

| <u>Müügiloa nr</u> <u>Euroopa Liidus</u> | <u>(Väljamõeldud)</u> <u>nimetus</u> | <u>Tugevus</u> | <u>Ravimvorm</u> | <u>Manustamistee</u> | <u>Sisepakendi</u> <u>iseloomustus</u> | <u>Pakendi sisu</u> <u>(kontsentratsioon)</u> | <u>Pakendi</u> <u>suurus</u> |
|---|---|--|-------------------------|-----------------------------|---|--|--|
| EU/1/22/1631/001 | Breyanzi | 1,1...70 × 10 ⁶ rakku/ml / 1,1...70 × 10 ⁶ rakku/ml | Infusioonidispersioon | Intravenoosne | Viaal (tsüklilisest olefiinkopolümeerist) | 4,6 ml ühes viaalis | 1 kuni 4 viaali iga rakukomp onendi kohta |