

<u>EU-Zulassungsnummer</u>	<u>Name</u>	<u>Stärke</u>	<u>Darreichungsform</u>	<u>Art der Anwendung</u>	<u>Behältnis</u>	<u>Packungsgröße</u>
EU/1/18/1283/001	Pemetrexed Krka	100 mg	Pulver zur Herstellung eines Konzentrates zur Herstellung einer Infusionslösung	Intravenöse Anwendung	Durchstechflasche (Glas)	1 Durchstechflasche
EU/1/18/1283/002	Pemetrexed Krka	500 mg	Pulver zur Herstellung eines Konzentrates zur Herstellung einer Infusionslösung	Intravenöse Anwendung	Durchstechflasche (Glas)	1 Durchstechflasche

Arzneimittel nicht länger zugelassen