

<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/1/20/1522/001	LUMOXITI	1 mg	Κόνις για πυκνό σκεύασμα και διάλυμα για παρασκευή διαλύματος προς έγχυση	Ενδοφλέβια χρήση	Κόνις: φιαλίδιο (γυάλινο) Σταθεροποιητής: φιαλίδιο (γυάλινο)	Κόνις: 1 mg Σταθεροποιητής: 1 ml	2 φιαλίδια + 1 φιαλίδιο
EU/1/20/1522/002	LUMOXITI	1 mg	Κόνις για πυκνό σκεύασμα και διάλυμα για παρασκευή διαλύματος προς έγχυση	Ενδοφλέβια χρήση	Κόνις: φιαλίδιο (γυάλινο) Σταθεροποιητής: φιαλίδιο (γυάλινο)	Κόνις: 1 mg Σταθεροποιητής: 1 ml	3 φιαλίδια + 1 φιαλίδιο

Φαρμακευτικό προϊόν του οποίου η άδεια κυκλοφορίας δεν είναι πλέον σε ισχύ