

Επίσημη Εφημερίδα C 328

της Ευρωπαϊκής Ένωσης



Έκδοση
στην ελληνική γλώσσα

Ανακοινώσεις και Πληροφορίες

55ο έτος
26 Οκτωβρίου 2012

Ανακοίνωση αριθ.

Περιεχόμενα

Σελίδα

IV Πληροφορίες

ΠΛΗΡΟΦΟΡΙΕΣ ΠΡΟΕΡΧΟΜΕΝΕΣ ΑΠΟ ΤΑ ΘΕΣΜΙΚΑ ΚΑΙ ΛΟΙΠΑ ΟΡΓΑΝΑ ΚΑΙ ΤΟΥΣ ΟΡΓΑΝΙΣΜΟΥΣ ΤΗΣ ΕΥΡΩΠΑΪΚΗΣ ΕΝΩΣΗΣ

2012/C 328/01	Σύνοψη αποφάσεων της Ευρωπαϊκής Ένωσης για την άδεια κυκλοφορίας φαρμάκων από 1ης Σεπτεμβρίου 2012 έως τις 30 Σεπτεμβρίου 2012 (Δημοσίευση δυνάμει του άρθρου 13 ή του άρθρου 38 του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 726/2004 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου)	1
2012/C 328/02	Σύνοψη αποφάσεων της Ευρωπαϊκής Ένωσης για την άδεια κυκλοφορίας φαρμάκων από 1ης Σεπτεμβρίου 2012 έως τις 30 Σεπτεμβρίου 2012 (Αποφάσεις δυνάμει του άρθρου 34 της οδηγίας 2001/83/ΕΚ ή του άρθρου 38 της οδηγίας 2001/82/ΕΚ)	8

EL

Τιμή:
4 EUR

IV

(Πληροφορίες)

ΠΛΗΡΟΦΟΡΙΕΣ ΠΡΟΕΡΧΟΜΕΝΕΣ ΑΠΟ ΤΑ ΘΕΣΜΙΚΑ ΚΑΙ ΛΟΙΠΑ ΟΡΓΑΝΑ ΚΑΙ
ΤΟΥΣ ΟΡΓΑΝΙΣΜΟΥΣ ΤΗΣ ΕΥΡΩΠΑΪΚΗΣ ΕΝΩΣΗΣ**Σύνοψη αποφάσεων της Ευρωπαϊκής Ένωσης για την άδεια κυκλοφορίας φαρμάκων από 1ης Σεπτεμβρίου
2012 έως τις 30 Σεπτεμβρίου 2012**(Δημοσίευση δυνάμει του άρθρου 13 ή του άρθρου 38 του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 726/2004 του Ευρωπαϊκού
Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου ⁽¹⁾)

(2012/C 328/01)

⁽¹⁾ ΕΕ L 136 της 30.4.2004, σ. 1.

— Έκδοση άδειας κυκλοφορίας (άρθρο 13 του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 726/2004 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου): Εγκρίνεται

Ημερομηνία έκδοσης της απόφασης	Ονομασία του φαρμάκου	ΔΚΟ (Διεθνής Κοινόχρηστη Ονομασία)	Κάτοχος της άδειας κυκλοφορίας	Αριθμός εγγραφής στο κοινοτικό μητρώο	Φαρμακευτική μορφή	Κωδικός ATC (Ανατομικός Θεραπευτικός Χημικός Κωδικός)	Ημερομηνία κοινοποίησης
3.9.2012	Inlyta	Αξιτινίμπη	Pfizer Limited Ramsgate Road, Sandwich, Kent, CT13 9NJ, United Kingdom	EU/1/12/777/001-006	Επικαλυμμένο με λεπτό υμένιο δισκίο	L01XE17	5.9.2012
3.9.2012	NovoThirteen	catridecacog	Novo Nordisk A/S Novo Allé, DK-2880 Bagsvaerd, Danmark	EU/1/12/775/001	Κόνις και διαλύτης για ενέσιμο διάλυμα	B02BD11	5.9.2012
20.9.2012	Dacogen	δεσιταμπίνη	Janssen-Cilag International NV Turnhoutseweg 30, B-2340 Beerse, België	EU/1/12/792/001	Κόνις για πυκνό σκεύασμα για παρασκευή διαλύματος προς έγχυση	L01BC08	24.9.2012
28.9.2012	Enurev Breezhaler	βρωμιούχο γλυκοπυρρόνιο	Novartis Europharm Limited Wimblehurst Road, Horsham, West Sussex, RH12 5AB, United Kingdom	EU/1/12/789/001-006	Κόνις για εισπνοή, σκληρά καψάκια	R03BB06	3.10.2012
28.9.2012	Seebri Breezhaler	βρωμιούχο γλυκοπυρρόνιο	Novartis Europharm Limited Wimblehurst Road, Horsham, West Sussex, RH12 5AB, United Kingdom	EU/1/12/788/001-006	Κόνις για εισπνοή, σκληρά καψάκια	R03BB06	3.10.2012
28.9.2012	Tovanor Breezhaler	βρωμιούχο γλυκοπυρρόνιο	Novartis Europharm Limited Wimblehurst Road, Horsham, West Sussex, RH12 5AB, United Kingdom	EU/1/12/790/001-006	Κόνις για εισπνοή, σκληρά καψάκια	R03BB06	3.10.2012

— Τροποποίηση άδειας κυκλοφορίας (άρθρο 13 του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 726/2004 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου): Εγκρίνεται

Ημερομηνία έκδοσης της απόφασης	Ονομασία του φαρμάκου	Κάτοχος της άδειας κυκλοφορίας	Αριθμός εγγραφής στο κοινοτικό μητρώο	Ημερομηνία κοινοποίησης
10.9.2012	Advate	Baxter AG Industriesstrasse 67, 1221 Wien, Österreich	EU/1/03/271/007-010	12.9.2012
10.9.2012	Cialis	Eli Lilly Nederland B.V. Grootslag 1-5, 3991 RA Houten, Nederland	EU/1/02/237/001-009	12.9.2012
10.9.2012	Entacapone Teva	Teva Pharma B.V. Computerweg 10, 3542 DR Utrecht, Nederland	EU/1/10/665/001-004	12.9.2012
10.9.2012	JEVTANA	Sanofi-aventis groupe 54, rue de la Boétie, F-75008 France	EU/1/11/676/001	12.9.2012
10.9.2012	Levetiracetam ratiopharm	ratiopharm GmbH Graf-Arco-Straße 3, D-89079 Ulm, Deutschland	EU/1/11/702/001-031	12.9.2012
10.9.2012	Norvir	Abbott Laboratories Ltd Abbott House, Vanwall Business Park, Vanwall Road, Maidenhead, Berkshire SL6 4XE, United Kingdom	EU/1/96/016/001 EU/1/96/016/003-008	12.9.2012
10.9.2012	Orgalutran	N.V. Organon P.O. Box 20, Kloosterstraat 6, 5340 BH Oss, Nederland	EU/1/00/130/001-002	12.9.2012
10.9.2012	Ozurdex	Allergan Pharmaceuticals (Ireland) Ltd Castlebar Road, Westport, Co. Mayo, Ireland	EU/1/10/638/001	12.9.2012
10.9.2012	Rasilamlo	Novartis Europharm Ltd Wimblehurst Road, Horsham, West Sussex, RH12 5AB, United Kingdom	EU/1/11/686/001-056	12.9.2012
10.9.2012	Rasitrio	Novartis Europharm Limited Wimblehurst Road, Horsham, West Sussex, RH12 5AB, United Kingdom	EU/1/11/730/001-060	12.9.2012
10.9.2012	Revlimid	Celgene Europe Limited 1 Longwalk Road, Stockley Park, Uxbridge, Middlesex, UB11 1DB, United Kingdom	EU/1/07/391/001-006	12.9.2012
10.9.2012	Sildenafil Teva	Teva Pharma B.V. Computerweg 10, 3542 DR Utrecht, Nederland	EU/1/09/584/002-006 EU/1/09/584/008-012 EU/1/09/584/014-018	12.9.2012
10.9.2012	Simponi	Janssen Biologics B.V. Einsteinweg 101, CB Leiden 2333, Nederland	EU/1/09/546/001-004	12.9.2012

Ημερομηνία έκδοσης της απόφασης	Ονομασία του φαρμάκου	Κάτοχος της άδειας κυκλοφορίας	Αριθμός εγγραφής στο κοινοτικό μητρώο	Ημερομηνία κοινοποίησης
10.9.2012	Somavert	Pfizer Ltd Ramsgate Road, Sandwich, Kent CT 13 9NJ, United Kingdom	EU/1/02/240/001-004	12.9.2012
10.9.2012	Tamiflu	Roche Registration Limited 6 Falcon Way, Shire Park, Welwyn Garden City, AL7 1TW, United Kingdom	EU/1/02/222/001-005	12.9.2012
10.9.2012	Trobalt	Glaxo Group Limited Berkeley Avenue, Greenford, Middlesex UB6 0NN, United Kingdom	EU/1/11/681/001-013	12.9.2012
10.9.2012	Xelevia	Merck Sharp & Dohme Ltd Hertford Road, Hoddesdon, Hertfordshire EN11 9BU, United Kingdom	EU/1/07/382/001-018	12.9.2012
11.9.2012	Clopidogrel ratiopharm	Acino Pharma GmbH Am Windfeld 35, 83714 Miesbach, Deutschland	EU/1/09/554/001-008	13.9.2012
11.9.2012	Docetaxel Teva	Teva Pharma B.V. Computerweg 10, 3542 DR Utrecht, Nederland	EU/1/09/611/001-002	13.9.2012
12.9.2012	Clopidogrel Krka	KRKA, d. d., Novo mesto Šmarješka cesta 6, 8501 Novo mesto, Slovenija	EU/1/09/556/001-011	14.9.2012
12.9.2012	Clopidogrel Krka d.d.	KRKA, d.d., Novo mesto Šmarješka cesta 6, 8501 Novo mesto, Slovenija	EU/1/09/562/001-009	14.9.2012
12.9.2012	Clopidogrel TAD	TAD Pharma GmbH Heinz-Lohmann-Straße 5, 27472 Cuxhaven, Deutschland	EU/1/09/555/001-009	14.9.2012
17.9.2012	Atripla	Bristol-Myers Squibb and Gilead Sciences Limited IDA Business & Technology Park, Carrigtohill, Co. Cork, Ireland	EU/1/07/430/001-002	19.9.2012
17.9.2012	Cervarix	GlaxoSmithKline Biologicals S.A. rue de l'Institut 89, 1330 Rixensart, Belgique	EU/1/07/419/001-012	19.9.2012
17.9.2012	Clopidogrel ratiopharm GmbH	Acino Pharma GmbH Am Windfeld 35, 83714 Miesbach, Deutschland	EU/1/09/541/001-008	19.9.2012
17.9.2012	Glubrava	Takeda Global Research and Development Centre (Europe) Ltd 61 Aldwych, London WC2B 4AE, United Kingdom	EU/1/07/421/001-009	19.9.2012

Ημερομηνία έκδοσης της απόφασης	Ονομασία του φαρμάκου	Κάτοχος της άδειας κυκλοφορίας	Αριθμός εγγραφής στο κοινοτικό μητρώο	Ημερομηνία κοινοποίησης
17.9.2012	Levetiracetam Accord	Accord Healthcare Limited 5th Floor Charles House, 108/110 Finchley road, London NW3 5JJ, United Kingdom	EU/1/11/712/001-040	19.9.2012
17.9.2012	Replagal	Shire Human Genetic Therapies AB Svärdvägen 11D, 182 33 Danderyd, Sverige	EU/1/01/189/001-006	19.9.2012
20.9.2012	Azarga	Alcon Laboratories (UK) Ltd. Pentagon Park, Boundary Way, Hemel Hempstead, Herts HP2 7UD, United Kingdom	EU/1/08/482/001-002	24.9.2012
20.9.2012	Leflunomide ratiopharm	ratiopharm GmbH Graf-Arco-Straße 3, D-89079 Ulm, Deutschland	EU/1/10/654/001-004	24.9.2012
20.9.2012	Mircera	Roche Registration Limited 6 Falcon Way, Shire Park, Welwyn Garden City, AL7 1TW, United Kingdom	EU/1/07/400/008-013 EU/1/07/400/017-024	24.9.2012
20.9.2012	Olanzapine Apotex	Apotex Europe B.V. Darwingweg 20, 2333 CR Leiden, Nederland	EU/1/10/635/001-018	24.9.2012
20.9.2012	Optaflu	Novartis Vaccines and Diagnostics GmbH Emil-von-Behring-Strasse 76, D-35041 Marburg, Deutschland	EU/1/07/394/001-009	24.9.2012
20.9.2012	Prialt	Eisai Limited European Knowledge Centre, Mosquito Way, Hatfield, Herts, AL10 9SN, United Kingdom	EU/1/04/302/001-004	24.9.2012
20.9.2012	Sutent	Pfizer Ltd Ramsgate Road, Sandwich, Kent CT 13 9NJ, United Kingdom	EU/1/06/347/001-008	24.9.2012
20.9.2012	Tasigna	Novartis Europharm Ltd Wimblehurst Road, Horsham, West Sussex RH12 5AB, United Kingdom	EU/1/07/422/001-012	24.9.2012
20.9.2012	Tesavel	Merck Sharp & Dohme Ltd Hertford Road, Hoddesdon, Hertfordshire EN11 9BU, United Kingdom	EU/1/07/435/001-018	24.9.2012
20.9.2012	Torisel	Pfizer Limited Ramsgate Road, Sandwich, Kent, CT13 9NJ, United Kingdom	EU/1/07/424/001	24.9.2012
20.9.2012	VELCADE	Janssen-Cilag International NV Turnhoutseweg 30, B-2340 Beerse, België	EU/1/04/274/001-002	24.10.2012
20.9.2012	Xeloda	Roche Registration Limited 6 Falcon Way, Shire Park, Welwyn Garden City, AL7 1TW, United Kingdom	EU/1/00/163/001-002	24.9.2012

Ημερομηνία έκδοσης της απόφασης	Ονομασία του φαρμάκου	Κάτοχος της άδειας κυκλοφορίας	Αριθμός εγγραφής στο κοινοτικό μητρώο	Ημερομηνία κοινοποίησης
24.9.2012	alli	Glaxo Group Limited Glaxo Wellcome House, Berkeley Avenue, Greenford, Middlesex UB6 0NN, United Kingdom	EU/1/07/401/007-016	26.9.2012
24.9.2012	Elaprase	Shire Human Genetic Therapies AB Svärdvägen 11D, 182 33 Danderyd, Sverige	EU/1/06/365/001-003	26.9.2012
24.9.2012	Komboglyze	Bristol Myers Squibb/AstraZeneca EEIG Bristol Myers Squibb House, Uxbridge Business Park, Sanderson Road, Uxbridge, Middlesex UB8 1DH, United Kingdom	EU/1/11/731/004-005 EU/1/11/731/010-011 EU/1/11/731/013-014	24.9.2012
24.9.2012	Nevanac	Alcon Laboratories (UK) Ltd. Boundary Way, Hemel Hempstead, Herts HP2 7UD, United Kingdom	EU/1/07/433/001	26.9.2012
24.9.2012	PecFent	Archimedes Development Ltd Nottingham, NGT7 2TN, United Kingdom	EU/1/10/644/001-006	27.9.2012
24.9.2012	Pramipexole Accord	Accord Healthcare Limited 5th Floor Charles House, 108/110 Finchley road, London NW3 5JJ, United Kingdom	EU/1/11/728/001-010	24.9.2012
24.9.2012	Revasc	Canyon Pharmaceuticals Ltd 7th Floor, 52-54 Gracechurch Street, London EC3V 0EH, United Kingdom	EU/1/97/043/001-003	26.9.2012
24.9.2012	Torisel	Pfizer Limited Ramsgate Road, Sandwich, Kent, CT13 9NJ, United Kingdom	EU/1/07/424/001	26.9.2012
24.9.2012	Xenical	Roche Registration Limited 6 Falcon Way, Shire Park, Welwyn Garden City, AL7 1TW, United Kingdom	EU/1/98/071/001-006	26.9.2012
28.9.2012	Irbesartan Zentiva	Sanofi 54, rue La Boétie, 75008 Paris, France	EU/1/06/376/001-039	3.10.2012
28.9.2012	Matever	Pharmathen S.A. 6 Dervenakion, 15351 Pallini Attiki, Ελλάδα	EU/1/11/711/001-030	3.10.2012
28.9.2012	Pegasys	Roche Registration Limited 6 Falcon Way, Shire Park, Welwyn Garden City, AL7 1TW, United Kingdom	EU/1/02/221/001-016	3.10.2012

— Έκδοση άδειας κυκλοφορίας (άρθρο 13 του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 726/2004 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου): Απορρίπτεται

Ημερομηνία έκδοσης της απόφασης	Ονομασία του φαρμάκου	Κάτοχος της άδειας κυκλοφορίας	Αριθμός εγγραφής στο κοινοτικό μητρώο	Ημερομηνία κοινοποίησης
28.9.2012	Libertek	Nycomed GmbH Byk-Gulden-Str. 2, D-78467 Konstanz, Deutschland	—	4.10.2012

