

Anhang A

Arzneimittel nicht länger zugelassen

<u>EU-Zulassungsnummer</u>	<u>Name (Phantasiebezeichnung)</u>	<u>Stärke</u>	<u>Darreichungsform</u>	<u>Art der Anwendung</u>	<u>Behältnis</u>	<u>Inhalt (Konzentration)</u>	<u>Packungsgröße</u>
EU/1/18/1288/001	Halimatoz	40 mg	Injektionslösung	subkutane Anwendung	Fertigspritze (Glas)	0,8 ml (40 mg/0,8 ml)	1 Fertigspritze mit Nadelschutz
EU/1/18/1288/002	Halimatoz	40 mg	Injektionslösung	subkutane Anwendung	Fertigspritze (Glas)	0,8 ml (40 mg/0,8 ml)	2 Fertigspritzen mit Nadelschutz
EU/1/18/1288/003	Halimatoz	40 mg	Injektionslösung	subkutane Anwendung	Fertigspritze (Glas)	0,8 ml (40 mg/0,8 ml)	6 (3 x 2) Fertigspritzen mit Nadelschutz (Mehrstückpackung)
EU/1/18/1288/004	Halimatoz	40 mg	Injektionslösung	subkutane Anwendung	Fertigpen (Glas)	0,8 ml (40 mg/0,8 ml)	1 Fertigpen
EU/1/18/1288/005	Halimatoz	40 mg	Injektionslösung	subkutane Anwendung	Fertigpen (Glas)	0,8 ml (40 mg/0,8 ml)	2 Fertigpens
EU/1/18/1288/006	Halimatoz	40 mg	Injektionslösung	subkutane Anwendung	Fertigpen (Glas)	0,8 ml (40 mg/0,8 ml)	6 (3 x 2) Fertigpens (Mehrstückpackung)
EU/1/18/1288/007	Halimatoz	20 mg	Injektionslösung	subkutane Anwendung	Fertigspritze (Glas)	0,4 ml (20 mg/0,4 ml)	2 Fertigspritzen mit Nadelschutz

Arzneimittel nicht länger zugelassen