

<u>Müügiloa nr Euroopa Liidus</u>	<u>(Väljamõeldud) nimetus</u>	<u>Tugevus</u>	<u>Ravimvorm</u>	<u>Manustamistee</u>	<u>Sisepakendi iseloomustus</u>	<u>Pakendi sisu (kontsentratsioon)</u>	<u>Pakendi suurus</u>
EU/1/10/625/001	Arzerra	100 mg	Infusioonilahuse kontsentraat	Intravenoosne	viaal (klaas)	5 ml (20 mg/ml)	3 viaali
EU/1/10/625/003	Arzerra	1000 mg	Infusioonilahuse kontsentraat	Intravenoosne	viaal (klaas)	50 ml (20 mg/ml)	1 viaal

Ravimil on müügiluba lõppenud