

Aneks A

<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/1/24/1804/001	Neoatrimon	1,5 mg/ml	Roztwór do infuzji	Stosowanie dożylne	fiolka (szkło)	30 ml	1 fiolka
EU/1/24/1804/002	Neoatrimon	4,5 mg/ml	Roztwór do infuzji	Stosowanie dożylne	fiolka (szkło)	50 ml	1 fiolka