

<u>EU szám</u>	<u>(Kereskedelmi) név</u>	<u>Hatáserőssé g</u>	<u>Gyógyszerforma</u>	<u>Az alkalmazás módja</u>	<u>Közvetlen csomagolás</u>	<u>Kiszerelés</u>
EU/1/18/1321/001	Gefitinib Mylan	250 mg	Filmtabletta	Szájon át történő alkalmazásra	buborékcsoomagolás (PVC/PVDC/alu)	30 tabletta
EU/1/18/1321/002	Gefitinib Mylan	250 mg	Filmtabletta	Szájon át történő alkalmazásra	buborékcsoomagolás (PVC/PVDC/alu)	30 × 1 tabletta (egységadag)

A gyógyszerkészítmény forgalomba hozatali engedélye megszűnt