

<u>Numer Pozwolenia EU</u>	<u>Nazwa (własna)</u>	<u>Dawka</u>	<u>Postać farmaceutyczna</u>	<u>Droga podania</u>	<u>Opakowanie bezpośrednie</u>	<u>Zawartość (stężenie)</u>	<u>Wielkość opakowania</u>
EU/1/12/810/001	Krystexxa	8 mg/ml	Koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji	Dożylnie	fiolka (szklana)	1 ml	1 fiolka

Produkt leczniczy bez ważnego pozwolenia na dopuszczenie do obrotu