

Anexo A

Medicamento con autorización anulada

<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>Contenido (concentración)</u>	<u>Tamaño del envase</u>
EU/1/18/1288/001	Halimatoz	40 mg	Solución inyectable	Vía subcutánea	jeringa precargada (vidrio)	0,8 ml (40 mg/0,8 ml)	1 jeringa precargada con dispositivo de seguridad para aguja
EU/1/18/1288/002	Halimatoz	40 mg	Solución inyectable	Vía subcutánea	jeringa precargada (vidrio)	0,8 ml (40 mg/0,8 ml)	2 jeringas precargadas con dispositivo de seguridad para aguja
EU/1/18/1288/003	Halimatoz	40 mg	Solución inyectable	Vía subcutánea	jeringa precargada (vidrio)	0,8 ml (40 mg/0,8 ml)	6 (3 x 2) jeringas precargadas con dispositivo de seguridad para aguja (multienvase)
EU/1/18/1288/004	Halimatoz	40 mg	Solución inyectable	Vía subcutánea	pluma precargada (vidrio)	0,8 ml (40 mg/0,8 ml)	1 pluma precargada
EU/1/18/1288/005	Halimatoz	40 mg	Solución inyectable	Vía subcutánea	pluma precargada (vidrio)	0,8 ml (40 mg/0,8 ml)	2 plumas precargadas
EU/1/18/1288/006	Halimatoz	40 mg	Solución inyectable	Vía subcutánea	pluma precargada (vidrio)	0,8 ml (40 mg/0,8 ml)	6 (3 x 2) plumas precargadas (multienvase)
EU/1/18/1288/007	Halimatoz	20 mg	Solución inyectable	Vía subcutánea	jeringa precargada (vidrio)	0,4 ml (20 mg/0,4 ml)	2 jeringas precargadas con dispositivo de seguridad para aguja

Medicamento con autorización anulada