

Bilag I

**Liste over lægemidlernes særnavn, lægemiddelformer, styrker,
administrationsvej og indehavere af markedsføringstilladelse i
medlemsstaterne**

Medlems-land (i EEA)	Indehaveren af markedsføringstilladelsen	Særnavn	Styrke	Lægemiddelform	Administrationsvej
Danmark	Omrix Biopharmaceuticals S.A., Chaussee de Waterloo 200, B-1640 Rhode-St-Genese Belgien	Quixil	Fibronectin, humant: 30 mg Humant fibrinogen: 30 mg Argininhydrochlorid: 19 mg Acidumtranexamicum: 95 mg Glycin: 7,9 mg Natriumchlorid: 7 mg	Vævsklæber, opløsning	Intralæsesional anvendelse
Frankrig	OMRIX Biopharmaceuticals S.A. Chaussée de Waterloo 200 1640 Rhode-St-Genèse Belgien	QUIXIL- opløsning til vævsklæber	1. komponent (BAC) Fibrinogen-Fibronectin: 40 mg/ml–60 mg/ml Tranexam: 85 mg/ml–105 mg/ml 2. komponent (Trombin) Trombin: 800 IE/ml–1200 IE/ml Calciumchlorid: 5,6 mg/ml–6,2 mg/ml	Vævsklæber, opløsning	Epilæsesional anvendelse
Italien	OMRIX Biopharmaceuticals S.A. Chaussée de Waterloo 200 1640 Rhode-St-Genèse Belgien	QUIXIL	Fibrinogen og Fibronectin: 40 mg/ml–60 mg/ml Tranexamsyre: 85 mg/ml–105 mg/ml Trombin: 800 IE/ml–1200 IE/ml Calciumchlorid: 5,6 mg/ml–6,2 mg/ml	Vævsklæber, opløsning	Epilæsesional anvendelse
England	Omrix Biopharmaceuticals S.A., Chaussee de Waterloo 200, B-1640 Rhode-St-Genese Belgien	Quixil	Koncentrat af koagulerbart protein: 50 mg/ml Trombin: 1000 IE/ml Calciumchlorid: 5,9 mg/ml Tranexamsyre: 95 mg/ml	Vævsklæber, opløsning	Epilæsesional anvendelse