

Bilaga I

**Namnförteckning, läkemedelsform, läkemedlets styrka, administrationsväg,
innehavare av godkännande för försäljning i medlemsländerna**

Medlemsland (i EES)	Innehavare av godkännande för försäljning	Tilltänkt namn Namn	Styrka	Läkemedelsform	Administrationsväg
Danmark	Omrix Biopharmaceuticals S.A., Chaussee de Waterloo 200, B-1640 Rhode-St-Genese Belgien	Quixil	Fibronektin, humant: 30 mg Humant fibrinogen: 30 mg Argininhydroklorid:19 mg Tranexamsyra:95 mg Glycin:7,9 mg Natriumklorid:7 mg	Lösning för vävnadslim	Intralesionell användning
Frankrike	OMRIX Biopharmaceuticals S.A. Chaussée de Waterloo 200 1640 Rhode-St-Genèse Belgien	QUIXIL-lösning för vävnadslim	1:a komponent (BAC) Fibrinogen-fibronektin:40 mg/ml–60 mg/ml Tranexamsyra:85 mg/ml–105 mg/ml 2:a komponent (trombin) Trombin:800 IE/ml–1 200 IE/ml Kalciumklorid:5,6 mg/ml–6,2 mg/ml	Lösning för vävnadslim	Epilesionell användning
Italien	OMRIX Biopharmaceuticals S.A. Chaussée de Waterloo 200 1640 Rhode-St-Genèse Belgien	QUIXIL	Fibrinogen och fibronektin: 40 mg/ml– 60 mg/ml Tranexamsyra: 85 mg/ml–105 mg/ml Trombin: 800 IE/ml–1 200 IE/ml Kalciumklorid: 5,6 mg/ml–6,2 mg/ml	Lösning för vävnadslim	Epilesionell användning
Storbritannien	Omrix Biopharmaceuticals S.A., Chaussee de Waterloo 200, B-1640 Rhode-St-Genese Belgien	Quixil	Koagulerbarproteinkonc.:50 mg/ml Trombin: 1 000 IE/ml Kalciumklorid: 5,9 mg/ml Tranexamsyra: 95 mg/ml	Lösning för vävnadslim	Epilesionell användning