

<b><u>Müügiloa nr Euroopa Liidus</u></b>	<b><u>(Väljamõeldud) nimetus</u></b>	<b><u>Tugevus</u></b>	<b><u>Ravimvorm</u></b>	<b><u>Manustamistee</u></b>	<b><u>Sisepakendi iseloomustus</u></b>	<b><u>Pakendi sisu (kontsentratsioon)</u></b>	<b><u>Pakendi suurus</u></b>
EU/1/18/1340/001	TAKHZYRO	300 mg	Süstelahus	Subkutaanne	Viaal (klaas)	2 ml (150 mg/ml)	1 viaal + 1 süstal + 2 nõela
EU/1/18/1340/002	TAKHZYRO	300 mg	Süstelahus	Subkutaanne	Viaal (klaas)	2 ml (150 mg/ml)	2 (2 x 1) viaali + 2 (2 x 1) süstalt + 4 (2 x 2) nõela (mitmikpakend)
EU/1/18/1340/003	TAKHZYRO	300 mg	Süstelahus	Subkutaanne	Viaal (klaas)	2 ml (150 mg/ml)	6 (6 x 1) viaali + 6 (6 x 1) süstalt + 12 (6 x 2) nõela (mitmikpakend)
EU/1/18/1340/004	TAKHZYRO	300 mg	Süstelahus	Subkutaanne	Süstel (klaas)	2 ml (150 mg/ml)	1 süstel
EU/1/18/1340/005	TAKHZYRO	300 mg	Süstelahus	Subkutaanne	Süstel (klaas)	2 ml (150 mg/ml)	2 süstlit
EU/1/18/1340/006	TAKHZYRO	300 mg	Süstelahus	Subkutaanne	Süstel (klaas)	2 ml (150 mg/ml)	6 (3 x 2) süstlit (mitmikpakend)