

<u>Numărul (UE) APP</u>	<u>Numele (inventat)</u>	<u>Concentrația</u>	<u>Forma farmaceutică</u>	<u>Calea de administrare</u>	<u>Ambalajul primar</u>	<u>Conținutul (concentrația)</u>	<u>Mărimea ambalajului</u>
EU/1/21/1617/001	NGENLA	24 mg/1,2 ml	Soluție injectabilă	Administrare subcutanată	cartuș (sticlă) în stilou injector (pen) preumplut	1,2 ml (20 mg/ml)	1 stilou injector (pen) preumplut
EU/1/21/1617/002	NGENLA	60 mg/1,2 ml	Soluție injectabilă	Administrare subcutanată	cartuș (sticlă) în stilou injector (pen) preumplut	1,2 ml (50 mg/ml)	1 stilou injector (pen) preumplut