

<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/1/13/883/001	Vitekta	85 mg	Comprimido recubierto con película	Vía oral	frasco (HDPE)	30 comprimidos
EU/1/13/883/002	Vitekta	150 mg	Comprimido recubierto con película	Vía oral	frasco (HDPE)	30 comprimidos

Medicamento con autorización anulada