

Priloga I

**Seznam imen, farmacevtskih oblik, jakosti zdravil, poti uporabe zdravila,
imetnikov dovoljenja za promet z zdravilom v državah članicah**

Država članica (v EGP)	Imetnik dovoljenja za promet z zdravilom	Izmišljeno ime Ime	Jakost	Farmacevtska oblika	Pot uporabe zdravila
Danska	Omrix Biopharmaceuticals S.A., Chaussee de Waterloo 200, B-1640 Rhode-St-Genese Belgija	Quixil	Fibronektin, humani: 30 mg Humani fibrinogen: 30 mg Arginin hidroklorid: 19 mg Traneksaminska kislina: 95 mg Glicin: 7,9 mg Natrijev klorid: 7 mg	Raztopina za lepilo	Intralezijska uporaba
Francija	OMRIX Biopharmaceuticals S.A. Chaussée de Waterloo 200 1640 Rhode-St-Genèse Belgija	QUIXIL raztopina za lepilo	1. komponenta (BAC) Fibrinogen-fibronektin: 40 mg/ml–60 mg/ml Traneksaminska kislina: 85 mg/ml–105 mg/ml 2. komponenta (trombin) Trombin: 800 IE/ml–1200 IE/ml Kalcijev klorid: 5,6 mg/ml–6,2 mg/ml	Raztopina za lepilo	Epilezijska uporaba
Italija	OMRIX Biopharmaceuticals S.A. Chaussée de Waterloo 200 1640 Rhode-St-Genèse Belgija	QUIXIL	Fibrinogen in fibronektin: 40 mg/ml–60 mg/ml Traneksaminska kislina: 85 mg/ml–105 mg/ml Trombin: 800 IE/ml–1200 IE/ml Kalcijev klorid: 5,6 mg/ml–6,2 mg/ml	Raztopina za lepilo	Epilezijska uporaba
Združeno kraljestvo	Omrix Biopharmaceuticals S.A., Chaussee de Waterloo 200, B-1640 Rhode-St-Genese Belgija	Quixil	Konc. koagulacijske beljakovine: 50 mg/ml Trombin: 1000 IE/ml Kalcijev klorid: 5,9 mg/ml Traneksaminska kislina: 95 mg/ml	Raztopina za lepilo	Epilezijska uporaba