

Bilag A

Lægemidlet er ikke længere autoriseret

<u>MF (EU)-nummer</u>	<u>(Særnavn) Navn</u>	<u>Styrke</u>	<u>Lægemiddelform</u>	<u>Administration</u>	<u>Emballage</u>	<u>Indhold (Koncentration)</u>	<u>Pakningsstørrelse</u>
EU/1/18/1288/001	Halimatoz	40 mg	Injektionsvæske, opløsning	Subkutan anvendelse	fyldt injektionssprøjte (glas)	0,8 ml (40 mg/0,8 ml)	1 fyldt injektionssprøjte med nålebeskyttelsesanordning
EU/1/18/1288/002	Halimatoz	40 mg	Injektionsvæske, opløsning	Subkutan anvendelse	fyldt injektionssprøjte (glas)	0,8 ml (40 mg/0,8 ml)	2 fyldte injektionssprøjter med nålebeskyttelsesanordning
EU/1/18/1288/003	Halimatoz	40 mg	Injektionsvæske, opløsning	Subkutan anvendelse	fyldt injektionssprøjte (glas)	0,8 ml (40 mg/0,8 ml)	6 (3x2) fyldte injektionssprøjter med nålebeskyttelsesanordning (multipack)
EU/1/18/1288/004	Halimatoz	40 mg	Injektionsvæske, opløsning	Subkutan anvendelse	fyldt pen (glas)	0,8 ml (40 mg/0,8 ml)	1 fyldt pen
EU/1/18/1288/005	Halimatoz	40 mg	Injektionsvæske, opløsning	Subkutan anvendelse	fyldt pen (glas)	0,8 ml (40 mg/0,8 ml)	2 fyldte penne
EU/1/18/1288/006	Halimatoz	40 mg	Injektionsvæske, opløsning	Subkutan anvendelse	fyldt pen (glas)	0,8 ml (40 mg/0,8 ml)	6 (3x2) fyldte penne (multipack)
EU/1/18/1288/007	Halimatoz	20 mg	Injektionsvæske, opløsning	Subkutan anvendelse	fyldt injektionssprøjte (glas)	0,4 ml (20 mg/0,4 ml)	2 fyldte injektionssprøjter med nålebeskyttelsesanordning

Lægemidlet er ikke længere autoriseret