

<u>EU-Zulassungsnummer</u>	<u>Name</u>	<u>Stärke</u>	<u>Darreichungsform</u>	<u>Art der Anwendung</u>	<u>Behältnis</u>	<u>Inhalt (Konzentration)</u>	<u>Packungsgröße</u>
EU/1/04/290/001	Alimta	500 mg	Pulver zur Herstellung eines Konzentrates zur Herstellung einer Infusionslösung	Intravenöse Anwendung	Durchstechflasche (Glas)	500 mg	1 Durchstechflasche
EU/1/04/290/002	Alimta	100 mg	Pulver zur Herstellung eines Konzentrates zur Herstellung einer Infusionslösung	Intravenöse Anwendung	Durchstechflasche (Glas)	100 mg	1 Durchstechflasche