

<u>EU-Zulassungsnummer</u>	<u>Name (Phantasiebezeichnung)</u>	<u>Stärke</u>	<u>Darreichungsform</u>	<u>Art der Anwendung</u>	<u>Behältnis</u>	<u>Inhalt (Konzentration)</u>	<u>Packungsgröße</u>
EU/1/08/492/001	RoActemra	20 mg/ml	Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung	Intravenöse Anwendung	Durchstechflasche (Glas)	4 ml	1 Durchstechflasche
EU/1/08/492/002	RoActemra	20 mg/ml	Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung	Intravenöse Anwendung	Durchstechflasche (Glas)	4 ml	4 Durchstechflaschen
EU/1/08/492/003	RoActemra	20 mg/ml	Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung	Intravenöse Anwendung	Durchstechflasche (Glas)	10 ml	1 Durchstechflasche
EU/1/08/492/004	RoActemra	20 mg/ml	Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung	Intravenöse Anwendung	Durchstechflasche (Glas)	10 ml	4 Durchstechflaschen
EU/1/08/492/005	RoActemra	20 mg/ml	Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung	Intravenöse Anwendung	Durchstechflasche (Glas)	20 ml	1 Durchstechflasche
EU/1/08/492/006	RoActemra	20 mg/ml	Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung	Intravenöse Anwendung	Durchstechflasche (Glas)	20 ml	4 Durchstechflaschen
EU/1/08/492/007	RoActemra	162 mg	Injektionslösung in einer Fertigspritze	Subkutane Anwendung	Fertigspritze (Glas)	0,9 ml	4 Fertigspritzen
EU/1/08/492/008	RoActemra	162 mg	Injektionslösung in einer Fertigspritze	Subkutane Anwendung	Fertigspritze (Glas)	0,9 ml	12 (3 x 4) Fertigspritzen (Bündelpackung)
EU/1/08/492/009	RoActemra	162 mg	Injektionslösung in einem Fertigpen	Subkutane Anwendung	Fertigspritze (Glas) in einem Fertigpen	0,9 ml	4 Fertigpens
EU/1/08/492/010	RoActemra	162 mg	Injektionslösung in einem Fertigpen	Subkutane Anwendung	Fertigspritze (Glas) in einem Fertigpen	0,9 ml	12 (3 x 4) Fertigpens (Bündelpackung)