

| <b><u>Törzskönyvi (EU) szám</u></b> | <b><u>(Kereskedelmi) név</u></b> | <b><u>Hatáserősség</u></b> | <b><u>Gyógyszer forma</u></b>            | <b><u>Az alkalmazás módja</u></b> | <b><u>Közvetlen csomagolás</u></b> | <b><u>Tartalom (koncentráció)</u></b> | <b><u>Kiszereelés</u></b>                |
|-------------------------------------|----------------------------------|----------------------------|------------------------------------------|-----------------------------------|------------------------------------|---------------------------------------|------------------------------------------|
| EU/1/16/1103/001                    | Neparvis                         | 24 mg/26 mg                | Filmtabletta                             | Szájon át történő alkalmazásra    | Buborékcsomagolás (PVC/PVDC)       |                                       | 28 tabletta                              |
| EU/1/16/1103/002                    | Neparvis                         | 49 mg/51 mg                | Filmtabletta                             | Szájon át történő alkalmazásra    | Buborékcsomagolás (PVC/PVDC)       |                                       | 28 tabletta                              |
| EU/1/16/1103/003                    | Neparvis                         | 49 mg/51 mg                | Filmtabletta                             | Szájon át történő alkalmazásra    | Buborékcsomagolás (PVC/PVDC)       |                                       | 56 tabletta                              |
| EU/1/16/1103/004                    | Neparvis                         | 49 mg/51 mg                | Filmtabletta                             | Szájon át történő alkalmazásra    | Buborékcsomagolás (PVC/PVDC)       |                                       | 168 (3 x 56) tabletta (gyűjtőcsomagolás) |
| EU/1/16/1103/005                    | Neparvis                         | 97 mg/103 mg               | Filmtabletta                             | Szájon át történő alkalmazásra    | Buborékcsomagolás (PVC/PVDC)       |                                       | 28 tabletta                              |
| EU/1/16/1103/006                    | Neparvis                         | 97 mg/103 mg               | Filmtabletta                             | Szájon át történő alkalmazásra    | Buborékcsomagolás (PVC/PVDC)       |                                       | 56 tabletta                              |
| EU/1/16/1103/007                    | Neparvis                         | 97 mg/103 mg               | Filmtabletta                             | Szájon át történő alkalmazásra    | Buborékcsomagolás (PVC/PVDC)       |                                       | 168 (3 x 56) tabletta (gyűjtőcsomagolás) |
| EU/1/16/1103/008                    | Neparvis                         | 24 mg/26 mg                | Filmtabletta                             | Szájon át történő alkalmazásra    | Buborékcsomagolás (PVC/PVDC)       |                                       | 14 tabletta                              |
| EU/1/16/1103/009                    | Neparvis                         | 24 mg/26 mg                | Filmtabletta                             | Szájon át történő alkalmazásra    | Buborékcsomagolás (PVC/PVDC)       |                                       | 20 tabletta                              |
| EU/1/16/1103/010                    | Neparvis                         | 24 mg/26 mg                | Filmtabletta                             | Szájon át történő alkalmazásra    | Buborékcsomagolás (PVC/PVDC)       |                                       | 56 tabletta                              |
| EU/1/16/1103/011                    | Neparvis                         | 49 mg/51 mg                | Filmtabletta                             | Szájon át történő alkalmazásra    | Buborékcsomagolás (PVC/PVDC)       |                                       | 14 tabletta                              |
| EU/1/16/1103/012                    | Neparvis                         | 49 mg/51 mg                | Filmtabletta                             | Szájon át történő alkalmazásra    | Buborékcsomagolás (PVC/PVDC)       |                                       | 20 tabletta                              |
| EU/1/16/1103/013                    | Neparvis                         | 49 mg/51 mg                | Filmtabletta                             | Szájon át történő alkalmazásra    | Buborékcsomagolás (PVC/PVDC)       |                                       | 196 (7 x 28) tabletta (gyűjtőcsomagolás) |
| EU/1/16/1103/014                    | Neparvis                         | 97 mg/103 mg               | Filmtabletta                             | Szájon át történő alkalmazásra    | Buborékcsomagolás (PVC/PVDC)       |                                       | 14 tabletta                              |
| EU/1/16/1103/015                    | Neparvis                         | 97 mg/103 mg               | Filmtabletta                             | Szájon át történő alkalmazásra    | Buborékcsomagolás (PVC/PVDC)       |                                       | 20 tabletta                              |
| EU/1/16/1103/016                    | Neparvis                         | 97 mg/103 mg               | Filmtabletta                             | Szájon át történő alkalmazásra    | Buborékcsomagolás (PVC/PVDC)       |                                       | 196 (7 x 28) tabletta (gyűjtőcsomagolás) |
| EU/1/16/1103/017                    | Neparvis                         | 24 mg/26 mg                | Filmtabletta                             | Szájon át történő alkalmazásra    | Buborékcsomagolás (PVC/PVDC)       |                                       | 196 (7 x 28) tabletta (gyűjtőcsomagolás) |
| EU/1/16/1103/018                    | Neparvis                         | 6 mg/6 mg                  | Granulátum felnyitásra szánt kapszulában | Szájon át történő alkalmazásra    | Buborékcsomagolás (PA/Al/PVC)      | 4 filmbevonatú granulátum             | 60 kapszula                              |

|                  |          |             |                                                |                                   |                                 |                               |             |
|------------------|----------|-------------|------------------------------------------------|-----------------------------------|---------------------------------|-------------------------------|-------------|
| EU/1/16/1103/019 | Neparvis | 15 mg/16 mg | Granulátum<br>felnyitásra szánt<br>kapszulában | Szájon át történő<br>alkalmazásra | Buboréksomagolás<br>(PA/Al/PVC) | 10 filmbevonatú<br>granulátum | 60 kapszula |
|------------------|----------|-------------|------------------------------------------------|-----------------------------------|---------------------------------|-------------------------------|-------------|