

<u>Številka postopka EMA 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/1/22/1710/001	Kauliv	20 µg/80 µl	raztopina za injiciranje	za subkutano uporabo	vložek (steklo)	3 ml	1 vložek
EU/1/22/1710/002	Kauliv	20 µg/80 µl	raztopina za injiciranje	za subkutano uporabo	vložek (steklo)	3 ml	3 vložki
EU/1/22/1710/003	Kauliv	20 µg/80 µl	raztopina za injiciranje	za subkutano uporabo	vložek (steklo)	3 ml	začetno pakiranje: 1 vložek in 1 peresnik