

<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/1/02/204/001	Trisenox	1 mg/ml	Koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji	Podanie dożylne	Ampułka (szkło)	10 ml	10 ampułek
EU/1/02/204/002	Trisenox	2 mg/ml	Koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji	Podanie dożylne	Fiolka (szkło)	6 ml	10 fiolek