

<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/1/23/1722/001	Akeega	50 mg / 500 mg	Comprimidos recubiertos con película	Vía oral	blister (PVdC/PE/PVC/alu)	56 comprimidos
EU/1/23/1722/002	Akeega	100mg / 500 mg	Comprimidos recubiertos con película	Vía oral	blister (PVdC/PE/PVC/alu)	56 comprimidos