

<u>Número de autorización de comercialización de la UE</u>	<u>Denominación de fantasía</u>	<u>Dosis</u>	<u>Forma farmacéutica</u>	<u>Vía de administración</u>	<u>Acondicionamiento primario</u>	<u>Tamaño del envase</u>
EU/1/07/421/001	Glubrava	15 mg/850 mg	Comprimido recubierto con película	Vía Oral	blister (alu/alu)	14
EU/1/07/421/002	Glubrava	15 mg/850 mg	Comprimido recubierto con película	Vía Oral	blister (alu/alu)	28
EU/1/07/421/003	Glubrava	15 mg/850 mg	Comprimido recubierto con película	Vía Oral	blister (alu/alu)	30
EU/1/07/421/004	Glubrava	15 mg/850 mg	Comprimido recubierto con película	Vía Oral	blister (alu/alu)	50
EU/1/07/421/005	Glubrava	15 mg/850 mg	Comprimido recubierto con película	Vía Oral	blister (alu/alu)	56
EU/1/07/421/006	Glubrava	15 mg/850 mg	Comprimido recubierto con película	Vía Oral	blister (alu/alu)	60
EU/1/07/421/007	Glubrava	15 mg/850 mg	Comprimido recubierto con película	Vía Oral	blister (alu/alu)	90
EU/1/07/421/008	Glubrava	15 mg/850 mg	Comprimido recubierto con película	Vía Oral	blister (alu/alu)	98
EU/1/07/421/009	Glubrava	15 mg/850 mg	Comprimido recubierto con película	Vía Oral	blister (alu/alu)	180

Medicamento con autorización anulada