

Anexo A

Medicamento con autorización anulada

<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/1/19/1378/001	Temybric Ellipta	92 µg/55 µg/ 22 µg	Polvo para inhalación, unidosis	Vía inhalatoria	Blíster (alu)	1 inhalador (14 dosis)
EU/1/19/1378/002	Temybric Ellipta	92 µg/55 µg/ 22 µg	Polvo para inhalación, unidosis	Vía inhalatoria	Blíster (alu)	1 inhalador (30 dosis)
EU/1/19/1378/003	Temybric Ellipta	92 µg/55 µg/ 22 µg	Polvo para inhalación, unidosis	Vía inhalatoria	Blíster (alu)	3 inhaladores (3 x 30 dosis) (envase clínico)

Medicamento con autorización anulada