

<u>MF (EU)-nummer</u>	<u>(Særnavn) Navn</u>	<u>Styrke</u>	<u>Lægemiddelform</u>	<u>Administration</u>	<u>Emballage</u>	<u>Paknings-størrelse</u>
EU/1/17/1221/001	Kisqali	200 mg	Filmoverttrukket tablet	Oral anvendelse	blister (PCTFE/PVC)	21 tabletter
EU/1/17/1221/002	Kisqali	200 mg	Filmoverttrukket tablet	Oral anvendelse	blister (PA/alu/PVC)	21 tabletter
EU/1/17/1221/003	Kisqali	200 mg	Filmoverttrukket tablet	Oral anvendelse	blister (PCTFE/PVC)	42 tabletter
EU/1/17/1221/004	Kisqali	200 mg	Filmoverttrukket tablet	Oral anvendelse	blister (PA/alu/PVC)	42 tabletter
EU/1/17/1221/005	Kisqali	200 mg	Filmoverttrukket tablet	Oral anvendelse	blister (PCTFE/PVC)	63 tabletter
EU/1/17/1221/006	Kisqali	200 mg	Filmoverttrukket tablet	Oral anvendelse	blister (PA/alu/PVC)	63 tabletter
EU/1/17/1221/007	Kisqali	200 mg	Filmoverttrukket tablet	Oral anvendelse	blister (PCTFE/PVC)	63 (3 x 21) tabletter (multipakning)
EU/1/17/1221/008	Kisqali	200 mg	Filmoverttrukket tablet	Oral anvendelse	blister (PA/alu/PVC)	63 (3 x 21) tabletter (multipakning)
EU/1/17/1221/009	Kisqali	200 mg	Filmoverttrukket tablet	Oral anvendelse	blister (PCTFE/PVC)	126 (3 x 42) tabletter (multipakning)
EU/1/17/1221/010	Kisqali	200 mg	Filmoverttrukket tablet	Oral anvendelse	blister (PA/alu/PVC)	126 (3 x 42) tabletter (multipakning)
EU/1/17/1221/011	Kisqali	200 mg	Filmoverttrukket tablet	Oral anvendelse	blister (PCTFE/PVC)	189 (3 x 63) tabletter (multipakning)
EU/1/17/1221/012	Kisqali	200 mg	Filmoverttrukket tablet	Oral anvendelse	blister (PA/alu/PVC)	189 (3 x 63) tabletter (multipakning)