

# Gazzetta ufficiale

## dell'Unione europea

# C 251

50° anno

Edizione  
in lingua italiana

## Comunicazioni e informazioni

26 ottobre 2007

<u>Numero d'informazione</u>	Sommario	Pagina
I	<i>Risoluzioni, raccomandazioni e pareri</i>	
	PARERI	
	<b>Commissione</b>	
2007/C 251/01	Parere della Commissione, del 24 ottobre 2007, concernente il progetto relativo allo smaltimento dei rifiuti radioattivi provenienti dallo smantellamento della centrale nucleare del Garigliano, in Italia, a norma dell'articolo 37 del trattato Euratom .....	1
2007/C 251/02	Parere della Commissione, del 24 ottobre 2007, concernente il progetto relativo allo smaltimento dei rifiuti radioattivi provenienti dallo smantellamento della centrale nucleare di Trino, in Italia, a norma dell'articolo 37 del trattato Euratom .....	2
IV	<i>Informazioni</i>	
	INFORMAZIONI PROVENIENTI DALLE ISTITUZIONI E DAGLI ORGANI DELL'UNIONE EUROPEA	
	<b>Commissione</b>	
2007/C 251/03	Tassi di cambio dell'euro .....	3
2007/C 251/04	Parere del comitato consultivo in materia di pratiche restrittive e posizioni dominanti adottato nella 398 <sup>a</sup> riunione in data 21 novembre 2005 concernente un progetto di decisione nel caso COMP/38354 — Sacchi industriali .....	4



Prezzo:  
22 EUR

(segue)

<u>Numero d'informazione</u>	Sommar <span>io</span> ( <i>segue</i> )	<i>Pagina</i>
2007/C 251/05	Parere del comitato consultivo in materia di pratiche restrittive e posizioni dominanti adottato nella 399 <sup>a</sup> riunione in data 28 novembre 2005 concernente un progetto di decisione nel caso COMP/38354 — Sacchi industriali .....	4
2007/C 251/06	Parere del comitato consultivo in materia di concentrazioni adottato nella 142 <sup>a</sup> riunione del 20 luglio 2006 concernente un progetto di decisione relativo al caso COMP/M.3848 — Sea-Invest/EMO-EKOM	5
2007/C 251/07	Relazione finale del consigliere auditore nel caso COMP/M.3848 — Sea-Invest/EMO EKOM ( <i>redatta ai sensi degli articoli 15 e 16 della decisione 2001/462/CE, CECA della Commissione, del 23 maggio 2001, relativa al mandato dei consiglieri auditori per taluni procedimenti in materia di concorrenza — GU L 162 del 19.6.2001, pag. 21</i> ) .....	6
2007/C 251/08	Relazione finale del consigliere auditore nel caso COMP/38354 — Sacchi industriali ( <i>redatta ai sensi degli articoli 15 e 16 della decisione 2001/462/EC, CECA della Commissione, del 23 maggio 2001, relativa al mandato dei consiglieri auditori per taluni procedimenti in materia di concorrenza — GU L 162 del 19.6.2001, pag. 21</i> ) .....	7
2007/C 251/09	Estratto delle decisioni comunitarie in materia di autorizzazioni all'immissione in commercio dei medicinali dal 1° settembre 2007 al 30 settembre 2007 [ <i>Pubblicazione a norma dell'articolo 13 o dell'articolo 38 del regolamento (CE) n. 726/2004 del Parlamento europeo e del Consiglio</i> ] .....	10
2007/C 251/10	Estratto delle decisioni comunitarie in materia di autorizzazioni all'immissione in commercio dei medicinali dal 1° settembre 2007 al 30 settembre 2007 [ <i>Decisione/i presa/e in virtù dell'articolo 34 della direttiva 2001/83/CE del Parlamento europeo e del Consiglio o dell'articolo 38 della direttiva 2001/82/CE del Parlamento europeo e del Consiglio</i> ] .....	16
INFORMAZIONI PROVENIENTI DAGLI STATI MEMBRI		
2007/C 251/11	Informazioni comunicate dagli Stati membri sugli aiuti di Stato concessi in virtù del regolamento (CE) n. 70/2001 della Commissione relativo all'applicazione degli articoli 87 e 88 del trattato CE agli aiuti di Stato a favore delle piccole e medie imprese <sup>(1)</sup> .....	103
2007/C 251/12	Informazioni comunicate dagli Stati membri sugli aiuti di Stato concessi in virtù del regolamento (CE) n. 1628/2006 della Commissione relativo all'applicazione degli articoli 87 e 88 del trattato agli aiuti di Stato per investimenti a finalità regionale <sup>(1)</sup> .....	108

