

<u>Numer Pozwolenia EU</u>	<u>Nazwa (własna)</u>	<u>Moc</u>	<u>Postać farmaceutyczna</u>	<u>Droga podania</u>	<u>Opakowanie bezpośrednie</u>	<u>Zawartość (stężenie)</u>	<u>Wielkość opakowania</u>
EU/1/05/320/001	Noxafil	40 mg/ml	Zawiesina doustna	Podanie doustne	butelka (szkło)	105 ml	1 butelka
EU/1/05/320/002	Noxafil	100 mg	Tabletka dojelitowa	Podanie doustne	blister (PVC/aclar/alu)		24 tabletki
EU/1/05/320/003	Noxafil	100 mg	Tabletka dojelitowa	Podanie doustne	blister (PVC/aclar/alu)		96 tabletek
EU/1/05/320/004	Noxafil	300 mg	Koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji	Podanie dożylnie	fiolka (szkło)	16,7 ml	1 fiolka
EU/1/05/320/005	Noxafil	300 mg	Dojelitowy proszek i rozpuszczalnik do sporządzania zawiesiny doustnej	Podanie doustne	proszek: saszetka (PET/alu/LLDPE); rozpuszczalnik: butelka (HDPE)	proszek: 300 mg; rozpuszczalnik: 9 ml	Opakowanie 1: 8 saszetek + 2 strzykawki po 3 ml + 2 strzykawki po 10 ml + 2 kubki do mieszania + 1 butelka z rozpuszczalnikiem + 1 łącznik do butelki; Opakowanie 2: 6 strzykawek po 3 ml + 6 strzykawek po 10 ml