

<u>ΕΥ Αριθμός Έγκρισης</u>	<u>(Επωνομασία)</u>	<u>Περιεκτικότητα</u>	<u>Φαρμακοτεχνική Μορφή</u>	<u>Οδός Χορήγησης</u>	<u>Στοιχειώδης Συσκευασία</u>	<u>Συσκευασία</u>
EU/1/19/1368/001	Ambrisentan Viatris	5 mg	Επικαλυμμένα με λεπτό υμένιο δισκία	Από στόματος χρήση	κυψέλη (PVC/PVdC/alu)	30 δισκία
EU/1/19/1368/002	Ambrisentan Viatris	5 mg	Επικαλυμμένα με λεπτό υμένιο δισκία	Από στόματος χρήση	κυψέλη (PVC/PVdC/alu)	30 x 1 δισκία (μονάδα δόσης)
EU/1/19/1368/003	Ambrisentan Viatris	10 mg	Επικαλυμμένα με λεπτό υμένιο δισκία	Από στόματος χρήση	κυψέλη (PVC/PVdC/alu)	30 δισκία
EU/1/19/1368/004	Ambrisentan Viatris	10 mg	Επικαλυμμένα με λεπτό υμένιο δισκία	Από στόματος χρήση	κυψέλη (PVC/PVdC/alu)	30 x 1 δισκία (μονάδα δόσης)
EU/1/19/1368/005	Ambrisentan Viatris	5 mg	Επικαλυμμένα με λεπτό υμένιο δισκία	Από στόματος χρήση	κυψέλη (PVC/PVdC/alu)	60 x 1 δισκία (μονάδα δόσης)
EU/1/19/1368/006	Ambrisentan Viatris	10 mg	Επικαλυμμένα με λεπτό υμένιο δισκία	Από στόματος χρήση	κυψέλη (PVC/PVdC/alu)	60 x 1 δισκία (μονάδα δόσης)