

<u>Numer pozwolenia (UE)</u>	<u>Nazwa (własna)</u>	<u>Moc</u>	<u>Postać farmaceutyczna</u>	<u>Droga podania</u>	<u>Opakowanie bezpośrednie</u>	<u>Zawartość (stężenie)</u>	<u>Wielkość opakowania</u>
EU/1/11/700/001	Benlysta	120 mg	Proszek do sporządzenia koncentratu roztworu do infuzji	Podanie dożylne	fiolka (szkło)	120 mg	1 fiolka
EU/1/11/700/002	Benlysta	400 mg	Proszek do sporządzenia koncentratu roztworu do infuzji	Podanie dożylne	fiolka (szkło)	400 mg	1 fiolka
EU/1/11/700/003	Benlysta	200 mg	Roztwór do wstrzykiwań	Podanie podskórne	Ampułko-strzykawka (szkło) we wstrzykiwaczu	1ml (200 mg/ml)	1 wstrzykiwacz
EU/1/11/700/004	Benlysta	200 mg	Roztwór do wstrzykiwań	Podanie podskórne	Ampułko-strzykawka (szkło) we wstrzykiwaczu	1ml (200 mg/ml)	4 wstrzykiwacze
EU/1/11/700/005	Benlysta	200 mg	Roztwór do wstrzykiwań	Podanie podskórne	Ampułko-strzykawka (szkło) we wstrzykiwaczu	1ml (200 mg/ml)	12 (3 x 4) wstrzykiwaczy (opakowanie zbiorcze)
EU/1/11/700/006	Benlysta	200 mg	Roztwór do wstrzykiwań	Podanie podskórne	Ampułko-strzykawka (szkło)	1ml (200 mg/ml)	1 ampułko-strzykawka
EU/1/11/700/007	Benlysta	200 mg	Roztwór do wstrzykiwań	Podanie podskórne	Ampułko-strzykawka (szkło)	1ml (200 mg/ml)	4 ampułko-strzykawki