

<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/1/12/814/001	Zaltrap	25 mg/ml	Koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji	Podanie dożylne	fiolka (szklana)	100 mg/4 ml	1 fiolka
EU/1/12/814/002	Zaltrap	25 mg/ml	Koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji	Podanie dożylne	fiolka (szklana)	100 mg/4 ml	3 fiołki
EU/1/12/814/003	Zaltrap	25 mg/ml	Koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji	Podanie dożylne	fiolka (szklana)	200 mg/8 ml	1 fiolka