

<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/1/23/1730/001	Briumvi	150 mg	Koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji	Podanie dożylne	Fiolka (szklana)	6 mL (25 mg/mL)	1 fiolka
EU/1/23/1730/002	Briumvi	150 mg	Koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji	Podanie dożylne	Fiolka (szklana)	6 mL (25 mg/mL)	3 fiolki