

<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/1/18/1293/001	Aimovig	70 mg	raztopina za injiciranje	subkutana uporaba	injekcijska brizga (steklena) v napolnjenem injekcijskem peresniku	1 ml (70 mg/ml)	1 napolnjen injekcijski peresnik
EU/1/18/1293/002	Aimovig	70 mg	raztopina za injiciranje	subkutana uporaba	injekcijska brizga (steklena) v napolnjenem injekcijskem peresniku	1 ml (70 mg/ml)	3 (3x1) napolnjeni injekcijski peresniki (skupno pakiranje)
EU/1/18/1293/003	Aimovig	70 mg	raztopina za injiciranje	subkutana uporaba	napolnjena injekcijska brizga (steklena)	1 ml (70 mg/ml)	1 napolnjena injekcijska brizga
EU/1/18/1293/004	Aimovig	140 mg	raztopina za injiciranje	subkutana uporaba	injekcijska brizga (steklena) v napolnjenem injekcijskem peresniku	1 ml (140 mg/ml)	1 napolnjen injekcijski peresnik
EU/1/18/1293/005	Aimovig	140 mg	raztopina za injiciranje	subkutana uporaba	injekcijska brizga (steklena) v napolnjenem injekcijskem peresniku	1 ml (140 mg/ml)	3 (3x1) napolnjeni injekcijski peresniki (skupno pakiranje)
EU/1/18/1293/006	Aimovig	140 mg	raztopina za injiciranje	subkutana uporaba	napolnjena injekcijska brizga (steklena)	1 ml (140 mg/ml)	1 napolnjena injekcijska brizga