

<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>Contenido (concentración)</u>	<u>Tamaño del envase</u>
EU/1/18/1281/001	KANJINTI	150 mg	Polvo para concentrado para solución para perfusión	Uso intravenoso	vial (vidrio)	150 mg	1 vial
EU/1/18/1281/002	KANJINTI	420 mg	Polvo para concentrado para solución para perfusión	Uso intravenoso	vial (vidrio)	420 mg	1 vial