

<u>ΕΥ Αριθμός Έγκρισης</u>	<u>(Επινοηθείσα) ονομασία</u>	<u>Περιεκτικότητα</u>	<u>Φαρμακοτεχνική μορφή</u>	<u>Οδός χορήγησης</u>	<u>Στοιχειώδης Συσκευασία</u>	<u>Περιεχόμενο (συγκέντρωση)</u>	<u>Συσκευασία</u>
EU/1/18/1281/001	KANJINTI	150 mg	Κόνις για πυκνό διάλυμα για παρασκευή διαλύματος προς έγχυση	Ενδοφλέβια χρήση	φιαλίδιο (γυάλινο)	150 mg	1 φιαλίδιο
EU/1/18/1281/002	KANJINTI	420 mg	Κόνις για πυκνό διάλυμα για παρασκευή διαλύματος προς έγχυση	Ενδοφλέβια χρήση	φιαλίδιο (γυάλινο)	420 mg	1 φιαλίδιο