

<u>EU Αριθμός Έγκρισης</u>	<u>(Επινοηθείσα) ονομασία</u>	<u>Περιεκτικότητα</u>	<u>Φαρμακοτεχνική μορφή</u>	<u>Οδός χορήγησης</u>	<u>Στοιχειώδης Συσκευασία</u>	<u>Περιεχόμενο (συγκέντρωση)</u>	<u>Συσκευασία</u>
EU/1/06/340/001	Ganfort	0,3 mg/ml + 5 mg/ml	Οφθαλμικές σταγόνες, διάλυμα	Οφθαλμική χρήση	Φιάλη (LDPE)	3 ml	1 φιαλίδιο
EU/1/06/340/002	Ganfort	0,3 mg/ml + 5 mg/ml	Οφθαλμικές σταγόνες, διάλυμα	Οφθαλμική χρήση	Φιάλη (LDPE)	3 ml	3 φιαλίδια
EU/1/06/340/003	Ganfort	0,3 mg/ml + 5 mg/ml	Οφθαλμικές σταγόνες, διάλυμα	Οφθαλμική χρήση	Περιέκτες μίας δόσης (LDPE)	0.4 ml	5 περιέκτες μίας δόσης (LDPE)
EU/1/06/340/004	Ganfort	0,3 mg/ml + 5 mg/ml	Οφθαλμικές σταγόνες, διάλυμα	Οφθαλμική χρήση	Περιέκτες μίας δόσης (LDPE)	0.4 ml	30 περιέκτες μίας δόσης (LDPE)
EU/1/06/340/005	Ganfort	0,3 mg/ml + 5 mg/ml	Οφθαλμικές σταγόνες, διάλυμα	Οφθαλμική χρήση	Περιέκτες μίας δόσης (LDPE)	0.4 ml	90 περιέκτες μίας δόσης (LDPE)