

| <b><u>Numer pozwolenia EU</u></b> | <b><u>Nazwa (własna)</u></b> | <b><u>Moc</u></b> | <b><u>Postać farmaceutyczna</u></b> | <b><u>Droga podania</u></b> | <b><u>Opakowanie bezpośrednie</u></b> | <b><u>Zawartość (stężenie)</u></b> | <b><u>Wielkość opakowania</u></b> |
|-----------------------------------|------------------------------|-------------------|-------------------------------------|-----------------------------|---------------------------------------|------------------------------------|-----------------------------------|
| EU/1/22/1681/001                  | Amvuttra                     | 25 mg             | Roztwór do wstrzykiwań              | Podanie podskórne           | Ampułkostrzykawka (szklana)           | 0,5 ml (50 mg/ml)                  | 1 ampułkostrzykawka               |