

<u>Številka (EU) dovoljenja za promet</u>	<u>(Izmišljeno) ime</u>	<u>Jakost</u>	<u>Farmacevtska oblika</u>	<u>Pot uporabe</u>	<u>Stična ovojnina</u>	<u>Vsebina (koncentracija)</u>	<u>Velikost pakiranja</u>
EU/1/21/1554/001	Adtralza	150 mg	Raztopina za injiciranje	Subkutana uporaba	Napolnjena injekcijska brizga (steklo)	1 ml (150 mg/ml)	2 napolnjeni injekcijski brizgi
EU/1/21/1554/002	Adtralza	150 mg	Raztopina za injiciranje	Subkutana uporaba	Napolnjena injekcijska brizga (steklo)	1 ml (150 mg/ml)	4 (2 × 2) napolnjene injekcijske brizge (skupno pakiranje)
EU/1/21/1554/003	Adtralza	150 mg	Raztopina za injiciranje	Subkutana uporaba	Napolnjena injekcijska brizga (steklo)	1 ml (150 mg/ml)	12 (6 × 2) napolnjenih injekcijskih brizg (skupno pakiranje)
EU/1/21/1554/004	Adtralza	300 mg	Raztopina za injiciranje	Subkutana uporaba	Napolnjena injekcijska brizga (steklo) v napolnjenem injekcijskem peresniku	2 ml (150 mg/ml)	2 napolnjena injekcijska peresnika
EU/1/21/1554/005	Adtralza	300 mg	Raztopina za injiciranje	Subkutana uporaba	Napolnjena injekcijska brizga (steklo) v napolnjenem injekcijskem peresniku	2 ml (150 mg/ml)	6 (3 × 2) napolnjenih injekcijskih peresnikov (skupno pakiranje)