— Απόσυρση άδειας κυκλοφορίας (άρθρο 13 του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 726/2004 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου)

Ημερομηνία έκδοσης της απόφασης	Ονομασία του φαρμάκου	Κάτοχος της άδειας κυκλοφορίας	Αριθμός εγγραφής στο κοινοτικό μητρώο	Ημερομηνία κοινοποίησης
10.9.2012	Rivastigmine Teva	Teva Pharma B.V. Computerweg 10, 3542 DR Utrecht, Nederland	EU/1/09/513/001-020	12.9.2012

— Τροποποίηση άδειας κυκλοφορίας (άρθρο 38 του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 726/2004 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου): Εγκρίνεται

Ημερομηνία έκδοσης της απόφασης	Ονομασία του φαρμάκου	Κάτοχος της άδειας κυκλοφορίας	Αριθμός εγγραφής στο κοινοτικό μητρώο	Ημερομηνία κοινοποίησης
3.9.2012	BTVPUR AlSap 8	MERIAL 29 avenue Tony Garnier, 69007 LYON, France	EU/2/09/094/001-005	5.9.2012
10.9.2012	TruScient	Pfizer Limited Ramsgate Road, Sandwich, Kent, CT13 9NJ, United Kingdom	EU/2/11/136/001	12.9.2012
10.9.2012	Veraflox	Bayer Animal Health GmbH 51368 Leverkusen, Deutschland	EU/2/10/107/001-014	12.9.2012
11.9.2012	Porcilis PCV	Intervet International B.V. Wim de Körverstraat 35, 5831 AN Boxmeer, Nederland	EU/2/08/091/001-010	13.9.2012
28.9.2012	SevoFlo	Abbott Laboratories Limited Abbott House, Vanwall Business Park, Vanwall Road, Maidenhead, Berkshire SL6 4XE, UNITED KINGDOM	EU/2/02/035/007	5.10.2012

Οι ενδιαφερόμενοι που επιθυμούν να προμηθευτούν τη δημόσια έκθεση αξιολόγησης των εν λόγω φαρμάκων και των σχετικών αποφάσεων μπορούν να απευθυνθούν στην εξής διεύθυνση:

The European Medicines Agency
7, Westferry Circus,
Canary Wharf
UK - LONDON E14 4H

Σύνοψη αποφάσεων της Ευρωπαϊκής Ένωσης για την άδεια κυκλοφορίας φαρμάκων από 1ης Σεπτεμβρίου 2012 έως τις 30 Σεπτεμβρίου 2012

(Αποφάσεις δυνάμει του άρθρου 34 της οδηγίας 2001/83/EK ⁽¹⁾ ή του άρθρου 38 της οδηγίας 2001/82/EK ⁽²⁾)
(2012/C 328/02)

— Έκδοση, διατήρηση ή τροποποίηση εθνικής άδειας κυκλοφορίας

Ημερομηνία έκδοσης της απόφασης	Ονομασία(ες) του φαρμάκου	Κάτοχος(οι) της άδειας κυκλοφορίας	Οικείο κράτος μέλος	Ημερομηνία κοινοποίησης
17.9.2012	Nuflor 300 mg/ml	Βλ. Παράρτημα I	Βλ. Παράρτημα I	18.9.2012
28.9.2012	Yvidually and associated names	Βλ. Παράρτημα II	Βλ. Παράρτημα II	3.10.2012
11.9.2012	Mifepristone Linepharma and associated names	Βλ. Παράρτημα III	Βλ. Παράρτημα III	13.9.2012
10.9.2012	Zinacef and associated names	Βλ. Παράρτημα IV	Βλ. Παράρτημα IV	11.9.2012
3.9.2012	Trimetazidine	Βλ. Παράρτημα V	Βλ. Παράρτημα V	4.9.2012

⁽¹⁾ ΕΕ L 311 της 28.11.2001, σ. 67.

⁽²⁾ ΕΕ L 311 της 28.11.2001, σ. 1.

ΚΑΤΑΣΤΑΣΗ ΜΕ ΤΙΣ ΟΝΟΜΑΣΙΕΣ, ΤΗ ΦΑΡΜΑΚΟΤΕΧΝΙΚΗ ΜΟΡΦΗ, ΤΗ ΔΡΑΣΤΙΚΗ ΟΥΣΙΑ, ΤΙΣ ΠΕΡΙΕΚΤΙΚΟΤΗΤΕΣ ΤΩΝ ΚΤΗΝΙΑΤΡΙΚΩΝ ΦΑΡΜΑΚΕΥΤΙΚΩΝ ΠΡΟΪΟΝΤΩΝ, ΤΑ ΖΩΙΚΑ ΕΙΔΗ, ΤΟΥΣ ΑΙΤΟΥΝΤΕΣ/ΚΑΤΟΧΟΥΣ ΤΗΣ ΑΔΕΙΑΣ ΚΥΚΛΟΦΟΡΙΑΣ ΣΤΑ ΚΡΑΤΗ ΜΕΛΗ

Κράτος μέλος ΕΕ/ΕΟΧ	Αιτών	Ονομασία	Φαρμακοτεχνική μορφή	Περιεκτικότητα	Ζωικό είδος	Οδός χορήγησης
Βέλγιο	Intervet International B.V. Wim de Körverstraat 35 5831 AN Boxmeer Ολλανδία	Nuflor 300 mg/ml solution for injection for cattle and sheep	Ενέσιμο διάλυμα	300 mg/ml	Βοοειδή και πρόβατα	Βοοειδή – υποδόρια και ενδομυϊκά Πρόβατα – Ενδομυϊκά
Δανία	Intervet International B.V. Wim de Körverstraat 35 5831 AN Boxmeer Ολλανδία	Nuflor 300 mg/ml solution for injection for cattle and sheep	Ενέσιμο διάλυμα	300 mg/ml	Βοοειδή και πρόβατα	Βοοειδή – υποδόρια και ενδομυϊκά Πρόβατα – Ενδομυϊκά
Γαλλία	Intervet International B.V. Wim de Körverstraat 35 5831 AN Boxmeer Ολλανδία	Nuflor 300 mg/ml solution for injection for cattle and sheep	Ενέσιμο διάλυμα	300 mg/ml	Βοοειδή και πρόβατα	Βοοειδή – υποδόρια και ενδομυϊκά Πρόβατα – Ενδομυϊκά
Γερμανία	Intervet International B.V. Wim de Körverstraat 35 5831 AN Boxmeer Ολλανδία	Nuflor 300 mg/ml solution for injection for cattle and sheep	Ενέσιμο διάλυμα	300 mg/ml	Βοοειδή και πρόβατα	Βοοειδή – υποδόρια και ενδομυϊκά Πρόβατα – Ενδομυϊκά
Ελλάδα	Intervet International B.V. Wim de Körverstraat 35 5831 AN Boxmeer Ολλανδία	Nuflor 300 mg/ml solution for injection for cattle and sheep	Ενέσιμο διάλυμα	300 mg/ml	Βοοειδή και πρόβατα	Βοοειδή – υποδόρια και ενδομυϊκά Πρόβατα – Ενδομυϊκά
Ιρλανδία	Intervet International B.V. Wim de Körverstraat 35 5831 AN Boxmeer Ολλανδία	Nuflor 300 mg/ml solution for injection for cattle and sheep	Ενέσιμο διάλυμα	300 mg/ml	Βοοειδή και πρόβατα	Βοοειδή – υποδόρια και ενδομυϊκά Πρόβατα – Ενδομυϊκά
Ιταλία	Intervet International B.V. Wim de Körverstraat 35 5831 AN Boxmeer Ολλανδία	Nuflor 300 mg/ml solution for injection for cattle and sheep	Ενέσιμο διάλυμα	300 mg/ml	Βοοειδή και πρόβατα	Βοοειδή – υποδόρια και ενδομυϊκά Πρόβατα – Ενδομυϊκά

Κράτος μέλος ΕΕ/ΕΟΧ	Αιτών	Ονομασία	Φαρμακοτεχνική μορφή	Περιεκτικότητα	Ζωικό είδος	Οδός χορήγησης
Λουξεμβούργο	Intervet International B.V. Wim de Körverstraat 35 5831 AN Boxmeer Ολλανδία	Nuflor 300 mg/ml solution for injection for cattle and sheep	Ενέσιμο διάλυμα	300 mg/ml	Βοοειδή και πρόβατα	Βοοειδή – υποδόρια και ενδομυϊκά Πρόβατα – Ενδομυϊκά
Ολλανδία	Intervet International B.V. Wim de Körverstraat 35 5831 AN Boxmeer Ολλανδία	Nuflor 300 mg/ml solution for injection for cattle and sheep	Ενέσιμο διάλυμα	300 mg/ml	Βοοειδή και πρόβατα	Βοοειδή – υποδόρια και ενδομυϊκά Πρόβατα – Ενδομυϊκά
Πορτογαλία	Intervet International B.V. Wim de Körverstraat 35 5831 AN Boxmeer Ολλανδία	Nuflor 300 mg/ml solution for injection for cattle and sheep	Ενέσιμο διάλυμα	300 mg/ml	Βοοειδή και πρόβατα	Βοοειδή – υποδόρια και ενδομυϊκά Πρόβατα – Ενδομυϊκά
Ισπανία	Intervet International B.V. Wim de Körverstraat 35 5831 AN Boxmeer Ολλανδία	Nuflor 300 mg/ml solution for injection for cattle and sheep	Ενέσιμο διάλυμα	300 mg/ml	Βοοειδή και πρόβατα	Βοοειδή – υποδόρια και ενδομυϊκά Πρόβατα – Ενδομυϊκά
Ηνωμένο Βασίλειο	Intervet International B.V. Wim de Körverstraat 35 5831 AN Boxmeer Ολλανδία	Nuflor 300 mg/ml solution for injection for cattle and sheep	Ενέσιμο διάλυμα	300 mg/ml	Βοοειδή και πρόβατα	Βοοειδή – υποδόρια και ενδομυϊκά Πρόβατα – Ενδομυϊκά

ΠΑΡΑΡΤΗΜΑ II

ΚΑΤΑΣΤΑΣΗ ΜΕ ΤΙΣ ΟΝΟΜΑΣΙΕΣ, ΤΗ ΦΑΡΜΑΚΟΤΕΧΝΙΚΗ ΜΟΡΦΗ, ΤΗΝ ΠΕΡΙΕΚΤΙΚΟΤΗΤΑ ΤΩΝ
ΦΑΡΜΑΚΕΥΤΙΚΩΝ ΠΡΟΪΟΝΤΩΝ, ΤΗΝ ΟΔΟ ΧΟΡΗΓΗΣΗΣ, ΤΟΥΣ ΑΙΤΟΥΝΤΕΣ ΣΤΑ ΚΡΑΤΗ ΜΕΛΗ

Κράτος μέλος ΕΕ/ΕΟΧ	Αιτών	Επινοηθείσα ονομασία	Περιεκτικό-τητα	Φαρμακοτεχνική μορφή	Οδός χορήγησης
Αυστρία	Bayer B.V. Energieweg 1, 3641 RT Mijdrecht the Netherlands	Delivrie 0,02 mg/3 mg Filmtabletten	αιθινυλοιστραδιόλη: 0,02 mg Δροσπιρενόνη: 3 mg	επικαλυμμένο με λεπτό υμένιο δισκίο	Από του στόματος χρήση
Βέλγιο	Bayer B.V. Energieweg 1, 3641 RT Mijdrecht the Netherlands	Yvidually	αιθινυλοιστραδιόλη: 0,02 mg Δροσπιρενόνη: 3 mg	επικαλυμμένο με λεπτό υμένιο δισκίο	Από του στόματος χρήση
Βουλγαρία	Bayer B.V. Energieweg 1, 3641 RT Mijdrecht the Netherlands	Flexyess	αιθινυλοιστραδιόλη: 0,02 mg Δροσπιρενόνη: 3 mg	επικαλυμμένο με λεπτό υμένιο δισκίο	Από του στόματος χρήση
Κύπρος	Bayer B.V. Energieweg 1, 3641 RT Mijdrecht the Netherlands	Flexyess	αιθινυλοιστραδιόλη: 0,02 mg Δροσπιρενόνη: 3 mg	επικαλυμμένο με λεπτό υμένιο δισκίο	Από του στόματος χρήση
Τσεχική Δημοκρατία	Bayer B.V. Energieweg 1, 3641 RT Mijdrecht the Netherlands	Flexyess	αιθινυλοιστραδιόλη: 0,02 mg Δροσπιρενόνη: 3 mg	επικαλυμμένο με λεπτό υμένιο δισκίο	Από του στόματος χρήση
Δανία	Bayer B.V. Energieweg 1, 3641 RT Mijdrecht the Netherlands	Delivrie	αιθινυλοιστραδιόλη: 0,02 mg Δροσπιρενόνη: 3 mg	επικαλυμμένο με λεπτό υμένιο δισκίο	Από του στόματος χρήση
Εσθονία	Bayer B.V. Energieweg 1, 3641 RT Mijdrecht the Netherlands	Yvidually	αιθινυλοιστραδιόλη: 0,02 mg Δροσπιρενόνη: 3 mg	επικαλυμμένο με λεπτό υμένιο δισκίο	Από του στόματος χρήση
Φινλανδία	Bayer B.V. Energieweg 1, 3641 RT Mijdrecht the Netherlands	Flexyess	αιθινυλοιστραδιόλη: 0,02 mg Δροσπιρενόνη: 3 mg	επικαλυμμένο με λεπτό υμένιο δισκίο	Από του στόματος χρήση

Κράτος μέλος ΕΕ/ΕΟΧ	Αιτών	Επινοηθείσα ονομασία	Περιεκτικό-τητα	Φαρμακοτεχνική μορφή	Οδός χορήγησης
Γαλλία	Bayer B.V. Energieweg 1, 3641 RT Mijdrecht the Netherlands	Flexyess	αιθινυλοιστραδιόλη: 0,02 mg Δροσπιρενόνη: 3 mg	επικαλυμμένο με λεπτό υμένιο δισκίο	Από του στόματος χρήση
Γερμανία	Bayer B.V. Energieweg 1, 3641 RT Mijdrecht the Netherlands	Flexyess	αιθινυλοιστραδιόλη: 0,02 mg Δροσπιρενόνη: 3 mg	επικαλυμμένο με λεπτό υμένιο δισκίο	Από του στόματος χρήση
Ελλάδα	Bayer B.V. Energieweg 1, 3641 RT Mijdrecht the Netherlands	Flexyess	αιθινυλοιστραδιόλη: 0,02 mg Δροσπιρενόνη: 3 mg	επικαλυμμένο με λεπτό υμένιο δισκίο	Από του στόματος χρήση
Ουγγαρία	Bayer B.V. Energieweg 1, 3641 RT Mijdrecht the Netherlands	Flexyess	αιθινυλοιστραδιόλη: 0,02 mg Δροσπιρενόνη: 3 mg	επικαλυμμένο με λεπτό υμένιο δισκίο	Από του στόματος χρήση
Ισλανδία	Bayer B.V. Energieweg 1, 3641 RT Mijdrecht the Netherlands	Delivrie	αιθινυλοιστραδιόλη: 0,02 mg Δροσπιρενόνη: 3 mg	επικαλυμμένο με λεπτό υμένιο δισκίο	Από του στόματος χρήση
Ιρλανδία	Bayer B.V. Energieweg 1, 3641 RT Mijdrecht the Netherlands	Delivrie	αιθινυλοιστραδιόλη: 0,02 mg Δροσπιρενόνη: 3 mg	επικαλυμμένο με λεπτό υμένιο δισκίο	Από του στόματος χρήση
Ιταλία	Bayer B.V. Energieweg 1, 3641 RT Mijdrecht the Netherlands	Yvidually	αιθινυλοιστραδιόλη: 0,02 mg Δροσπιρενόνη: 3 mg	επικαλυμμένο με λεπτό υμένιο δισκίο	Από του στόματος χρήση
Λετονία	Bayer Pharma AG Müllerstrasse 170-178 D-13353, Berlin Germany	Yvidually 0,02 mg/3 mg apvalkotās tabletes	αιθινυλοιστραδιόλη: 0,02 mg Δροσπιρενόνη: 3 mg	επικαλυμμένο με λεπτό υμένιο δισκίο	Από του στόματος χρήση

