

<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/1/11/745/001	Desloratadina Actavis	5 mg	Comprimido recubierto con película	Vía oral	blíster (OPA/alu/PVC/alu)	7 comprimidos
EU/1/11/745/002	Desloratadina Actavis	5 mg	Comprimido recubierto con película	Vía oral	blíster (OPA/alu/PVC/alu)	10 comprimidos
EU/1/11/745/003	Desloratadina Actavis	5 mg	Comprimido recubierto con película	Vía oral	blíster (OPA/alu/PVC/alu)	14 comprimidos
EU/1/11/745/004	Desloratadina Actavis	5 mg	Comprimido recubierto con película	Vía oral	blíster (OPA/alu/PVC/alu)	20 comprimidos
EU/1/11/745/005	Desloratadina Actavis	5 mg	Comprimido recubierto con película	Vía oral	blíster (OPA/alu/PVC/alu)	21 comprimidos
EU/1/11/745/006	Desloratadina Actavis	5 mg	Comprimido recubierto con película	Vía oral	blíster (OPA/alu/PVC/alu)	30 comprimidos
EU/1/11/745/007	Desloratadina Actavis	5 mg	Comprimido recubierto con película	Vía oral	blíster (OPA/alu/PVC/alu)	50 comprimidos
EU/1/11/745/008	Desloratadina Actavis	5 mg	Comprimido recubierto con película	Vía oral	blíster (OPA/alu/PVC/alu)	90 comprimidos
EU/1/11/745/009	Desloratadina Actavis	5 mg	Comprimido recubierto con película	Vía oral	blíster (OPA/alu/PVC/alu)	100 comprimidos
EU/1/11/745/010	Desloratadina Actavis	5 mg	Comprimido recubierto con película	Vía oral	frasco (HDPE)	30 comprimidos
EU/1/11/745/011	Desloratadina Actavis	5 mg	Comprimido recubierto con película	Vía oral	frasco (HDPE)	100 comprimidos