

<u>Številka (EU) dovoljenja za promet</u>	<u>(Izmišljeno) ime</u>	<u>Jakost</u>	<u>Farmacevtska oblika</u>	<u>Pot uporabe</u>	<u>Stična ovojnina</u>	<u>Vsebina (koncentracija)</u>	<u>Velikost pakiranja</u>
EU/1/18/1271/001	Hemlibra	30 mg/ml	Raztopina za injiciranje	Subkutana uporaba	viala (steklo)	1 ml	1 viala
EU/1/18/1271/002	Hemlibra	150 mg/ml	Raztopina za injiciranje	Subkutana uporaba	viala (steklo)	0,4 ml	1 viala
EU/1/18/1271/003	Hemlibra	150 mg/ml	Raztopina za injiciranje	Subkutana uporaba	viala (steklo)	0,7 ml	1 viala
EU/1/18/1271/004	Hemlibra	150 mg/ml	Raztopina za injiciranje	Subkutana uporaba	viala (steklo)	1 ml	1 viala