Κράτος μέλος ΕΕ/ΕΟΧ	Αιτών	Επινοηθείσα ονομασία	Περιεκτικό-τητα	Φαρμακοτεχνική μορφή	Οδός χορήγησης
Λιθουανία	Bayer B.V. Energieweg 1, 3641 RT Mijdrecht the Netherlands	Flexyess	αιθινυλοιστραδιόλη: 0,02 mg Δροσπιρενόνη: 3 mg	επικαλυμμένο με λεπτό υμένιο δισκίο	Από του στόματος χρήση
Λουξεμβούργο	Bayer B.V. Energieweg 1, 3641 RT Mijdrecht the Netherlands	Delivrie	αιθινυλοιστραδιόλη: 0,02 mg Δροσπιρενόνη: 3 mg	επικαλυμμένο με λεπτό υμένιο δισκίο	Από του στόματος χρήση
Μάλτα	Bayer B.V. Energieweg 1, 3641 RT Mijdrecht the Netherlands	Flexyess	αιθινυλοιστραδιόλη: 0,02 mg Δροσπιρενόνη: 3 mg	επικαλυμμένο με λεπτό υμένιο δισκίο	Από του στόματος χρήση
Κάτω Χώρες	Bayer B.V. Energieweg 1, 3641 RT Mijdrecht the Netherlands	Yvidually	αιθινυλοιστραδιόλη: 0,02 mg Δροσπιρενόνη: 3 mg	επικαλυμμένο με λεπτό υμένιο δισκίο	Από του στόματος χρήση
Νορβηγία	Bayer B.V. Energieweg 1, 3641 RT Mijdrecht the Netherlands	Flexyess	αιθινυλοιστραδιόλη: 0,02 mg Δροσπιρενόνη: 3 mg	επικαλυμμένο με λεπτό υμένιο δισκίο	Από του στόματος χρήση
Πολωνία	Bayer B.V. Energieweg 1, 3641 RT Mijdrecht the Netherlands	Flexyess	αιθινυλοιστραδιόλη: 0,02 mg Δροσπιρενόνη: 3 mg	επικαλυμμένο με λεπτό υμένιο δισκίο	Από του στόματος χρήση
Πορτογαλία	Bayer B.V. Energieweg 1, 3641 RT Mijdrecht the Netherlands	Flexyess	αιθινυλοιστραδιόλη: 0,02 mg Δροσπιρενόνη: 3 mg	επικαλυμμένο με λεπτό υμένιο δισκίο	Από του στόματος χρήση
Ρουμανία	Bayer B.V. Energieweg 1, 3641 RT Mijdrecht the Netherlands	Yvidually	αιθινυλοιστραδιόλη: 0,02 mg Δροσπιρενόνη: 3 mg	επικαλυμμένο με λεπτό υμένιο δισκίο	Από του στόματος χρήση

Κράτος μέλος ΕΕ/ΕΟΧ	Αιτών	Επινοηθείσα ονομασία	Περιεκτικό-τητα	Φαρμακοτεχνική μορφή	Οδός χορήγησης
Σλοβακία	Bayer B.V. Energieweg 1, 3641 RT Mijdrecht the Netherlands	Flexyess	αιθινυλοιστραδιόλη: 0,02 mg Δροσπιρενόνη: 3 mg	επικαλυμμένο με λεπτό υμένιο δισκίο	Από του στόματος χρήση
Σλοβενία	Bayer B.V. Energieweg 1, 3641 RT Mijdrecht the Netherlands	Flexyess	αιθινυλοιστραδιόλη: 0,02 mg Δροσπιρενόνη: 3 mg	επικαλυμμένο με λεπτό υμένιο δισκίο	Από του στόματος χρήση
Ισπανία	Bayer B.V. Energieweg 1, 3641 RT Mijdrecht the Netherlands	Delivrie	αιθινυλοιστραδιόλη: 0,02 mg Δροσπιρενόνη: 3 mg	επικαλυμμένο με λεπτό υμένιο δισκίο	Από του στόματος χρήση
Σουηδία	Bayer B.V. Energieweg 1, 3641 RT Mijdrecht the Netherlands	Delivrie	αιθινυλοιστραδιόλη: 0,02 mg Δροσπιρενόνη: 3 mg	επικαλυμμένο με λεπτό υμένιο δισκίο	Από του στόματος χρήση
Ηνωμένο Βασίλειο	Bayer plc, Bayer House Strawberry Hill Newbury, Berkshire RG14 1JA United Kingdom	Delivrie	αιθινυλοιστραδιόλη: 0,02 mg Δροσπιρενόνη: 3 mg	επικαλυμμένο με λεπτό υμένιο δισκίο	Από του στόματος χρήση

ΠΑΡΑΡΤΗΜΑ III

ΚΑΤΑΣΤΑΣΗ ΜΕ ΤΙΣ ΟΝΟΜΑΣΙΕΣ, ΤΗ ΦΑΡΜΑΚΟΤΕΧΝΙΚΗ ΜΟΡΦΗ, ΤΗΝ ΠΕΡΙΕΚΤΙΚΟΤΗΤΑ ΤΩΝ
ΦΑΡΜΑΚΕΥΤΙΚΩΝ ΠΡΟΪΟΝΤΩΝ, ΤΗΝ ΟΔΟ ΧΟΡΗΓΗΣΗΣ, ΤΟΥΣ ΑΙΤΟΥΝΤΕΣ/ΚΑΤΟΧΟΥΣ ΤΗΣ ΑΔΕΙΑΣ
ΚΥΚΛΟΦΟΡΙΑΣ ΣΤΑ ΚΡΑΤΗ ΜΕΛΗ

Κράτος μέλος ΕΕ/ΕΟΧ	Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας	Αιτών	Ονομασία	Περιεκτικότητα	Φαρμακοτεχνική μορφή	Οδός χορήγησης
Δανία	Linepharma France, 140 bis rue de Rennes 75006 Paris France		Mifepriston Linepharma	200 mg	Δισκίο	Από στόματος χρήση
Φινλανδία	Linepharma France, 140 bis rue de Rennes 75006 Paris France		Mifepristone Linepharma	200 mg	Δισκίο	Από στόματος χρήση
Γαλλία		Linepharma France, 140 bis rue de Rennes 75006 Paris France	Mifepristone Linepharma 200 mg comprimé	200 mg	Δισκίο	Από στόματος χρήση
Ισλανδία	Linepharma France, 140 bis rue de Rennes 75006 Paris France		Mifepristone Linepharma 200 mg Tafla	200 mg	Δισκίο	Από στόματος χρήση
Νορβηγία	Linepharma France, 140 bis rue de Rennes 75006 Paris France		Mifepristone Linepharma	200 mg	Δισκίο	Από στόματος χρήση
Σουηδία	Linepharma France, 140 bis rue de Rennes 75006 Paris France		Mifepristone Linepharma	200 mg	Δισκίο	Από στόματος χρήση
Ηνωμένο Βασίλειο		Linepharma France, 140 bis rue de Rennes 75006 Paris France	Mifepristone 200 mg tablet	200 mg	Δισκίο	Από στόματος χρήση

ΠΑΡΑΡΤΗΜΑ IV

**ΚΑΤΑΣΤΑΣΗ ΜΕ ΤΙΣ ΟΝΟΜΑΣΙΕΣ, ΤΙΣ ΦΑΡΜΑΚΟΤΕΧΝΙΚΕΣ ΜΟΡΦΕΣ, ΤΙΣ ΠΕΡΙΕΚΤΙΚΟΤΗΤΕΣ ΤΩΝ
ΦΑΡΜΑΚΕΥΤΙΚΩΝ ΠΡΟΪΟΝΤΩΝ, ΤΙΣ ΟΔΟΥΣ ΧΟΡΗΓΗΣΗΣ, ΤΟΥΣ ΚΑΤ'ΟΧΟΥΣ ΤΗΣ ΑΔΕΙΑΣ ΚΥΚΛΟΦΟΡΙΑΣ
ΣΤΑ ΚΡΑΤΗ ΜΕΛΗ**

Κράτος Μέλος (ΕΕ/ΕΟΧ)	Κάτοχος της Άδειας Κυκλοφορίας	Επισημειωμένη ονομασία	Περιεκτικότητα	Φαρμακοτεχνική μορφή	Οδός χορήγησης	Περιεχόμενο (συγκέντρωση)
Αυστρία	GlaxoSmithKline Pharma GmbH, Albert Schweitzer-Gasse 6, A-1140 Wien ΑΥΣΤΡΙΑ	Curocef 1 500 mg - Trockenstechampullen	1,5 g	Κόνις για Ενέσιμο ή διάλυμα προς Έγχυση	Ενδοφλέβια Χρήση	Ένεση: 1,5 g/15 ml Έγχυση: 1,5 g/15 ml + 50 ml ή 100 ml
Αυστρία	GlaxoSmithKline Pharma GmbH, Albert Schweitzer-Gasse 6, A-1140 Wien ΑΥΣΤΡΙΑ	Curocef 1 500 mg - Trockensubstanz zur Infusionsbereitung	1,5 g	Κόνις για διάλυμα προς Έγχυση	Ενδοφλέβια Χρήση	1,5 g/15 ml + 50 ml ή 100 ml
Αυστρία	GlaxoSmithKline Pharma GmbH, Albert Schweitzer-Gasse 6, A-1140 Wien ΑΥΣΤΡΙΑ	Curocef 250 mg - Trockenstechampullen	250 mg	Κόνις για Ενέσιμο	Ενδομυϊκή Χρήση ή Ενδοφλέβια Χρήση	250 mg/1 ml ή 250 mg/ 2-5 ml
Αυστρία	GlaxoSmithKline Pharma GmbH, Albert Schweitzer-Gasse 6, A-1140 Wien ΑΥΣΤΡΙΑ	Curocef 750 mg - Trockenstechampullen	750 mg	Κόνις για Ενέσιμο	Ενδομυϊκή Χρήση ή Ενδοφλέβια Χρήση	750 mg/3 ml ή 750 mg/ 6-10 ml
Βέλγιο	GlaxoSmithKline s.a./n.v. Rue du Tilleul 13 1332 Genval ΒΕΛΓΙΟ	Zinacef	1,5 g	Κόνις για διάλυμα προς Έγχυση	Ενδοφλέβια Χρήση	1,5 g 50 ml
Βέλγιο	GlaxoSmithKline s.a./n.v. Rue du Tilleul 13 1332 Genval ΒΕΛΓΙΟ	Zinacef	1,5 g	Κόνις για ενέσιμο διάλυμα	Ενδοφλέβια Χρήση	1,5 g 15 ml
Βέλγιο	GlaxoSmithKline s.a./n.v. Rue du Tilleul 13 1332 Genval ΒΕΛΓΙΟ	Zinacef	750 mg	Κόνις για ενέσιμο διάλυμα	Ενδοφλέβια Χρήση	750 mg 6 ml

Κράτος Μέλος (ΕΕ/ΕΟΧ)	Κάτοχος της Άδειας Κυκλοφορίας	Επινοηθείσα ονομασία	Περιεκτικότητα	Φαρμακοτεχνική μορφή	Οδός χορήγησης	Περιεχόμενο (συγκέντρωση)
Βουλγαρία	Glaxo Group Ltd., Greenford, Middlesex UB6 0NN ΗΝΩΜΕΝΟ ΒΑΣΙΛΕΙΟ	Zinacef	1,5 g	Κόνις για ενέσιμο διάλυμα	Ενδοφλέβια Χρήση	1,5 g 15 ml
Βουλγαρία	Glaxo Group Ltd., Greenford, Middlesex UB6 0NN ΗΝΩΜΕΝΟ ΒΑΣΙΛΕΙΟ	Zinacef	750 mg	Κόνις για ενέσιμο διάλυμα	Ενδοφλέβια Χρήση	750 mg 6 ml
Βουλγαρία	Glaxo Group Ltd., Greenford, Middlesex UB6 0NN ΗΝΩΜΕΝΟ ΒΑΣΙΛΕΙΟ	Zinacef	750 mg	Κόνις για ενέσιμο διάλυμα	Ενδομυϊκή Χρήση	750 mg 3 ml
Κύπρος	Glaxo Group Limited Berkeley Avenue Greenford Middlex UB6 0NN ΗΝΩΜΕΝΟ ΒΑΣΙΛΕΙΟ	Zinacef	1,5 g	Κόνις για διάλυμα προς Έγχυση	Ενδοφλέβια Χρήση	1,5 g 50 ml
Κύπρος	Glaxo Group Limited Berkeley Avenue Greenford Middlex UB6 0NN ΗΝΩΜΕΝΟ ΒΑΣΙΛΕΙΟ	Zinacef	1,5 g	Κόνις για Ενέσιμο	Ενδοφλέβια Χρήση	1,5 g 15 ml
Κύπρος	Glaxo Group Limited Berkeley Avenue Greenford Middlex UB6 0NN ΗΝΩΜΕΝΟ ΒΑΣΙΛΕΙΟ	Zinacef	750 mg	Κόνις για διάλυμα προς Έγχυση	Ενδοφλέβια Χρήση	750 mg 6 ml
Κύπρος	Glaxo Group Limited Berkeley Avenue Greenford Middlex UB6 0NN ΗΝΩΜΕΝΟ ΒΑΣΙΛΕΙΟ	Zinacef	750 mg	Κόνις για Ενέσιμο	Ενδομυϊκή Χρήση	750 mg 3 ml
Τσεχία	Glaxo Group Ltd., Glaxo Welcome House, Berkeley avenue, Greenford, Middlesex UB6 0NN ΑΓΓΛΙΑ	Zinacef 1,5 g	1,5 g	Κόνις για Ενέσιμο	Ενδοφλέβια Χρήση	1,5 g 50 ml

Κράτος Μέλος (ΕΕ/ΕΟΧ)	Κάτοχος της Άδειας Κυκλοφορίας	Επινοηθείσα ονομασία	Περιεκτικότητα	Φαρμακοτεχνική μορφή	Οδός χορήγησης	Περιεχόμενο (συγκέντρωση)
Τσεχία	Glaxo Group Ltd., Glaxo Welcome House, Berkeley avenue, Greenford, Middlesex UB6 0NN ΑΓΓΛΙΑ	Zinacef 1,5 g	1,5 g	Κόνις για Ενέσιμο	Ενδοφλέβια Χρήση	1,5 g 15 ml
Τσεχία	Glaxo Group Ltd., Glaxo Welcome House, Berkeley avenue, Greenford, Middlesex UB6 0NN ΑΓΓΛΙΑ	Zinacef 750 mg	750 mg	Κόνις για Ενέσιμο	Ενδομυϊκή Χρήση	750 mg 3 ml
Τσεχία	Glaxo Group Ltd., Glaxo Welcome House, Berkeley avenue, Greenford, Middlesex UB6 0NN ΑΓΓΛΙΑ	Zinacef 750 mg	750 mg	Κόνις για Ενέσιμο	Ενδοφλέβια Χρήση	750 mg 6 ml
Δανία	GlaxoSmithKline Pharma A/S Nykaer 68, 2605 Broendby ΔΑΝΙΑ	Zinacef	1,5 g	Κόνις για διάλυμα προς Έγχυση	Ενδοφλέβια Χρήση	1,5 g 50 ml
Δανία	GlaxoSmithKline Pharma A/S Nykaer 68, 2605 Broendby ΔΑΝΙΑ	Zinacef	1,5 g	Κόνις για ενέσιμο διάλυμα	Ενδοφλέβια Χρήση	1,5 g 15 ml
Δανία	GlaxoSmithKline Pharma A/S Nykaer 68, 2605 Broendby ΔΑΝΙΑ	Zinacef	250 mg	Κόνις για ενέσιμο διάλυμα	Ενδομυϊκή Χρήση	250 mg 1 ml
Δανία	GlaxoSmithKline Pharma A/S Nykaer 68, 2605 Broendby ΔΑΝΙΑ	Zinacef	250 mg	Κόνις για ενέσιμο διάλυμα	Ενδοφλέβια Χρήση	250 mg 2 ml
Δανία	GlaxoSmithKline Pharma A/S Nykaer 68, 2605 Broendby ΔΑΝΙΑ	Zinacef	750 mg	Κόνις για διάλυμα προς Έγχυση	Ενδομυϊκή Χρήση	750 mg 3 ml

