

<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/1/20/1521/001	Lenalidomida Krka d.d.	2,5 mg	Cápsula dura	Vía oral	blíster (OPA/Al/PVC-PET/Al)	7 x 1 cápsula dura (unidosis)
EU/1/20/1521/002	Lenalidomida Krka d.d.	2,5 mg	Cápsula dura	Vía oral	blíster (OPA/Al/PVC-PET/Al)	21 x 1 cápsula dura (unidosis)
EU/1/20/1521/003	Lenalidomida Krka d.d.	5 mg	Cápsula dura	Vía oral	blíster (OPA/Al/PVC-PET/Al)	7 x 1 cápsula dura (unidosis)
EU/1/20/1521/004	Lenalidomida Krka d.d.	5 mg	Cápsula dura	Vía oral	blíster (OPA/Al/PVC-PET/Al)	21 x 1 cápsula dura (unidosis)
EU/1/20/1521/005	Lenalidomida Krka d.d.	7,5 mg	Cápsula dura	Vía oral	blíster (OPA/Al/PVC-PET/Al)	7 x 1 cápsula dura (unidosis)
EU/1/20/1521/006	Lenalidomida Krka d.d.	7,5 mg	Cápsula dura	Vía oral	blíster (OPA/Al/PVC-PET/Al)	21 x 1 cápsula dura (unidosis)
EU/1/20/1521/007	Lenalidomida Krka d.d.	10 mg	Cápsula dura	Vía oral	blíster (OPA/Al/PVC-PET/Al)	7 x 1 cápsula dura (unidosis)
EU/1/20/1521/008	Lenalidomida Krka d.d.	10 mg	Cápsula dura	Vía oral	blíster (OPA/Al/PVC-PET/Al)	21 x 1 cápsula dura (unidosis)
EU/1/20/1521/009	Lenalidomida Krka d.d.	15 mg	Cápsula dura	Vía oral	blíster (OPA/Al/PVC-PET/Al)	7 x 1 cápsula dura (unidosis)
EU/1/20/1521/010	Lenalidomida Krka d.d.	15 mg	Cápsula dura	Vía oral	blíster (OPA/Al/PVC-PET/Al)	21 x 1 cápsula dura (unidosis)
EU/1/20/1521/011	Lenalidomida Krka d.d.	20 mg	Cápsula dura	Vía oral	blíster (OPA/Al/PVC-PET/Al)	7 x 1 cápsula dura (unidosis)
EU/1/20/1521/012	Lenalidomida Krka d.d.	20 mg	Cápsula dura	Vía oral	blíster (OPA/Al/PVC-PET/Al)	21 x 1 cápsula dura (unidosis)
EU/1/20/1521/013	Lenalidomida Krka d.d.	25 mg	Cápsula dura	Vía oral	blíster (OPA/Al/PVC-PET/Al)	7 x 1 cápsula dura (unidosis)
EU/1/20/1521/014	Lenalidomida Krka d.d.	25 mg	Cápsula dura	Vía oral	blíster (OPA/Al/PVC-PET/Al)	21 x 1 cápsula dura (unidosis)