

<u>Numer Pozwolenia EU</u>	<u>Nazwa (własna)</u>	<u>Moc</u>	<u>Postać farmaceutyczna</u>	<u>Droga podania</u>	<u>Opakowanie bezpośrednie</u>	<u>Zawartość (stężenie)</u>	<u>Wielkość opakowania</u>
EU/1/22/1689/001	Beyfortus	50 mg	Roztwór do wstrzykiwań	Podanie domięśniowe	ampułko-strzykawka (szklana)	0,5 ml (100 mg/ml)	1 ampułko-strzykawka
EU/1/22/1689/002	Beyfortus	50 mg	Roztwór do wstrzykiwań	Podanie domięśniowe	ampułko-strzykawka (szklana)	0,5 ml (100 mg/ml)	1 ampułko-strzykawka + 2 igły
EU/1/22/1689/003	Beyfortus	50 mg	Roztwór do wstrzykiwań	Podanie domięśniowe	ampułko-strzykawka (szklana)	0,5 ml (100 mg/ml)	5 ampułko-strzykawk
EU/1/22/1689/004	Beyfortus	100 mg	Roztwór do wstrzykiwań	Podanie domięśniowe	ampułko-strzykawka (szklana)	1 ml (100 mg/ml)	1 ampułko-strzykawka
EU/1/22/1689/005	Beyfortus	100 mg	Roztwór do wstrzykiwań	Podanie domięśniowe	ampułko-strzykawka (szklana)	1 ml (100 mg/ml)	1 ampułko-strzykawka + 2 igły
EU/1/22/1689/006	Beyfortus	100 mg	Roztwór do wstrzykiwań	Podanie domięśniowe	ampułko-strzykawka (szklana)	1 ml (100 mg/ml)	5 ampułko-strzykawk