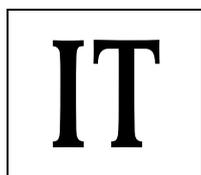
---

V    *Avvisi*

PROCEDIMENTI RELATIVI ALL'ATTUAZIONE DELLA POLITICA DELLA CONCORRENZA

**Commissione**

2007/C 251/13	Notifica preventiva di una concentrazione (Caso COMP/M.4936 — BENTELER/SGLT/JV) <sup>(1)</sup> .....	110
---------------	--	-----



<sup>(1)</sup> Testo rilevante ai fini del SEE

## I

(Risoluzioni, raccomandazioni e pareri)

## PARERI

## COMMISSIONE

## PARERE DELLA COMMISSIONE

del 24 ottobre 2007

**concernente il progetto relativo allo smaltimento dei rifiuti radioattivi provenienti dallo smantellamento della centrale nucleare del Garigliano, in Italia, a norma dell'articolo 37 del trattato Euratom**

(Il testo in lingua italiana è il solo facente fede)

(2007/C 251/01)

Il 15 gennaio 2007 la Commissione europea ha ricevuto dal governo italiano, a norma dell'articolo 37 del trattato Euratom, i dati generali del progetto relativo allo smaltimento dei rifiuti radioattivi provenienti dallo smantellamento della centrale nucleare del Garigliano.

Sulla base di tali dati e dopo aver consultato il gruppo di esperti, la Commissione ha formulato il seguente parere:

- 1) La distanza tra l'impianto e il punto più vicino situato nel territorio di un altro Stato membro, nella fattispecie la Francia (Corsica), è di circa 340 km.
- 2) Nelle normali operazioni di smantellamento, lo scarico degli effluenti liquidi e gassosi non comporterà un'esposizione rilevante sotto il profilo sanitario della popolazione di un altro Stato membro.
- 3) I rifiuti radioattivi solidi prodotti nel corso delle operazioni di smantellamento saranno immagazzinati nel sito prima del loro smaltimento definitivo nel deposito nazionale previsto. I rifiuti solidi e i materiali non radioattivi che soddisfano i livelli di esenzione saranno esentati dal controllo regolamentare e destinati allo smaltimento come rifiuti convenzionali o al reimpiego o riciclo. Ciò avverrà nel rispetto dei criteri enunciati nella direttiva sulle norme fondamentali di sicurezza (direttiva 96/29/Euratom del Consiglio).
- 4) In caso di scarichi non programmati di rifiuti radioattivi, a seguito di un incidente del tipo e dell'entità contemplati nei dati generali, le dosi cui potrebbero essere esposti altri Stati membri non sarebbero tali da avere effetti rilevanti sotto il profilo sanitario per la popolazione di tali Stati.

In conclusione, la Commissione è del parere che la realizzazione del progetto relativo allo smaltimento di rifiuti radioattivi, sotto qualsiasi forma, provenienti dallo smantellamento della centrale nucleare del Garigliano, in Italia, non è tale da comportare, né in condizioni operative normali, né in caso di incidenti del tipo e dell'entità contemplati nei dati generali, una contaminazione radioattiva delle acque, del suolo o dell'aria di un altro Stato membro.

---

**PARERE DELLA COMMISSIONE****del 24 ottobre 2007****concernente il progetto relativo allo smaltimento dei rifiuti radioattivi provenienti dallo smantellamento della centrale nucleare di Trino, in Italia, a norma dell'articolo 37 del trattato Euratom****(Il testo in lingua italiana è il solo facente fede)**

(2007/C 251/02)

Il 15 gennaio 2007 la Commissione europea ha ricevuto dal governo italiano, a norma dell'articolo 37 del trattato Euratom, i dati generali del progetto relativo allo smaltimento dei rifiuti radioattivi provenienti dallo smantellamento della centrale nucleare di Trino.

