

<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>Wielkość opakowania</u>
EU/1/16/1102/001	Bortezomib SUN	3,5 mg	Proszek do sporządzania roztworu do wstrzykiwań	Podanie dożylne, Podanie podskórne	Szklana fiolka	1 fiolka