

<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/1/23/1764/001	Zilbrysq	16,6 mg	raztopina za injiciranje	subkutana uporaba	napolnjena injekcijska brizga (steklo)	0,416 ml (40 mg/ml)	7 napolnjenih injekcijskih brizg
EU/1/23/1764/002	Zilbrysq	16,6 mg	raztopina za injiciranje	subkutana uporaba	napolnjena injekcijska brizga (steklo)	0,416 ml (40 mg/ml)	28 (4 x 7) napolnjenih injekcijskih brizg (večkratno pakiranje)
EU/1/23/1764/003	Zilbrysq	23,0 mg	raztopina za injiciranje	subkutana uporaba	napolnjena injekcijska brizga (steklo)	0,574 ml (40 mg/ml)	7 napolnjenih injekcijskih brizg
EU/1/23/1764/004	Zilbrysq	23,0 mg	raztopina za injiciranje	subkutana uporaba	napolnjena injekcijska brizga (steklo)	0,574 ml (40 mg/ml)	28 (4 x 7) napolnjenih injekcijskih brizg (večkratno pakiranje)
EU/1/23/1764/005	Zilbrysq	32,4 mg	raztopina za injiciranje	subkutana uporaba	napolnjena injekcijska brizga (steklo)	0,810 ml (40 mg/ml)	7 napolnjenih injekcijskih brizg
EU/1/23/1764/006	Zilbrysq	32,4 mg	raztopina za injiciranje	subkutana uporaba	napolnjena injekcijska brizga (steklo)	0,810 ml (40 mg/ml)	28 (4 x 7) napolnjenih injekcijskih brizg (večkratno pakiranje)