

Anexo I

**Relación de los nombres del medicamento, formas farmacéuticas, dosis,
vías de administración, titulares de la autorización de comercialización en
los estados miembros**

Estado miembro (del EEE)	Titular de la autorización de comercialización	Nombre inventado Nombre	Concentración	Forma farmacéutica	Vía de administración
Dinamarca	Omrix Biopharmaceuticals S.A., Chaussee de Waterloo 200, B-1640 Rhode-St-Genese Bélgica	Quixil	Fibronectina, humana: 30 mg Fibrinógeno humano: 30 mg Clorhidrato de arginina: 19 mg Ácido tranexámico: 95 mg Glicina: 7,9 mg Cloruro de sodio: 7 mg	Solución para adhesivo tisular	Uso intralesional
Francia	OMRIX Biopharmaceuticals S.A. Chaussée de Waterloo 200 1640 Rhode-St-Genèse Bélgica	QUIXIL solución para adhesivo tisular	Primer componente (BAC) Fibrinógeno-Fibronectina: 40 mg/ml–60 mg/ml Ácido tranexámico: 85 mg /ml–105 mg /ml Segundo componente: (trombina) Trombina 800 UI/ml–1.200 UI/ml Cloruro de calcio: 5,6 mg/ml–6,2 mg/ml	Solución para adhesivo tisular	Uso epilesional
Italia	OMRIX Biopharmaceuticals S.A. Chaussée de Waterloo 200 1640 Rhode-St-Genèse Bélgica	QUIXIL	Fibrinógeno y fibronectina: 40 mg/ml–60 mg/ml Ácido tranexámico: 85 mg/ml–105 mg/ml Trombina: 800 UI/ml–1.200 UI/ml Cloruro de calcio: 5,6 mg/ml–6,2 mg/ml	Solución para adhesivo tisular	Uso epilesional
Reino Unido	Omrix Biopharmaceuticals S.A., Chaussee de Waterloo 200, B-1640 Rhode-St-Genese Bélgica	Quixil	Conc. de proteína coagulable: 50 mg/ml Trombina: 1.000 UI/ml Cloruro de calcio: 5,9 mg/ml Ácido tranexámico: 95 mg/ml	Solución para adhesivo tisular	Uso epilesional