

<u>RT (EU) numeris</u>	<u>(Sugalvotas) pavadinimas</u>	<u>Stiprumas</u>	<u>Farmacinė forma</u>	<u>Vartojimo būdas</u>	<u>Vidinė Pakuotė</u>	<u>Pakuotės dydis</u>
EU/1/17/1235/001	Zejula	100 mg	Kietosios kapsulės	Vartoti per burną	lizdinė plokštelė (Aklaras/PVC/Al)	84 × 1 kapsulės (vienetinė dozė)
EU/1/17/1235/002	Zejula	100 mg	Kietosios kapsulės	Vartoti per burną	lizdinė plokštelė (Aklaras/PVC/Al)	56 × 1 kapsulės (vienetinė dozė)
EU/1/17/1235/003	Zejula	100 mg	Kietosios kapsulės	Vartoti per burną	lizdinė plokštelė (Aklaras/PVC/Al)	28 × 1 kapsulės (vienetinė dozė)
EU/1/17/1235/004	Zejula	100 mg	Plėvele dengtos tabletės	Vartoti per burną	lizdinė plokštelė (OPA/Al/PVC/Al/vinilas/a krilas)	56 tabletės
EU/1/17/1235/005	Zejula	100 mg	Plėvele dengtos tabletės	Vartoti per burną	lizdinė plokštelė (OPA/Al/PVC/Al/vinilas/a krilas)	84 tabletės
EU/1/17/1235/006	Zejula	100 mg	Plėvele dengtos tabletės	Vartoti per burną	lizdinė plokštelė (OPA/Al/PVC/Al/vinilas/a krilas/popierius)	56 tabletės
EU/1/17/1235/007	Zejula	100 mg	Plėvele dengtos tabletės	Vartoti per burną	lizdinė plokštelė (OPA/Al/PVC/Al/vinilas/a krilas/popierius)	84 tabletės