

<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>Contenido (concentración)</u>	<u>Tamaño del envase</u>
EU/1/24/1840/001	AKANTIOR	0,8 mg/ml	Colirio en solución	Vía oftálmica	envase unidosis (LDPE)	0,3 ml	20 envases unidosis
EU/1/24/1840/002	AKANTIOR	0,8 mg/ml	Colirio en solución	Vía oftálmica	envase unidosis (LDPE)	0,3 ml	30 envases unidosis
EU/1/24/1840/003	AKANTIOR	0,8 mg/ml	Colirio en solución	Vía oftálmica	envase unidosis (LDPE)	0,3 ml	120 (4 x 30) envases unidosis (envase múltiple)