Κράτος Μέλος (ΕΕ/ΕΟΧ)	Κάτοχος της Άδειας Κυκλοφορίας	Επινοηθείσα ονομασία	Περιεκτικότητα	Φαρμακοτεχνική μορφή	Οδός χορήγησης	Περιεχόμενο (συγκέντρωση)
Δανία	GlaxoSmithKline Pharma A/S Nykaer 68, 2605 Broendby ΔΑΝΙΑ	Zinacef	750 mg	Κόνις για ενέσιμο διάλυμα	Ενδοφλέβια Χρήση	750 mg 6 ml
Εσθονία	Glaxo Group Ltd, Glaxo Wellcome House, Berkeley Avenue, Greenford, Middlesex, UB6 0NN ΗΝΩΜΕΝΟ ΒΑΣΙΛΕΙΟ	Zinacef	1,5 g	Κόνις για ενέσιμο διάλυμα	Ενδοφλέβια Χρήση, Ενδομυϊκή Χρήση	1,5 g
Εσθονία	Glaxo Group LtdGlaxo Wellcome House, Berkeley Avenue, Greenford, Middlesex, UB6 0NN ΗΝΩΜΕΝΟ ΒΑΣΙΛΕΙΟ	Zinacef	750 mg	Κόνις για ενέσιμο διάλυμα	Ενδοφλέβια Χρήση, Ενδομυϊκή Χρήση	750 mg
Φινλανδία	GlaxoSmithKline Oy P.O.Box 24 Piispansilta 9 A, FI-02231 Espoo, ΦΙΝΛΑΝΔΙΑ	Zinacef	1,5 g	Κόνις για διάλυμα/ εναιώρημα για ένεση/έγχυση	Ενδοφλέβια Χρήση	1,5 g/15 ml
Φινλανδία	GlaxoSmithKline Oy P.O.Box 24 Piispansilta 9 A, FI-02231 Espoo, ΦΙΝΛΑΝΔΙΑ	Zinacef	1,5 g	Κόνις για διάλυμα/εναιώρημα για ένεση/έγχυση	Ενδοφλέβια Χρήση	1,5 g/50-100 ml
Φινλανδία	GlaxoSmithKline Oy P.O.Box 24 Piispansilta 9 A, FI-02231 Espoo, ΦΙΝΛΑΝΔΙΑ	Zinacef	250 mg	Κόνις για ενέσιμο διάλυμα/εναιώρημα	Ενδομυϊκή Χρήση	250 mg/2 ml
Φινλανδία	GlaxoSmithKline Oy P.O.Box 24 Piispansilta 9 A, FI-02231 Espoo, ΦΙΝΛΑΝΔΙΑ	Zinacef	250 mg	Κόνις για διάλυμα/εναιώρημα για ένεση/ έγχυση	Ενδοφλέβια Χρήση	250 mg/2 ml
Φινλανδία	GlaxoSmithKline Oy P.O.Box 24 Piispansilta 9 A, FI-02231 Espoo, ΦΙΝΛΑΝΔΙΑ	Zinacef	750 mg	Κόνις για ενέσιμο διάλυμα/εναιώρημα	Ενδομυϊκή Χρήση	750 mg/3 ml
Φινλανδία	GlaxoSmithKline Oy P.O.Box 24 Piispansilta 9 A, FI-02231 Espoo, ΦΙΝΛΑΝΔΙΑ	Zinacef	750 mg	Κόνις για ενέσιμο διάλυμα/εναιώρημα	Ενδοφλέβια Χρήση	750 mg/6 ml

Κράτος Μέλος (ΕΕ/ΕΟΧ)	Κάτοχος της Άδειας Κυκλοφορίας	Επινοηθείσα ονομασία	Περιεκτικότητα	Φαρμακοτεχνική μορφή	Οδός χορήγησης	Περιεχόμενο (συγκέντρωση)
Γαλλία	Laboratoire GlaxoSmithKline 100, route de Versailles – 78163 Marly-le-Roi Cedex ΓΑΛΛΙΑ	Zinnat	1,5 g	Κόνις για διάλυμα προς Έγχυση	Ενδοφλέβια Χρήση	1,5 g 50 ml
Γαλλία	Laboratoire GlaxoSmithKline 100, route de Versailles – 78163 Marly-le-Roi Cedex ΓΑΛΛΙΑ	Zinnat	250 mg	Κόνις για ενέσιμο διάλυμα	Ενδοφλέβια Χρήση και Ενδομυϊκή Χρήση (Μόνο μία ΜΑ για την περιεκτικότητα 250 mg)	250 mg
Γαλλία	Laboratoire GlaxoSmithKline 100, route de Versailles – 78163 Marly-le-Roi Cedex ΓΑΛΛΙΑ	Zinnat	750 mg	Κόνις και διαλύτης για ενέσιμο εναιώρημα	Ενδομυϊκή Χρήση	750 mg
Γαλλία	Laboratoire GlaxoSmithKline 100, route de Versailles – 78163 Marly-le-Roi Cedex ΓΑΛΛΙΑ	Zinnat	750 mg	Κόνις για ενέσιμο διάλυμα	Ενδοφλέβια Χρήση και Ενδομυϊκή Χρήση	750 mg
Ελλάδα	GlaxoSmithKline a.e.b.e, Leof. Kifissias 266, 152 32 Halandri, Athens ΕΛΛΑΔΑ	Zinacef	1,5 g	Κόνις για διάλυμα προς Έγχυση	Ενδοφλέβια Χρήση	1,5 g /VIAL
Ελλάδα	GlaxoSmithKline a.e.b.e, Leof. Kifissias 266, 152 32 Halandri, Athens ΕΛΛΑΔΑ	Zinacef	250 mg	Κόνις για Ενέσιμο	Ενδοφλέβια Χρήση Ενδομυϊκή Χρήση	250 mg/ VIAL
Ελλάδα	GlaxoSmithKline a.e.b.e, Leof. Kifissias 266, 152 32 Halandri, Athens ΕΛΛΑΔΑ	Zinacef	750 mg	Κόνις για Ενέσιμο	Ενδοφλέβια Χρήση Ενδομυϊκή Χρήση	750 mg /VIAL
Ουγγαρία	GlaxoSmithKline Kft. 1124 Bp, Csörsz u. 43. ΟΥΥΤΑΡΙΑ	Zinacef	1,5 g	Κόνις για Ενέσιμο	Ενδοφλέβια Χρήση	1,5 g

Κράτος Μέλος (ΕΕ/ΕΟΧ)	Κάτοχος της Άδειας Κυκλοφορίας	Επινοηθείσα ονομασία	Περιεκτικότητα	Φαρμακοτεχνική μορφή	Οδός χορήγησης	Περιεχόμενο (συγκέντρωση)
Ουγγαρία	GlaxoSmithKline Kft. 1124 Bp, Csörsz u. 43. ΟΥΓΓΑΡΙΑ	Zinacef	250 mg	Ενέσιμο διάλυμα	Ενδοφλέβια Χρήση	250 mg + 1 x 2 ml διαλύτης
Ουγγαρία	GlaxoSmithKline Kft. 1124 Bp, Csörsz u. 43. ΟΥΓΓΑΡΙΑ	Zinacef	250 mg	Κόνις για Ενέσιμο	Ενδομυϊκή Χρήση	250 mg
Ουγγαρία	GlaxoSmithKline Kft. 1124 Bp, Csörsz u. 43. ΟΥΓΓΑΡΙΑ	Zinacef	750 mg	Ενέσιμο διάλυμα	Ενδοφλέβια Χρήση	750 mg + 1 x 6 ml διαλύτης
Ουγγαρία	GlaxoSmithKline Kft. 1124 Bp, Csörsz u. 43. ΟΥΓΓΑΡΙΑ	Zinacef	750 mg	Κόνις για Ενέσιμο	Ενδομυϊκή Χρήση	750 mg
Ισλανδία	GlaxoSmithKline ehf. Thverholt 14 105 Reykjavík. ΙΣΛΑΝΔΙΑ	Zinacef	1,5 g	Κόνις για διάλυμα προς Έγχυση	Ενδοφλέβια Χρήση	1,5 g 50 ml
Ισλανδία	GlaxoSmithKline ehf. Thverholt 14 105 Reykjavík. ΙΣΛΑΝΔΙΑ	Zinacef	1,5 g	Κόνις για Ενέσιμο	Ενδοφλέβια Χρήση	1,5 g 15 ml
Ισλανδία	GlaxoSmithKline ehf. Thverholt 14 105 Reykjavík. ΙΣΛΑΝΔΙΑ	Zinacef	750 mg	Κόνις για διάλυμα προς Έγχυση	Ενδομυϊκή Χρήση	750 mg 3 ml
Ισλανδία	GlaxoSmithKline ehf. Thverholt 14 105 Reykjavík. ΙΣΛΑΝΔΙΑ	Zinacef	750 mg	Κόνις για Ενέσιμο	Ενδοφλέβια Χρήση	750 mg 6 ml
Ιρλανδία	GlaxoSmithKline (Ιρλανδία) Limited Stonemasons Way, Rathfarnham, Dublin 16 ΙΡΛΑΝΔΙΑ	Zinacef	1,5 g	Κόνις για Ενέσιμο ή διάλυμα προς Έγχυση	Ενδοφλέβια Χρήση	1,5 g

Κράτος Μέλος (ΕΕ/ΕΟΧ)	Κάτοχος της Άδειας Κυκλοφορίας	Επινοηθείσα ονομασία	Περιεκτικότητα	Φαρμακοτεχνική μορφή	Οδός χορήγησης	Περιεχόμενο (συγκέντρωση)
Ιρλανδία	GlaxoSmithKline (Ιρλανδία) Limited Stonemasons Way, Rathfarnham, Dublin 16 ΙΡΛΑΝΔΙΑ	Zinacef	250 mg	Κόνις για ενέσιμο διάλυμα ή εναιώρημα	Ενδοφλέβια ή Ενδομυϊκή Χρήση	250 mg
Ιρλανδία	GlaxoSmithKline (Ιρλανδία) Limited Stonemasons Way, Rathfarnham, Dublin 16 ΙΡΛΑΝΔΙΑ	Zinacef	750 mg	Κόνις για ενέσιμο διάλυμα	Ενδοφλέβια ή Ενδομυϊκή Χρήση	750 mg
Ιταλία	GlaxoSmithKline S.p.A. - Via A. Fleming, 2 – 37135 Verona ΙΤΑΛΙΑ	Curoxim	250 mg	Κόνις και διαλύτης για ενέσιμο εναιώρημα	Ενδομυϊκή Χρήση	250 mg/ml
Ιταλία	GlaxoSmithKline S.p.A. - Via A. Fleming, 2 – 37135 Verona ΙΤΑΛΙΑ	Curoxim	500 mg	Κόνις και διαλύτης για ενέσιμο εναιώρημα	Ενδομυϊκή Χρήση	500 mg/2 ml
Ιταλία	GlaxoSmithKline S.p.A. - Via A. Fleming, 2 – 37135 Verona ΙΤΑΛΙΑ	Curoxim	750 mg	Κόνις και διαλύτης για ενέσιμο εναιώρημα	Ενδομυϊκή Χρήση	750 mg/3 ml
Ιταλία	GlaxoSmithKline S.p.A. - Via A. Fleming, 2 – 37135 Verona ΙΤΑΛΙΑ	Curoxim	1 g	Κόνις και διαλύτης για ενέσιμο εναιώρημα	Ενδοφλέβια Χρήση	1 g/10 ml
Ιταλία	GlaxoSmithKline S.p.A. - Via A. Fleming, 2 – 37135 Verona ΙΤΑΛΙΑ	Curoxim	1 g	Κόνις και διαλύτης για ενέσιμο εναιώρημα	Ενδομυϊκή Χρήση	1 g/4 ml
Ιταλία	GlaxoSmithKline S.p.A. - Via A. Fleming, 2 – 37135 Verona ΙΤΑΛΙΑ	Curoxim	2 g	Κόνις για διάλυμα προς Έγχυση	Ενδοφλέβια Χρήση	2 g

Κράτος Μέλος (ΕΕ/ΕΟΧ)	Κάτοχος της Άδειας Κυκλοφορίας	Επινοηθείσα ονομασία	Περιεκτικότητα	Φαρμακοτεχνική μορφή	Οδός χορήγησης	Περιεχόμενο (συγκέντρωση)
Ιταλία	GlaxoSmithKline S.p.A. - Via A. Fleming, 2 – 37135 Verona ΙΤΑΛΙΑ	Curoxim	1,5 g	Κόνις για διάλυμα προς Έγχυση	Ενδοφλέβια Χρήση	1,5 g
Ιταλία	GlaxoSmithKline S.p.A. - Via A. Fleming, 2 – 37135 Verona ΙΤΑΛΙΑ	Curoxim	750 mg	Κόνις για διάλυμα προς Έγχυση	Ενδοφλέβια Χρήση	750 mg
Λιθουανία	Glaxo Operations UK Limited, Greenford, Middlesex, UB6 0HE, ΗΝΩΜΕΝΟ ΒΑΣΙΛΕΙΟ	Zinacef	1,5 g	Κόνις για Ενέσιμο	Ενδοφλέβια Χρήση/ Ενδομυϊκή Χρήση	
Λιθουανία	Glaxo Operations UK Limited, Greenford, Middlesex, UB6 0HE, ΗΝΩΜΕΝΟ ΒΑΣΙΛΕΙΟ	Zinacef	250 mg	Κόνις και διαλύτης για Ενέσιμο διάλυμα	Ενδοφλέβια και Ενδομυϊκή Χρήση	
Λιθουανία	Glaxo Operations UK Limited, Greenford, Middlesex, UB6 0HE, ΗΝΩΜΕΝΟ ΒΑΣΙΛΕΙΟ	Zinacef	750 mg	Κόνις και διαλύτης για Ενέσιμο διάλυμα	Ενδοφλέβια Χρήση/ Ενδομυϊκή Χρήση	
Λουξεμβούργο	GLAXOSMITHKLINE PHARMACEUTICALS SA 2-4-6, AVENUE PASCAL B-1330 WAVRE	Zinacef	1,5 g	Κόνις για διάλυμα προς Έγχυση	Ενδοφλέβια Χρήση	1,5 g 50 ml
Λουξεμβούργο	GLAXOSMITHKLINE PHARMACEUTICALS SA 2-4-6, AVENUE PASCAL B-1330 WAVRE	Zinacef	1,5 g	Κόνις για ενέσιμο διάλυμα	Ενδοφλέβια Χρήση	1,5 g 15 ml
Λουξεμβούργο	GLAXOSMITHKLINE PHARMACEUTICALS SA 2-4-6, AVENUE PASCAL B-1330 WAVRE	Zinacef	750 mg	Κόνις για ενέσιμο διάλυμα	Ενδοφλέβια Χρήση	750 mg 6 ml

Κράτος Μέλος (ΕΕ/ΕΟΧ)	Κάτοχος της Άδειας Κυκλοφορίας	Επινοηθείσα ονομασία	Περιεκτικότητα	Φαρμακοτεχνική μορφή	Οδός χορήγησης	Περιεχόμενο (συγκέντρωση)
Λουξεμβούργο	GLAXOSMITHKLINE PHARMACEUTICALS SA 2-4-6, AVENUE PASCAL B-1330 WAVRE	Zinacef	750 mg	Κόνις για διάλυμα προς Έγχυση	Ενδοφλέβια Χρήση	750 mg 50 ml
Λουξεμβούργο	GLAXOSMITHKLINE PHARMACEUTICALS SA 2-4-6, AVENUE PASCAL B-1330 WAVRE	Zinacef	750 mg	Κόνις για ενέσιμο διάλυμα	Ενδομυϊκή Χρήση	750 mg 3 ml
Μάλτα	Glaxo Operations UK Limited Glaxo Wellcome House Berkeley Avenue Greenford Middlesex UB6 0HE ΗΝΩΜΕΝΟ ΒΑΣΙΛΕΙΟ	Zinacef	250 mg	Κόνις για Ενέσιμο εναιώρημα	Ενδοφλέβια Χρήση	250 mg 2 ml
Μάλτα	Glaxo Operations UK Limited Glaxo Wellcome House Berkeley Avenue Greenford Middlesex UB6 0HE ΗΝΩΜΕΝΟ ΒΑΣΙΛΕΙΟ	Zinacef	250 mg	Κόνις για Ενέσιμο εναιώρημα	Ενδομυϊκή Χρήση	250 mg 1 ml
Μάλτα	Glaxo Operations UK Limited Glaxo Wellcome House Berkeley Avenue Greenford Middlesex UB6 0HE ΗΝΩΜΕΝΟ ΒΑΣΙΛΕΙΟ	Zinacef	750 mg	Κόνις για Ενέσιμο εναιώρημα	Ενδοφλέβια Χρήση	750 mg 6 ml
Μάλτα	Glaxo Operations UK Limited Glaxo Wellcome House Berkeley Avenue Greenford Middlesex UB6 0HE ΗΝΩΜΕΝΟ ΒΑΣΙΛΕΙΟ	Zinacef	750 mg	Κόνις για Ενέσιμο εναιώρημα	Ενδομυϊκή Χρήση	750 mg 3 ml
Ολλανδία	Glaxo Smith Kline B.V. Huis ter Heideweg 62 3705 LZ ZEIST ΟΛΛΑΝΔΙΑ	Zinacef	1,5 g	Κόνις για Ενέσιμο εναιώρημα	Ενδοφλέβια Χρήση	1,5 g 15 ml

