

<u>Registrační (EU) Číslo</u>	<u>(Smyšlený) název</u>	<u>Síla</u>	<u>Léková forma</u>	<u>Cesta podání</u>	<u>Vnitřní Obal</u>	<u>Velikosti balení</u>
EU/1/11/745/001	Desloratadine Actavis	5 mg	Potahované tablety	Perorální podání	Blistr (OPA/Al/PVC/Al)	7 tablet
EU/1/11/745/002	Desloratadine Actavis	5 mg	Potahované tablety	Perorální podání	Blistr (OPA/Al/PVC/Al)	10 tablet
EU/1/11/745/003	Desloratadine Actavis	5 mg	Potahované tablety	Perorální podání	Blistr (OPA/Al/PVC/Al)	14 tablet
EU/1/11/745/004	Desloratadine Actavis	5 mg	Potahované tablety	Perorální podání	Blistr (OPA/Al/PVC/Al)	20 tablet
EU/1/11/745/005	Desloratadine Actavis	5 mg	Potahované tablety	Perorální podání	Blistr (OPA/Al/PVC/Al)	21 tablet
EU/1/11/745/006	Desloratadine Actavis	5 mg	Potahované tablety	Perorální podání	Blistr (OPA/Al/PVC/Al)	30 tablet
EU/1/11/745/007	Desloratadine Actavis	5 mg	Potahované tablety	Perorální podání	Blistr (OPA/Al/PVC/Al)	50 tablet
EU/1/11/745/008	Desloratadine Actavis	5 mg	Potahované tablety	Perorální podání	Blistr (OPA/Al/PVC/Al)	90 tablet
EU/1/11/745/009	Desloratadine Actavis	5 mg	Potahované tablety	Perorální podání	Blistr (OPA/Al/PVC/Al)	100 tablet
EU/1/11/745/010	Desloratadine Actavis	5 mg	Potahované tablety	Perorální podání	lahvička (HDPE)	30 tablet
EU/1/11/745/011	Desloratadine Actavis	5 mg	Potahované tablety	Perorální podání	lahvička (HDPE)	100 tablet