

<b><u>Numer Pozwolenia EU</u></b>	<b><u>Nazwa (własna)</u></b>	<b><u>Moc</u></b>	<b><u>Postać farmaceutyczna</u></b>	<b><u>Droga podania</u></b>	<b><u>Opakowanie bezpośrednie</u></b>	<b><u>Zawartość (steżenie)</u></b>	<b><u>Wielkość opakowania</u></b>
EU/1/17/1207/001	Ritemvia	500 mg	Koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji	Podanie dożylne	fiolka (szkło)	50 ml (10 mg/ml)	1 fiolka
EU/1/17/1207/002	Ritemvia	100 mg	Koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji	Podanie dożylne	fiolka (szkło)	10 ml (10 mg/ml)	2 fiolki

Produkt leczniczy bez ważnego pozwolenia na dopuszczenie do obrotu