

<u>Número de autorización de comercialización de la UE</u>	<u>Denominación (de fantasía)</u>	<u>Dosis</u>	<u>Forma farmacéutica</u>	<u>Vía de administración</u>	<u>Acondicionamiento primario</u>	<u>Contenido (concentración)</u>	<u>Tamaño del envase</u>
EU/1/20/1482/001	REKAMBYS	600 mg	suspensión inyectable de liberación prolongada	Administración intramuscular	Vial (vidrio)	2 ml (300 mg/ml)	1 vial + 1 jeringa + 1 adaptador del vial + 1 aguja
EU/1/20/1482/002	REKAMBYS	900 mg	suspensión inyectable de liberación prolongada	Administración intramuscular	Vial (vidrio)	3 ml (300 mg/ml)	1 vial + 1 jeringa + 1 adaptador del vial + 1 aguja