

<u>Numer Pozwolenia EU</u>	<u>Nazwa (własna)</u>	<u>Moc</u>	<u>Postać farmaceutyczna</u>	<u>Droga podania</u>	<u>Opakowanie bezpośrednie</u>	<u>Wielkość opakowania</u>
EU/1/21/1616/001	Kerendia	10 mg	Tabletka powlekana	Podanie doustne	blister (PVC/PVDC/aluminium)	14 tabletek
EU/1/21/1616/002	Kerendia	10 mg	Tabletka powlekana	Podanie doustne	blister (PVC/PVDC/aluminium)	28 tabletek
EU/1/21/1616/003	Kerendia	10 mg	Tabletka powlekana	Podanie doustne	blister (PVC/PVDC/aluminium)	98 tabletek
EU/1/21/1616/004	Kerendia	10 mg	Tabletka powlekana	Podanie doustne	blister (PVC/PVDC/aluminium)	100 x 1 tabletka (jednostkowe)
EU/1/21/1616/005	Kerendia	10 mg	Tabletka powlekana	Podanie doustne	butelka (HDPE)	100 tabletek
EU/1/21/1616/006	Kerendia	20 mg	Tabletka powlekana	Podanie doustne	blister (PVC/PVDC/aluminium)	14 tabletek
EU/1/21/1616/007	Kerendia	20 mg	Tabletka powlekana	Podanie doustne	blister (PVC/PVDC/aluminium)	28 tabletek
EU/1/21/1616/008	Kerendia	20 mg	Tabletka powlekana	Podanie doustne	blister (PVC/PVDC/aluminium)	98 tabletek
EU/1/21/1616/009	Kerendia	20 mg	Tabletka powlekana	Podanie doustne	blister (PVC/PVDC/aluminium)	100 x 1 tabletka (jednostkowe)
EU/1/21/1616/010	Kerendia	20 mg	Tabletka powlekana	Podanie doustne	butelka (HDPE)	100 tabletek