





Neulasta® 6 mg

Injektionslösung
Pegfilgrastim

Subkutane Anwendung.
Jede Fertigspritze enthält 6 mg Pegfilgrastim in 0,6 ml (10 mg/ml) Injektionslösung.
Packungsgröße: 1 Fertigspritze.



x1

EU/1/02/227/004



Neulasta® 6 mg

Injektionslösung
Pegfilgrastim

Subkutane Anwendung.
Wichtig: Lesen Sie die Packungsbeilage, bevor Sie die Fertigspritze verwenden.



Sonstige Bestandteile: Natriumacetat, Sorbitol (E420), Polysorbat 20, Wasser für Injektionszwecke.
Sonstige Bestandteile, denen eine Wirkung zugeschrieben wird: Sorbitol (E420), Natriumacetat.
Siehe Packungsbeilage für weitere Informationen.
Verschreibungspflichtig.

Deutschland

Pegfilgrastim wird mittels rekombinanter DNA-Technologie in *Escherichia coli* (*E. coli*) hergestellt.

Amgen GmbH,
80992 München



N1



PZN -6444264

t, Sorbitol (E420),
zwecke.
Wirkung
, Natriumacetat.
Informationen.

Deutschland

Pegfilgrastim wird
mittels rekombinanter
DNA-Technologie in
Escherichia coli (*E. coli*)
hergestellt.



PZN -6444264

Amgen GmbH,
80992 München