

<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/1/23/1758/001	Tevimbra	100 mg	Koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji	Podanie dożylne	fiolka (szkło)	10 ml (10 mg/ml)	1 fiolka
EU/1/23/1758/002	Tevimbra	100 mg	Koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji	Podanie dożylne	fiolka (szkło)	10 ml (10 mg/ml)	2 (2 x 1) fiolki (opakowanie zbiorcze)