

<b><u>Numer Pozwolenia EU</u></b>	<b><u>Nazwa własna</u></b>	<b><u>Moc</u></b>	<b><u>Postać farmaceutyczna</u></b>	<b><u>Droga podania</u></b>	<b><u>Opakowanie bezpośrednie</u></b>	<b><u>Wielkość opakowania</u></b>
EU/1/07/421/001	Glubrava	15 mg/850 mg	15 mg	Tabletka powlekana	Blister (alu/alu)	14
EU/1/07/421/002	Glubrava	15 mg/850 mg	15 mg	Tabletka powlekana	Blister (alu/alu)	28
EU/1/07/421/003	Glubrava	15 mg/850 mg	15 mg	Tabletka powlekana	Blister (alu/alu)	30
EU/1/07/421/004	Glubrava	15 mg/850 mg	15 mg	Tabletka powlekana	Blister (alu/alu)	50
EU/1/07/421/005	Glubrava	15 mg/850 mg	15 mg	Tabletka powlekana	Blister (alu/alu)	56
EU/1/07/421/006	Glubrava	15 mg/850 mg	15 mg	Tabletka powlekana	Blister (alu/alu)	60
EU/1/07/421/007	Glubrava	15 mg/850 mg	15 mg	Tabletka powlekana	Blister (alu/alu)	90
EU/1/07/421/008	Glubrava	15 mg/850 mg	15 mg	Tabletka powlekana	Blister (alu/alu)	98
EU/1/07/421/009	Glubrava	15 mg/850 mg	15 mg	Tabletka powlekana	Blister (alu/alu)	180

Produkt leczniczy bez ważnego pozwolenia na dopuszczenie do obrotu