

<u>Müügiloa nr Euroopa Liidus</u>	<u>(Väljamõeldud) nimetus</u>	<u>Tugevus</u>	<u>Ravimvorm</u>	<u>Manustamistee</u>	<u>Sisepakendi iseloomustus</u>	<u>Pakendi sisu (kontsentratsioon)</u>	<u>Pakendi suurus</u>
EU/1/08/492/001	RoActemra	20 mg/ml	Infusioonilahuse kontsentraat	Intravenoosne	Viaal (klaas)	4 ml	1 viaal
EU/1/08/492/002	RoActemra	20 mg/ml	Infusioonilahuse kontsentraat	Intravenoosne	Viaal (klaas)	4 ml	4 viaali
EU/1/08/492/003	RoActemra	20 mg/ml	Infusioonilahuse kontsentraat	Intravenoosne	Viaal (klaas)	10 ml	1 viaal
EU/1/08/492/004	RoActemra	20 mg/ml	Infusioonilahuse kontsentraat	Intravenoosne	Viaal (klaas)	10 ml	4 viaali
EU/1/08/492/005	RoActemra	20 mg/ml	Infusioonilahuse kontsentraat	Intravenoosne	Viaal (klaas)	20 ml	1 viaal
EU/1/08/492/006	RoActemra	20 mg/ml	Infusioonilahuse kontsentraat	Intravenoosne	Viaal (klaas)	20 ml	4 viaali
EU/1/08/492/007	RoActemra	162 mg	Süstelahus	Subkutaanne	Süstel (klaas)	0,9 ml (180 mg/ml)	4 süstlit
EU/1/08/492/008	RoActemra	162 mg	Süstelahus	Subkutaanne	Süstel (klaas)	0,9 ml (180 mg/ml)	12 (3 x 4) süstlit (multipakend)
EU/1/08/492/009	RoActemra	162 mg	Süstelahus	Subkutaanne	Süstel (klaas)	0,9 ml (180 mg/ml)	4 süstlit
EU/1/08/492/010	RoActemra	162 mg/ml	Süstelahus	Subkutaanne	Süstel (klaas)	0,9 ml (180 mg/ml)	12 (3 x 4) süstlit (multipakend)