

<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 o primario</u>	<u>Tamaño del envase</u>
EU/1/23/1768/001	VANFLYTA	17,7 mg	Comprimido recubierto con película	Vía oral	Blíster (aluminio/aluminio)	14 x 1 comprimidos (unidosis)
EU/1/23/1768/002	VANFLYTA	17,7 mg	Comprimido recubierto con película	Vía oral	Blíster (aluminio/aluminio)	28 x 1 comprimidos (unidosis)
EU/1/23/1768/003	VANFLYTA	26,5 mg	Comprimido recubierto con película	Vía oral	Blíster (aluminio/aluminio)	14 x 1 comprimidos (unidosis)
EU/1/23/1768/004	VANFLYTA	26,5 mg	Comprimido recubierto con película	Vía oral	Blíster (aluminio/aluminio)	28 x 1 comprimidos (unidosis)
EU/1/23/1768/005	VANFLYTA	26,5 mg	Comprimido recubierto con película	Vía oral	Blíster (aluminio/aluminio)	56 x 1 comprimidos (unidosis)