

<u>Numer Pozwolenia EU</u>	<u>Nazwa (własna)</u>	<u>Moc</u>	<u>Postać farmaceutyczna</u>	<u>Droga podania</u>	<u>Opakowanie bezpośrednie</u>	<u>Zawartość (stężenie)</u>	<u>Wielkość opakowania</u>
EU/1/15/1047/001	Blinicyto	38,5 µg	Proszek do sporządzania koncentratu i roztwór do przygotowania roztworu do infuzji	Podanie dożylnie	Proszek: fiolka (szklana) Roztwór: fiolka (szklana)	Proszek: 38,5 µg Roztwór: 10 ml	1 fiolka + 1 fiolka