

<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/1/17/1239/001	VeraSeal	80 mg/ml / 500 j.m./ml	Roztwory do sporządzania kleju do tkanek	Podanie na zmianę chorobową	Ampułko-strzykawka (szkło)	Ludzki fibrynogen: 1 ml Ludzka trombina: 1 ml	Podajnik z 2 ampułko-strzykawkami + 1 kaniula
EU/1/17/1239/002	VeraSeal	80 mg/ml / 500 j.m./ml	Roztwory do sporządzania kleju do tkanek	Podanie na zmianę chorobową	Ampułko-strzykawka (szkło)	Ludzki fibrynogen: 2 ml Ludzka trombina: 2 ml	Podajnik z 2 ampułko-strzykawkami + 1 kaniula
EU/1/17/1239/003	VeraSeal	80 mg/ml / 500 j.m./ml	Roztwory do sporządzania kleju do tkanek	Podanie na zmianę chorobową	Ampułko-strzykawka (szkło)	Ludzki fibrynogen: 3 ml Ludzka trombina: 3 ml	Podajnik z 2 ampułko-strzykawkami + 1 kaniula
EU/1/17/1239/004	VeraSeal	80 mg/ml / 500 j.m./ml	Roztwory do sporządzania kleju do tkanek	Podanie na zmianę chorobową	Ampułko-strzykawka (szkło)	Ludzki fibrynogen: 5 ml Ludzka trombina: 5 ml	Podajnik z 2 ampułko-strzykawkami + 1 kaniula