Κράτος Μέλος (ΕΕ/ΕΟΧ)	Κάτοχος της Άδειας Κυκλοφορίας	Επινοηθείσα ονομασία	Περιεκτικότητα	Φαρμακοτεχνική μορφή	Οδός χορήγησης	Περιεχόμενο (συγκέντρωση)
Ολλανδία	Glaxo Smith Kline B.V. Huis ter Heideweg 62 3705 LZ ZEIST ΟΛΛΑΝΔΙΑ	Zinacef	1,5 g	Κόνις για εναιώρημα προς Έγχυση	Ενδοφλέβια Χρήση	1,5 g 100 ml
Ολλανδία	Glaxo Smith Kline B.V. Huis ter Heideweg 62 3705 LZ ZEIST ΟΛΛΑΝΔΙΑ	Zinacef	250 mg	Κόνις για Ενέσιμο εναιώρημα	Ενδοφλέβια Χρήση Ενδομυϊκή Χρήση	250 mg 2 ml (ενδοφλέβια) 250 mg 1 ml (ενδομυϊκά)
Ολλανδία	Glaxo Smith Kline B.V. Huis ter Heideweg 62 3705 LZ ZEIST ΟΛΛΑΝΔΙΑ	Zinacef	750 mg	Κόνις για Ενέσιμο εναιώρημα	Ενδοφλέβια Χρήση Ενδομυϊκή Χρήση	750 mg 6 ml (ενδοφλέβια) 750 mg 3 ml (ενδομυϊκά)
Νορβηγία	GlaxoSmithKline AS Forskningsveien 2A Postboks 180 Vinderen 0319 Oslo ΝΟΡΒΗΓΙΑ	Zinacef	1,5 g	Κόνις για διάλυμα προς Έγχυση	Ενδοφλέβια Χρήση	1,5 g 50 ml
Νορβηγία	GlaxoSmithKline AS Forskningsveien 2A Postboks 180 Vinderen 0319 Oslo ΝΟΡΒΗΓΙΑ	Zinacef	1,5 g	Κόνις για Ενέσιμο	Ενδοφλέβια Χρήση	1,5 g 15 ml
Νορβηγία	GlaxoSmithKline AS Forskningsveien 2A Postboks 180 Vinderen 0319 Oslo ΝΟΡΒΗΓΙΑ	Zinacef	250 mg	Κόνις για Ενέσιμο	Ενδομυϊκή Χρήση	250 mg 1 ml
Νορβηγία	GlaxoSmithKline AS Forskningsveien 2A Postboks 180 Vinderen 0319 Oslo ΝΟΡΒΗΓΙΑ	Zinacef	250 mg	Κόνις για Ενέσιμο	Ενδοφλέβια Χρήση	250 mg 2 ml
Νορβηγία	GlaxoSmithKline AS Forskningsveien 2A Postboks 180 Vinderen 0319 Oslo ΝΟΡΒΗΓΙΑ	Zinacef	750 mg	Κόνις για Ενέσιμο	Ενδοφλέβια Χρήση	750 mg 6 ml

Κράτος Μέλος (ΕΕ/ΕΟΧ)	Κάτοχος της Άδειας Κυκλοφορίας	Επινοηθείσα ονομασία	Περιεκτικότητα	Φαρμακοτεχνική μορφή	Οδός χορήγησης	Περιεχόμενο (συγκέντρωση)
Νορβηγία	GlaxoSmithKline AS Forskkningsveien 2A Postboks 180 Vinderen 0319 Oslo ΝΟΡΒΗΓΙΑ	Zinacef	750 mg	Κόνις για Ενέσιμο	Ενδομυϊκή Χρήση	750 mg 3 ml
Πολωνία	GlaxoSmithKline Export Ltd. 980 Great West Road Brentford, Middlesex, TW8 9GS ΗΝΩΜΕΝΟ ΒΑΣΙΛΕΙΟ	Zinacef	1,5 g	Κόνις για ενέσιμο διάλυμα και διάλυμα προς Έγχυση	Ενδοφλέβια Χρήση	1,5 g/15 ml 1,5 g/50-100 ml 1,5 g (Monovial)
Πολωνία	GlaxoSmithKline Export Ltd. 980 Great West Road Brentford, Middlesex, TW8 9GS ΗΝΩΜΕΝΟ ΒΑΣΙΛΕΙΟ	Zinacef	750 mg	Κόνις για Ενέσιμο εναιώρημα ή Ενέσιμο διάλυμα και διάλυμα προς Έγχυση	Ενδομυϊκή Χρήση, Ενδοφλέβια Χρήση	750 mg/3 ml IM 750 mg/6 ml IV 750 mg IV (Monovial)
Πορτογαλία	GlaxoWellcome Farmacêutica Lda Rua Dr António Loureiro Borges nº3 Arquiparque – Miraflores 1495-131 Algés ΠΟΡΤΟΓΑΛΙΑ	Curoxime	750 mg	Κόνις και διαλύτης για Ενέσιμο διάλυμα	Ενδοφλέβια Χρήση	750 mg 6 ml
Πορτογαλία	GlaxoWellcome Farmacêutica Lda Rua Dr António Loureiro Borges nº3 Arquiparque – Miraflores 1495-131 Algés ΠΟΡΤΟΓΑΛΙΑ	Curoxime	750 mg	Κόνις και διαλύτης για Ενέσιμο διάλυμα	Ενδομυϊκή Χρήση	750 mg 3 ml
Ρουμανία	Glaxo Operations UK Limited, GlaxoSmithKline House, Berkeley Avenue, Greenford, Middlesex, UB6 0NN, ΗΝΩΜΕΝΟ ΒΑΣΙΛΕΙΟ	Zinacef	750 mg	Κόνις για Ενέσιμο	Ενδοφλέβια Χρήση	750 mg 6 ml
Ρουμανία	Glaxo Operations UK Limited, GlaxoSmithKline House, Berkeley Avenue, Greenford, Middlesex, UB6 0NN, ΗΝΩΜΕΝΟ ΒΑΣΙΛΕΙΟ	Zinacef	750 mg	Κόνις για Ενέσιμο	Ενδομυϊκή Χρήση	750 mg 3 ml

Κράτος Μέλος (ΕΕ/ΕΟΧ)	Κάτοχος της Άδειας Κυκλοφορίας	Επινοηθείσα ονομασία	Περιεκτικότητα	Φαρμακοτεχνική μορφή	Οδός χορήγησης	Περιεχόμενο (συγκέντρωση)
Σλοβενία	GSK d.o.o., Ljubljana Cvetkova ulica 29 SI-1000 Ljubljana ΣΛΟΒΕΝΙΑ	Zinacef 1 500 mg prašek za raztopino za injiciranje ali infundiranje	1,5 g	Κόνις για ενέσιμο διάλυμα ή διάλυμα προς Έγχυση	Ενδοφλέβια Χρήση	1,5 g 15ml/ 1,5 g 50 ml
Σλοβενία	GSK d.o.o., Ljubljana Cvetkova ulica 29SI-1000 Ljubljana ΣΛΟΒΕΝΙΑ	Zinacef 750 mg prašek za raztopino za injiciranje ali infundiranje	750 mg	Κόνις για ενέσιμο διάλυμα ή διάλυμα προς Έγχυση	Ενδομυϊκή Χρήση/ Ενδοφλέβια Χρήση	750 mg/3 ml 750 mg 6 ml
Σουηδία	GlaxoSmithKline AB Box 516 169 29 Solna ΣΟΥΗΔΙΑ	Zinacef		Κόνις για διάλυμα προς Έγχυση	Ενδοφλέβια Χρήση	
Σουηδία	GlaxoSmithKline AB Box 516 169 29 Solna ΣΟΥΗΔΙΑ	Zinacef		Κόνις για ενέσιμο διάλυμα	Ενδοφλέβια Χρήση	
Σουηδία	GlaxoSmithKline AB Box 516 169 29 Solna ΣΟΥΗΔΙΑ	Zinacef		Κόνις για ενέσιμο διάλυμα εναιώρημα	Ενδομυϊκή Χρήση	
Ηνωμένο Βασίλειο	Glaxo Operations UK Ltd, Stockley Park West, Uxbridge, Middlesex, UB11 1BT	Zinacef	1,5 g	Κόνις για Ενέσιμο	Ενδοφλέβια Χρήση και Ενδομυϊκή Χρήση	
Ηνωμένο Βασίλειο	Glaxo Operations UK Ltd, Stockley Park West, Uxbridge, Middlesex, UB11 1BT	Zinacef	250 mg	Κόνις για Ενέσιμο	Ενδοφλέβια Χρήση και Ενδομυϊκή Χρήση	
Ηνωμένο Βασίλειο	Glaxo Operations UK Ltd, Stockley Park West, Uxbridge, Middlesex, UB11 1BT	Zinacef	750 mg	Κόνις για Ενέσιμο	Ενδοφλέβια Χρήση και Ενδομυϊκή Χρήση	

ΠΑΡΑΡΤΗΜΑ V

ΚΑΤΑΣΤΑΣΗ ΜΕ ΤΙΣ ΟΝΟΜΑΣΙΕΣ, ΤΙΣ ΦΑΡΜΑΚΟΤΕΧΝΙΚΕΣ ΜΟΡΦΕΣ, ΤΙΣ ΠΕΡΙΕΚΤΙΚΟΤΗΤΕΣ ΤΩΝ
ΦΑΡΜΑΚΕΥΤΙΚΩΝ ΠΡΟΪΟΝΤΩΝ, ΤΗΝ ΟΔΟ ΧΟΡΗΓΗΣΗΣ ΚΑΙ ΤΟΥΣ ΚΑΤΟΧΟΥΣ ΤΗΣ ΑΔΕΙΑΣ ΚΥΚΛΟΦΟΡΙΑΣ
ΣΤΑ ΚΡΑΤΗ ΜΕΛΗ

Κράτος Μέλος	Κάτοχος Αδείας Κυκλοφορίας	Ονομασία Προϊόντος	Περιεκτικότητα	Φαρμακοτεχνική Μορφή	Οδός Χορήγησης
Αυστρία	Servier Austria GmbH Mariahilfer Straße 20/5 Vienna 1070 Austria	Vastarel 35 mg - Filmtabletten mit veränderter Wirkstofffreisetzung	35 mg	Δισκίο ελεγχόμενης αποδέσμευσης, επικαλυμμένο με λεπτό υμένιο	Από του στόματος χρήση
Βουλγαρία	Les Laboratoires Servier, 50, rue Carnot 92284 Suresnes cedex France	Predictal MR	35 mg	Δισκίο ελεγχόμενης αποδέσμευσης	Από του στόματος χρήση
Βουλγαρία	Medica AD Industrial area Sandanski 2800 Bulgaria	Prectazidine MR	35 mg	Δισκίο ελεγχόμενης αποδέσμευσης	Από του στόματος χρήση
Βουλγαρία	Actavis Group PTC ehf., Reykjavíkurvegi 76-78 220 Hafnarfjörður Iceland	Vascotasin	35 mg	Δισκίο ελεγχόμενης αποδέσμευσης	Από του στόματος χρήση
Βουλγαρία	ratiopharm GmbH Graf-Arco-Strasse 3 89079 Ulm Germany	Trimetazidine-ratiopharm	35 mg	Δισκίο ελεγχόμενης αποδέσμευσης	Από του στόματος χρήση
Βουλγαρία	S.C. Labormed Pharma S.A. 44 B, Theodor Pallady, sector 3 Bucharest Romania	Predozone	20 mg	Επικαλυμμένο δισκίο	Από του στόματος χρήση
Βουλγαρία	Sopharma AD 16 Iliensko shosse str. 1220 Sofia Bulgaria	Trimductal	20 mg	Επικαλυμμένο με λεπτό υμένιο δισκίο	Από του στόματος χρήση

Κράτος Μέλος	Κάτοχος Αδείας Κυκλοφορίας	Ονομασία Προϊόντος	Περιεκτικότητα	Φαρμακοτεχνική Μορφή	Οδός Χορήγησης
Βουλγαρία	Mylan S.A.S. 117 Allee des Parcs 69800 Saint Priest France	Trimetazigen MR	35 mg	Δισκίο παρατεταμένης αποδέσμευσης	Από του στόματος χρήση
Βουλγαρία	Glenmark Pharmaceuticals s.r.o. Hvezdova 1716/2b Prague 4, 140 78 Czech Republic	Apstar	35 mg	Δισκίο ελεγχόμενης αποδέσμευσης	Από του στόματος χρήση
Βουλγαρία	Gedeon Richter Plc. Gyomroi ut 19-21 H- 1103 Budapest Hungary	Moduxin MR	35 mg	Δισκίο παρατεταμένης αποδέσμευσης	Από του στόματος χρήση
Βουλγαρία	Sandoz d.d. Verovskova 57 1000 Ljubljana Slovenia	Trimeluzine	35 mg	Δισκίο ελεγχόμενης αποδέσμευσης	Από του στόματος χρήση
Κύπρος	Les Laboratoires Servier 50, rue Carnot 92284 Suresnes cedex France	VASTAREL 20 mg	20 mg	Επικαλυμμένο με λεπτό υμένιο	Από του στόματος χρήση
Κύπρος	Les Laboratoires Servier 50, rue Carnot 92284 Suresnes cedex France	VASTAREL	20 mg/ml	Πόσιμες σταγόνες	Από του στόματος χρήση
Κύπρος	Les Laboratoires Servier 50, rue Carnot 92284 Suresnes cedex France	VASTAREL MR	35 mg	Δισκίο ελεγχόμενης αποδέσμευσης, επικαλυμμένο με λεπτό υμένιο	Από του στόματος χρήση
Τσεχία	Les Laboratoires Servier 50, rue Carnot 92284 Suresnes cedex France	PREDUCTAL MR	35 mg	Δισκίο ελεγχόμενης αποδέσμευσης	Από του στόματος χρήση

Κράτος Μέλος	Κάτοχος Αδείας Κυκλοφορίας	Ονομασία Προϊόντος	Περιεκτικότητα	Φαρμακοτεχνική Μορφή	Οδός Χορήγησης
Τσεχία	Actavis Group PTC ehf., Hafnarfjörður Reykjavíkurvegur 76-78 220 Hafnarfjörður Iceland	TRIMETAZIDIN ACTAVIS 35 MG	35 mg	Δισκίο ελεγχόμενης αποδέσμευσης	Από του στόματος χρήση
Τσεχία	Mylan S.A.S 117 Allée des Parcs 69 800, Saint-Priest France	TRIMETAZIDIN MYLAN 35 MG	35 mg	Δισκίο παρατεταμένης αποδέσμευσης	Από του στόματος χρήση
Τσεχία	SANDOZ s.r.o. U Nákladového nádraží 10 130 00 Prague Czech Republic	TRIMETAZIDIN SANDOZ 35 MG	35 mg	Δισκίο παρατεταμένης αποδέσμευσης	Από του στόματος χρήση
Τσεχία	Glenmark Pharmaceuticals s.r.o Hvezdova 1716/2b Prague 4, 140 78 Czech Republic	PORTORA 35 MG TABLETY S PRODLOUŽENÝM UVOLŇOVÁNÍM	35 mg	Δισκίο παρατεταμένης αποδέσμευσης	Από του στόματος χρήση
Τσεχία	Teva Pharmaceuticals CR, s.r.o. Radlická 3185/1c 150 00 Prague 5 Czech Republic	TRIMETAZIDIN TEVA RETARD 35 MG	35 mg	Δισκίο παρατεταμένης αποδέσμευσης	Από του στόματος χρήση
Δανία	Les Laboratoires Servier 50, rue Carnot 92284 Suresnes cedex France	Vastarel	20 mg	Επικαλυμμένο με λεπτό υμένιο δισκίο	Από του στόματος χρήση
Εσθονία	Les Laboratoires Servier 50, rue Carnot 92284 Suresnes cedex France	TRIMETAZIDINE MR SERVIER	35 mg	Δισκίο ελεγχόμενης αποδέσμευσης	Από του στόματος χρήση
Εσθονία	Les Laboratoires Servier 50, rue Carnot 92284 Suresnes cedex France	PREDUCTAL MR	35 mg	Δισκίο ελεγχόμενης αποδέσμευσης	Από του στόματος χρήση

Κράτος Μέλος	Κάτοχος Αδείας Κυκλοφορίας	Ονομασία Προϊόντος	Περιεκτικότητα	Φαρμακοτεχνική Μορφή	Οδός Χορήγησης
Εσθονία	Actavis Group PTC ehf Reykjavíkurvegi 76-78 220 Hafnarfjörður Island	TRIMETAZIDINE ACTAVIS	35 mg	Δισκίο ελεγχόμενης αποδέσμευσης	Από του στόματος χρήση
Εσθονία	Teva Pharma B.V. Computerweg 10 3542 DR Utrecht The Netherlands	TRIMETAZIDINE TEVA 35 MG	35 mg	Επικαλυμμένο με λεπτό υμένιο δισκίο	Από του στόματος χρήση
Εσθονία	Sandoz d.d. Verovskova 57 SI-1000 Ljubljana Slovenia	ZIDMETIN	35 mg	Δισκίο παρατεταμένης αποδέσμευσης	Από του στόματος χρήση
Γαλλία	BIOGARAN 15, boulevard Charles de Gaulle 92707 Colombes Cedex France	TRIMETAZIDINE ALMUS	20 mg	Επικαλυμμένο με λεπτό υμένιο δισκίο	Από του στόματος χρήση
Γαλλία	BIOGARAN 15, boulevard Charles de Gaulle 92707 Colombes Cedex France	TRIMETAZIDINE BIOGARAN	20 mg	Επικαλυμμένο με λεπτό υμένιο δισκίο	Από του στόματος χρήση
Γαλλία	BIOGARAN 15, boulevard Charles de Gaulle 92707 Colombes Cedex France	TRIMETAZIDINE BIOGARAN	20 mg/ml	Πόσιμο διάλυμα	Από του στόματος χρήση
Γαλλία	BIOGARAN 15, boulevard Charles de Gaulle 92707 Colombes Cedex France	TRIMETAZIDINE BIOGARAN	35 mg	Δισκίο ελεγχόμενης αποδέσμευσης, επικαλυμμένο με λεπτό υμένιο	Από του στόματος χρήση
Γαλλία	CRISTERS 22 quai Gallieni 92150 Suresnes France	TRIMETAZIDINE CRISTERS	20 mg	Επικαλυμμένο με λεπτό υμένιο δισκίο	Από του στόματος χρήση