Sulla base di tali dati e dopo aver consultato il gruppo di esperti, la Commissione ha formulato il seguente parere:

- 1) La distanza tra l'impianto e il punto più vicino situato nel territorio di un altro Stato membro (nella fattispecie la Francia) è di circa 190 km.
- 2) Nelle normali operazioni di smantellamento, lo scarico degli effluenti liquidi e gassosi non comporterà un'esposizione rilevante sotto il profilo sanitario della popolazione di un altro Stato membro.
- 3) I rifiuti radioattivi solidi prodotti nel corso delle operazioni di smantellamento saranno immagazzinati nel sito prima del loro smaltimento definitivo nel deposito nazionale previsto. I rifiuti solidi e i materiali non radioattivi che soddisfano i livelli di esenzione saranno esentati dal controllo regolamentare e destinati allo smaltimento come rifiuti convenzionali o al reimpiego o riciclo. Ciò avverrà nel rispetto dei criteri enunciati nella direttiva sulle norme fondamentali di sicurezza (direttiva 96/29/Euratom del Consiglio).
- 4) In caso di scarichi non programmati di rifiuti radioattivi, a seguito di un incidente del tipo e dell'entità contemplati nei dati generali, le dosi cui potrebbero essere esposti altri Stati membri non sarebbero tali da avere effetti rilevanti sotto il profilo sanitario per la popolazione di tali Stati.

In conclusione, la Commissione è del parere che la realizzazione del progetto relativo allo smaltimento dei rifiuti radioattivi, sotto qualsiasi forma, provenienti dallo smantellamento della centrale nucleare di Trino, in Italia, non è tale da comportare, né in condizioni operative normali, né in caso di incidenti del tipo e dell'entità contemplati nei dati generali, una contaminazione radioattiva delle acque, del suolo o dell'aria di un altro Stato membro.

---

## IV

(Informazioni)

INFORMAZIONI PROVENIENTI DALLE ISTITUZIONI E  
DAGLI ORGANI DELL'UNIONE EUROPEA

## COMMISSIONE

**Tassi di cambio dell'euro <sup>(1)</sup>****25 ottobre 2007**

(2007/C 251/03)

**1 euro =**

Moneta	Tasso di cambio	Moneta	Tasso di cambio		
USD	dollari USA	1,4309	RON	leu rumeni	3,3465
JPY	yen giapponesi	163,64	SKK	corone slovacche	33,270
DKK	corone danesi	7,4546	TRY	lire turche	1,7121
GBP	sterline inglesi	0,69765	AUD	dollari australiani	1,5813
SEK	corone svedesi	9,2103	CAD	dollari canadesi	1,3785
CHF	franchi svizzeri	1,6701	HKD	dollari di Hong Kong	11,0912
ISK	corone islandesi	86,68	NZD	dollari neozelandesi	1,8902
NOK	corone norvegesi	7,7300	SGD	dollari di Singapore	2,0832
BGN	lev bulgari	1,9558	KRW	won sudcoreani	1 312,14
CYP	sterline cipriote	0,5842	ZAR	rand sudafricani	9,4439
CZK	corone ceche	27,114	CNY	renminbi Yuan cinese	10,7060
EEK	corone estoni	15,6466	HRK	kuna croata	7,3440
HUF	fiorini ungheresi	250,79	IDR	rupia indonesiana	13 099,89
LTL	litas lituani	3,4528	MYR	ringgit malese	4,8007
LVL	lats lettoni	0,7029	PHP	peso filippino	63,031
MTL	lire maltesi	0,4293	RUB	rublo russo	35,5030
PLN	zloty polacchi	3,6275	THB	baht thailandese	45,145

<sup>(1)</sup> Fonte: tassi di cambio di riferimento pubblicati dalla Banca centrale europea.

**Parere del comitato consultivo in materia di pratiche restrittive e posizioni dominanti adottato nella 398ª riunione in data 21 novembre 2005 concernente un progetto di decisione nel caso COMP/38354 — Sacchi industriali**

(2007/C 251/04)

