

Příloha A

<u>Číslo jednací procedury EMA</u>	<u>(Smyšlený) název</u>	<u>Síla</u>	<u>Léková forma</u>	<u>Cesta podání</u>	<u>Obal</u>	<u>Velikost balení</u>
EMA/H/C/001199/0000/001	Eurartesim	320 mg / 40 mg	Potahovaná tableta	Perorální podání	blistr (PVC/PVDC/Al)	3 tablety
EMA/H/C/001199/0000/002	Eurartesim	320 mg / 40 mg	Potahovaná tableta	Perorální podání	blistr (PVC/PVDC/Al)	6 tablet
EMA/H/C/001199/0000/003	Eurartesim	320 mg / 40 mg	Potahovaná tableta	Perorální podání	blistr (PVC/PVDC/Al)	9 tablet
EMA/H/C/001199/0000/004	Eurartesim	320 mg / 40 mg	Potahovaná tableta	Perorální podání	blistr (PVC/PVDC/Al)	12 tablet
EMA/H/C/001199/0000/005	Eurartesim	160 mg / 20 mg	Potahovaná tableta	Perorální podání	blistr (PVC/PVDC/Al)	3 tablety
EMA/H/C/001199/0000/006	Eurartesim	320 mg / 40 mg	Potahovaná tableta	Perorální podání	blistr (PVC/PVDC/Al)	270 tablet
EMA/H/C/001199/0000/007	Eurartesim	320 mg / 40 mg	Potahovaná tableta	Perorální podání	blistr (PVC/PVDC/Al)	300 tablet