

<EMA procedūros numeris > <RT (EU) numeris >	< (Sugalvotas) Stiprumas pavadinimas > < Pavadinimas >	Stiprumas	Farmacinė forma	Vartojimo būdas	Vidinė pakuotė	< Kiekis (koncentracija) >	Pakuotės dydis
EU/1/08/492/001	RoActemra	20 mg/ml	Koncentratas infuziniam tirpalui	Vartoti į veną	Buteliukas (stiklo)	80 mg/4 ml	4 ml
EU/1/08/492/002	RoActemra	20 mg/ml	Koncentratas infuziniam tirpalui	Vartoti į veną	Buteliukas (stiklo)	80 mg/4 ml	4 ml
EU/1/08/492/003	RoActemra	20 mg/ml	Koncentratas infuziniam tirpalui	Vartoti į veną	Buteliukas (stiklo)	200 mg/10 ml	10 ml
EU/1/08/492/004	RoActemra	20 mg/ml	Koncentratas infuziniam tirpalui	Vartoti į veną	Buteliukas (stiklo)	200 mg/10 ml	10 ml
EU/1/08/492/005	RoActemra	20 mg/ml	Koncentratas infuziniam tirpalui	Vartoti į veną	Buteliukas (stiklo)	400 mg/20 ml	20 ml
EU/1/08/492/006	RoActemra	20 mg/ml	Koncentratas infuziniam tirpalui	Vartoti į veną	Buteliukas (stiklo)	400 mg/20 ml	20 ml
EU/1/08/492/007	RoActemra	162 mg/0,9 ml	Injekcinis tirpalas	Leisti po oda	Užpildytas švirkštiklis	162 mg/0,9 ml	4 užpildyti švirkštikliai
EU/1/08/492/008	RoActemra	162 mg/0,9 ml	Injekcinis tirpalas	Leisti po oda	Užpildytas švirkštas (stiklo)	162 mg/0,9 ml	4 užpildyti švirkštai
EU/1/08/492/009	RoActemra	162 mg	Injekcinis tirpalas	Leisti po oda	Užpildytas švirkštas (stiklo) švirkštiklyje	0,9 ml	4 užpildyti švirkštikliai
EU/1/08/492/010	RoActemra	162 mg	Injekcinis tirpalas	Leisti po oda	Užpildytas švirkštas (stiklo) švirkštiklyje	0,9 ml	12 (3 x 4) užpildytų švirkštiklių (grupinė pakuotė)