

| <u>ESB markaðsleyfis- númer</u> | <u>(Sér)heiti</u> | <u>Styrkleiki</u> | <u>Lyfjaform</u> | <u>Íkomuleið</u> | <u>Innri umbúðir</u> | <u>Pakkningastærð</u> |
|--|--------------------------|--------------------------|-------------------------|-------------------------|----------------------------------|---|
| EU/1/10/612/001 | Revolade | 25 mg | Filmuhúðuð tafla | Til inntöku | Þynnupakkning(PA/ál/PVC/ál) | 14 töflur |
| EU/1/10/612/002 | Revolade | 25 mg | Filmuhúðuð tafla | Til inntöku | Þynnupakkning(PA/ál/PVC/ál) | 28 töflur |
| EU/1/10/612/003 | Revolade | 25 mg | Filmuhúðuð tafla | Til inntöku | Þynnupakkning(PA/ál/PVC/ál) | 84 (3 x 28) töflur (fjölpakkning) |
| EU/1/10/612/004 | Revolade | 50 mg | Filmuhúðuð tafla | Til inntöku | Þynnupakkning(PA/ál/PVC/ál) | 14 töflur |
| EU/1/10/612/005 | Revolade | 50 mg | Filmuhúðuð tafla | Til inntöku | Þynnupakkning(PA/ál/PVC/ál) | 28 töflur |
| EU/1/10/612/006 | Revolade | 50 mg | Filmuhúðuð tafla | Til inntöku | Þynnupakkning(PA/ál/PVC/ál) | 84 (3 x 28) töflur (fjölpakkning) |
| EU/1/10/612/007 | Revolade | 75 mg | Filmuhúðuð tafla | Til inntöku | Þynnupakkning(PA/ál/PVC/ál) | 14 töflur |
| EU/1/10/612/008 | Revolade | 75 mg | Filmuhúðuð tafla | Til inntöku | Þynnupakkning(PA/ál/PVC/ál) | 28 töflur |
| EU/1/10/612/009 | Revolade | 75 mg | Filmuhúðuð tafla | Til inntöku | Þynnupakkning(PA/ál/PVC/ál) | 84 (3 x 28) töflur (fjölpakkning) |
| EU/1/10/612/010 | Revolade | 12,5 mg | Filmuhúðuð tafla | Til inntöku | Þynnupakkning(PA/ál/PVC/ál) | 14 töflur |
| EU/1/10/612/011 | Revolade | 12,5 mg | Filmuhúðuð tafla | Til inntöku | Þynnupakkning(PA/ál/PVC/ál) | 28 töflur |
| EU/1/10/612/012 | Revolade | 12,5 mg | Filmuhúðuð tafla | Til inntöku | Þynnupakkning(PA/ál/PVC/ál) | 84 (3 x 28) töflur (fjölpakkning) |
| EU/1/10/612/013 | Revolade | 25 mg | Mixtúrduft, dreifa | Til inntöku | Skammtapoki (PET/OPA/ál/LDPE) | 30 skammtapokar + 1 blöndunarglas + 30 einnota munngjafarsprautur + 1 skrúftappi með opi fyrir sprautuenda |