

<u><Številka postopka EMA></u> <u><Številka (EU) dovoljenja</u> <u>za promet></u>	<u>(Izmišljeno) ime</u>	<u>Jakost</u>	<u>Farmacevtska</u> <u>oblika</u>	<u>Pot uporabe</u>	<u>Stična</u> <u>ovojnina</u>	<u><Vsebina</u> <u>(koncentracija)></u>	<u>Velikost</u> <u>pakiranja</u>
EU/1/24/1861/001	Ituxredi	100 mg	Koncentrat za raztopino za infundiranje	Intravenska uporaba	viala (steklo)	10 ml (10 mg/ml)	1 viala
EU/1/24/1861/002	Ituxredi	100 mg	Koncentrat za raztopino za infundiranje	Intravenska uporaba	viala (steklo)	10 ml (10 mg/ml)	2 viali
EU/1/24/1861/003	Ituxredi	500 mg	Koncentrat za raztopino za infundiranje	Intravenska uporaba	viala (steklo)	50 ml (10 mg/ml)	1 viala
EU/1/24/1861/004	Ituxredi	500 mg	Koncentrat za raztopino za infundiranje	Intravenska uporaba	viala (steklo)	50 ml (10 mg/ml)	2 viali