

<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>Tamaño del envase</u>
EU/1/20/1453/007	BYANLI	700 mg	Suspensión inyectable de liberación prolongada	Vía intramuscular	jeringa precargada (COC)	1 jeringa precargada + 1 aguja
EU/1/20/1453/008	BYANLI	1 000 mg	Suspensión inyectable de liberación prolongada	Vía intramuscular	jeringa precargada (COC)	1 jeringa precargada + 1 aguja