

<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/1/03/270/001	Kentera	3,9 mg/24 h	Parche transdérmico	Vía transdérmica	sobre (PA/PE/alu/PET/papel laminado)	8 parches transdérmicos
EU/1/03/270/002	Kentera	3,9 mg/24 h	Parche transdérmico	Vía transdérmica	sobre (PA/PE/alu/PET/papel laminado)	24 parches transdérmicos
EU/1/03/270/003	Kentera	3,9 mg/24 h	Parche transdérmico	Vía transdérmica	sobre (PA/PE/alu/PET/papel laminado)	2 parches transdérmicos