

<u><Številka postopka EMA> <Številka (EU) dovoljenja za promet></u>	<u>(Izmišljeno) ime</u>	<u>Jakost</u>	<u>Farmacevtska oblika</u>	<u>Pot uporabe</u>	<u>Stična ovojnina</u>	<u>Velikost pakiranja</u>
EU/1/19/1397/001	Bortezomib Fresenius Kabi	3,5 mg	prašek za raztopino za injiciranje	intravenska uporaba, subkutana uporaba	viala (steklena)	1 viala
EU/1/19/1397/002	Bortezomib Fresenius Kabi	1 mg	prašek za raztopino za injiciranje	intravenska uporaba	viala (steklena)	1 viala
EU/1/19/1397/003	Bortezomib Fresenius Kabi	2,5 mg	prašek za raztopino za injiciranje	intravenska uporaba, subkutana uporaba	viala (steklena)	1 viala