

<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/1/21/1617/001	NGENLA	24 mg/1,2 ml	Solución inyectable	Vía subcutánea	Cartucho (vidrio) en pluma precargada	1,2 ml (20 mg/ml)	1 pluma precargada
EU/1/21/1617/002	NGENLA	60 mg/1,2 ml	Solución inyectable	Vía subcutánea	Cartucho (vidrio) en pluma precargada	1,2 ml (50 mg/ml)	1 pluma precargada