

<u>Numer Pozwolenia EU</u>	<u>Nazwa (własna)</u>	<u>Moc</u>	<u>Postać farmaceutyczna</u>	<u>Droga podania</u>	<u>Opakowanie bezpośrednie</u>	<u>Zawartość (stężenie)</u>	<u>Wielkość opakowania</u>
EU/1/02/227/001	Neulasta	6 mg	Roztwór do wstrzykiwań	Podanie podskórne	ampułko-strzykawka (szkło)	0,6 ml (10 mg/ml)	1 ampułko-strzykawka
EU/1/02/227/002	Neulasta	6 mg	Roztwór do wstrzykiwań	Podanie podskórne	ampułko-strzykawka (szkło) bez opakowania typu blister	0,6 ml (10 mg/ml)	1 ampułko-strzykawka
EU/1/02/227/004	Neulasta	6 mg	Roztwór do wstrzykiwań	Podanie podskórne	ampułko-strzykawka (szkło) z zabezpieczeniem igły	0,6 ml (10 mg/ml)	1 ampułko-strzykawka z zabezpieczeniem igły