

| <b><u>Numer pozwolenia<br/>EU</u></b> | <b><u>Nazwa (własna)</u></b> | <b><u>Moc</u></b> | <b><u>Postać<br/>farmaceutyczna</u></b>          | <b><u>Droga podania</u></b> | <b><u>Opakowanie<br/>bezpośrednie</u></b> | <b><u>Zawartość<br/>(stężenie)</u></b> | <b><u>Wielkość<br/>opakowania</u></b>                         |
|---------------------------------------|------------------------------|-------------------|--------------------------------------------------|-----------------------------|-------------------------------------------|----------------------------------------|---------------------------------------------------------------|
| EU/1/26/2025/001                      | Ojemda                       | 100 mg            | Tabletka<br>powlekana                            | Podanie doustne             | blister<br>(PVC/PCTFE/PVC/al<br>u)        |                                        | 16 tabletek                                                   |
| EU/1/26/2025/002                      | Ojemda                       | 100 mg            | Tabletka<br>powlekana                            | Podanie doustne             | blister<br>(PVC/PCTFE/PVC/al<br>u)        |                                        | 20 tabletek                                                   |
| EU/1/26/2025/003                      | Ojemda                       | 100 mg            | Tabletka<br>powlekana                            | Podanie doustne             | blister<br>(PVC/PCTFE/PVC/al<br>u)        |                                        | 24 tabletki                                                   |
| EU/1/26/2025/004                      | Ojemda                       | 25 mg/ml          | Proszek do<br>sporządzania<br>zawiesiny doustnej | Podanie doustne             | butelka (szkło)                           | 300 mg                                 | 1 butelka +<br>1 adapter butelki<br>+ 1 strzykawka<br>doustna |