

28.02.2024

Dotyczy produktu leczniczego:

Bortezomib Eugia, *Bortezomibum*, 3,5 mg, proszek do sporządzania roztworu do wstrzykiwań, nr pozwolenia: 26446.

Informacja

Niniejszym informujemy, że jedna fiolka produktu leczniczego Bortezomib Eugia, *Bortezomibum*, 3,5 mg, proszek do sporządzania roztworu do wstrzykiwań, zawiera:

- 3,5 mg bortezomibu
- 35,0 mg mannitolu.

Z poważaniem

Jacek Krzemiński

Head of Regulatory Affairs



Aurovitas Pharma Polska Sp. z o.o.

ul. Sokratesa 13D lok.27

01-909 Warszawa

NIP: 1182141800

Tel.: +48 22 311 20 00