

Bijlage I

Lijst van de namen, farmaceutische vormen, sterktes van de geneesmiddelen, wijzen van toediening, houders van de vergunning voor het in de handel brengen in de lidstaten

Lidstaat (in EER)	Houders van de vergunning voor het in de handel brengen	Fantasienaam naam	Sterkte	Farmaceutische vorm	Wijze van toediening
Denemarken	Omrix Biopharmaceuticals S.A., Chaussee de Waterloo 200, B-1640 Rhode-St-Genese België	Quixil	Fibronectine, humaan: 30 mg Humaan fibrinogeen: 30 mg Arginine hydrochloride: 19 mg Acidum tranexamicum: 95 mg Glycine: 7,9 mg Natriumchloride: 7 mg	Oplossing voor weefselijm	Intralesionaal gebruik
Frankrijk	OMRIX Biopharmaceuticals S.A. Chaussée de Waterloo 200 1640 Rhode-St-Genèse België	QUIXIL Oplossing voor weefselijm	1ste component (BAC) Fibrinogeen-Fibronectine: 40 mg/ml–60 mg/ml Tranexaminezuur: 85 mg/ml–105 mg/ml 2de component (trombine) Trombine: 800 IU/ml–1200 IU/ml Natriumchloride: 5,6 mg/ml–6,2 mg/ml	Oplossing voor weefselijm	Epilesionaal gebruik
Italië	OMRIX Biopharmaceuticals S.A. Chaussée de Waterloo 200 1640 Rhode-St-Genèse België	QUIXIL	Fibrinogeen en fibronectine: 40 mg/ml–60 mg/ml Tranexaminezuur: 85 mg/ml–105 mg/ml Trombine: 800 IU/ml–1200 IU/ml Natriumchloride: 5,6 mg/ml–6,2 mg/ml	Oplossing voor weefselijm	Epilesionaal gebruik
Verenigd Koninkrijk	Omrix Biopharmaceuticals S.A., Chaussee de Waterloo 200, B-1640 Rhode-St-Genese België	Quixil	Stollingseiwit conc.: 50 mg/ml Trombine: 1000 IU/ml Natriumchloride: 5,9 mg/ml Tranexaminezuur: 95 mg/ml	Oplossing voor weefselijm	Epilesionaal gebruik