

<u>ΕΥ Αριθμός Έγκρισης</u>	<u>(Επινυθείσα) ονομασία</u>	<u>Περιεκτικότητα</u>	<u>Φαρμακοτεχνική μορφή</u>	<u>Οδός χορήγησης</u>	<u>Στοιχειώδης Συσκευασία</u>	<u>Συσκευασία</u>
EU/1/18/1321/001	Gefitinib Mylan	250 mg	Επικαλυμμένο με λεπτό υμένιο δισκίο	Από στόματος χρήση	Κυψέλη (blister) (PVC/PVDC/Αλουμίνιο)	30 δισκία
EU/1/18/1321/002	Gefitinib Mylan	250 mg	Επικαλυμμένο με λεπτό υμένιο δισκίο	Από στόματος χρήση	Κυψέλη (blister) (PVC/PVDC/Αλουμίνιο)	30 × 1 δισκία (μονάδα δόσης)

Φαρμακευτικό προϊόν του οποίου η άδεια κυκλοφορίας δεν είναι πλέον σε ισχύ