

<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/1/10/625/001	Arzerra	100 mg	Concentrado para solución para perfusión	Vía intravenosa	vial (vidrio)	5 ml (20 mg/ml)	3 viales
EU/1/10/625/003	Arzerra	1.000 mg	Concentrado para solución para perfusión	Vía intravenosa	vial (vidrio)	50 ml (20 mg/ml)	1 vial

Medicamento con autorización anulada