

ANEKS A

<u>Numer procedury EMA</u>	<u>Nazwa (własna)</u>	<u>Moc</u>	<u>Postać farmaceutyczna</u>	<u>Droga podania</u>	<u>Opakowanie bezpośrednie</u>	<u>Wielkość opakowania</u>
EU/1/13/893/001	Opsumit	10 mg	Tabletka powlekana	Podanie doustne	Blister (PVC/PE/PVdC/Alu)	15 tabletek
EU/1/13/893/002	Opsumit	10 mg	Tabletka powlekana	Podanie doustne	Blister (PVC/PE/PVdC/Alu)	30 tabletek
EU/1/13/893/003	Opsumit	10 mg	Tabletka powlekana	Podanie doustne	Buteleczką (HDPE)	30 tabletek