

<b><u>Número de autorización de comercialización de la UE</u></b>	<b><u>Denominación (de fantasía)</u></b>	<b><u>Dosis</u></b>	<b><u>Forma farmacéutica</u></b>	<b><u>Vía de administración</u></b>	<b><u>Acondicionamiento primario</u></b>	<b><u>Tamaño del envase</u></b>
EU/1/17/1235/001	Zejula	100 mg	Cápsula dura	Vía oral	blíster (PCTFE/PVC/Al)	84 × 1 cápsulas (unidosis)
EU/1/17/1235/002	Zejula	100 mg	Cápsula dura	Vía oral	blíster (PCTFE/PVC/Al)	56 × 1 cápsulas (unidosis)
EU/1/17/1235/003	Zejula	100 mg	Cápsula dura	Vía oral	blíster (PCTFE/PVC/Al)	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