

<u>&lt;RT (EU) numeris &gt;</u>	<u>&lt; (Sugalvotas) Stiprumas pavadinimas &gt;</u>	<u>Farmacinė forma</u>	<u>Vartojimo būdas</u>	<u>Vidinė pakuotė</u>	<u>&lt; Kiekis (koncentracija) &gt;</u>	<u>Pakuotės dydis</u>
EU/1/08/492/001	RoActemra 20 mg/ml	Koncentratas infuziniam tirpalui	Leisti į veną	Flakonas (stiklo)	4 ml	1 flakonas
EU/1/08/492/002	RoActemra 20 mg/ml	Koncentratas infuziniam tirpalui	Leisti į veną	Flakonas (stiklo)	4 ml	4 flakonai
EU/1/08/492/003	RoActemra 20 mg/ml	Koncentratas infuziniam tirpalui	Leisti į veną	Flakonas (stiklo)	10 ml	1 flakonas
EU/1/08/492/004	RoActemra 20 mg/ml	Koncentratas infuziniam tirpalui	Leisti į veną	Flakonas (stiklo)	10 ml	4 flakonai
EU/1/08/492/005	RoActemra 20 mg/ml	Koncentratas infuziniam tirpalui	Leisti į veną	Flakonas (stiklo)	20 ml	1 flakonas
EU/1/08/492/006	RoActemra 20 mg/ml	Koncentratas infuziniam tirpalui	Leisti į veną	Flakonas (stiklo)	20 ml	4 flakonai
EU/1/08/492/007	RoActemra 162 mg	Injekcinis tirpalas	Leisti po oda	Užpildytas švirkštas (stiklo)	0,9 ml (180 mg/ml)	4 užpildyti švirkštai
EU/1/08/492/008	RoActemra 162 mg	Injekcinis tirpalas	Leisti po oda	Užpildytas švirkštas (stiklo)	0,9 ml (180 mg/ml)	12 (3 x 4) užpildytų švirkštų (grupinė pakuotė)
EU/1/08/492/009	RoActemra 162 mg	Injekcinis tirpalas	Leisti po oda	Užpildytas švirkštas (stiklo) švirkštiklyje	0,9 ml (180 mg/ml)	4 užpildyti švirkštikliai
EU/1/08/492/010	RoActemra 162 mg	Injekcinis tirpalas	Leisti po oda	Užpildytas švirkštas (stiklo) švirkštiklyje	0,9 ml (180 mg/ml)	12 (3 x 4) užpildytų švirkštiklių (grupinė pakuotė)