

| <b><u>Αριθμός διαδικασίας<br/>στον EMA</u></b> | <b><u>(Επινοληθείσα)<br/>ονομασία</u></b> | <b><u>Περιεκτικότητα</u></b> | <b><u>Φαρμακοτεχνική<br/>Μορφή</u></b> | <b><u>Οδός<br/>χορήγησης</u></b> | <b><u>Στοιχειώδης<br/>Συσκευασία</u></b>                                        | <b><u>Περιεχόμενο<br/>(συγκέντρωση)</u></b> | <b><u>Συσκευασία</u></b>                     |
|------------------------------------------------|-------------------------------------------|------------------------------|----------------------------------------|----------------------------------|---------------------------------------------------------------------------------|---------------------------------------------|----------------------------------------------|
| EU/1/25/2007/001                               | EXDENSUR                                  | 100 mg                       | Ενέσιμο διάλυμα                        | Υποδόρια<br>χρήση                | προγεμισμένη<br>σύριγγα<br>(γυαλί) σε<br>προγεμισμένη<br>συσκευή<br>τύπου πένας | 1 ml (100 mg/ml)                            | 1<br>προγεμισμέν<br>η συσκευή<br>τύπου πένας |
| EU/1/25/2007/002                               | EXDENSUR                                  | 100 mg                       | Ενέσιμο διάλυμα                        | Υποδόρια<br>χρήση                | προγεμισμένη<br>σύριγγα<br>(γυαλί)                                              | 1 ml (100 mg/ml)                            | 1<br>προγεμισμέν<br>η σύριγγα                |