

<u>ΕΥ Αριθμός Έγκρισης</u>	<u>(Επωνομασία)</u>	<u>Περιεκτικότητα</u>	<u>Φαρμακοτεχνική μορφή</u>	<u>Οδός χορήγησης</u>	<u>Στοιχειώδης Συσκευασία</u>	<u>Περιεχόμενο (συγκέντρωση)</u>	<u>Συσκευασία</u>
EU/1/17/1207/001	Ritemvia	500 mg	Πυκνό διάλυμα για παρασκευή διαλύματος προς έγχυση	Ενδοφλέβια χρήση	φιαλίδιο (γυάλινο)	50 ml (10 mg/ml)	1 φιαλίδιο
EU/1/17/1207/002	Ritemvia	100 mg	Πυκνό διάλυμα για παρασκευή διαλύματος προς έγχυση	Ενδοφλέβια χρήση	φιαλίδιο (γυάλινο)	10 ml (10 mg/ml)	2 φιαλίδια

Φαρμακευτικό προϊόν του οποίου η άδεια κυκλοφορίας δεν είναι πλέον σε ισχύ