

<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/1/18/1321/001	Gefitinib Mylan	250 mg	Comprimido recubierto con película	Administración oral	blíster (PVC/PVDC/alu)	30 comprimidos
EU/1/18/1321/002	Gefitinib Mylan	250 mg	Comprimido recubierto con película	Administración oral	blíster (PVC/PVDC/alu)	30 × 1 comprimidos (dosis unitaria)