1. Il comitato consultivo concorda con la valutazione effettuata dalla Commissione europea dei prodotti e dell'area geografica interessati dal cartello nel progetto di decisione.
2. Il comitato consultivo concorda con la valutazione giuridica della Commissione secondo cui i fatti costituiscono un accordo e/o pratica concordata in violazione dell'articolo 81, paragrafo 1, del trattato CE.
3. Il comitato consultivo concorda con la Commissione sull'esistenza di un'infrazione unica e continuata.
4. Il comitato consultivo concorda con la Commissione che l'accordo e/o la pratica concordata hanno inciso in maniera significativa sugli scambi tra Stati membri.
5. Il comitato consultivo concorda con il progetto di decisione della Commissione per quanto riguarda i destinatari della decisione.
6. Il comitato consultivo concorda con la Commissione per quanto concerne la durata dell'infrazione.
7. Il comitato consultivo concorda con il metodo adottato dalla Commissione per il calcolo delle ammende, in particolare:
  - la gravità dell'infrazione, incluso il trattamento differenziato,
  - la durata dell'infrazione,
  - le circostanze attenuanti e aggravanti,
  - l'applicabilità della comunicazione della Commissione sulla non imposizione o sulla riduzione delle ammende nei casi d'intesa tra imprese (comunicazione del 1996 sul trattamento favorevole).
8. Il comitato consultivo raccomanda la pubblicazione del presente parere nella *Gazzetta ufficiale dell'Unione europea*.

---

**Parere del comitato consultivo in materia di pratiche restrittive e posizioni dominanti adottato nella 399ª riunione in data 28 novembre 2005 concernente un progetto di decisione nel caso COMP/38354 — Sacchi industriali**

(2007/C 251/05)

1. Il comitato consultivo concorda con la Commissione europea sull'importo di base delle ammende previste per le imprese in causa.
  2. Il comitato consultivo concorda con la Commissione europea sull'aumento dell'importo di base per circostanze aggravanti.
  3. Il comitato consultivo concorda con la Commissione sull'inapplicabilità di una riduzione dell'importo di base per circostanze attenuanti.
  4. Il comitato consultivo concorda con la Commissione sulla riduzione delle ammende in base alla comunicazione della Commissione del 1996 sulla non imposizione o sulla riduzione delle ammende nei casi di intesa tra imprese.
  5. Il comitato consultivo concorda con la Commissione sugli importi definitivi delle ammende.
  6. Il comitato consultivo raccomanda la pubblicazione del presente parere nella *Gazzetta ufficiale dell'Unione europea*.
-

**Parere del comitato consultivo in materia di concentrazioni adottato nella 142ª riunione del 20 luglio 2006 concernente un progetto di decisione relativo al caso COMP/M.3848 — Sea-Invest/EMO-EKOM**

(2007/C 251/06)

1. Il comitato consultivo concorda con la Commissione che l'operazione notificata costituisce una concentrazione di dimensione comunitaria ai sensi dell'articolo 1, paragrafo 2, e dell'articolo 3 paragrafo 1, lettera b), del regolamento comunitario sulle concentrazioni.
  2. Il comitato consultivo concorda con le definizioni della Commissione dei mercati rilevanti del prodotto, quali indicate nel progetto di decisione.
  3. Il comitato consultivo concorda con le definizioni della Commissione dei mercati geografici rilevanti, quali indicati nel progetto di decisione.
  4. Il comitato consultivo concorda con la valutazione della Commissione secondo cui la transazione non dà luogo a riserve sotto il profilo della concorrenza a causa di effetti unilaterali, del rafforzamento della posizione dominante di Sea-Invest o di un eventuale aumento di prezzo da parte di EMO-EKOM oppure a causa di effetti di coordinamento dei servizi terminalistici per il traffico con l'entroterra di carbone e minerale di ferro.
  5. Il comitato consultivo concorda con la valutazione della Commissione secondo cui le variazioni dell'impresa comune non danno luogo a riserve sotto il profilo della concorrenza a causa di effetti di coordinamento ai sensi dell'articolo 2, paragrafo 4, del regolamento sulle concentrazioni.
  6. Il comitato consultivo concorda con la Commissione che la concentrazione quale notificata non suscita seri dubbi circa la sua compatibilità con il mercato comune ai sensi dell'articolo 10, paragrafo 2, del regolamento sulle concentrazioni.
  7. Il comitato consultivo concorda con la Commissione che la concentrazione notificata venga dichiarata compatibile con il mercato comune e con il funzionamento dell'accordo SEE ai sensi dell'articolo 2, paragrafo 2, e dell'articolo 8, paragrafo 1, del regolamento sulle concentrazioni nonché dell'articolo 57 dell'accordo SEE.
  8. Il comitato consultivo invita la Commissione a tener conto di tutti gli altri punti sollevati durante la discussione.
-

