

<u>Müügiloa nr Euroopa Liidus</u>	<u>(Väljamõeldud) nimetus</u>	<u>Tugevus</u>	<u>Ravimvorm</u>	<u>Manustamistee</u>	<u>Sisepakendi iseloomustus</u>	<u>Pakendi sisu (kontsentratsioon)</u>	<u>Pakendi suurus</u>
EU/1/12/800/001	Zoledronic acid Hospira	4 mg/5 ml	Infusioonilahuse kontsentraat	Intravenoosne	viaal (klaas)	4 mg/5 ml	1 viaal
EU/1/12/800/002	Zoledronic acid Hospira	4 mg/5 ml	Infusioonilahuse kontsentraat	Intravenoosne	viaal (plast)	4 mg/5 ml	1 viaal
EU/1/12/800/003	Zoledronic acid Hospira	4 mg/100 ml	Infusioonilahus	Intravenoosne	kott (PP/PP)	4 mg/100 ml	1 kott
EU/1/12/800/004	Zoledronic acid Hospira	5 mg/100 ml	Infusioonilahus	Intravenoosne	kott (PP/PP)	5 mg/100 ml	1 kott

Ravimil on müügiluba lõppenud