

| <u>Številka (EU) dovoljenja za promet</u> | <u>(Izmišljeno) ime</u> | <u>Jakost</u> | <u>Farmacevtska oblika</u> | <u>Pot uporabe</u> | <u>Stična ovojina</u> | <u>Vsebina (koncentracija)</u> | <u>Velikost pakiranja</u> |
|---|-------------------------|---------------|----------------------------|--------------------|-----------------------|--------------------------------|---------------------------|
| EU/1/18/1271/006 | Hemlibra | 30 mg/ml | Raztopina za injiciranje | Subkutana uporaba | viala (steklo) | 0,4 ml | 1 viala |
| EU/1/18/1271/001 | Hemlibra | 30 mg/ml | Raztopina za injiciranje | Subkutana uporaba | viala (steklo) | 1 ml | 1 viala |
| EU/1/18/1271/002 | Hemlibra | 150 mg/ml | Raztopina za injiciranje | Subkutana uporaba | viala (steklo) | 0,4 ml | 1 viala |
| EU/1/18/1271/003 | Hemlibra | 150 mg/ml | Raztopina za injiciranje | Subkutana uporaba | viala (steklo) | 0,7 ml | 1 viala |
| EU/1/18/1271/004 | Hemlibra | 150 mg/ml | Raztopina za injiciranje | Subkutana uporaba | viala (steklo) | 1 ml | 1 viala |
| EU/1/18/1271/005 | Hemlibra | 150 mg/ml | Raztopina za injiciranje | Subkutana uporaba | viala (steklo) | 2 ml | 1 viala |