

<u>РУ № (на ЕС)</u>	<u>(Свободно избрано) име</u>	<u>Количество на активното вещество в дозова единица</u>	<u>Лекарствена форма</u>	<u>Път на въвеждане</u>	<u>Първична опаковка</u>	<u>Съдържание (концентрация)</u>	<u>Вид опаковка</u>
EU/1/19/1361/001	Skyrizi	75 mg	Инжекционен разтвор	Подкожно приложение	Предварително напълнена спринцовка (стъкло)	0,83 ml (75 mg/0,83 ml)	2 предварително напълнени спринцовки + 2 тампона със спирт
EU/1/19/1361/002	Skyrizi	150 mg	Инжекционен разтвор	Подкожно приложение	Предварително напълнена писалка (стъкло)	1 ml (150 mg/ml)	1 предварително напълнена писалка
EU/1/19/1361/003	Skyrizi	150 mg	Инжекционен разтвор	Подкожно приложение	Предварително напълнена спринцовка (стъкло)	1 ml (150 mg/ml)	1 предварително напълнена спринцовка
EU/1/19/1361/004	Skyrizi	600 mg	Концентрат за инфузионен разтвор	Интравенозно приложение	Флакон (стъкло)	10 ml (60 mg/ml)	1 флакон
EU/1/19/1361/005	Skyrizi	360 mg	Инжекционен разтвор	Подкожно приложение	Патрон (циклична олефинова смола)	2,4 ml (150 mg/ml)	1 патрон + 1 прикрепящ се към тялото инжектор
EU/1/19/1361/006	Skyrizi	90 mg	Инжекционен разтвор	Подкожно приложение	Предварително напълнена спринцовка (стъкло)	1 ml (90 mg/ml)	4 предварително напълнени спринцовки
EU/1/19/1361/007	Skyrizi	180 mg	Инжекционен разтвор	Подкожно приложение	Патрон (циклична олефинова смола)	1,2 ml (150 mg/ml)	1 патрон + 1 прикрепящ се към тялото инжектор