

<u>RP (EU) numeris</u>	<u>Sugalvotas pavadinimas</u>	<u>Stiprumas</u>	<u>Farmacinė forma</u>	<u>Vartojimo būdas</u>	<u>Vidinė pakuotė</u>	<u>Turinys</u>	<u>Pakuotės dydis</u>
EU/1/17/1181/001	Spherox	10–70 sferoidų/cm ²	Implantuojamoji suspensija	Leisti į sąnarį	Aplikatorius (PU)	1–60 sferoidų iki 200 µl	1–10 sterilių mėgintuvėlių su ne daugiau kaip 2 aplikatoriais kiekviename + 1 švirkštas kiekvienam aplikatoriui
EU/1/17/1181/002	Spherox	10–70 sferoidų/cm ²	Implantuojamoji suspensija	Leisti į sąnarį	Užpildytas švirkštas (PP)	1–100 sferoidų iki 1000 µl	1–10 sterilių mėgintuvėlių su vienu užpildytu švirkštu kiekviename + 1 vidinė kaniulė arba 1 filtravimo galvutė kiekvienam užpildytam švirkštui