

<u>EU törzskönyvi szám</u>	<u>Kereskedelmi név</u>	<u>Hatáserősség</u>	<u>Gyógyszerforma</u>	<u>Az alkalmazás módja</u>	<u>Csomagolás</u>	<u>Kiszerezés</u>
EU/1/11/729/001	ONDUARP	40 mg/5 mg	Tabletta	Szájon át történő alkalmazás	buboréksomagolás (PA/alu/PVC/alu)	28 tabletta
EU/1/11/729/002	ONDUARP	40 mg/10 mg	Tabletta	Szájon át történő alkalmazás	buboréksomagolás (PA/alu/PVC/alu)	28 tabletta
EU/1/11/729/003	ONDUARP	80 mg/5 mg	Tabletta	Szájon át történő alkalmazás	buboréksomagolás (PA/alu/PVC/alu)	28 tabletta
EU/1/11/729/004	ONDUARP	80 mg/5 mg	Tabletta	Szájon át történő alkalmazás	buboréksomagolás (PA/alu/PVC/alu)	360 (4 x 90 x 1) tabletta
EU/1/11/729/005	ONDUARP	80 mg/10 mg	Tabletta	Szájon át történő alkalmazás	buboréksomagolás (PA/alu/PVC/alu)	28 tabletta
EU/1/11/729/006	ONDUARP	80 mg/10 mg	Tabletta	Szájon át történő alkalmazás	buboréksomagolás (PA/alu/PVC/alu)	360 (4 x 90 x 1) tabletta

A gyógyszerkészítmény forgalomba hozatali engedélye megszűnt