

<u>РУ № (на ЕС)</u>	<u>Свободно избрано име</u>	<u>Количество на активното вещество в дозова единица</u>	<u>Лекарствена форма</u>	<u>Път на въвеждане</u>	<u>Първична опаковка</u>	<u>Вид опаковка</u>
EU/1/07/421/001	Glubrava	15 mg/850 mg	Филмирана Таблетка	Перорално приложение	Блистер алум./алум	14
EU/1/07/421/002	Glubrava	15 mg/850 mg	Филмирана Таблетка	Перорално приложение	Блистер алум./алум	28
EU/1/07/421/003	Glubrava	15 mg/850 mg	Филмирана Таблетка	Перорално приложение	Блистер алум./алум	30
EU/1/07/421/004	Glubrava	15 mg/850 mg	Филмирана Таблетка	Перорално приложение	Блистер алум./алум	50
EU/1/07/421/005	Glubrava	15 mg/850 mg	Филмирана Таблетка	Перорално приложение	Блистер алум./алум	56
EU/1/07/421/006	Glubrava	15 mg/850 mg	Филмирана Таблетка	Перорално приложение	Блистер алум./алум	60
EU/1/07/421/007	Glubrava	15 mg/850 mg	Филмирана Таблетка	Перорално приложение	Блистер алум./алум	90
EU/1/07/421/008	Glubrava	15 mg/850 mg	Филмирана Таблетка	Перорално приложение	Блистер алум./алум	98
EU/1/07/421/009	Glubrava	15 mg/850 mg	Филмирана Таблетка	Перорално приложение	Блистер алум./алум	180

Лекарствен продукт с невалидно разрешение за употреба