

<u>Numer Pozwolenia EU</u>	<u>Nazwa (własna)</u>	<u>Moc</u>	<u>Postać farmaceutyczna</u>	<u>Droga podania</u>	<u>Opakowanie bezpośrednie</u>	<u>Wielkość opakowania</u>
EU/1/19/1407/001	Isturisa	1 mg	Tabletka powlekana	Podanie doustne	blister (Alu/Alu)	60 tabletek
EU/1/19/1407/002	Isturisa	5 mg	Tabletka powlekana	Podanie doustne	blister (Alu/Alu)	60 tabletek
EU/1/19/1407/003	Isturisa	10 mg	Tabletka powlekana	Podanie doustne	blister (Alu/Alu)	60 tabletek