<u>EU-</u> Zulassungsnummer	<u>Name</u> (Phantasie- bezeichnung)	<u>Stärke</u>	<u>Darreichungsform</u>	Art der Anwendung	<u>Behältnis</u>	<u>Inhalt</u> (Konzentration)	<u>Packungsgröße</u>
EU/1/25/1925/001	Qoyvolma	45 mg	Injektionslösung	Subkutane Anwendung	Fertigspritze (Glas)	0,5 ml (90 mg/ml)	1 Fertigspritze
EU/1/25/1925/002	Qoyvolma	90 mg	Injektionslösung	Subkutane Anwendung	Fertigspritze (Glas)	1 ml (90 mg/ml)	1 Fertigspritze
EU/1/25/1925/003	Qoyvolma	130 mg	Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung	Intravenöse Anwendung	Durchstechfl asche (Glas)	26 ml (5 mg/ml)	1 Durchstechflasche