

| <u>Številka (EU) dovoljenja<br/>za promet</u> | <u>(Izmišljeno)<br/>ime</u> | <u>Jakost</u> | <u>Farmacevtska oblika</u>                 | <u>Pot uporabe</u>     | <u>Stična<br/>ovojnina</u> | <u>Vsebina</u> | <u>Velikost<br/>pakiranja</u> |
|-----------------------------------------------|-----------------------------|---------------|--------------------------------------------|------------------------|----------------------------|----------------|-------------------------------|
| EU/1/12/814/001                               | Zaltrap                     | 25 mg/ml      | Koncentrat za raztopino<br>za infundiranje | Intravenska<br>uporaba | viala<br>(steklena)        | 100 mg/4 ml    | 1 viala                       |
| EU/1/12/814/002                               | Zaltrap                     | 25 mg/ml      | Koncentrat za raztopino<br>za infundiranje | Intravenska<br>uporaba | viala<br>(steklena)        | 100 mg/4 ml    | 3 viala                       |
| EU/1/12/814/003                               | Zaltrap                     | 25 mg/ml      | Koncentrat za raztopino<br>za infundiranje | Intravenska<br>uporaba | viala<br>(steklena)        | 200 mg/8 ml    | 1 viala                       |