Κράτος Μέλος	Κάτοχος Αδείας Κυκλοφορίας	Ονομασία Προϊόντος	Περιεκτικότητα	Φαρμακοτεχνική Μορφή	Οδός Χορήγησης
Γαλλία	QUALIMED 117, allée des Parcs 69800 Saint-Priest France	TRIMETAZIDINE QUALIMED	20 mg/ml	Πόσιμες σταγόνες, διάλυμα	Από του στόματος χρήση
Γαλλία	QUALIMED 117, allée des Parcs 69800 Saint-Priest France	TRIMETAZIDINE QUALIMED	35 mg	Δισκίο ελεγχόμενης αποδέσμευσης, επικαλυμμένο με λεπτό υμένιο	Από του στόματος χρήση
Γαλλία	Les Laboratoires Servier 50, rue Carnot 92284 Suresnes cedex France	VASTAREL	20 mg	Επικαλυμμένο με λεπτό υμένιο δισκίο	Από του στόματος χρήση
Γαλλία	Les Laboratoires Servier 50, rue Carnot 92284 Suresnes cedex France	VASTAREL	20 mg/ml	Πόσιμες σταγόνες, διάλυμα	Από του στόματος χρήση
Γαλλία	Les Laboratoires Servier 50, rue Carnot 92284 Suresnes cedex France	VASTAREL	35 mg	Δισκίο ελεγχόμενης αποδέσμευσης, επικαλυμμένο με λεπτό υμένιο	Από του στόματος χρήση
Γαλλία	VENIPHARM 4, bureaux de la Colline 92213 Saint-Cloud France	TRANETIZ	35 mg	Δισκίο ελεγχόμενης αποδέσμευσης, επικαλυμμένο με λεπτό υμένιο	Από του στόματος χρήση
Γαλλία	VENIPHARM 4, bureaux de la Colline 92213 Saint-Cloud France	TRIGEMAX	35 mg	Δισκίο ελεγχόμενης αποδέσμευσης, επικαλυμμένο με λεπτό υμένιο	Από του στόματος χρήση
Γαλλία	BIOGARAN 15, boulevard Charles de Gaulle 92707 Colombes Cedex France	TRIMETAZIDINE BGR	35 mg	Δισκίο ελεγχόμενης αποδέσμευσης, επικαλυμμένο με λεπτό υμένιο	Από του στόματος χρήση

Κράτος Μέλος	Κάτοχος Αδείας Κυκλοφορίας	Ονομασία Προϊόντος	Περιεκτικότητα	Φαρμακοτεχνική Μορφή	Οδός Χορήγησης
Γαλλία	CLL PHARMA Nice Premier - Arénas 455, Promenade des Anglais 06299 Nice Cedex 03 France	TRIMETAZIDINE CLL PHARMA	35 mg	Δισκίο ελεγχόμενης αποδέσμευσης, επικαλυμμένο με λεπτό υμένιο	Από του στόματος χρήση
Γαλλία	SOCIÉTÉ IPSOR GENERIQUES - IGEN 18, avenue des Champs-Élysées 75008 Paris France	TRIMETAZIDINE IGEN	20 mg/ml	Πόσιμες σταγόνες, διάλυμα	Από του στόματος χρήση
Γαλλία	LABORATOIRES IPSOR 18 Avenue des Champs Elysees 75008 Paris France	TRIMETAZIDINE IPSOR	20 mg	Επικαλυμμένο με λεπτό υμένιο δισκίο	Από του στόματος χρήση
Γαλλία	LABORATOIRES IPSOR 18 Avenue des Champs Elysees 75008 Paris France	TRIMETAZIDINE IPSOR	20 mg/ml	Πόσιμες σταγόνες, διάλυμα	Από του στόματος χρήση
Γαλλία	PLUS PHARMACIE SA 26, boulevard Paul Vaillant-Couturier 94200 Ivry-sur-Seine France	TRIMETAZIDINE ISOMED	35 mg	Δισκίο ελεγχόμενης αποδέσμευσης, επικαλυμμένο με λεπτό υμένιο	Από του στόματος χρήση
Γαλλία	CLL PHARMA Nice Premier - Arénas 455, Promenade des Anglais 06299 Nice Cedex 03 France	TRIMETAZIDINE MILGEN	20 mg	Επικαλυμμένο με λεπτό υμένιο δισκίο	Από του στόματος χρήση
Γαλλία	CLL PHARMA Nice Premier - Arénas 455, Promenade des Anglais 06299 Nice Cedex 03 France	TRIMETAZIDINE MILGEN	20 mg/ml	Πόσιμες σταγόνες, διάλυμα	Από του στόματος χρήση
Γαλλία	RATIOPHARM GMBH Graf Arco Strasse 3 89079 Ulm Germany	TRIMETAZIDINE RATIOPHARM	35 mg	Δισκίο ελεγχόμενης αποδέσμευσης, επικαλυμμένο με λεπτό υμένιο	Από του στόματος χρήση

Κράτος Μέλος	Κάτοχος Αδείας Κυκλοφορίας	Ονομασία Προϊόντος	Περιεκτικότητα	Φαρμακοτεχνική Μορφή	Οδός Χορήγησης
Γαλλία	SUBSTIPHARM 8, rue Bellini 75116 Paris France	TRIMETAZIDINE SUBSTIPHARM	20 mg/ml	Πόσιμες σταγόνες, διάλυμα	Από του στόματος χρήση
Γαλλία	ZYDUS FRANCE 25, rue des Peupliers ZAC Les Hautes Pâtures - Parc d'Activités des Peupliers 92000 Nanterre France	TRIMETAZIDINE ZYDUS	20 mg	Επικαλυμμένο με λεπτό υμένιο δισκίο	Από του στόματος χρήση
Γαλλία	ZYDUS FRANCE 25, rue des Peupliers ZAC Les Hautes Pâtures - Parc d'Activités des Peupliers 92000 Nanterre France	TRIMETAZIDINE ZYDUS	20 mg/ml	Πόσιμο διάλυμα	Από του στόματος χρήση
Γαλλία	VENIPHARM 4, bureaux de la Colline 92213 Saint-Cloud France	TRIMEVENI	35 mg	Δισκίο ελεγχόμενης αποδέσμευσης, επικαλυμμένο με λεπτό υμένιο	Από του στόματος χρήση
Γαλλία	TEVA SANTE Le Palatin 1 1 cours du Triangle 92936 Paris la Défense Cedex France	TRIMETAZIDINE TEVA	20 mg/ml	Πόσιμο διάλυμα	Από του στόματος χρήση
Γαλλία	TEVA SANTE Le Palatin 1 1 cours du Triangle 92936 Paris la Défense Cedex France	TRIMETAZIDINE TEVA	20 mg	Επικαλυμμένο με λεπτό υμένιο δισκίο	Από του στόματος χρήση
Γαλλία	TEVA SANTE Le Palatin 1 1 cours du Triangle 9296 Paris la Défense Cedex France	TRIMETAZIDINE TEVA	35 mg	Δισκίο ελεγχόμενης αποδέσμευσης, επικαλυμμένο με λεπτό υμένιο	Από του στόματος χρήση
Γαλλία	SANOFI AVENTIS FRANCE 1-13, boulevard Romain Rolland 75014 Paris France	TRIMETAZIDINE WINTHROP	20 mg	Επικαλυμμένο με λεπτό υμένιο δισκίο	Από του στόματος χρήση

Κράτος Μέλος	Κάτοχος Αδείας Κυκλοφορίας	Ονομασία Προϊόντος	Περιεκτικότητα	Φαρμακοτεχνική Μορφή	Οδός Χορήγησης
Γαλλία	SANOFI AVENTIS FRANCE 1-13, boulevard Romain Rolland 75014 Paris France	TRIMETAZIDINE WINTHROP	20 mg/ml	Πόσιμο διάλυμα	Από του στόματος χρήση
Γαλλία	SANOFI AVENTIS FRANCE 1-13, boulevard Romain Rolland 75014 Paris France	TRIMETAZIDINE WINTHROP	35 mg	Δισκίο ελεγχόμενης αποδέσμευσης, επικαλυμμένο με λεπτό υμένιο	Από του στόματος χρήση
Γαλλία	AJC INVEST 6, rue de la Rochefoucauld 16000 Angoulême France	RIMETAZE	20 mg	Επικαλυμμένο με λεπτό υμένιο δισκίο	Από του στόματος χρήση
Γαλλία	AJC INVEST 6, rue de la Rochefoucauld 16000 Angoulême France	RIMETAZE	20 mg/ml	Πόσιμο διάλυμα	Από του στόματος χρήση
Γαλλία	MYLAN SAS 117, allée des Parcs 69800 Saint-Priest France	TRIMETAZIDINE MYLAN	20 mg	Επικαλυμμένο με λεπτό υμένιο δισκίο	Από του στόματος χρήση
Γαλλία	MYLAN SAS 117, allée des Parcs 69800 Saint-Priest France	TRIMETAZIDINE MYLAN	20 mg/ml	Πόσιμο διάλυμα	Από του στόματος χρήση
Γαλλία	MYLAN SAS 117, allée des Parcs 69800 Saint-Priest France	TRIMETAZIDINE MYLAN	35 mg	Δισκίο ελεγχόμενης αποδέσμευσης, επικαλυμμένο με λεπτό υμένιο	Από του στόματος χρήση
Γαλλία	SANDOZ 49, avenue Georges Pompidou 92300 Levallois-Perret France	TRIMETAZIDINE SANDOZ	20 mg	Επικαλυμμένο με λεπτό υμένιο δισκίο	Από του στόματος χρήση

Κράτος Μέλος	Κάτοχος Αδείας Κυκλοφορίας	Ονομασία Προϊόντος	Περιεκτικότητα	Φαρμακοτεχνική Μορφή	Οδός Χορήγησης
Γαλλία	SANDOZ 49, avenue Georges Pompidou 92300 Levallois-Perret France	TRIMETAZIDINE SANDOZ	20 mg/ml	Πόσιμο διάλυμα	Από του στόματος χρήση
Γαλλία	ACTAVIS France La Boursidière Centre d'Affaires 92357 Le Plessis Robinson France	TRIMETAZIDINE ACTAVIS	20 mg	Επικαλυμμένο με λεπτό υμένιο δισκίο	Από του στόματος χρήση
Γαλλία	QUALIMED 117, allée des Parcs 69800 Saint-Priest France	TRIMETAZIDINE QUALIMED	20 mg	Επικαλυμμένο με λεπτό υμένιο δισκίο	Από του στόματος χρήση
Γαλλία	PLUS PHARMACIE SA 26, boulevard Paul Vaillant-Couturier 94200 Ivry-sur-Seine France	TRIMETAZIDINE ISOMED	20 mg	Επικαλυμμένο δισκίο	Από του στόματος χρήση
Γαλλία	EG LABO - LABORATOIRES EUROGENERICS «Le Quintet» - bâtiment A 12, rue Danjou 92517 Boulogne Billancourt Cedex France	TRIMETAZIDINE EG	20 mg	Επικαλυμμένο με λεπτό υμένιο δισκίο	Από του στόματος χρήση
Γαλλία	EG LABO - LABORATOIRES EUROGENERICS «Le Quintet» - bâtiment A 12, rue Danjou 92517 Boulogne Billancourt Cedex France	TRIMETAZIDINE EG	20 mg/ml	Πόσιμο διάλυμα	Από του στόματος χρήση
Γαλλία	EG LABO - LABORATOIRES EUROGENERICS «Le Quintet» - bâtiment A 12, rue Danjou 92517 Boulogne Billancourt Cedex France	TRIMETAZIDINE EG	35 mg	Δισκίο ελεγχόμενης αποδέσμευσης, επικαλυμμένο με λεπτό υμένιο	Από του στόματος χρήση
Γαλλία	ARROW GENERIQUES 26, avenue Tony Garnier 69007 Lyon France	TRIMETAZIDINE ARROW	20 mg	Επικαλυμμένο με λεπτό υμένιο δισκίο	Από του στόματος χρήση

Κράτος Μέλος	Κάτοχος Αδείας Κυκλοφορίας	Ονομασία Προϊόντος	Περιεκτικότητα	Φαρμακοτεχνική Μορφή	Οδός Χορήγησης
Γαλλία	ARROW GENERIQUES 26, avenue Tony Garnier 69007 Lyon France	TRIMETAZIDINE ARROW	20 mg/ml	Πόσιμο διάλυμα	Από του στόματος χρήση
Γαλλία	RATIOPHARM GMBH Graf Arco Strasse 3 89079 Ulm Germany	TRIMETAZIDINE RATIOPHARM	20 mg	Επικαλυμμένο δισκίο	Από του στόματος χρήση
Γαλλία	RATIOPHARM GMBH Graf Arco Strasse 3 89079 Ulm Germany	TRIMETAZIDINE RATIOPHARM	20 mg/ml	Πόσιμο διάλυμα	Από του στόματος χρήση
Γαλλία	SANDOZ 49, avenue Georges Pompidou 92300 Levallois-Perret France	TRIMETAZIDINE SANDOZ	35 mg	Δισκίο ελεγχόμενης αποδέσμευσης, επικαλυμμένο με λεπτό υμένιο	Από του στόματος χρήση
Γερμανία	ratiopharm GmbH Graf-Arco-Str. 3 89079 Ulm Germany	Trimetazidin-ratiopharm 35 mg Retardtabletten	35 mg	Δισκίο παρατεταμένης αποδέσμευσης	Από του στόματος χρήση
Γερμανία	Mepha Investigacao, Desenvolvimento e Fabricacao Farmaceutica, Lda. Lagoas Park, Edificio 5A, Piso 2 2740-298 Porto Salvo Portugal	Mephatrim 35 mg Retardtabletten	35 mg	Δισκίο παρατεταμένης αποδέσμευσης	Από του στόματος χρήση
Ελλάδα	HELP ABEE, Valaoritou 10 MetamorfosiAttikis 14452 Greece	NOVAZIDINE	20 mg/ml	Πόσιμες σταγόνες, διάλυμα	Από του στόματος χρήση
Ελλάδα	FOINIXFARM EPE Dervenakion 38 & Sachini Gerakas 15344 Greece	ZIDIN	20 mg/ml	Πόσιμες σταγόνες, διάλυμα	Από του στόματος χρήση

Κράτος Μέλος	Κάτοχος Αδείας Κυκλοφορίας	Ονομασία Προϊόντος	Περιεκτικότητα	Φαρμακοτεχνική Μορφή	Οδός Χορήγησης
Ελλάδα	SERVIER HELLAS PHARMACEUTICALS Ltd, Ethnikis Antistaseos 72 & Agamemnonos Greece	VASTAREL	20 mg/tab	Επικαλυμμένο με λεπτό υμένιο δισκίο	Από του στόματος χρήση
Ελλάδα	SERVIER HELLAS PHARMACEUTICALS Ltd, Ethnikis Antistaseos 72 & Agamemnonos Greece	VASTAREL	20 mg/ml	Πόσιμες σταγόνες, διάλυμα	Από του στόματος χρήση
Ελλάδα	SERVIER HELLAS PHARMACEUTICALS Ltd, Ethnikis Antistaseos 72 & Agamemnonos Greece	VASTAREL	35 mg/tab	Δισκίο ελεγχόμενης αποδέσμευσης	Από του στόματος χρήση
Ουγγαρία	Richter Gedeon nyrt. Gyömrői út 19-21. 1103 Budapest Hungary	Moduxin MR	35 mg	Δισκίο παρατεταμένης αποδέσμευσης	Από του στόματος χρήση
Ουγγαρία	Les Laboratoires Servier, 50, rue Carnot 92284 Suresnes cedex France	Predictal MR	35 mg	Δισκίο ελεγχόμενης αποδέσμευσης, επικαλυμμένο με λεπτό υμένιο	Από του στόματος χρήση
Ουγγαρία	EGIS Gyógyszergyár nyrt. Keresztúri út 30-38. 1106 Budapest Hungary	Adexor MR	35 mg	Δισκίο ελεγχόμενης αποδέσμευσης, επικαλυμμένο με λεπτό υμένιο	Από του στόματος χρήση
Ουγγαρία	Glenmark Pharmaceuticals s.r.o Hvezdova 1716/2b Prague 4, 140 78 Czech Republic	APSTAR 35 mg retard tabletta	35 mg	Δισκίο παρατεταμένης αποδέσμευσης	Από του στόματος χρήση
Ουγγαρία	ratiopharm GmbH Graf-Arco-Strasse 3 89079 Ulm Germany	TRIMETAZIDIN- RATIOPHARM 35 mg retard tabletta	35 mg	Δισκίο παρατεταμένης αποδέσμευσης	Από του στόματος χρήση

