



**Do Wszystkich Zainteresowanych**

Bazylea, 23 sierpnia 2024 r.

**Tecentriq 840 mg koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji  
Tecentriq 1200 mg koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji**

Szanowni Państwo,

Łączna zawartość (bez nadmiaru) jednej fiołki produktu Tecentriq 840 mg/14 mL stanowi:

- Atezolizumab (substancja lecznicza) 840 mg
- Substancje pomocnicze 635,6 mg
- Sterylna woda do iniekcji q.s. ad 14 ml

Łączna zawartość (bez nadmiaru) jednej fiołki produktu Tecentriq 1200 mg/20 mL stanowi:

- Atezolizumab (substancja lecznicza) 1200 mg
- Substancje pomocnicze 908,1 mg
- Sterylna woda do iniekcji q.s. ad 20 ml

Gęstość produktu Tecentriq 840 mg/14 mL oraz Tecentriq 1200mg/20 ml wynosi 1.03 g/mL.

W imieniu Roche Registration GmbH,

Dr. Holger Raviol  
Pharma Technical Regulatory

Dr Markus Boutellier  
Pharma Technical Regulatory

**Roche Registration  
GmbH**

Emil-Barell-Straße 1  
D-79639 Grenzach-Wyhlen  
Germany  
Telefon +49 7624 14 2892  
Telefax +49 7624 1015

Sitz der Gesellschaft:  
Grenzach-Wyhlen  
Registergericht:  
Freiburg HRB 717155

Geschäftsführung:  
Dr. Julia Wagle  
  
USt-IdNr.:  
DE314809599