

<u>Numer Pozwolenia EU</u>	<u>Nazwa (własna)</u>	<u>Moc</u>	<u>Postać farmaceutyczna</u>	<u>Droga podania</u>	<u>Opakowanie bezpośrednie</u>	<u>Zawartość (stężenie)</u>	<u>Wielkość opakowania</u>
EU/1/22/1671/001	Sunlenca	300 mg	Tabletka powlekana	Podanie doustne	blister (PVC/alu)		5 tabletek
EU/1/22/1671/002	Sunlenca	464 mg	Roztwór do wstrzykiwań	Podanie podskórne	fiolka (szklana)	1,5 ml (309 mg/ml)	2 fiołki + 2 urządzenia do pobierania leku z fiołki + 2 strzykawki + 2 igły