

<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/1/24/1858/001	EKSUNBI	45 mg	Solución inyectable	Vía subcutánea	jeringa precargada (vidrio)	0,5 ml (90 mg/ml)	1 jeringa precargada
EU/1/24/1858/002	EKSUNBI	90 mg	Solución inyectable	Vía subcutánea	jeringa precargada (vidrio)	1,0 ml (90 mg/ml)	1 jeringa precargada
EU/1/24/1858/003	EKSUNBI	130 mg	Concentrado para solución para perfusión	Vía intravenosa	vial (vidrio)	26 ml (5 mg/ml)	1 vial

Medicamento con autorización anulada