

Příloha I

**Seznam názvů léčivých přípravků, léková forma, koncentrace, způsob podání, držitelé
rozhodnutí o registraci v členských státech**

<u>Členský stát EU/EHP</u>	<u>Držitel rozhodnutí o registraci</u>	<u>Název</u>	<u>Koncentrace</u>	<u>Léková forma</u>	<u>Způsob podání</u>
Rakousko	Actavis Group PTC ehf. Reykjavikurvegur 76-78 220 Hafnarfjörður Iceland	Leflunomid Actavis 10 mg Filmtabletten	10 mg	Potahovaná tableta	Perorální podání
Rakousko	Actavis Group PTC ehf. Reykjavikurvegur 76-78 220 Hafnarfjörður Iceland	Leflunomid Actavis 100 mg Filmtabletten	100 mg	Potahovaná tableta	Perorální podání
Rakousko	Actavis Group PTC ehf. Reykjavikurvegur 76-78 220 Hafnarfjörður Iceland	Leflunomid Actavis 20 mg Filmtabletten	20 mg	Potahovaná tableta	Perorální podání
Česká republika	Actavis Group PTC ehf. Reykjavikurvegur 76-78 220 Hafnarfjörður Iceland	LEFLUNOMID ACTAVIS 10 MG	10 mg	Potahovaná tableta	Perorální podání
Česká republika	Actavis Group PTC ehf. Reykjavikurvegur 76-78 220 Hafnarfjörður Iceland	LEFLUNOMID ACTAVIS 100 MG	100 mg	Potahovaná tableta	Perorální podání
Česká republika	Actavis Group PTC ehf. Reykjavikurvegur 76-78 220 Hafnarfjörður Iceland	LEFLUNOMID ACTAVIS 20 MG	20 mg	Potahovaná tableta	Perorální podání
Nizozemsko	Actavis Group PTC ehf. Reykjavikurvegur 76-78 220 Hafnarfjörður Iceland	Leflunomide Actavis 10 mg, filmomhulde tabletten	10 mg	Potahovaná tableta	Perorální podání
Nizozemsko	Actavis Group PTC ehf. Reykjavikurvegur 76-78 220 Hafnarfjörður Iceland	Leflunomide Actavis 100 mg, filmomhulde tabletten	100 mg	Potahovaná tableta	Perorální podání

<u>Členský stát</u> <u>EU/EHP</u>	<u>Držitel rozhodnutí o</u> <u>registraci</u>	<u>Název</u>	<u>Koncentrace</u>	<u>Léková forma</u>	<u>Způsob podání</u>
Nizozemsko	Actavis Group PTC ehf. Reykjavikurvegur 76-78 220 Hafnarfjörður Iceland	Leflunomide Actavis 20 mg, filmomhulde tabletten	20 mg	Potahovaná tableta	Perorální podání