Κράτος Μέλος	Κάτοχος Αδείας Κυκλοφορίας	Ονομασία Προϊόντος	Περιεκτικότητα	Φαρμακοτεχνική Μορφή	Οδός Χορήγησης
Ουγγαρία	Mylan S.A.S 117 Allee des Parcs 69800 Saint Priest France	TRIMETAZIDINE MYLAN 35 mg retard tabletta	35 mg	Δισκίο παρατεταμένης αποδέσμευσης	Από του στόματος χρήση
Ουγγαρία	Actavis Group PTC ehf., Hafnarfjörður Reykjavíkurvegur 76-78 220 Hafnarfjörður Iceland	VASCOTASIN 35 mg módosított hatóanyagleadású tabletta	35 mg	Δισκίο ελεγχόμενης αποδέσμευσης	Από του στόματος χρήση
Ουγγαρία	Sandoz Hungária Kft. 1114 Budapest Bartók Béla út 43-47. Magyarország Hungary	TRIMETAZIDINE SANDOZ 35 mg retard tabletta	35 mg	Δισκίο παρατεταμένης αποδέσμευσης	Από του στόματος χρήση
Ιρλανδία	Servier Laboratories (Ireland) Ltd First Floor, Block 2 West Pier BusinessCampus Old Dunleary Road, Dun Laoghaire Dublin Ireland	Vastarel	20 mg	Επικαλυμμένο με λεπτό υμένιο δισκίο	Από του στόματος χρήση
Ιρλανδία	Servier Laboratories (Ireland) Ltd First Floor, Block 2 West Pier BusinessCampus Old Dunleary Road, Dun Laoghaire Dublin Ireland	Trimetazidine	35 mg	Δισκίο παρατεταμένης αποδέσμευσης, επικαλυμμένο με λεπτό υμένιο	Από του στόματος χρήση
Ιρλανδία	Servier Laboratories (Ireland) Ltd First Floor, Block 2 West Pier BusinessCampus Old Dunleary Road, Dun Laoghaire Dublin Ireland	Vastarel	35 mg	Δισκίο παρατεταμένης αποδέσμευσης, επικαλυμμένο με λεπτό υμένιο	Από του στόματος χρήση
Ιταλία	Istituto Farmaco Biologico Stroder S.R.L. Via di Ripoli, 207V - 50126 Firenze Italy	VASTAREL	20 mg	Επικαλυμμένο δισκίο	Από του στόματος χρήση

Κράτος Μέλος	Κάτοχος Αδείας Κυκλοφορίας	Ονομασία Προϊόντος	Περιεκτικότητα	Φαρμακοτεχνική Μορφή	Οδός Χορήγησης
Λετονία	Gedeon Richter Plc. H-1103 Budapest Gyömrői út 19-21 Hungary	Moduxin 35 mg ilgstošās darbības tabletes	35 mg	Δισκίο παρατεταμένης αποδέσμευσης	Από του στόματος χρήση
Λετονία	Actavis Group PTC ehf., Reykjavíkurvegi 76-78, 220 Hafnarfjörður Iceland	Trimetazidine Actavis 35 mg ilgstošās darbības tabletes	35 mg	Δισκίο ελεγχόμενης αποδέσμευσης	Από του στόματος χρήση
Λετονία	Les Laboratoires Servier, 50, rue Carnot 92284 Suresnes cedex France	Predictal MR 35 mg ilgstošās darbības apvalkotās tabletes	35 mg	Δισκίο ελεγχόμενης αποδέσμευσης	Από του στόματος χρήση
Λετονία	Les Laboratoires Servier, 50, rue Carnot 92284 Suresnes cedex France	Trimetazidine MR Servier 35 mg ilgstošās darbības apvalkotās tabletes	35 mg	Δισκίο ελεγχόμενης αποδέσμευσης	Από του στόματος χρήση
Λετονία	Teva Pharma B.V. Computerweg 10, 3542 DR Utrecht The Netherlands	Trimetazidine Teva 35 mg ilgstošās darbības tabletes	35 mg	Δισκίο παρατεταμένης αποδέσμευσης	Από του στόματος χρήση
Λετονία	Sandoz d.d Verovskova 57, SI-1000 Ljubljana Slovenia	Zidmetin 35 mg ilgstošās darbības tabletes	35 mg	Δισκίο ελεγχόμενης αποδέσμευσης	Από του στόματος χρήση
Λιθουανία	Sandoz d.d Verovskova 57, SI-1000 Ljubljana Slovenia	Zidmetin	35 mg	Δισκίο παρατεταμένης αποδέσμευσης	Από του στόματος χρήση
Λιθουανία	Les Laboratoires Servier, 50, rue Carnot 92284 Suresnes cedex France	Predictal MR	35 mg	Δισκίο ελεγχόμενης αποδέσμευσης, επικαλυμμένο με λεπτό υμένιο	Από του στόματος χρήση

Κράτος Μέλος	Κάτοχος Αδείας Κυκλοφορίας	Ονομασία Προϊόντος	Περιεκτικότητα	Φαρμακοτεχνική Μορφή	Οδός Χορήγησης
Λιθουανία	Les Laboratoires Servier, 50, rue Carnot 92284 Suresnes cedex France	Trimetazidine MR Servier	35 mg	Δισκίο ελεγχόμενης αποδέσμευσης, επικαλυμμένο με λεπτό υμένιο	Από του στόματος χρήση
Λιθουανία	Teva Pharma B.V. Computerweg 10 3542 DR Utrecht The Netherlands	Trimetazidine-Teva	35 mg	Δισκίο παρατεταμένης αποδέσμευσης	Από του στόματος χρήση
Λιθουανία	Actavis Group PTC ehf., Reykjavíkurvegi 76-78 220 Hafnarfjörður Iceland	Trimetazidine Actavis	35 mg	Δισκίο ελεγχόμενης αποδέσμευσης	Από του στόματος χρήση
Λουξεμβούργο	Les Laboratoires Servier, 50, rue Carnot 92284 Suresnes cedex France	Vastarel-20	20 mg	Επικαλυμμένο δισκίο	Από του στόματος χρήση
Λουξεμβούργο	Les Laboratoires Servier, 50, rue Carnot 92284 Suresnes cedex France	Vastarel	20 mg/ml	Σταγόνες	Από του στόματος χρήση
Λουξεμβούργο	Les Laboratoires Servier 50, rue Carnot 92284 Suresnes cedex France	Vastarel-35	35 mg	Δισκίο παρατεταμένης αποδέσμευσης	Από του στόματος χρήση
Μάλτα	Les Laboratoires Servier, 50, rue Carnot 92284 Suresnes cedex France	VASTAREL 20 mg	20 mg	Επικαλυμμένο με λεπτό υμένιο δισκίο	Από του στόματος χρήση
Μάλτα	Les Laboratoires Servier, 50, rue Carnot 92284 Suresnes cedex France	VASTAREL MR	35 mg	Δισκίο ελεγχόμενης αποδέσμευσης, επικαλυμμένο με λεπτό υμένιο	Από του στόματος χρήση

Κράτος Μέλος	Κάτοχος Αδείας Κυκλοφορίας	Ονομασία Προϊόντος	Περιεκτικότητα	Φαρμακοτεχνική Μορφή	Οδός Χορήγησης
Πολωνία	Ethifarm Sp. z o. o. ul. Hiacyntowa 39 60-175 Poznań Poland	Cyto-Protectin MR	35 mg	Δισκίο παρατεταμένης αποδέσμευσης	Από του στόματος χρήση
Πολωνία	Przedsiębiorstwo Farmaceutyczne LEK-AM Sp. z o.o. Ostrzykowitzna 14A 05-170 Zakroczym Poland	Trimeductan MR	35 mg	Δισκίο παρατεταμένης αποδέσμευσης	Από του στόματος χρήση
Πολωνία	Pabianickie Zakłady Farmaceutyczne Polfa S.A. Marszałka J. Piłsudskiego 5, 95-200 Pabianice Poland	Metazydyna	20 mg	Επικαλυμμένο με λεπτό υμένιο δισκίο	Από του στόματος χρήση
Πολωνία	Les Laboratoires Servier, 50, rue Carnot 92284 Suresnes cedex France	Preductal	20 mg	Επικαλυμμένο με λεπτό υμένιο δισκίο	Από του στόματος χρήση
Πολωνία	ANPHARM Przedsiębiorstwo Farmaceutyczne S.A. ul. Annopol 6B 03-236 Warszawa Poland	Preductal MR	35 mg	Δισκίο ελεγχόμενης αποδέσμευσης, επικαλυμμένο με λεπτό υμένιο	Από του στόματος χρήση
Πολωνία	Gedeon Richter Polska Sp. z o.o. Graniczna str. 35 05-825 Grodzisk Mazowiecki Poland	Protevasc SR	35 mg	Δισκίο ελεγχόμενης αποδέσμευσης, επικαλυμμένο με λεπτό υμένιο	Από του στόματος χρήση
Πολωνία	ratiopharm GmbH Graf-Arco-Strasse 3 Ulm, 89079 Germany	Trimetartatio	20 mg	Επικαλυμμένο με λεπτό υμένιο δισκίο	Από του στόματος χρήση
Πολωνία	ratiopharm GmbH Graf-Arco-Strasse 3 Ulm, 89079 Germany	Trimetazidine-ratiopharm PR	35 mg	Δισκίο παρατεταμένης αποδέσμευσης	Από του στόματος χρήση

Κράτος Μέλος	Κάτοχος Αδείας Κυκλοφορίας	Ονομασία Προϊόντος	Περιεκτικότητα	Φαρμακοτεχνική Μορφή	Οδός Χορήγησης
Πολωνία	Ethifarm Sp. z o. o. ul. Hiacyntowa 39 60-175 Poznań Poland	Cyto-Protectin MR	35 mg	Δισκίο παρατεταμένης αποδέσμευσης	Από του στόματος χρήση
Πολωνία	Glenmark Pharmaceuticals s.r.o. Hvezdova 1716/2b Praga 4 CZ-140 78 Czech Republic	Portora	35 mg	Δισκίο παρατεταμένης αποδέσμευσης	Από του στόματος χρήση
Πολωνία	Zentiva, k.s. U kabelovny 130 Praga 10, Dolni Mecholupy 10237 Dolni Mecholupy Czech Republic	Trimedal	35 mg	Δισκίο παρατεταμένης αποδέσμευσης	Από του στόματος χρήση
Πολωνία	Sandoz GmbH Biochemiestrasse 10 A-6250 Kundl Austria	Dimesar	35 mg	Δισκίο παρατεταμένης αποδέσμευσης	Από του στόματος χρήση
Πορτογαλία	Servier Portugal - Especialidades Farmacêuticas, Lda. Av. António Augusto de Aguiar, 128 1069- 133 Lisboa Portugal	Vastarel	20 mg	Επικαλυμμένα δισκία	Από του στόματος χρήση
Πορτογαλία	Servier Portugal - Especialidades Farmacêuticas, Lda. Av. António Augusto de Aguiar, 128 1069- 133 Lisboa Portugal	Vastarel	20 mg/ml	Πόσιμο διάλυμα	Από του στόματος χρήση
Πορτογαλία	Sanofi-Aventis - Produtos Farmacêuticos, Lda. Empreendimento Lagoas Park, Edifício 7 - 3º Piso 2740-244 Porto Salvo Portugal	Trimetazidina Zentiva	20 mg	Επικαλυμμένα δισκία	Από του στόματος χρήση

Κράτος Μέλος	Κάτοχος Αδείας Κυκλοφορίας	Ονομασία Προϊόντος	Περιεκτικότητα	Φαρμακοτεχνική Μορφή	Οδός Χορήγησης
Πορτογαλία	Labesfal - Laboratórios Almiro, S.A. Zona Industrial do Lagedo 3465-157 Santiago de Besteiros Portugal	Trimetazidina Labesfal 20 mg Comprimidos Revestidos	20 mg	Επικαλυμμένα δισκία	Από του στόματος χρήση
Πορτογαλία	Mylan, Lda. Rua Doutor António Loureiro Borges, Edifício Arquiparque 1, R/C Esqº 1499-016 Algés Portugal	Trimetazidina Mylan	20 mg	Επικαλυμμένα δισκία	Από του στόματος χρήση
Πορτογαλία	Generis Farmacêutica, S.A. Rua João de Deus, 19 2700-487 Amadora Portugal	Trimetazidina Generis 20 mg Comprimidos Revestidos	20 mg	Επικαλυμμένα δισκία	Από του στόματος χρήση
Πορτογαλία	Servier Portugal - Especialidades Farmacêuticas, Lda. Av. António Augusto de Aguiar, 128 1069-133 Lisboa Portugal	Vastarel LM	35 mg	Δισκίο ελεγχόμενης αποδέσμευσης	Από του στόματος χρήση
Πορτογαλία	Bluepharma Genéricos - Comércio de Medicamentos, S.A. São Martinho do Bispo 3045-016 Coimbra Portugal	Trimetazidina Bluepharma 20 mg Comprimidos	20 mg	Επικαλυμμένα δισκία	Από του στόματος χρήση
Πορτογαλία	Vida - Produtos Farmacêuticos, S.A. Rua da Estação, 42 - Vala do Carregado 2600-726 Castanheira do Ribatejo Portugal	Trimetazidina Vida	20 mg	Επικαλυμμένα δισκία	Από του στόματος χρήση
Πορτογαλία	Helm Portugal, Lda. Estrada Nacional n.º 10, Km 140, 260 2695-066 Bobadela - Loures Portugal	Trimetazidina Baldacci 20 mg Comprimidos	20 mg	Επικαλυμμένα δισκία	Από του στόματος χρήση
Πορτογαλία	Mepha - Investigação, Desenvolvimento e Fabricação Farmacêutica, Lda. Lagoas Park, Edifício 5 A - Piso 2 2740-298 Porto Salvo Portugal	Trimetazidina Mepha 20 mg Comprimidos Revestidos	20 mg	Επικαλυμμένα δισκία	Από του στόματος χρήση

Κράτος Μέλος	Κάτοχος Αδείας Κυκλοφορίας	Ονομασία Προϊόντος	Περιεκτικότητα	Φαρμακοτεχνική Μορφή	Οδός Χορήγησης
Πορτογαλία	Jaba Recordati, S. A. Lagoas Park, Edifício 5, Torre C, Piso 3 2740-298 Porto Salvo Portugal	Trimetazidina Jaba 20 mg Comprimidos revestidos	20 mg	Επικαλυμμένα δισκία	Από του στόματος χρήση
Πορτογαλία	Teva Pharma - Produtos Farmacêuticos, Lda Lagoas Park, Edifício 1 - 3º 2740-264 Porto Salvo Portugal	Trimetazidina Teva	20 mg	Επικαλυμμένα δισκία	Από του στόματος χρήση
Πορτογαλία	Les Laboratoires Servier 50, rue Carnot 92284 Suresnes cedex France	Tacirel LM	35 mg	Δισκίο ελεγχόμενης αποδέσμευσης	Από του στόματος χρήση
Πορτογαλία	Cinfa Portugal, Lda. Av.Tomás Ribeiro, 43 - Bloco 1, 4º B - Edifício Neopark 2790-221 Carnaxide Portugal	Trimetazidina Cinfa 20 mg Comprimidos revestidos por película	20 mg	Επικαλυμμένα με λεπτό υμένιο δισκία	Από του στόματος χρήση
Πορτογαλία	Ratiopharm - Comércio e Indústria de Produtos Farmacêuticos, Lda. Rua Quinta do Pinheiro - Edifício Tejo - 6º Piso 2790-143 Carnaxide Portugal	Trimetazidina Ratiopharm	20 mg	Επικαλυμμένα με λεπτό υμένιο δισκία	Από του στόματος χρήση
Πορτογαλία	Ratiopharm - Comércio e Indústria de Produtos Farmacêuticos, Lda. Rua Quinta do Pinheiro - Edifício Tejo - 6º Piso 2790-143 Carnaxide Portugal	Trimetazidina Ratiopharm	35 mg	Δισκία παρατεταμένης αποδέσμευσης	Από του στόματος χρήση
Πορτογαλία	Generis Farmacêutica, S.A. Rua João de Deus, 19 2700-487 Amadora Portugal	Trimetazidina Generis	35 mg	Δισκία παρατεταμένης αποδέσμευσης	Από του στόματος χρήση
Πορτογαλία	Teva Pharma - Produtos Farmacêuticos, Lda Lagoas Park, Edifício 1 - 3º 2740-264 Porto Salvo Portugal	Trimetazidina Teva	35 mg	Δισκία παρατεταμένης αποδέσμευσης	Από του στόματος χρήση

