

<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/1/13/902/001	Translarna	125 mg	Granulado para suspensión oral	Vía oral	Sobre de aluminio	30 sobres
EU/1/13/902/002	Translarna	250 mg	Granulado para suspensión oral	Vía oral	Sobre de aluminio	30 sobres
EU/1/13/902/003	Translarna	1000 mg	Granulado para suspensión oral	Vía oral	Sobre de aluminio	30 sobres

Medicamento con autorización anulada