

<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/1/25/1925/001	Qoyvolma	45 mg	Solución inyectable	Vía subcutánea	jeringa precargada (vidrio)	0,5 ml (90 mg/ml)	1 jeringa precargada
EU/1/25/1925/002	Qoyvolma	90 mg	Solución inyectable	Vía subcutánea	jeringa precargada (vidrio)	1 ml (90 mg/ml)	1 jeringa precargada
EU/1/25/1925/003	Qoyvolma	130 mg	Concentrado para solución para perfusión	Vía intravenosa	Vial (vidrio)	26 ml (5 mg/ml)	1 vial

Medicamento con autorización anulada