

<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 o primario</u>	<u>Tamaño del envase</u>
EU/1/13/831/001	Capecitabina SUN	150 mg	Comprimidos recubiertos con película	Vía oral	Blister (alu/alu)	60 comprimidos
EU/1/13/831/002	Capecitabina SUN	500 mg	Comprimidos recubiertos con película	Vía oral	Blister (alu/alu)	120 comprimidos

Medicamento con autorización anulada