

<u>EU- Zulassungsnummer</u>	<u>Name (Phantasie- bezeichnung)</u>	<u>Stärke</u>	<u>Darreichungsform</u>	<u>Art der Anwendung</u>	<u>Behältnis</u>	<u>Inhalt (Konzentration)</u>	<u>Packungsgröße</u>
EU/1/24/1858/001	EKSUNBI	45 mg	Injektionslösung	Subkutane Anwendung	Fertigspritze (Glas)	0,5 ml (90 mg/ml)	1 Fertigspritze
EU/1/24/1858/002	EKSUNBI	90 mg	Injektionslösung	Subkutane Anwendung	Fertigspritze (Glas)	1,0 ml (90 mg/ml)	1 Fertigspritze
EU/1/24/1858/003	EKSUNBI	130 mg	Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung	Intravenöse Anwendung	Durchstechflasche (Glas)	26 ml (5 mg/ml)	1 Durchstechflasche

Arzneimittel nicht länger zugelassen