

<b><u>РУ № (на ЕС)</u></b>	<b><u>(Свободно избрано) име</u></b>	<b><u>Количество на активното вещество в дозова единица</u></b>	<b><u>Лекарствена форма</u></b>	<b><u>Път на въвеждане</u></b>	<b><u>Първична опаковка</u></b>	<b><u>Съдържание (концентрация)</u></b>	<b><u>Вид опаковка</u></b>
EU/1/08/492/001	RoActemra	20 mg/ml	Концентрат за инфузионен разтвор	Интравенозно приложение	флакон (стъкло)	4 ml	1 флакон
EU/1/08/492/002	RoActemra	20 mg/ml	Концентрат за инфузионен разтвор	Интравенозно приложение	флакон (стъкло)	4 ml	4 флакона
EU/1/08/492/003	RoActemra	20 mg/ml	Концентрат за инфузионен разтвор	Интравенозно приложение	флакон (стъкло)	10 ml	1 флакон
EU/1/08/492/004	RoActemra	20 mg/ml	Концентрат за инфузионен разтвор	Интравенозно приложение	флакон (стъкло)	10 ml	4 флакона
EU/1/08/492/005	RoActemra	20 mg/ml	Концентрат за инфузионен разтвор	Интравенозно приложение	флакон (стъкло)	20 ml	1 флакон
EU/1/08/492/006	RoActemra	20 mg/ml	Концентрат за инфузионен разтвор	Интравенозно приложение	флакон (стъкло)	20 ml	4 флакона
EU/1/08/492/007	RoActemra	162 mg	Инжекционен разтвор	Подкожно приложение	предварително напълнена спринцовка (стъкло)	0,9 ml (180 mg/ml)	4 предварително напълнени спринцовки

<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/1/08/492/008	RoActemra	162 mg	Инжекционен разтвор	Подкожно приложение	предварително напълнена спринцовка (стъкло)	0,9 ml (180 mg/ml)	12 (3 x 4) предварително напълнени спринцовки (групова опаковка)
EU/1/08/492/009	RoActemra	162 mg	Инжекционен разтвор	Подкожно приложение	предварително напълнена спринцовка (стъкло) в писалка	0,9 ml (180 mg/ml)	4 предварително напълнени писалки
EU/1/08/492/010	RoActemra	162 mg	Инжекционен разтвор	Подкожно приложение	предварително напълнена спринцовка (стъкло) в писалка	0,9 ml (180 mg/ml)	12 (3 x 4) предварително напълнени писалки (групова опаковка)