**Relazione finale del consigliere auditore nel caso COMP/M.3848 — Sea-Invest/EMO EKOM**

*(redatta ai sensi degli articoli 15 e 16 della decisione 2001/462/CE, CECA della Commissione, del 23 maggio 2001, relativa al mandato dei consiglieri auditori per taluni procedimenti in materia di concorrenza — GU L 162 del 19.6.2001, pag. 21)*

(2007/C 251/07)

Il 24 febbraio 2006 la Commissione ha ricevuto, ai sensi dell'articolo 4 del regolamento (CE) n. 139/2004 del Consiglio (il regolamento sulle concentrazioni), la notificazione di un progetto di concentrazione in seguito alla quale l'impresa Sea-Invest N.V. acquisisce, mediante l'acquisto del pacchetto azionario, il controllo congiunto delle imprese Massagoed-Overslagsbedrijf B.V. e Erts- en Kolen Overslagsbedrijf B.V. (EMO-EKOM). Successivamente alla transazione, il controllo congiunto di EMO-EKOM sarà detenuto da Sea-Invest N.V., Thyssen-Krupp Veerhaven B.V., H.E.S. Beheer N.V e Manufrance B.V.

Con decisione del 31 marzo 2006 la Commissione ha constatato che la transazione suscitava seri dubbi quanto alla sua compatibilità con il mercato comune e con il funzionamento dell'accordo SEE. Essa ha quindi avviato il procedimento ai sensi dell'articolo 6 paragrafo 1, lettera c), del regolamento sulle concentrazioni. Il 3 maggio 2006 la Commissione ha deciso di prorogare il procedimento di 20 giorni lavorativi ai sensi dell'articolo 10, paragrafo 3, secondo comma, del regolamento sulle concentrazioni.

Il 4 aprile 2006 è stato accordato a Sea-Invest, su sua richiesta, l'accesso a taluni «documenti chiave» nel fascicolo della Commissione conformemente al capitolo 7, punto 2, della nota della Commissione sulle «migliori pratiche nella condotta di procedimenti CE di controllo delle concentrazioni».

Al termine di un'approfondita indagine di mercato i servizi competenti della Commissione hanno ritenuto che i seri dubbi erano stati dissipati e che la transazione proposta non ostacolerà in modo significativo la concorrenza effettiva nel mercato comune o in una parte sostanziale di questo. Di conseguenza non è stata inviata alle parti alcuna comunicazione di obiezioni.

Il Consigliere auditore non ha ricevuto alcuna richiesta dalle parti o da terzi interessati. Il caso non dà luogo a particolari osservazioni per quanto concerne il diritto al contraddittorio.

Bruxelles, 26 luglio 2006.

Serge DURANDE

---

**Relazione finale del consigliere auditore nel caso COMP/38354 — Sacchi industriali**

*(redatta ai sensi degli articoli 15 e 16 della decisione 2001/462/EC, CECA della Commissione, del 23 maggio 2001, relativa al mandato dei consiglieri auditori per taluni procedimenti in materia di concorrenza — GU L 162 del 19.6.2001, pag. 21)*

(2007/C 251/08)

Il progetto di decisione dà adito alle seguenti osservazioni:

**Introduzione**

Il presente caso è sorto in seguito a contatti tra BPI e la Commissione concernenti un cartello nel comparto dei sacchi industriali di plastica ai sensi della Comunicazione sul trattamento favorevole del 1996, successivi accertamenti effettuati dalla Commissione nel giugno 2002 nei locali di vari fabbricanti comunitari di sacchi industriali di plastica e richieste di ulteriori informazioni. La Commissione ha scoperto elementi di prova attestanti la partecipazione di imprese a una potenziale infrazione all'articolo 81 del trattato CE.

