

<b><u>ΕΥ Αριθμός Έγκρισης</u></b>	<b><u>(Επινοηθείσα) ονομασία</u></b>	<b><u>Περιεκτικότητα</u></b>	<b><u>Φαρμακοτεχνική μορφή</u></b>	<b><u>Οδός χορήγησης</u></b>	<b><u>Στοιχειώδης Συσκευασία</u></b>	<b><u>Περιεχόμενο (συγκέντρωση)</u></b>	<b><u>Συσκευασία</u></b>
EU/1/22/1681/001	Amvuttra	25 mg	Ενέσιμο διάλυμα	Υποδόρια χρήση	προγεμισμένη σύριγγα (γυάλινη)	0,5 ml (50 mg/ml)	1 προγεμισμένη σύριγγα