

<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/1/17/1243/001	Imatinib Teva B.V.	100 mg	Comprimido recubierto con película	Vía oral	blister (OPA/alu/PVC/alu)	20 x 1 comprimidos (unidosis)
EU/1/17/1243/002	Imatinib Teva B.V.	100 mg	Comprimido recubierto con película	Vía oral	blister (OPA/alu/PVC/alu)	60 comprimidos
EU/1/17/1243/003	Imatinib Teva B.V.	100 mg	Comprimido recubierto con película	Vía oral	blister (OPA/alu/PVC/alu)	60 x 1 comprimidos (unidosis)
EU/1/17/1243/004	Imatinib Teva B.V.	100 mg	Comprimido recubierto con película	Vía oral	blister (OPA/alu/PVC/alu)	120 comprimidos
EU/1/17/1243/005	Imatinib Teva B.V.	100 mg	Comprimido recubierto con película	Vía oral	blister (OPA/alu/PVC/alu)	120 x 1 comprimidos (unidosis)
EU/1/17/1243/006	Imatinib Teva B.V.	100 mg	Comprimido recubierto con película	Vía oral	blister (OPA/alu/PVC/alu)	180 x 1 comprimidos (unidosis)
EU/1/17/1243/007	Imatinib Teva B.V.	100 mg	Comprimido recubierto con película	Vía oral	blister (PVC/PE/PVdC/PE/PVC/alu)	20 x 1 comprimidos (unidosis)
EU/1/17/1243/008	Imatinib Teva B.V.	100 mg	Comprimido recubierto con película	Vía oral	blister (PVC/PE/PVdC/PE/PVC/alu)	60 comprimidos
EU/1/17/1243/009	Imatinib Teva B.V.	100 mg	Comprimido recubierto con película	Vía oral	blister (PVC/PE/PVdC/PE/PVC/alu)	60 x 1 comprimidos (unidosis)
EU/1/17/1243/010	Imatinib Teva B.V.	100 mg	Comprimido recubierto con película	Vía oral	blister (PVC/PE/PVdC/PE/PVC/alu)	120 comprimidos
EU/1/17/1243/011	Imatinib Teva B.V.	100 mg	Comprimido recubierto con película	Vía oral	blister (PVC/PE/PVdC/PE/PVC/alu)	120 x 1 comprimidos (unidosis)
EU/1/17/1243/012	Imatinib Teva B.V.	100 mg	Comprimido recubierto con película	Vía oral	blister (PVC/PE/PVdC/PE/PVC/alu)	180 x 1 comprimidos (unidosis)
EU/1/17/1243/013	Imatinib Teva B.V.	100 mg	Cápsula dura	Vía oral	blister (OPA/alu/PVC/alu)	20 x 1 cápsulas (unidosis)

