

<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/1/18/1283/001	Pemetrexed Krka	100 mg	Polvo para concentrado para solución para perfusión	Vía intravenosa	vial (vidrio)	1 vial
EU/1/18/1283/002	Pemetrexed Krka	500 mg	Polvo para concentrado para solución para perfusión	Vía intravenosa	vial (vidrio)	1 vial

Medicamento con autorización anulada