

Anhang A

<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/1/24/1798/001	Lytenava	25 mg/ml	Injektionslösung	Intravitreale Anwendung	Durchstechflasche (Glas)	0,3 ml	1 Durchstechflasche