

Anexo A

<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/1/18/1284/001	Dzuveo	30 µg	Comprimido sublingual	Vía sublingual	Aplicador monodosis (PP)	5 x 1 comprimidos en aplicadores monodosis
EU/1/18/1284/002	Dzuveo	30 µg	Comprimido sublingual	Vía sublingual	Aplicador monodosis (PP)	10 x 1 comprimidos en aplicadores monodosis