

Anexo A

<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/1/23/1733/001	Sugammadex Adroiq	100 mg/ml	Solución para perfusión	Vía intravenosa	Vial (vidrio)	2 ml	10 viales
EU/1/23/1733/002	Sugammadex Adroiq	100 mg/ml	Solución inyectable	Vía intravenosa	vial (vidrio)	5 ml	10 viales