

<u>№ на ЕС</u>	<u>Име</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/1/02/207/001	Quixidar	2.5 mg/0.5 ml	Инжекционен разтвор	Подкожно или Интравенозно приложение	предварително напълнена спринцовка (стъкло)	0.5 ml	2 предварително напълнени спринцовки
EU/1/02/207/002	Quixidar	2.5 mg/0.5 ml	Инжекционен разтвор	Подкожно или Интравенозно приложение	предварително напълнена спринцовка (стъкло)	0.5 ml	7 предварително напълнени спринцовки
EU/1/02/207/003	Quixidar	2.5 mg/0.5 ml	Инжекционен разтвор	Подкожно или Интравенозно приложение	предварително напълнена спринцовка (стъкло)	0.5 ml	10 предварително напълнени спринцовки
EU/1/02/207/004	Quixidar	2.5 mg/0.5 ml	Инжекционен разтвор	Подкожно или Интравенозно приложение	предварително напълнена спринцовка (стъкло)	0.5 ml	20 предварително напълнени спринцовки
EU/1/02/207/005	Quixidar	1.5 mg/0.3ml	Инжекционен разтвор	Подкожно приложение	предварително напълнена спринцовка (стъкло)	0.3 ml	2 предварително напълнени спринцовки
EU/1/02/207/006	Quixidar	1.5 mg/0.3 ml	Инжекционен разтвор	Подкожно приложение	предварително напълнена спринцовка (стъкло)	0.3 ml	7 предварително напълнени спринцовки
EU/1/02/207/007	Quixidar	1.5 mg/0.3 ml	Инжекционен разтвор	Подкожно приложение	предварително напълнена спринцовка (стъкло)	0.3 ml	10 предварително напълнени спринцовки
EU/1/02/207/008	Quixidar	1.5 mg/0.3 ml	Инжекционен разтвор	Подкожно приложение	предварително напълнена спринцовка (стъкло)	0.3 ml	20 предварително напълнени спринцовки
EU/1/02/207/009	Quixidar	5 mg/0.4 ml	Инжекционен разтвор	Подкожно приложение	предварително напълнена спринцовка (стъкло)	0.4 ml	2 предварително напълнени спринцовки
EU/1/02/207/010	Quixidar	5 mg/0.4 ml	Инжекционен разтвор	Подкожно приложение	предварително напълнена спринцовка (стъкло)	0.4 ml	7 предварително напълнени спринцовки
EU/1/02/207/011	Quixidar	5 mg/0.4 ml	Инжекционен разтвор	Подкожно приложение	предварително напълнена спринцовка (стъкло)	0.4 ml	10 предварително напълнени спринцовки

EU/1/02/207/012	Quixidar	7.5 mg/0.6 ml	Инжекционен разтвор	Подкожно приложение	предварително напълнена спринцовка (стъкло)	0.6 ml	2 предварително напълнени спринцовки
EU/1/02/207/013	Quixidar	7.5 mg/0.6 ml	Инжекционен разтвор	Подкожно приложение	предварително напълнена спринцовка (стъкло)	0.6 ml	7 предварително напълнени спринцовки
EU/1/02/207/014	Quixidar	7.5 mg/0.6 ml	Инжекционен разтвор	Подкожно приложение	предварително напълнена спринцовка (стъкло)	0.6 ml	10 предварително напълнени спринцовки
EU/1/02/207/015	Quixidar	10 mg/0.8 ml	Инжекционен разтвор	Подкожно приложение	предварително напълнена спринцовка (стъкло)	0.8 ml	2 предварително напълнени спринцовки
EU/1/02/207/016	Quixidar	10 mg/0.8 ml	Инжекционен разтвор	Подкожно приложение	предварително напълнена спринцовка (стъкло)	0.8 ml	7 предварително напълнени спринцовки
EU/1/02/207/017	Quixidar	10 mg/0.8 ml	Инжекционен разтвор	Подкожно приложение	предварително напълнена спринцовка (стъкло)	0.8 ml	10 предварително напълнени спринцовки
EU/1/02/207/018	Quixidar	5 mg/0.4 ml	Инжекционен разтвор	Подкожно приложение	предварително напълнена спринцовка (стъкло)	0.4 ml	20 предварително напълнени спринцовки
EU/1/02/207/019	Quixidar	7.5 mg/0.6 ml	Инжекционен разтвор	Подкожно приложение	предварително напълнена спринцовка (стъкло)	0.6 ml	20 предварително напълнени спринцовки
EU/1/02/207/020	Quixidar	10 mg/0.8 ml	Инжекционен разтвор	Подкожно приложение	предварително напълнена спринцовка (стъкло)	0.8 ml	20 предварително напълнени спринцовки

Лекарствен продукт, който вече не е разрешен за употреба