<u>Número de</u> <u>autorización de</u> <u>comercialización</u> <u>de la UE</u>	<u>Denominación</u> (de fantasía)	<u>Dosis</u>	Forma farmacéutica	<u>Vía de</u> administración	Acondicionamiento primario	<u>Tamaño del</u> <u>envase</u>
EU/1/17/1235/001	Zejula	100 mg	Cápsula dura	Vía oral	blíster (PCTFE/PVC/AI)	84 × 1 cápsulas (unidosis)
EU/1/17/1235/002	Zejula	100 mg	Cápsula dura	Vía oral	blíster (PCTFE/PVC/AI)	56 × 1 cápsulas (unidosis)
EU/1/17/1235/003	Zejula	100 mg	Cápsula dura	Vía oral	blíster (PCTFE/PVC/AI)	28× 1 cápsulas (unidosis)
EU/1/17/1235/004	Zejula	100 mg	Comprimido recubierto con película	Vía oral	blíster (OPA/Al/PVC/Al/vinilo/acrílico)	56 comprimidos
EU/1/17/1235/005	Zejula	100 mg	Comprimido recubierto con película	Vía oral	blíster (OPA/Al/PVC/Al/vinilo/acrílico)	84 comprimidos
EU/1/17/1235/006	Zejula	100 mg	Comprimido recubierto con película	Vía oral	blíster (OPA/Al/PVC/Al/vinilo/acrílico/ papel)	56 comprimidos
EU/1/17/1235/007	Zejula	100 mg	Comprimido recubierto con película	Vía oral	blíster (OPA/Al/PVC/Al/vinilo/acrílico/ papel)	84 comprimidos