

**Aneks A**

| <b><u>Numer Pozwolenia<br/>EU</u></b> | <b><u>Nazwa<br/>(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>Wielkość<br/>opakowania</u></b> |
|---------------------------------------|----------------------------------|-------------------|-----------------------------------------|-----------------------------|-------------------------------------------|---------------------------------------|
| EU/1/25/1962/001                      | Rezdiffra                        | 60 mg             | Tabletka powlekana                      | Podanie doustne             | blister<br>(PVC/PCTFE/alu)                | 28 tabletek                           |
| EU/1/25/1962/002                      | Rezdiffra                        | 80 mg             | Tabletka powlekana                      | Podanie doustne             | blister<br>(PVC/PCTFE/alu)                | 28 tabletek                           |
| EU/1/25/1962/003                      | Rezdiffra                        | 100 mg            | Tabletka powlekana                      | Podanie doustne             | blister<br>(PVC/PCTFE/alu)                | 28 tabletek                           |