

<u><Numer procedury EMA></u> <u><Numer Pozwolenia EU></u>	<u>Nazwa</u> <u>(własna)</u>	<u>Moc</u>	<u>Postać</u> <u>farmaceutyczna</u>	<u>Droga</u> <u>podania</u>	<u>Opakow</u> <u>anie</u> <u>bezpośre</u> <u>dnie</u>	<u><Zawartość</u> <u>(stężenie)></u>	<u>Wielkość</u> <u>opakowania</u>
EU/1/24/1861/001	Ituxredi	100 mg	Koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji	Podanie dożylne	Fiolka (szklana)	10 ml (10 mg/ml)	1 fiolki
EU/1/24/1861/002	Ituxredi	100 mg	Koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji	Podanie dożylne	Fiolka (szklana)	10 ml (10 mg/ml)	2 fiolka
EU/1/24/1861/003	Ituxredi	500 mg	Koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji	Podanie dożylne	Fiolka (szklana)	50 ml (10 mg/ml)	1 fiolki
EU/1/24/1861/004	Ituxredi	500 mg	Koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji	Podanie dożylne	Fiolka (szklana)	50 ml (10 mg/ml)	2 fiolka