

<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/1/15/995/001	DUTREBIS	150 mg/300 mg	Comprimido recubierto con película	Vía oral	Frasco (HDPE)	60 comprimidos

Medicamento con autorización anulada