**Comunicazione degli addebiti e accesso al fascicolo**

Il 29 aprile 2004 è stata inviata una comunicazione degli addebiti (CA) ai seguenti 43 destinatari:

- Plásticos Españoles SA («Aspla») e Armando Álvarez SA,
- Combipac BV, Francepac SA, British Polythene Industries plc (BPI), BPI Europe BV, BPI International Limited e BPI International (n. 2) Limited («BPI»),
- Bonar Technical Fabrics NV, Bonar International SA, Bonar International Holdings Ltd e Low & Bonar plc,
- Fardem Packaging BV, Combattant Holding BV e Kendrion NV («Fardem»),
- Trioplast Wittenheim SA, Trioplanex France SA e Trioplast Industrier AB,
- FLS Plast A/S e FLS Industries A/S,
- Cofira-Film e Cofira-Sac (ex Cofira-Sepso) («Cofira»),
- Rosenlew Saint Frères Emballage SA, UPM Kymmene Groupe e UPM-Kymmene Oyj,
- Conditionnement et Industrie SA, attualmente nota come Bernay Film Plastique («Ceisa»),
- Bischof + Klein France, Bischof + Klein GmbH & Co. KG e Bischof + Klein Beteiligungen GmbH («B&K»),
- Nordfolien GmbH (Nordenia Deutschland Steinfeld GmbH) e Nordenia, International AG,
- RKW AG Rheinische Kunststoffwerke, Renolit AG e JM Gesellschaft für industrielle Beteiligung GmbH & Co. KG («RKW»),
- Sachsa Verpackung GmbH, Gascogne Deutschland GmbH e Groupe Gascogne, («Sachsa»),
- Koninklijke Verpakingsindustrie Stempher CV e Stempher BV («Stempher»),
- Greif France, Greif France Holdings, Greif Coordination Center e Van Leer-Muno BVBA («Greif»).

L'accesso al fascicolo è stato accordato mediante due CD-ROM contenenti tutti i documenti che figurano nel fascicolo della Commissione, ricevuti dalle parti il 3 o il 4 maggio 2004.

Nei CD-ROM mancavano alcuni documenti citati nella comunicazione degli addebiti. Tali documenti sono stati messi a disposizione delle parti e, ove necessario, il termine per la risposta è stato prorogato.

Prima dell'audizione, RKW ha chiesto l'accesso a tutte le informazioni sul mercato relative al 1999 nonché anteriori che erano state fornite dalle parti in risposta alla richiesta di informazioni della Commissione, sostenendo che siffatte informazioni non potevano più essere considerate riservate. Soltanto una società, la Stempher, si è opposta alla divulgazione di dette informazioni. Dopo uno scambio di corrispondenza a questo proposito con Stempher, ho adottato una decisione formale ai sensi dell'articolo 9, paragrafo 3, del mandato <sup>(1)</sup> notificando a Stempher che i suoi dati annuali relativi al fatturato, al volume e alle quote di mercato anteriori al 1999 non contenevano segreti aziendali e sarebbero stati divulgati dalla Commissione. Stempher non ha adottato altri provvedimenti su tale punto e quindi le informazioni in questione sono state messe a disposizione di tutte le parti.

### **La risposta delle parti e l'audizione orale**

Il termine iniziale per rispondere alla comunicazione degli addebiti era stato fissato al 28 o al 29 giugno 2004, a seconda della data di ricezione delle parti.

Sono state, su richiesta, concesse proroghe a Aspla, Cofira, Sachsa, Fardem, Nordenia e Nordfolien, FLS Industries A/S e RKW. Le risposte sono pervenute tra il 24 giugno 2004 e il 9 luglio 2004 (ossia entro il termine fissato).

Quasi tutte le parti hanno chiesto un'audizione orale o espresso il desiderio di parteciparvi. L'audizione orale si è svolta il 26, 27 e 28 luglio 2004. Vi hanno partecipato tutti i destinatari della comunicazione degli addebiti, eccetto Ceisa.

Nel corso dell'audizione Aspla si è lamentata del fatto che avevo respinto la richiesta di rinvio dell'audizione che aveva presentato adducendo la malattia del suo principale rappresentante legale. Dato il gran numero di parti interessate, ho ritenuto che un rinvio all'ultimo momento dell'audizione non fosse praticamente possibile e ne ho informato Aspla di conseguenza. Ho constatato che i loro diritti alla difesa non erano stati violati <sup>(2)</sup>.

Varie parti hanno sostenuto sia nelle loro risposte scritte che nel corso dell'audizione orale che BPI aveva proseguito l'infrazione dopo aver presentato domanda di trattamento favorevole, partecipando ad una gara d'asta su internet concernente il cliente Kali und Salz, e inoltre che BPI aveva effettivamente istigato e/o diretto il cartello. RKW, B&K e Nordfolien sono state invitate a precisare per iscritto le loro accuse entro un termine prestabilito, successivamente all'audizione. BPI ha avuto accesso agli estratti concernenti la questione Kali & Salz delle risposte alla comunicazione degli addebiti inviate dalle parti interessate nonché a lettere delle parti in quanto tali dichiarazioni potevano compromettere l'eventuale beneficio derivante dalla sua domanda d'immunità ai sensi della sezione B della comunicazione del 1996 sul trattamento favorevole. Tuttavia non ho ravvisato alcun motivo per accordare l'accesso alle risposte delle altre parti su tale questione né agli argomenti di BPI rispetto al suo presunto ruolo di leader del cartello, come era stato ulteriormente richiesto.

