

Warszawa, dn. 13/06/2019 r.

**Dotyczy produktu leczniczego****Atriance 5 mg/ml roztwór do infuzji****Pozwolenie na dopuszczenie do obrotu nr EU/1/07/403/001****Podmiot odpowiedzialny: Novartis Europharm Limited****OŚWIADCZENIE**

Oświadczamy, iż zaproponowany w ofercie produkt leczniczy Atriance 5 mg/ml roztwór do infuzji, zgodnie z informacją otrzymaną z centrali, posiada następujące parametry:

**- Gęstość roztworu wynosi 1,0047 g/ml**

Z poważaniem,

Adam Olkowski  
Koordynator ds. Rejestracji LekówMikołaj Grudnik  
Starszy Specjalista ds. Rejestracji Leków