

<u>ΕΥ Αριθμός Έγκρισης</u>	<u>(Επινθηθείσα) ονομασία</u>	<u>Περιεκτικ ότητα</u>	<u>Φαρμακοτεχνική μορφή</u>	<u>Οδός χορήγησης</u>	<u>Στοιχειώδης Συσκευασία</u>	<u>Περιεχόμενο (συγκέντρωση)</u>	<u>Συσκευασία</u>
EU/1/24/1840/001	AKANTIOR	0,8 mg/ml	Οφθαλμικές σταγόνες, διάλυμα	Οφθαλμική χρήση	περιέκτης μίας δόσης (LDPE)	0,3 ml	20 περιέκτες μίας δόσης
EU/1/24/1840/002	AKANTIOR	0,8 mg/ml	Οφθαλμικές σταγόνες, διάλυμα	Οφθαλμική χρήση	περιέκτης μίας δόσης (LDPE)	0,3 ml	30 περιέκτες μίας δόσης
EU/1/24/1840/003	AKANTIOR	0,8 mg/ml	Οφθαλμικές σταγόνες, διάλυμα	Οφθαλμική χρήση	περιέκτης μίας δόσης (LDPE)	0,3 ml	120 (4 × 30) περιέκτες μίας δόσης (πολυσυσκευασία)