

## **Príloha A**

| <b><u>Registračné (EÚ)</u></b><br><b><u>číslo</u></b> | <b><u>(Vymyslený)</u></b><br><b><u>názov</u></b> | <b><u>Sila</u></b> | <b><u>Lieková forma</u></b>        | <b><u>Cesta podania</u></b> | <b><u>Vnútrotný obal</u></b> | <b><u>Veľkosť balenia</u></b>          |
|-------------------------------------------------------|--------------------------------------------------|--------------------|------------------------------------|-----------------------------|------------------------------|----------------------------------------|
| EU/1/25/1928/001                                      | Aqneursa                                         | 1 000 mg           | granulát na perorálnu<br>suspenziu | perorálne použitie          | vrecká (alu/PE/papier)       | 28 vreciek                             |
| EU/1/25/1928/002                                      | Aqneursa                                         | 1 000 mg           | granulát na perorálnu<br>suspenziu | perorálne použitie          | vrecká (alu/PE/papier)       | 112 (4 x 28) vreciek<br>(multibalenie) |