

<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>Wielkość opakowania</u>
EU/1/20/1522/001	LUMOXITI	1 mg	Proszek do koncentratu i roztwór, do sporządzania roztworu do infuzji.	Podanie dożylne	Proszek: fiolka (szklana) Stabilizator: fiolka (szklana)	2 fiolki + 1 fiolka
EU/1/20/1522/002	LUMOXITI	1 mg	Proszek do koncentratu i roztwór, do sporządzania roztworu do infuzji.	Podanie dożylne	Proszek: fiolka (szklana) Stabilizator: fiolka (szklana)	3 fiolki + 1 fiolka

Produkt leczniczy bez ważnego pozwolenia na dopuszczenie do obrotu