Κράτος Μέλος	Κάτοχος Αδείας Κυκλοφορίας	Ονομασία Προϊόντος	Περιεκτικότητα	Φαρμακοτεχνική Μορφή	Οδός Χορήγησης
Πορτογαλία	Labesfal - Laboratórios Almiro, S.A. Zona Industrial do Lagedo 3465-157 Santiago de Besteiros Portugal	Trimetazidina Labesfal	35 mg	Δισκία παρατεταμένης αποδέσμευσης	Από του στόματος χρήση
Πορτογαλία	Sandoz Farmacêutica, Lda. Alameda da Beloura, Edifício 1, 2º - Escritório 15 2710-693 Sintra Portugal	Trimetazidina Sandoz	35 mg	Δισκία παρατεταμένης αποδέσμευσης	Από του στόματος χρήση
Πορτογαλία	Mepha - Investigação, Desenvolvimento e Fabricação Farmacêutica, Lda. Lagoas Park, Edifício 5 A - Piso 2 2740-298 Porto Salvo Portugal	Trimetazidina Mepha LP	35 mg	Δισκία παρατεταμένης αποδέσμευσης	Από του στόματος χρήση
Πορτογαλία	Bluepharma Genéricos - Comércio de Medicamentos, S.A. São Martinho do Bispo 3045-016 Coimbra Portugal	Trimetazidina Bluepharma LP	35 mg	Δισκία παρατεταμένης αποδέσμευσης	Από του στόματος χρήση
Πορτογαλία	Sandoz Farmacêutica, Lda. Alameda da Beloura, Edifício 1, 2º - Escritório 15 2710-693 Sintra Portugal	Trimetazidina Itraxel	35 mg	Δισκία παρατεταμένης αποδέσμευσης	Από του στόματος χρήση
Πορτογαλία	Pharmakern Portugal - Produtos Farmacêuticos, Sociedade Unipessoal, Lda. Edifício Atlas II, Av. José Gomes Ferreira, N.º 11 - 3º, Sala 31 - Miraflores 1495-139 Algés Portugal	Lupamadazine	35 mg	Δισκία παρατεταμένης αποδέσμευσης	Από του στόματος χρήση
Πορτογαλία	Mylan, Lda. Rua Doutor António Loureiro Borges, Edifício Arquiparque 1, R/C Esqº 1499-016 Algés Portugal	Trimetazidina Mylan	35 mg	Δισκία παρατεταμένης αποδέσμευσης	Από του στόματος χρήση
Πορτογαλία	Sanofi-Aventis - Produtos Farmacêuticos, Lda. Empreendimento Lagoas Park, Edifício 7 - 3º Piso 2740-244 Porto Salvo Portugal	Zilutra	35 mg	Δισκία παρατεταμένης αποδέσμευσης	Από του στόματος χρήση

Κράτος Μέλος	Κάτοχος Αδείας Κυκλοφορίας	Ονομασία Προϊόντος	Περιεκτικότητα	Φαρμακοτεχνική Μορφή	Οδός Χορήγησης
Ρουμανία	MYLAN S.A.S. 117, Allée des Parcs 69800 Saint Priest France	Trimetazidina Mylan	35 mg	Δισκίο παρατεταμένης αποδέσμευσης	Από του στόματος χρήση
Ρουμανία	S.C. TERAPIA S.A. Str. Fabricii nr. 124 Cluj Napoca România	DILATAN MR 35 mg, comprimate filmate cu eliberare modificată, 35 mg	35 mg	Δισκίο παρατεταμένης αποδέσμευσης	Από του στόματος χρήση
Ρουμανία	S.C. TERAPIA S.A. Str. Fabricii nr. 124 Cluj Napoca România	DILATAN 20 mg, comprimate filmate, 20 mg	20 mg	Επικαλυμμένο με λεπτό υμένιο δισκίο	Από του στόματος χρήση
Ρουμανία	S.C. VIM SPECTRUM S.R.L., Șos. Sighișoarei nr. 409, Sat Corunca, Com. Livezeni Jud. Mureș România	TRIMETAZIDIN VIM SPECTRUM 20 mg, capsule	20 mg	Καψάκιο	Από του στόματος χρήση
Ρουμανία	Les Laboratoires Servier, 50, rue Carnot 92284 Suresnes cedex France	PREDUCTAL MR 35 mg, comprimate filmate cu eliberare modificată	35 mg	Δισκίο ελεγχόμενης αποδέσμευσης	Από του στόματος χρήση
Ρουμανία	Les Laboratoires Servier, 50, rue Carnot 92284 Suresnes cedex France	PREDUCTAL 20 mg, comprimate filmate	20 mg	Επικαλυμμένο με λεπτό υμένιο δισκίο	Από του στόματος χρήση
Ρουμανία	GEDEON RICHTER ROMÂNIA S. A. Str. Cuza - Vodă nr. 99 – 105 Târgu – Mureș România	MODUXIN MR 35 mg, comprimate filmate cu eliberare prelungită	35 mg	Δισκίο παρατεταμένης αποδέσμευσης	Από του στόματος χρήση
Ρουμανία	GEDEON RICHTER ROMÂNIA S. A. Str. Cuza - Vodă nr. 99 – 105 Târgu – Mureș România	MODUXIN 20 mg, comprimate filmate	20 mg	Επικαλυμμένο με λεπτό υμένιο δισκίο	Από του στόματος χρήση

Κράτος Μέλος	Κάτοχος Αδείας Κυκλοφορίας	Ονομασία Προϊόντος	Περιεκτικότητα	Φαρμακοτεχνική Μορφή	Οδός Χορήγησης
Ρουμανία	S.C. TERAPIA S.A. Str. Fabricii nr. 124 Cluj Napoca România	TRIMETAZIDINA 20 mg, drajeuri	20 mg	Επικαλυμμένο δισκίο	Από του στόματος χρήση
Ρουμανία	LABORMED PHARMA S.A. Bd. Theodor Pallady nr. 44B sector 3, București România	TRIMETAZIDINĂ LPH 35 mg, comprimate filmate cu eliberare modificată	35 mg	Δισκίο ελεγχόμενης αποδέσμευσης	Από του στόματος χρήση
Ρουμανία	LABORMED PHARMA S.A. Bd. Theodor Pallady nr. 44B sector 3, București România	TRIMETAZIDINĂ LPH 20 mg, comprimate filmate	20 mg	Επικαλυμμένο με λεπτό υμένιο δισκίο	Από του στόματος χρήση
Ρουμανία	LABORMED PHARMA S.A. Bd. Theodor Pallady nr. 44B sector 3, București România	Oxcardin 20 mg, comprimate filmate	20 mg	Επικαλυμμένο με λεπτό υμένιο δισκίο	Από του στόματος χρήση
Ρουμανία	LABORMED PHARMA S.A. Bd. Theodor Pallady nr. 44B sector 3, București România	Oxcardin MR 35 mg, comprimate filmate cu eliberare modificată	35 mg	Δισκίο ελεγχόμενης αποδέσμευσης	Από του στόματος χρήση
Ρουμανία	GLENMARK PHARMACEUTICALS s.r.o. Hvezdova 1716/2b, Prague 4, 140 78 Czech Republic	APSTAR 35 mg comprimate cu eliberare prelungită	35 mg	Δισκίο παρατεταμένης αποδέσμευσης	Από του στόματος χρήση
Ρουμανία	S.C.SANDOZ S.R.L. Str. Livezeni nr. 7A 540472 Târgu Mureș România	TRIMELUZINE 35 mg comprimate cu eliberare prelungită	35 mg	Δισκίο παρατεταμένης αποδέσμευσης	Από του στόματος χρήση
Σλοβακία	ratiopharm GmbH Graf-Arco-Strasse 3 89079 Ulm Germany	Trimetazidin-ratiopharm 20 mg	20 mg	Επικαλυμμένο με λεπτό υμένιο δισκίο	Από του στόματος χρήση

Κράτος Μέλος	Κάτοχος Αδείας Κυκλοφορίας	Ονομασία Προϊόντος	Περιεκτικότητα	Φαρμακοτεχνική Μορφή	Οδός Χορήγησης
Σλοβακία	ratiopharm GmbH Graf-Arco-Strasse 3 89079 Ulm Germany	Trimetazidin ratiopharm retard 35 mg	35 mg	Δισκίο ελεγχόμενης αποδέσμευσης, επικαλυμμένο με λεπτό υμένιο	Από του στόματος χρήση
Σλοβακία	PRO.MED.CS PRAHA a.s. Telčská 1 140 00 Praha Czech Republic	Angitrim	20 mg	Επικαλυμμένο με λεπτό υμένιο δισκίο	Από του στόματος χρήση
Σλοβακία	EGIS Pharmaceuticals PLC Keresztúri út 30-38, 1106 Budapest Hungary	Adexor	20 mg	Επικαλυμμένο με λεπτό υμένιο δισκίο	Από του στόματος χρήση
Σλοβακία	Les Laboratoires Servier, 50, rue Carnot 92284 Suresnes cedex France	PREDUCTAL MR	35 mg	Δισκίο ελεγχόμενης αποδέσμευσης, επικαλυμμένο με λεπτό υμένιο	Από του στόματος χρήση
Σλοβακία	Mylan S.A.S 117, Allée des Parcs 69800 Saint Priest France	Trimetazidin Mylan 35 mg	35 mg	Δισκίο παρατεταμένης αποδέσμευσης	Από του στόματος χρήση
Σλοβακία	Deml Group s.r.o. Jeneweinova 51a 617 00 Brno Czech Republic	Trimetazidin - DemlGroup PR 35 mg	35 mg	Δισκίο παρατεταμένης αποδέσμευσης, επικαλυμμένο με λεπτό υμένιο	Από του στόματος χρήση
Σλοβακία	Actavis Group PTC ehf Reykjavkurvegi 76-78 220 Hafnarfiroi Iceland	Vascotazin 35 mg	35 mg	Δισκίο ελεγχόμενης αποδέσμευσης	Από του στόματος χρήση

Κράτος Μέλος	Κάτοχος Αδείας Κυκλοφορίας	Ονομασία Προϊόντος	Περιεκτικότητα	Φαρμακοτεχνική Μορφή	Οδός Χορήγησης
Σλοβακία	Glenmark Pharmaceuticals s.r.o. Hvezdova 1716/2b 140 78 Praha 4 Czech Republic	Apstar 35 mg tablety s predĺženým uvoľňovaním	35 mg	Δισκίο παρατεταμένης αποδέσμευσης	Από του στόματος χρήση
Σλοβενία	ServierPharmad.o.o. Potksejmiscu 33 SI-1231 Ljubljana Crnuce Slovenia	PREDUCTAL MR 35 mg filmsko obložene tablete s prirejenim sproščanjem	35 mg	Δισκίο ελεγχόμενης αποδέσμευσης, επικαλυμμένο με λεπτό υμένιο	Από του στόματος χρήση
Σλοβενία	ServierPharmad.o.o. Potksejmiscu 33 SI-1231 Ljubljana Crnuce Slovenia	TRIMETAZIDIN SERVIER 35 mg filmsko obložene tablete s prirejenim sproščanjem	35 mg	Δισκίο ελεγχόμενης αποδέσμευσης, επικαλυμμένο με λεπτό υμένιο	Από του στόματος χρήση
Ισπανία	LABORATORIOS DAVUR, S.L. C/Teide, 4- planta baja Polígono Empresarial La Marina 28703 San Sebastian de los Reyes (MADRID) Spain	TRIMETAZIDINA DAVUR 20 mg comprimidos recubiertos EFG	20 mg	Επικαλυμμένο με λεπτό υμένιο δισκίο	Από του στόματος χρήση
Ισπανία	RIMAFAR, S.L. Polígono Industrial Malpica Calle C, Nº 4 50016 ZARAGOZA Spain	TRIMETAZIDINA RIMAFAR 20 mg comprimidos recubiertos EFG	20 mg	Επικαλυμμένο με λεπτό υμένιο δισκίο	Από του στόματος χρήση
Ισπανία	RATIOPHARM ESPAÑA, S.A. Avda. Burgos, 16 D-5ª planta 28036 MADRID Spain	TRIMETAZIDINA RATIOPHARM 20 mg comprimidos recubiertos con película EFG	20 mg	Επικαλυμμένο με λεπτό υμένιο δισκίο	Από του στόματος χρήση
Ισπανία	DANVAL, S.A. Avda. de los Madroños, 33 28043 Madrid Spain	IDAPTAN 20 mg comprimidos recubiertos con película	20 mg	Επικαλυμμένο με λεπτό υμένιο δισκίο	Από του στόματος χρήση

Κράτος Μέλος	Κάτοχος Αδείας Κυκλοφορίας	Ονομασία Προϊόντος	Περιεκτικότητα	Φαρμακοτεχνική Μορφή	Οδός Χορήγησης
Ισπανία	DANVAL, S.A. Avda. de los Madroños, 33 28043 Madrid Spain	IDAPTAN 20 mg/ml solución oral	20 mg/ml	Πόσιμο διάλυμα	Από του στόματος χρήση
Ισπανία	LABORATORIOS CINFA, S.A. C/Olaz-Chipi, 10 Polígono Industrial Areta 31620 Huarte (PAMPLONA) Spain	TRIMETAZIDINA CINFA 20 mg comprimidos recubiertos con película EFG	20 mg	Επικαλυμμένο με λεπτό υμένιο δισκίο	Από του στόματος χρήση
Ισπανία	PENSA PHARMA, S.A.U. C/Jorge Comín (Médico Pediatra) 3-bajos 46015 Valencia Spain	TRIMETAZIDINA PENSA 20 mg comprimidos recubiertos con película EFG	20 mg	Επικαλυμμένο με λεπτό υμένιο δισκίο	Από του στόματος χρήση

Τιμή συνδρομής 2012 (χωρίς ΦΠΑ, συμπεριλαμβανομένων των εξόδων ταχυδρομείου για κανονική αποστολή)

Επίσημη Εφημερίδα της ΕΕ, σειρές L + C, μόνο έντυπη έκδοση	22 επίσημες γλώσσες της ΕΕ	1 200 EUR ετησίως
Επίσημη Εφημερίδα της ΕΕ, σειρές L + C, έντυπη έκδοση + ετήσιο DVD	22 επίσημες γλώσσες της ΕΕ	1 310 EUR ετησίως
Επίσημη Εφημερίδα της ΕΕ, σειρά L, μόνο έντυπη έκδοση	22 επίσημες γλώσσες της ΕΕ	840 EUR ετησίως
Επίσημη Εφημερίδα της ΕΕ, σειρές L + C, μηνιαίο συγκεντρωτικό DVD	22 επίσημες γλώσσες της ΕΕ	100 EUR ετησίως
Συμπλήρωμα της Επίσημης Εφημερίδας, σειρά S — Δημόσιες συμβάσεις και διαγωνισμοί, DVD, μία έκδοση την εβδομάδα	πολύγλωσσο: 23 επίσημες γλώσσες της ΕΕ	200 EUR ετησίως
Επίσημη Εφημερίδα της ΕΕ, σειρά C — Διαγωνισμοί	γλώσσα(-ες) ανάλογα με τον διαγωνισμό	50 EUR ετησίως

Η συνδρομή στην *Επίσημη Εφημερίδα της Ευρωπαϊκής Ένωσης*, που εκδίδεται στις επίσημες γλώσσες της Ευρωπαϊκής Ένωσης, είναι δυνατή σε 22 γλωσσικές εκδόσεις. Περιλαμβάνει τις σειρές L (Νομοθεσία) και C (Ανακοινώσεις και Πληροφορίες).

Για κάθε γλωσσική έκδοση απαιτείται ξεχωριστή συνδρομή.

Σύμφωνα με τον κανονισμό (ΕΚ) αριθ. 920/2005 του Συμβουλίου, που δημοσιεύτηκε στην *Επίσημη Εφημερίδα* L 156 της 18ης Ιουνίου 2005, τα θεσμικά όργανα της Ευρωπαϊκής Ένωσης δεν υποχρεούνται, προσωρινά, να συντάσσουν και να δημοσιεύουν στα ιρλανδικά όλες τις πράξεις. Γι' αυτό, η *Επίσημη Εφημερίδα* στα ιρλανδικά πωλείται ξεχωριστά.

Η συνδρομή για το Συμπλήρωμα της Επίσημης Εφημερίδας (σειρά S — Δημόσιες συμβάσεις και διαγωνισμοί) περιλαμβάνει 23 επίσημες γλωσσικές εκδόσεις σε ένα ενιαίο πολύγλωσσο DVD.

Με απλή αίτηση, οι συνδρομητές της *Επίσημης Εφημερίδας της Ευρωπαϊκής Ένωσης* έχουν δικαίωμα να λαμβάνουν διάφορα παραρτήματα της Επίσημης Εφημερίδας. Ενημερώνονται για την έκδοση των παραρτημάτων με «Σημείωμα προς τον αναγνώστη» που δημοσιεύεται στην *Επίσημη Εφημερίδα της Ευρωπαϊκής Ένωσης*.

Πωλήσεις και συνδρομές

Συνδρομές σε διάφορες τιμολογημένες περιοδικές εκδόσεις, όπως η *Επίσημη Εφημερίδα της Ευρωπαϊκής Ένωσης*, διατίθενται στους εμπορικούς μας αντιπροσώπους. Κατάλογο των εμπορικών μας αντιπροσώπων θα βρείτε στο Διαδίκτυο, στη διεύθυνση:

http://publications.europa.eu/others/agents/index_el.htm

Το EUR-Lex (<http://eur-lex.europa.eu>) παρέχει άμεση και δωρεάν πρόσβαση στο δίκαιο της Ευρωπαϊκής Ένωσης. Ο ιστοχώρος αυτός επιτρέπει την πρόσβαση στην *Επίσημη Εφημερίδα της Ευρωπαϊκής Ένωσης* καθώς και στις Συνθήκες, στη νομοθεσία, στη νομολογία και στις προπαρασκευαστικές πράξεις.

Για περισσότερες πληροφορίες σχετικά με την Ευρωπαϊκή Ένωση: <http://europa.eu>

