

<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/1/18/1293/001	Aimovig	70 mg	Ενέσιμο διάλυμα	Υποδόρια χρήση	σύριγγα (γυάλινη) σε προγεμισμένη συσκευή τύπου πένα	1 ml (70 mg/ml)	1 προγεμισμένη συσκευή τύπου πένα
EU/1/18/1293/002	Aimovig	70 mg	Ενέσιμο διάλυμα	Υποδόρια χρήση	σύριγγα (γυάλινη) σε προγεμισμένη συσκευή τύπου πένα	1 ml (70 mg/ml)	3 (3 x 1) προγεμισμένες συσκευές τύπου πένα (πολυσυσκευασία)
EU/1/18/1293/003	Aimovig	70 mg	Ενέσιμο διάλυμα	Υποδόρια χρήση	σύριγγα (γυάλινη) σε προγεμισμένη συσκευή	1 ml (70 mg/ml)	1 προγεμισμένη σύριγγα
EU/1/18/1293/004	Aimovig	140 mg	Ενέσιμο διάλυμα	Υποδόρια χρήση	σύριγγα (γυάλινη) σε προγεμισμένη συσκευή τύπου πένα	1 ml (140 mg/ml)	1 προγεμισμένη συσκευή τύπου πένα
EU/1/18/1293/005	Aimovig	140 mg	Ενέσιμο διάλυμα	Υποδόρια χρήση	σύριγγα (γυάλινη) σε προγεμισμένη συσκευή τύπου πένα	1 ml (140 mg/ml)	3 (3 x 1) προγεμισμένες συσκευές τύπου πένα (πολυσυσκευασία)
EU/1/18/1293/006	Aimovig	140 mg	Ενέσιμο διάλυμα	Υποδόρια χρήση	σύριγγα (γυάλινη) σε προγεμισμένη συσκευή	1 ml (140 mg/ml)	1 προγεμισμένη σύριγγα