

<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 o primario</u>	<u>Tamaño del envase</u>
EU/1/17/1178/001	Xeljanz	5 mg	Comprimido recubierto con película	Vía oral	Frasco (HDPE)	60 comprimidos
EU/1/17/1178/002	Xeljanz	5 mg	Comprimido recubierto con película	Vía oral	Frasco (HDPE)	180 comprimidos
EU/1/17/1178/003	Xeljanz	5 mg	Comprimido recubierto con película	Vía oral	Blíster (alu/PVC/alu)	56 comprimidos
EU/1/17/1178/004	Xeljanz	5 mg	Comprimido recubierto con película	Vía oral	Blíster (alu/PVC/alu)	182 comprimidos
EU/1/17/1178/005	Xeljanz	10 mg	Comprimido recubierto con película	Vía oral	Frasco (HDPE)	60 comprimidos
EU/1/17/1178/006	Xeljanz	10 mg	Comprimido recubierto con película	Vía oral	Frasco (HDPE)	180 comprimidos
EU/1/17/1178/007	Xeljanz	10 mg	Comprimido recubierto con película	Vía oral	Blíster (alu/PVC/alu)	56 comprimidos
EU/1/17/1178/008	Xeljanz	10 mg	Comprimido recubierto con película	Vía oral	Blíster (alu/PVC/alu)	112 comprimidos
EU/1/17/1178/009	Xeljanz	10 mg	Comprimido recubierto con película	Vía oral	Blíster (alu/PVC/alu)	182 comprimidos
EU/1/17/1178/014	Xeljanz	5 mg	Comprimido recubierto con película	Vía oral	Blíster (alu/PVC/alu)	112 comprimidos