Successivamente, RKW ha chiesto di accedere ulteriormente al fascicolo della Commissione per ottenere i dati sul fatturato di tutti i destinatari della comunicazione degli addebiti relativi all'anno 2001. L'impresa ha sostenuto che aveva un interesse legittimo a poter verificare dati che costituivano la base delle quote di mercato indicate nella comunicazione degli addebiti, dato che le quote di mercato sono importanti ai fini del calcolo dell'importo di base e dell'ammenda. Ho respinto tale richiesta con lettera del 23 maggio 2005, adducendo che per proteggere l'interesse legittimo di altre parti alla riservatezza, sono ammesse soltanto forme limitate di divulgazione e che, nella fattispecie, i diritti alla difesa di RKW erano sufficientemente protetti dalle informazioni già contenute nella comunicazione degli addebiti.

### **Progetto di decisione finale**

Un certo numero di destinatari iniziali della comunicazione degli addebiti non sono destinatari del progetto di decisione finale in quanto sono risultati essere società holding intermediarie senza attività commerciale oppure non hanno partecipato all'infrazione o sono state poste in liquidazione.

Nei casi in cui la persona giuridica che ha partecipato all'infrazione ha cessato di esistere ed è stata assorbita da un'altra società, quest'ultima, in quanto successore, è stata dichiarata responsabile per la durata totale dell'infrazione commessa dall'unità economica in questione.

<sup>(1)</sup> Decisione 2001/462/EC, CECA.

<sup>(2)</sup> Causa T-86/95, *Compagnie Générale Maritime e altri*, del 28 febbraio 2002, punto 466.

Sono stati soppressi addebiti mossi a Greif in seguito alle loro risposte scritte e orali alla comunicazione degli addebiti.

I servizi della Commissione hanno tenuto debitamente conto di ulteriori dichiarazioni presentate da uno dei destinatari in merito alla sua situazione finanziaria.

Il progetto di decisione presentato dalla Commissione riguarda unicamente addebiti rispetto alle quali le parti hanno avuto la possibilità di rendere noto il loro punto di vista.

Alla luce di quanto sopra ritengo che il diritto delle parti al contraddittorio sia stato pienamente rispettato nel caso di specie.

Bruxelles, 24 novembre 2005.

Karen WILLIAMS

---

**Estratto delle decisioni comunitarie in materia di autorizzazioni all'immissione in commercio dei medicinali dal 1° settembre 2007 al 30 settembre 2007**

[Pubblicazione a norma dell'articolo 13 o dell'articolo 38 del regolamento (CE) n. 726/2004 del Parlamento europeo e del Consiglio <sup>(1)</sup>]

(2007/C 251/09)

**— Rilascio di un'autorizzazione all'immissione in commercio [articolo 13 del regolamento (CE) n. 726/2004]: Accettazione**

Data della decisione	Nome del medicinale	DCI (Denominazione comune internazionale)	Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio	Numero di iscrizione nel registro comunitario	Forma farmaceutica	ATC (Classificazione anatomico terapeutica)	Data della notifica
7.9.2007	Gliolan	Acido 5-amminolevulinico cloridrato	Medac Gesellschaft für klinische Spezialpräparate mbH Fehlandtstraße 3 D-20354 Hamburg	EU/1/07/413/001-003	Polvere per soluzione orale	L01XD04	12.9.2007
17.9.2007	Yondelis	Trabectedina	Pharma Mar, S.A. Avda. de los Reyes 1 Polígono Industrial La Mina E-28770 Colmenar Viejo (Madrid)	EU/1/07/417/001-002	Polvere per concentrato per soluzione per infusione	L01CX01	20.9.2007
18.9.2007	CELSENTRI	Maraviroc	Pfizer Limited Ramsgate Road Sandwich Kent CT13 9NJ United Kingdom	EU/1/07/418/001-010	Compresa rivestita con film	J05AX09	20.9.2007
20.9.2007	ECALTA	Anidulafungina	Pfizer Limited Ramsgate Road Sandwich Kent CT13 9NJ United Kingdom	EU/1/07/416/001	Polvere e solvente per concentrato per soluzione per infusione	J02AX06	24.9.2007
20.9.2007	Cervarix	Proteina L1 del Papilloma Virus umano di tipo 16 e proteina L1 del Papilloma Virus umano di tipo 18	GlaxoSmithKline Biologicals S.A. rue de l'Institut 89 B-1330 Rixensart	EU/1/07/419/001-009	Sospensione iniettabile	J07BM02	24.9.2007
26.9.2007	Galvus	Vildagliptin	Novartis Europharm Limited Wimblehurst Road Orsham West Sussex RH12 5AB United Kingdom	EU/1/07/414/001-017	Compresa	A10BH02	28.9.2007

