

Aneks A

Produkt leczniczy bez ważnego pozwolenia na dopuszczenie do obrotu

<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/1/18/1288/001	Halimatoz	40 mg	Roztwór do wstrzykiwań	Podanie podskórne	ampułko-strzykawka (szkło)	0,8 ml (40 mg/0,8 ml)	1 ampulko-strzykawka z zabezpieczeniem igły
EU/1/18/1288/002	Halimatoz	40 mg	Roztwór do wstrzykiwań	Podanie podskórne	ampulko-strzykawka (szkło)	0,8 ml (40 mg/0,8 ml)	2 ampulko-strzykawki z zabezpieczeniem igły
EU/1/18/1288/003	Halimatoz	40 mg	Roztwór do wstrzykiwań	Podanie podskórne	ampulko-strzykawka (szkło)	0,8 ml (40 mg/0,8 ml)	6 (3 × 2) ampulko-strzykawk z zabezpieczeniem igły (opakowanie zbiorcze)
EU/1/18/1288/004	Halimatoz	40 mg	Roztwór do wstrzykiwań	Podanie podskórne	wstrzykiwacz półautomatyczny napełniony (szkło)	0,8 ml (40 mg/0,8 ml)	1 wstrzykiwacz półautomatyczny napełniony
EU/1/18/1288/005	Halimatoz	40 mg	Roztwór do wstrzykiwań	Podanie podskórne	wstrzykiwacz półautomatyczny napełniony (szkło)	0,8 ml (40 mg/0,8 ml)	2 wstrzykiwacze półautomatyczne napełnione
EU/1/18/1288/006	Halimatoz	40 mg	Roztwór do wstrzykiwań	Podanie podskórne	wstrzykiwacz półautomatyczny napełniony (szkło)	0,8 ml (40 mg/0,8 ml)	6 (3 × 2) wstrzykiwaczy półautomatycznych napełnionych (opakowanie zbiorcze)
EU/1/18/1288/007	Halimatoz	20 mg	Roztwór do wstrzykiwań	Podanie podskórne	ampulko-strzykawka (szkło)	0,4 ml (20 mg/0,4 ml)	2 ampulko-strzykawki z zabezpieczeniem igły

Produkt leczniczy bez ważnego pozwolenia na dopuszczenie do obrotu