

<u>MF (EU)-nummer</u>	<u>(Særnavn) Navn</u>	<u>Styrke</u>	<u>Lægemiddelform</u>	<u>Administration</u>	<u>Emballage</u>	<u>Paknings-størrelse</u>
EU/1/18/1294/001	RXULTI	0,25 mg	Filmovertrukket tablet	Oral anvendelse	Blister (PVC/alu)	28 tabletter
EU/1/18/1294/002	RXULTI	0,5 mg	Filmovertrukket tablet	Oral anvendelse	Blister (PVC/alu)	28 tabletter
EU/1/18/1294/003	RXULTI	1 mg	Filmovertrukket tablet	Oral anvendelse	Blister (PVC/alu)	10 tabletter
EU/1/18/1294/004	RXULTI	1 mg	Filmovertrukket tablet	Oral anvendelse	Blister (PVC/alu)	28 tabletter
EU/1/18/1294/005	RXULTI	2 mg	Filmovertrukket tablet	Oral anvendelse	Blister (PVC/alu)	28 tabletter
EU/1/18/1294/006	RXULTI	3 mg	Filmovertrukket tablet	Oral anvendelse	Blister (PVC/alu)	28 tabletter
EU/1/18/1294/007	RXULTI	4 mg	Filmovertrukket tablet	Oral anvendelse	Blister (PVC/alu)	28 tabletter
EU/1/18/1294/008	RXULTI	1 mg	Filmovertrukket tablet	Oral anvendelse	Blister (PVC/alu)	56 tabletter
EU/1/18/1294/009	RXULTI	2 mg	Filmovertrukket tablet	Oral anvendelse	Blister (PVC/alu)	56 tabletter
EU/1/18/1294/010	RXULTI	3 mg	Filmovertrukket tablet	Oral anvendelse	Blister (PVC/alu)	56 tabletter
EU/1/18/1294/011	RXULTI	4 mg	Filmovertrukket tablet	Oral anvendelse	Blister (PVC/alu)	56 tabletter