

<u>ΕΥ Αριθμός Έγκρισης</u>	<u>(Επινοηθείσα) ονομασία</u>	<u>Περιεκτικότητα</u>	<u>Φαρμακοτεχνική μορφή</u>	<u>Οδός χορήγησης</u>	<u>Στοιχειώδης Συσκευασία</u>	<u>Συσκευασία</u>
EU/1/17/1250/001	Rubraca	200 mg	Επικαλυμμένο με λεπτό υμένιο δισκίο	Από στόματος χρήση	φιάλη (HDPE)	60 δισκία
EU/1/17/1250/002	Rubraca	250 mg	Επικαλυμμένο με λεπτό υμένιο δισκίο	Από στόματος χρήση	φιάλη (HDPE)	60 δισκία
EU/1/17/1250/003	Rubraca	300 mg	Επικαλυμμένο με λεπτό υμένιο δισκίο	Από στόματος χρήση	φιάλη (HDPE)	60 δισκία