

| <u>Müügiloa nr Euroopa Liidus</u> | <u>Ravimi väljamõeldud nimetus</u> | <u>Tugevus</u> | <u>Ravimvorm</u>                        | <u>Manustamistee</u> | <u>Pakendi iseloomustus</u> | <u>Pakendi sisu</u> | <u>Pakendi suurus</u> |
|-----------------------------------|------------------------------------|----------------|-----------------------------------------|----------------------|-----------------------------|---------------------|-----------------------|
| EU/1/97/035/001                   | Refludan                           | 50 mg          | Kontsentraat süstelahuse valmistamiseks | Intravenoosne        | Viaal (klaasist)            | 1 ml                | 1 viaal               |
| EU/1/97/035/002                   | Refludan                           | 50 mg          | Kontsentraat süstelahuse valmistamiseks | Intravenoosne        | Viaal (klaasist)            | 1 ml                | 10 viaali             |
| EU/1/97/035/003                   | Refludan                           | 20 mg          | Kontsentraat süstelahuse valmistamiseks | Intravenoosne        | Viaal (klaasist)            | 0,4 ml              | 1 viaal               |
| EU/1/97/035/004                   | Refludan                           | 20 mg          | Kontsentraat süstelahuse valmistamiseks | Intravenoosne        | Viaal (klaasist)            | 0,4 ml              | 10 viaali             |

Medicamento con autorización anulada