

<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/1/17/1245/001	PREVYMIS	240 mg	filmsko obložena tableta	peroralna uporaba	pretisni omot (alu/alu)		28 x 1 tableta (enkratni odmerki)
EU/1/17/1245/002	PREVYMIS	480 mg	filmsko obložena tableta	peroralna uporaba	pretisni omot (alu/alu)		28 x 1 tableta (enkratni odmerki)
EU/1/17/1245/003	PREVYMIS	240 mg	koncentrat za raztopino za infundiranje	intravenska uporaba	viala (steklo)	12 ml (20 mg/ml)	1 viala
EU/1/17/1245/004	PREVYMIS	480 mg	koncentrat za raztopino za infundiranje	intravenska uporaba	viala (steklo)	24 ml (20 mg/ml)	1 viala