

Número de autorización de comercialización de la UE	Denominación (de fantasía)	Dosis	Forma farmacéutica	Vía de administración	Acondicionamiento primario	Contenido (concentración)	Tamaño del envase
EU/1/20/1472/001	Equidacent	25 mg/ml	Concentrado para solución para perfusión	Uso intravenoso	vial (vidrio)	4 ml	1 vial
EU/1/20/1472/002	Equidacent	25 mg/ml	Concentrado para solución para perfusión	Uso intravenoso	vial (vidrio)	16 ml	1 vial

Medicamento con autorización anulada