

<u>ΕΥ Αριθμός Έγκρισης</u>	<u>(Επινοηθείσα) ονομασία</u>	<u>Περιεκτικότητα</u>	<u>Φαρμακοτεχνική μορφή</u>	<u>Οδός χορήγησης</u>	<u>Στοιχειώδης Συσκευασία</u>	<u>Περιεχόμενο (συγκέντρωση)</u>	<u>Συσκευασία</u>
EU/1/21/1554/001	Adtralza	150 mg	Ενέσιμο διάλυμα	Υποδόρια χρήση	Προγεμισμένη σύριγγα (γυαλί)	1 ml (150 mg/ml)	2 προγεμισμένες σύριγγες
EU/1/21/1554/002	Adtralza	150 mg	Ενέσιμο διάλυμα	Υποδόρια χρήση	Προγεμισμένη σύριγγα (γυαλί)	1 ml (150 mg/ml)	4 (2 × 2) προγεμισμένες σύριγγες (πολυσυσκευασία)
EU/1/21/1554/003	Adtralza	150 mg	Ενέσιμο διάλυμα	Υποδόρια χρήση	Προγεμισμένη σύριγγα (γυαλί)	1 ml (150 mg/ml)	12 (6 × 2) προγεμισμένες σύριγγες (πολυσυσκευασία)
EU/1/21/1554/004	Adtralza	300 mg	Ενέσιμο διάλυμα	Υποδόρια χρήση	Προγεμισμένη σύριγγα (γυαλί) σε προγεμισμένη συσκευή τύπου πένας	2 ml (150 mg/ml)	2 προγεμισμένες συσκευές τύπου πένας
EU/1/21/1554/005	Adtralza	300 mg	Ενέσιμο διάλυμα	Υποδόρια χρήση	Προγεμισμένη σύριγγα (γυαλί) σε προγεμισμένη συσκευή τύπου πένας	2 ml (150 mg/ml)	6 (3 × 2) προγεμισμένες συσκευές τύπου πένας (πολυσυσκευασία)