

<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/1/20/1519/001	Lenalidomida Krka	2,5 mg	Cápsula dura	Vía oral	blíster (OPA/Al/PVC-PET/Al)	7 x 1 cápsula dura (unidosis)
EU/1/20/1519/002	Lenalidomida Krka	2,5 mg	Cápsula dura	Vía oral	blíster (OPA/Al/PVC-PET/Al)	21 x 1 cápsula dura (unidosis)
EU/1/20/1519/003	Lenalidomida Krka	5 mg	Cápsula dura	Vía oral	blíster (OPA/Al/PVC-PET/Al)	7 x 1 cápsula dura (unidosis)
EU/1/20/1519/004	Lenalidomida Krka	5 mg	Cápsula dura	Vía oral	blíster (OPA/Al/PVC-PET/Al)	21 x 1 cápsula dura (unidosis)
EU/1/20/1519/005	Lenalidomida Krka	7,5 mg	Cápsula dura	Vía oral	blíster (OPA/Al/PVC-PET/Al)	7 x 1 cápsula dura (unidosis)
EU/1/20/1519/006	Lenalidomida Krkao	7,5 mg	Cápsula dura	Vía oral	blíster (OPA/Al/PVC-PET/Al)	21 x 1 cápsula dura (unidosis)
EU/1/20/1519/007	Lenalidomida Krka	10 mg	Cápsula dura	Vía oral	blíster (OPA/Al/PVC-PET/Al)	7 x 1 cápsula dura (unidosis)
EU/1/20/1519/008	Lenalidomida Krka	10 mg	Cápsula dura	Vía oral	blíster (OPA/Al/PVC-PET/Al)	21 x 1 cápsula dura (unidosis)
EU/1/20/1519/009	Lenalidomida Krka	15 mg	Cápsula dura	Vía oral	blíster (OPA/Al/PVC-PET/Al)	7 x 1 cápsula dura (unidosis)
EU/1/20/1519/010	Lenalidomida Krka	15 mg	Cápsula dura	Vía oral	blíster (OPA/Al/PVC-PET/Al)	21 x 1 cápsula dura (unidosis)
EU/1/20/1519/011	Lenalidomida Krka	20 mg	Cápsula dura	Vía oral	blíster (OPA/Al/PVC-PET/Al)	7 x 1 cápsula dura (unidosis)
EU/1/20/1519/012	Lenalidomida Krka	20 mg	Cápsula dura	Vía oral	blíster (OPA/Al/PVC-PET/Al)	21 x 1 cápsula dura (unidosis)
EU/1/20/1519/013	Lenalidomida Krka	25 mg	Cápsula dura	Vía oral	blíster (OPA/Al/PVC-PET/Al)	7 x 1 cápsula dura (unidosis)
EU/1/20/1519/014	Lenalidomida Krka	25 mg	Cápsula dura	Vía oral	blíster (OPA/Al/PVC-PET/Al)	21 x 1 cápsula dura (unidosis)