

<u>Αριθμός διαδικασίας στον ΕΜΑ</u>	<u>(Επινοηθείσα) Ονομασία</u>	<u>Περιεκτικότητα</u>	<u>Φαρμακοτεχνική μορφή</u>	<u>Οδός χορήγησης</u>	<u>Στοιχειώδης Συσκευασία</u>	<u>Περιεχόμενο (συγκέντρωση)</u>	<u>Συσκευασία</u>
EU/1/01/172/003	Kaletra	(80 mg + 20 mg) / ml	Πόσιμο διάλυμα	Από στόματος χρήση	φιάλη (PET)	60 ml	5 φιάλες + 5 x 5 ml σύριγγα
EU/1/01/172/004	Kaletra	200 mg / 50 mg	Επικαλυμμένο με λεπτό υμένιο δισκίο	Από στόματος χρήση	φιάλη (HDPE)		120 δισκία
EU/1/01/172/005	Kaletra	200 mg / 50 mg	Επικαλυμμένο με λεπτό υμένιο δισκίο	Από στόματος χρήση	φιάλη (PVC)		120 δισκία (3 x 40 δισκία)
EU/1/01/172/006	Kaletra	100 mg / 25 mg	Επικαλυμμένο με λεπτό υμένιο δισκίο	Από στόματος χρήση	φιάλη (HDPE)		60 δισκία
EU/1/01/172/007	Kaletra	200 mg / 50 mg	Επικαλυμμένο με λεπτό υμένιο δισκίο	Από στόματος χρήση	φιάλη (HDPE)		360 (3 x 120) δισκία
EU/1/01/172/008	Kaletra	200 mg / 50 mg	Επικαλυμμένο με λεπτό υμένιο δισκίο	Από στόματος χρήση	κυψέλη (PVC)		120 δισκία
EU/1/01/172/009	Kaletra	80 mg/ml / 20 mg/ml	Πόσιμο διάλυμα	Από στόματος χρήση	φιάλη (PET)	60 ml	2 φιάλες + 2 x 2 ml σύριγγες