

<u>Número de procedimiento de la EMA</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/1/18/1347/001	Febuxostat Krka	80 mg	Comprimidos recubiertos con película	Vía oral	blister (PVC/PVDC/PVC/Al)	14 comprimidos
EU/1/18/1347/002	Febuxostat Krka	80 mg	Comprimidos recubiertos con película	Vía oral	blister (PVC/PVDC/PVC/Al)	28 comprimidos
EU/1/18/1347/003	Febuxostat Krka	80 mg	Comprimidos recubiertos con película	Vía oral	blister (PVC/PVDC/PVC/Al)	56 comprimidos
EU/1/18/1347/004	Febuxostat Krka	80 mg	Comprimidos recubiertos con película	Vía oral	blister (PVC/PVDC/PVC/Al)	84 comprimidos
EU/1/18/1347/005	Febuxostat Krka	120 mg	Comprimidos recubiertos con película	Vía oral	blister (PVC/PVDC/PVC/Al)	14 comprimidos
EU/1/18/1347/006	Febuxostat Krka	120 mg	Comprimidos recubiertos con película	Vía oral	blister (PVC/PVDC/PVC/Al)	28 comprimidos
EU/1/18/1347/007	Febuxostat Krka	120 mg	Comprimidos recubiertos con película	Vía oral	blister (PVC/PVDC/PVC/Al)	56 comprimidos
EU/1/18/1347/008	Febuxostat Krka	120 mg	Comprimidos recubiertos con película	Vía oral	blister (PVC/PVDC/PVC/Al)	84 comprimidos