

<u>№ на ЕС</u>	<u>Име (свободно избрано)</u>	<u>Количество на активното вещество в дозова единица (за дадена маса или обем, или в %)</u>	<u>Лекарствена форма</u>	<u>Път на въвеждане</u>	<u>Опаковка</u>	<u>Съдържание (концентрация)</u>	<u>Количество в опаковка</u>
EU/1/02/227/001	Neulasta	6 mg	Инжекционен разтвор	Подкожно приложение	предварително напълнена спринцовка (стъкло)	0,6 ml (10 mg/ml)	1 предварително напълнена спринцовка
EU/1/02/227/002	Neulasta	6 mg	Инжекционен разтвор	Подкожно приложение	предварително напълнена спринцовка (стъкло) без блистер	0,6 ml (10 mg/ml)	1 предварително напълнена спринцовка
EU/1/02/227/004	Neulasta	6 mg	Инжекционен разтвор	Подкожно приложение	предварително напълнена спринцовка (стъкло) с предпазител на иглата	0,6 ml (10 mg/ml)	1 предварително напълнена спринцовка с предпазител на иглата
EU/1/02/227/005	Neulasta	6 mg	Инжекционен разтвор	Подкожно приложение	предварително напълнена спринцовка (стъкло) с прикрепящ се към тялото инжектор (Oprio комплект)	0,6 ml (10 mg/ml)	1 предварително напълнена спринцовка + прикрепящ се към тялото инжектор (Oprio комплект)