

<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 (steżenie)</u>	<u>Wielkość opakowania</u>
EU/1/19/1371/001	Ultomiris	300 mg	Koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji	Do stosowania dożylnego	Fiolka (szklana)	30 ml (10 mg/ml)	1 fiolka
EU/1/19/1371/002	Ultomiris	300 mg	Koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji	Do stosowania dożylnego	Fiolka (szklana)	3 ml (100 mg/ml)	1 fiolka
EU/1/19/1371/003	Ultomiris	1100 mg	Koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji	Do stosowania dożylnego	Fiolka (szklana)	11 ml (100 mg/ml)	1 fiolka