

<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/1/24/1817/001	Omlyclo	75 mg	raztopina za injiciranje	subkutana uporaba	napolnjena injekcijska brizga (steklo)	0,5 ml (150 mg/ml)	1 napolnjena injekcijska brizga
EU/1/24/1817/002	Omlyclo	150 mg	raztopina za injiciranje	subkutana uporaba	napolnjena injekcijska brizga (steklo)	1 ml (150 mg/ml)	1 napolnjena injekcijska brizga
EU/1/24/1817/003	Omlyclo	150 mg	raztopina za injiciranje	subkutana uporaba	napolnjena injekcijska brizga (steklo)	1 ml (150 mg/ml)	6 (6 x 1) napolnjenih injekcijskih brizg (skupno pakiranje)
EU/1/24/1817/004	Omlyclo	150 mg	raztopina za injiciranje	subkutana uporaba	napolnjena injekcijska brizga (steklo)	1 ml (150 mg/ml)	10 (10 x 1) napolnjenih injekcijskih brizg (skupno pakiranje)