

<u><Numer procedury EMA></u> <u><Numer Pozwolenia EU></u>	<u>Nazwa (własna)</u>	<u>Moc</u>	<u>Postać farmaceutyczna</u>	<u>Droga podania</u>	<u>Opakowanie bezpośrednie</u>	<u><Zawartość (steżenie)></u>	<u>Wielkość opakowania</u>
EU/1/10/625/001	Arzerra	100 mg	koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji	podanie dożylne	fiolka (szklana)	5 ml (20 mg/ml)	3 fiołki
EU/1/10/625/003	Arzerra	1000 mg	koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji	podanie dożylne	fiolka (szklana)	50 ml (20 mg/ml)	1 fiołka

Produkt leczniczy bez ważnego pozwolenia na dopuszczenie do obrotu