

<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>Zawartość (steżenie)</u>	<u>Wielkość opakowania</u>
EU/1/17/1207/001	Ritemvia	500 mg	Koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji	Podanie dożylnie	fiolka (szkło)	50 ml (10 mg/ml)	1 fiolka
EU/1/17/1207/002	Ritemvia	100 mg	Koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji	Podanie dożylnie	fiolka (szkło)	10 ml (10 mg/ml)	2 fiolki