

<u>Številka (EU) dovoljenja za promet</u>	<u>(Izmišljeno) ime</u>	<u>Jakost</u>	<u>Farmacevtska oblika</u>	<u>Pot uporabe</u>	<u>Stična ovojnina</u>	<u>Vsebina (koncentracija)</u>	<u>Velikost pakiranja</u>
EU/1/02/204/001	Trisenox	1 mg/ml	Koncentrat za raztopino za infundiranje	Intravenska uporaba	Ampula (steklo)	10 ml	10 ampul
EU/1/02/204/002	Trisenox	2 mg/ml	Koncentrat za raztopino za infundiranje	Intravenska uporaba	Viala (steklo)	6 ml	10 vial