

| <b><u>EMA:s<br/>procedurnummer</u></b> | <b><u>(Läkemedlets)<br/>namn</u></b> | <b><u>Styrka</u></b> | <b><u>Läkemedelsform</u></b>                   | <b><u>Administrerings<br/>sätt</u></b> | <b><u>Innerförpackning</u></b> | <b><u>Innehåll<br/>(koncentration)</u></b> | <b><u>Förpackningsstorlek</u></b> |
|----------------------------------------|--------------------------------------|----------------------|------------------------------------------------|----------------------------------------|--------------------------------|--------------------------------------------|-----------------------------------|
| EU/1/17/1231/001                       | Ocrevus                              | 300 mg               | Koncentrat till<br>infusionsvätska,<br>lösning | Intravenös<br>användning               | Injektionsflaska<br>(glas)     | 10 ml (30 mg/ml)                           | 1 injektionsflaska                |
| EU/1/17/1231/002                       | Ocrevus                              | 300 mg               | Koncentrat till<br>infusionsvätska,<br>lösning | Intravenös<br>användning               | Injektionsflaska<br>(glas)     | 10 ml (30 mg/ml)                           | 2 injektionsflaskor               |
| EU/1/17/1231/003                       | Ocrevus                              | 920 mg               | Injektionsvätska,<br>lösning                   | Subkutan<br>användning                 | Injektionsflaska<br>(glas)     | 23 ml (40 mg/ml)                           | 1 injektionsflaska                |