

| <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/1/06/339/003 | Preotact | 100 µg | Proszek i rozpuszczalnik do sporządzania roztworu do wstrzykiwań | Podanie podskórne | proszek: wkład dwukomorowy (szkło) we wstrzykiwaczu półautomatycznym napełnionym; rozpuszczalnik: wkład dwukomorowy (szkło) we wstrzykiwaczu półautomatycznym napełnionym | 1,61 mg (1,4 mg/ml) | 2 wstrzykiwacze półautomatyczne napełnione |

Produkt leczniczy bez ważnego pozwolenia na dopuszczenie do obrotu