

<u>ΕΥ Αριθμός Έγκρισης</u>	<u>(Επινυθείσα) ονομασία</u>	<u>Περιεκτικ ότητα</u>	<u>Φαρμακοτεχνική μορφή</u>	<u>Οδός χορήγησης</u>	<u>Στοιχειώδης Συσκευασία</u>	<u>Περιεχόμενο (συγκέντρωση)</u>	<u>Συσκευασία</u>
EU/1/22/1689/001	Beyfortus	50 mg	Ενέσιμο διάλυμα	Ενδομυϊκή χρήση	προγεμισμένη σύριγγα (γυάλινη)	0,5 ml (100 mg/ml)	1 προγεμισμένη σύριγγα
EU/1/22/1689/002	Beyfortus	50 mg	Ενέσιμο διάλυμα	Ενδομυϊκή χρήση	προγεμισμένη σύριγγα (γυάλινη)	0,5 ml (100 mg/ml)	1 προγεμισμένη σύριγγα + 2 βελόνες
EU/1/22/1689/003	Beyfortus	50 mg	Ενέσιμο διάλυμα	Ενδομυϊκή χρήση	προγεμισμένη σύριγγα (γυάλινη)	0,5 ml (100 mg/ml)	5 προγεμισμένες σύριγγες
EU/1/22/1689/004	Beyfortus	100 mg	Ενέσιμο διάλυμα	Ενδομυϊκή χρήση	προγεμισμένη σύριγγα (γυάλινη)	1 ml (100 mg/ml)	1 προγεμισμένη σύριγγα
EU/1/22/1689/005	Beyfortus	100 mg	Ενέσιμο διάλυμα	Ενδομυϊκή χρήση	προγεμισμένη σύριγγα (γυάλινη)	1 ml (100 mg/ml)	1 προγεμισμένη σύριγγα + 2 βελόνες
EU/1/22/1689/006	Beyfortus	100 mg	Ενέσιμο διάλυμα	Ενδομυϊκή χρήση	προγεμισμένη σύριγγα (γυάλινη)	1 ml (100 mg/ml)	5 προγεμισμένες σύριγγες