

<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>Вид опаковка</u>
EU/1/20/1453/007	BYANLI	700 mg	Инжекционна суспензия с удължено освобождаване	Интрамускулно приложение	предварително напълнена спринцовка (СОС)	1 предварително напълнена спринцовка + 1 игла
EU/1/20/1453/008	BYANLI	1 000 mg	Инжекционна суспензия с удължено освобождаване	Интрамускулно приложение	предварително напълнена спринцовка (СОС)	1 предварително напълнена спринцовка + 1 игла