

<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/1/21/1622/001	Oxbryta	500 mg	Comprimidos recubiertos con película	Vía oral	Frasco (HDPE)	90 comprimidos