

<u>Numărul (UE) APP</u>	<u>Numele (inventat)</u>	<u>Concentrația</u>	<u>Forma farmaceutică</u>	<u>Calea de administrare</u>	<u>Ambalajul primar</u>	<u>Conținutul (concentrația)</u>	<u>Mărimea ambalajului</u>
EU/1/20/1522/001	LUMOXITI	1 mg	Pulbere pentru concentrat și soluție pentru soluție perfuzabilă	Administrare intravenoasă	Pulbere: flacon (sticlă) Stabilizant: flacon (sticlă)	Pulbere: 1 mg Stabilizant: 1 ml	2 flacoane + 1 flacon
EU/1/20/1522/002	LUMOXITI	1 mg	Pulbere pentru concentrat și soluție pentru soluție perfuzabilă	Administrare intravenoasă	Pulbere: flacon (sticlă) Stabilizant: flacon (sticlă)	Pulbere: 1 mg Stabilizant: 1 ml	3 flacoane + 1 flacon

Medicamentul nu mai este autorizat