

<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 (steżenie)</u>	<u>Wielkość opakowania</u>
EU/1/25/1926/001	Kisunla	350 mg	Koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji	Podanie dożylne	fiolka (szklana)	20 ml (17,5 mg/ml)	1 fiolka
EU/1/25/1926/002	Kisunla	350 mg	Koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji	Podanie dożylne	fiolka (szklana)	20 ml (17,5 mg/ml)	2 (2 x 1) fiolki (opakowanie zbiorcze)