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