

| <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/1/17/1252/001                  | Fasenra                              | 30 mg                        | Ενέσιμο διάλυμα                    | Υποδόρια χρήση               | προγεμισμένη σύριγγα (γυάλινη)                                      | 1 ml (30 mg/ml)                         | 1 προγεμισμένη σύριγγα              |
| EU/1/17/1252/002                  | Fasenra                              | 30 mg                        | Ενέσιμο διάλυμα                    | Υποδόρια χρήση               | προγεμισμένη σύριγγα (γυάλινη) σε προγεμισμένη συσκευή τύπου πέννας | 1 ml (30 mg/ml)                         | 1 προγεμισμένη συσκευή τύπου πέννας |