

<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/1/25/1926/001	Kisunla	350 mg	Concentrado para solución para perfusión	Vía intravenosa	vial (vidrio)	20 ml (17,5 mg/ml)	1 vial
EU/1/25/1926/002	Kisunla	350 mg	Concentrado para solución para perfusión	Vía intravenosa	vial (vidrio)	20 ml (17,5 mg/ml)	2 (2 x 1) viales (envase múltiple)