<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/1/17/1243/014	Imatinib Teva B.V.	100 mg	Cápsula dura	Vía oral	blister (OPA/alu/PVC/alu)	60 cápsulas
EU/1/17/1243/015	Imatinib Teva B.V.	100 mg	Cápsula dura	Vía oral	blister (OPA/alu/PVC/alu)	60 x 1 cápsulas (unidosis)
EU/1/17/1243/016	Imatinib Teva B.V.	100 mg	Cápsula dura	Vía oral	blister (OPA/alu/PVC/alu)	120 cápsulas
EU/1/17/1243/017	Imatinib Teva B.V.	100 mg	Cápsula dura	Vía oral	blister (OPA/alu/PVC/alu)	120 x 1 cápsulas (unidosis)
EU/1/17/1243/018	Imatinib Teva B.V.	100 mg	Cápsula dura	Vía oral	blister (OPA/alu/PVC/alu)	180 x 1 cápsulas (unidosis)
EU/1/17/1243/019	Imatinib Teva B.V.	100 mg	Cápsula dura	Vía oral	blister (PVC/PE/PVdC/PE/PVC/alu)	20 x 1 cápsulas (unidosis)
EU/1/17/1243/020	Imatinib Teva B.V.	100 mg	Cápsula dura	Vía oral	blister (PVC/PE/PVdC/PE/PVC/alu)	60 cápsulas
EU/1/17/1243/021	Imatinib Teva B.V.	100 mg	Cápsula dura	Vía oral	blister (PVC/PE/PVdC/PE/PVC/alu)	60 x 1 cápsulas (unidosis)
EU/1/17/1243/022	Imatinib Teva B.V.	100 mg	Cápsula dura	Vía oral	blister (PVC/PE/PVdC/PE/PVC/alu)	120 cápsulas
EU/1/17/1243/023	Imatinib Teva B.V.	100 mg	Cápsula dura	Vía oral	blister (PVC/PE/PVdC/PE/PVC/alu)	120 x 1 cápsulas (unidosis)
EU/1/17/1243/024	Imatinib Teva B.V.	100 mg	Cápsula dura	Vía oral	blister (PVC/PE/PVdC/PE/PVC/alu)	180 x 1 cápsulas (unidosis)
EU/1/17/1243/025	Imatinib Teva B.V.	400 mg	Comprimido recubierto con película	Vía oral	blister (OPA/alu/PVC/alu)	30 comprimidos
EU/1/17/1243/026	Imatinib Teva B.V.	400 mg	Comprimido recubierto con película	Vía oral	blister (OPA/alu/PVC/alu)	30 x 1 comprimidos (unidosis)
EU/1/17/1243/027	Imatinib Teva B.V.	400 mg	Comprimido recubierto con película	Vía oral	blister (OPA/alu/PVC/alu)	90 comprimidos
EU/1/17/1243/028	Imatinib Teva B.V.	400 mg	Comprimido recubierto con película	Vía oral	blister (OPA/alu/PVC/alu)	90 x 1 comprimidos (unidosis)
EU/1/17/1243/029	Imatinib Teva B.V.	400 mg	Comprimido recubierto con película	Vía oral	blister (PVC/PE/PVdC/PE/PVC/alu)	30 comprimidos

<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/1/17/1243/030	Imatinib Teva B.V.	400 mg	Comprimido recubierto con película	Vía oral	blister (PVC/PE/PVdC/PE/PVC/alu)	30 x 1 comprimidos (unidosis)
EU/1/17/1243/031	Imatinib Teva B.V.	400 mg	Comprimido recubierto con película	Vía oral	blister (PVC/PE/PVdC/PE/PVC/alu)	90 comprimidos
EU/1/17/1243/032	Imatinib Teva B.V.	400 mg	Comprimido recubierto con película	Vía oral	blister (PVC/PE/PVdC/PE/PVC/alu)	90 x 1 comprimidos (unidosis)
EU/1/17/1243/033	Imatinib Teva B.V.	400 mg	Cápsula dura	Vía oral	blister (OPA/alu/PVC/alu)	30 cápsulas
EU/1/17/1243/034	Imatinib Teva B.V.	400 mg	Cápsula dura	Vía oral	blister (OPA/alu/PVC/alu)	30 x 1 cápsulas (unidosis)
EU/1/17/1243/035	Imatinib Teva B.V.	400 mg	Cápsula dura	Vía oral	blister (OPA/alu/PVC/alu)	90 cápsulas
EU/1/17/1243/036	Imatinib Teva B.V.	400 mg	Cápsula dura	Vía oral	blister (OPA/alu/PVC/alu)	90 x 1 cápsulas (unidosis)
EU/1/17/1243/037	Imatinib Teva B.V.	400 mg	Cápsula dura	Vía oral	blister (PVC/PE/PVdC/PE/PVC/alu)	30 cápsulas
EU/1/17/1243/038	Imatinib Teva B.V.	400 mg	Cápsula dura	Vía oral	blister (PVC/PE/PVdC/PE/PVC/alu)	30 x 1 cápsulas (unidosis)
EU/1/17/1243/039	Imatinib Teva B.V.	400 mg	Cápsula dura	Vía oral	blister (PVC/PE/PVdC/PE/PVC/alu)	90 cápsulas
EU/1/17/1243/040	Imatinib Teva B.V.	400 mg	Cápsula dura	Vía oral	blister (PVC/PE/PVdC/PE/PVC/alu)	90 x 1 cápsulas (unidosis)