

<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/1/08/492/001	RoActemra	20 mg/ml	Koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji	Podanie dożylne	fiolka (szkło)	4 ml	1 fiolka
EU/1/08/492/002	RoActemra	20 mg/ml	Koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji	Podanie dożylne	fiolka (szkło)	4 ml	4 fiolki
EU/1/08/492/003	RoActemra	20 mg/ml	Koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji	Podanie dożylne	fiolka (szkło)	10 ml	1 fiolka
EU/1/08/492/004	RoActemra	20 mg/ml	Koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji	Podanie dożylne	fiolka (szkło)	10 ml	4 fiolki
EU/1/08/492/005	RoActemra	20 mg/ml	Koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji	Podanie dożylne	fiolka (szkło)	20 ml	1 fiolka
EU/1/08/492/006	RoActemra	20 mg/ml	Koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji	Podanie dożylne	fiolka (szkło)	20 ml	4 fiolki
EU/1/08/492/007	RoActemra	162 mg	Roztwór do wstrzykiwań	Podanie podskórne	ampułko-strzykawka (szkło)	0,9 ml (180 mg/ml)	4 ampułko-strzykawki
EU/1/08/492/008	RoActemra	162 mg	Roztwór do wstrzykiwań	Podanie podskórne	ampułko-strzykawka (szkło)	0,9 ml (180 mg/ml)	12 (3 x 4) ampułko-strzykawk (opakowanie zbiorcze)
EU/1/08/492/009	RoActemra	162 mg	Roztwór do wstrzykiwań	Podanie podskórne	ampułko-strzykawka (szkło) we wstrzykiwaczu półautomatycznym	0,9 ml (180 mg/ml)	4 wstrzykiwacze półautomatyczne napełnione
EU/1/08/492/010	RoActemra	162 mg	Roztwór do wstrzykiwań	Podanie podskórne	ampułko-strzykawka (szkło) we wstrzykiwaczu półautomatycznym	0,9 ml (180 mg/ml)	12 (3 x 4) wstrzykiwaczy półautomatycznych napełnionych (opakowanie zbiorcze)