

<u>EU-Zulassungsnummer</u>	<u>Name (Phantasiebezeichnung)</u>	<u>Stärke</u>	<u>Darreichungsform</u>	<u>Art der Anwendung</u>	<u>Behältnis</u>	<u>Inhalt (Konzentration)</u>	<u>Packungsgröße</u>
EU/1/18/1281/001	KANJINTI	150 mg	Pulver für ein Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung	intravenöse Anwendung	Durchstechflasche (Glas)	150 mg	1 Durchstechflasche
EU/1/18/1281/002	KANJINTI	420 mg	Pulver für ein Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung	intravenöse Anwendung	Durchstechflasche (Glas)	420 mg	1 Durchstechflasche