

<u>Številka (EU) dovoljenja za promet</u>	<u>(Izmišljeno) ime</u>	<u>Jakost</u>	<u>Farmacevtska oblika</u>	<u>Pot uporabe</u>	<u>Stična ovojnina</u>	<u>Velikost pakiranja</u>
EU/1/07/392/001	Circadin	2 mg	Tableta s podaljšanim sproščanjem	Peroralna uporaba	Pretisni omot (PVC/PVDC/alu)	21 tablet
EU/1/07/392/002	Circadin	2 mg	Tableta s podaljšanim sproščanjem	Peroralna uporaba	Pretisni omot (PVC/PVDC/alu)	20 tablet
EU/1/07/392/003	Circadin	2 mg	Tableta s podaljšanim sproščanjem	Peroralna uporaba	Pretisni omot (PVC/PVDC/alu)	30 tablet
EU/1/07/392/004	Circadin	2 mg	Tableta s podaljšanim sproščanjem	Peroralna uporaba	Pretisni omot (PVC/PVDC/alu)	7 tablet