

<u>Numéro AMM UE</u>	<u>Nom (de fantaisie)</u>	<u>Dosage</u>	<u>Forme pharmaceutique</u>	<u>Voie d'administration</u>	<u>Conditionnement primaire</u>	<u>Contenu (concentration)</u>	<u>Présentation</u>
EU/1/24/1840/001	AKANTIOR	0,8 mg/mL	Collyre en solution	Voie ophtalmique	réipient unidose (PEBD)	0,3 mL	20 réipients unidoses
EU/1/24/1840/002	AKANTIOR	0,8 mg/mL	Collyre en solution	Voie ophtalmique	réipient unidose (PEBD)	0,3 mL	30 réipients unidoses
EU/1/24/1840/003	AKANTIOR	0,8 mg/mL	Collyre en solution	Voie ophtalmique	réipient unidose (PEBD)	0,3 mL	120 (4 × 30) réipients unidoses (conditionnement multiple)