

<u>Müügiloa nr Euroopa Liidus</u>	<u>(Väljamõeldud) nimetus</u>	<u>Tugevus</u>	<u>Ravimvorm</u>	<u>Manustamistee</u>	<u>Sisepakendi iseloomustus</u>	<u>Pakendi sisu (kontsentratsioon)</u>	<u>Pakendi suurus</u>
EU/1/20/1522/001	LUMOXITI	1 mg	Infusioonilahuse kontsentraadi pulber ja lahus	Intravenoosne	Pulber: viaal (klaas) Stabilisaator: viaal (klaas)	Pulber: 1 mg Stabilisaator: 1 ml	2 viaali + 1 viaal
EU/1/20/1522/002	LUMOXITI	1 mg	Infusioonilahuse kontsentraadi pulber ja lahus	Intravenoosne	Pulber: viaal (klaas) Stabilisaator: viaal (klaas)	Pulber: 1 mg Stabilisaator: 1 ml	3 viaali + 1 viaal

Ravimil on müügiluba lõppenud