

PRÍLOHA I

**ZOZNAM NÁZVOV, FARMACEUTICKÝCH FORIEM, MNOŽSTVÁ ÚČINNÝCH
LÁTKOK V LIEKU(LIEKOC), SPÔSOB(Y) PODÁVANIA, UCHÁDZAČ(I) /
DRŽITEĽ(DRŽITELIA) ROZHODNUTIA O REGISTRÁCII V ČLENSKÝCH
ŠTÁTOCH**

<u>Členský štát</u> <u>EÚ / EHP</u>	<u>Držiteľ rozhodnutia</u> <u>o registrácii</u>	<u>Uchádzač</u>	<u>Vymyslený názov</u> <u>Názov</u>	<u>Množstvo</u> <u>aktívnej</u> <u>látky</u>	<u>Farmaceutická</u> <u>forma</u>	<u>Spôsob podávania</u>	<u>Obsah</u> <u>(koncentrácia)</u>
Nemecko		Pharmapol Arzneimittelvertrieb-GmbH, Kaddenbusch 11, 25578 Daegeling, Germany	Okrido	6 mg/ml	Perorálny roztok	Perorálne použitie	
Holandsko		Pharmapol Arzneimittelvertrieb-GmbH, Kaddenbusch 11, 25578 Daegeling, Germany	Okrido	6 mg/ml	Perorálny roztok	Perorálne použitie	
Spojené kráľovstvo	Pharmapol Arzneimittelvertrieb- GmbH, Kaddenbusch 11, 25578 Daegeling, Germany		Okrido	6 mg/ml	Perorálny roztok	Perorálne použitie	