

<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/1/20/1522/001	LUMOXITI	1 mg	Polvo para concentrado y solución para perfusión	Uso intravenoso	Polvo: vial (vidrio) Estabilizante: vial (vidrio)	Polvo: 1 mg Estabilizante: 1 ml	2 viales + 1 vial
EU/1/20/1522/002	LUMOXITI	1 mg	Polvo para concentrado y solución para perfusión	Uso intravenoso	Polvo: vial (vidrio) Estabilizante: vial (vidrio)	Polvo: 1 mg Estabilizante: 1 ml	3 viales + 1 vial

Medicamento con autorización anulada