

<u>Número de autorización de comercialización de la UE</u>	<u>Denominación (de fantasía)</u>	<u>Dosis</u>	<u>Forma farmacéutica</u>	<u>Vía de administración</u>	<u>Acondicionamiento primario</u>	<u>Tamaño del envase</u>
EU/1/19/1397/001	Bortezomib Fresenius Kabi	3,5 mg	Polvo para solución inyectable	Vía intravenosa Vía subcutánea	vial (vidrio)	1 vial
EU/1/19/1397/002	Bortezomib Fresenius Kabi	1 mg	Polvo para solución inyectable	Vía intravenosa	vial (vidrio)	1 vial
EU/1/19/1397/003	Bortezomib Fresenius Kabi	2,5 mg	Polvo para solución inyectable	Vía intravenosa Vía subcutánea	vial (vidrio)	1 vial