

<u>РУ № (на ЕС)</u>	<u>(Свободно избрано) име</u>	<u>Количество на активното вещество в дозова единица</u>	<u>Лекарствена форма</u>	<u>Път на въвеждане</u>	<u>Първична опаковка</u>	<u>Съдържание (концентрация)</u>	<u>Вид опаковка</u>
EU/1/18/1340/001	TAKHZYRO	300 mg	Инжекционен разтвор	Подкожно приложение	Флакон (стъклен)	2 ml (150 mg/ml)	1 флакон + 1 спринцовка + 2 игли
EU/1/18/1340/002	TAKHZYRO	300 mg	Инжекционен разтвор	Подкожно приложение	Флакон (стъклен)	2 ml (150 mg/ml)	2 (2 X 1) флакона + 2 (2 X 1) спринцовки + 4 (2 X 2) игли (групова опаковка)
EU/1/18/1340/003	TAKHZYRO	300 mg	Инжекционен разтвор	Подкожно приложение	Флакон (стъклен)	2 ml (150 mg/ml)	6 (6 x 1) флакона + 6 (6 X 1) спринцовки + 12 (6 X 2) игли (групова опаковка)
EU/1/18/1340/004	TAKHZYRO	300 mg	Инжекционен разтвор	Подкожно приложение	Предварително напълнена спринцовка (стъклена)	2 ml (150 mg/ml)	1 предварително напълнена спринцовка
EU/1/18/1340/005	TAKHZYRO	300 mg	Инжекционен разтвор	Подкожно приложение	Предварително напълнена спринцовка (стъклена)	2 ml (150 mg/ml)	2 предварително напълнени спринцовки
EU/1/18/1340/006	TAKHZYRO	300 mg	Инжекционен разтвор	Подкожно приложение	Предварително напълнена спринцовка (стъклена)	2 ml (150 mg/ml)	6 (3 X 2) предварително напълнени спринцовки (групова опаковка)
EU/1/18/1340/007	TAKHZYRO	150 mg	Инжекционен разтвор	Подкожно приложение	Предварително напълнена спринцовка (стъклена)	1 ml (150 mg/ml)	1 предварително напълнена спринцовка
EU/1/18/1340/008	TAKHZYRO	150 mg	Инжекционен разтвор	Подкожно приложение	Предварително напълнена спринцовка (стъклена)	1 ml (150 mg/ml)	2 предварително напълнени спринцовки
EU/1/18/1340/009	TAKHZYRO	150 mg	Инжекционен разтвор	Подкожно приложение	Предварително напълнена спринцовка (стъклена)	1 ml (150 mg/ml)	6 (3 X 2) предварително напълнени спринцовки (групова опаковка)