

<u>EU-Zulassungsnummer</u>	<u>Name (Phantasiebezeichnung)</u>	<u>Stärke</u>	<u>Darreichungsform</u>	<u>Art der Anwendung</u>	<u>Behältnis</u>	<u>Inhalt (Konzentration)</u>	<u>Packungsgröße</u>
EU/1/06/339/003	Preotact	100 µg	Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionslösung	Subkutane Anwendung	Pulver: Doppelkammer-Patrone (Glas) in einem Fertipen, Lösungsmittel: Doppelkammer-Patrone (Glas) in einem Fertipen	1.61 mg (1.4 mg/ml)	2 Fertipens

Arzneimittel nicht länger zugelassen