

<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/1/24/1795/001	Niapelf	25 mg	suspenzija za injiciranje s podaljšanim sproščanjem	intramuskular nauporaba	napolnjena injekcijska brizga (COC)	0,25 ml (100 mg/ml)	1 napolnjena injekcijskabrizga + 2 igli
EU/1/24/1795/002	Niapelf	50 mg	suspenzija za injiciranje s podaljšanim sproščanjem	intramuskular nauporaba	napolnjena injekcijska brizga (COC)	0,5 ml (100 mg/ml)	1 napolnjena injekcijskabrizga + 2 igli
EU/1/24/1795/003	Niapelf	75 mg	suspenzija za injiciranje s podaljšanim sproščanjem	intramuskular nauporaba	napolnjena injekcijska brizga (COC)	0,75 ml (100 mg/ml)	1 napolnjena injekcijskabrizga + 2 igli
EU/1/24/1795/004	Niapelf	100 mg	suspenzija za injiciranje s podaljšanim sproščanjem	intramuskular nauporaba	napolnjena injekcijska brizga (COC)	1 ml (100 mg/ml)	1 napolnjena injekcijskabrizga + 2 igli
EU/1/24/1795/005	Niapelf	150 mg	suspenzija za injiciranje s podaljšanim sproščanjem	intramuskular nauporaba	napolnjena injekcijska brizga (COC)	1,5 ml (100 mg/ml)	1 napolnjena injekcijskabrizga + 2 igli
EU/1/24/1795/006	Niapelf	150 mg / 100 mg	suspenzija za injiciranje s podaljšanim sproščanjem	intramuskular nauporaba	napolnjena injekcijska brizga (COC)	1,5 ml + 1 ml (100 mg/ml)	Uvajalno pakiranje: 1 napolnjena injekcijska brizga s 150 mg + 2 igli, 1 napolnjena injekcijska brizga s 100 mg + 2 igli