

<u>РУ № (на ЕС)</u>	<u>(Свободно избрано) име</u>	<u>Количество на активното вещество в дозова единица</u>	<u>Лекарствена форма</u>	<u>Път на въвеждане</u>	<u>Първична опаковка</u>	<u>Съдържание (концентрация)</u>	<u>Вид опаковка</u>
EU/1/22/1671/001	Sunlenca	300 mg	Филмирана таблетка	Перорално приложение	блистер (PVC/алуминий)		5 таблетки
EU/1/22/1671/002	Sunlenca	464 mg	Инжекционен разтвор	Подкожно приложение	флакон (стъклен)	1,5 ml (309 mg/ml)	2 флакона + 2 устройства за достъп до флакона + 2 спринцовки + 2 игли