(<sup>1</sup>) GUL 136 del 30.04.2004, pag. 1.

Data della decisione	Nome del medicinale	DCI (Denominazione comune internazionale)	Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio	Numero di iscrizione nel registro comunitario	Forma farmaceutica	ATC (Classificazione anatomico terapeutica)	Data della notifica
27.9.2007	Zalasta	Olanzapina	KRKA, d.d. Novo mesto Šmarješka cesta 6 SLO-8501 Novo mesto	EU/1/07/415/001-031	Compresa	N05AH03	1.10.2007
				EU/1/07/415/032-056	Compresa orodispersibile		

— **Modifica di un'autorizzazione all'immissione in commercio [articolo 13 del regolamento (CE) n. 726/2004]: Accettazione**

Data della decisione	Nome del medicinale	Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio	Numero di iscrizione nel registro comunitario	Data della notifica
3.9.2007	Arixtra	Glaxo Group Ltd Greenford Road Greenford Middlesex UB6 0NN United Kingdom	EU/1/02/206/001-020	5.9.2007
3.9.2007	Quixidar	Glaxo Group Ltd Greenford Road Greenford Middlesex UB6 0NN United Kingdom	EU/1/02/207/001-020	5.9.2007
3.9.2007	TRIZIVIR	Glaxo Group Ltd Greenford Road Greenford Middlesex UB6 0NN United Kingdom	EU/1/00/156/002-003	5.9.2007
3.9.2007	Combivir	Glaxo Group Ltd Greenford Road Greenford Middlesex UB6 0NN United Kingdom	EU/1/98/058/001-002	5.9.2007
3.9.2007	Mabthera	Roche Registration Limited 6 Falcon Way Shire Park Welwyn Garden City AL7 1TW United Kingdom	EU/1/98/067/001-002	6.9.2007
3.9.2007	Novoseven	Novo Nordisk A/S Novo Allé DK-2880 Bagsværd	EU/1/96/006/001-003	6.9.2007
7.9.2007	RotaTeq	Sanofi Pasteur MSD, SNC 8, rue Jonas Salk F-69007 Lyon	EU/1/06/348/001-002	11.9.2007
7.9.2007	Evra	Janssen-Cilag International NV Turnhoutseweg, 30 B-2340 Beerse	EU/1/02/223/001-003	11.9.2007
7.9.2007	Zavesca	Actelion Registration Ltd BSI Building 13th Floor 389 Chiswick High Road London W4 4AL United Kingdom	EU/1/02/238/001	11.9.2007
7.9.2007	Ambirix	GlaxoSmithKline Biologicals S.A. rue de l'Institut 89 B-1330 Rixensart	EU/1/02/224/001-005	11.9.2007
13.9.2007	Tamiflu	Roche Registration Limited 6 Falcon Way Shire Park Welwyn Garden City AL7 1TW United Kingdom	EU/1/02/222/001-002	18.9.2007
13.9.2007	Telzir	Glaxo Group Limited Berkeley Avenue Greenford Middlesex UB6 0NN United Kingdom	EU/1/04/282/001-002	18.9.2007

Data della decisione	Nome del medicinale	Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio	Numero di iscrizione nel registro comunitario	Data della notifica
17.9.2007	Cerezyme	Genzyme Europe B.V. Gooimeer 10 1411 DD Naarden Nederland	EU/1/97/053/001-005	20.9.2007
17.9.2007	Exelon	Novartis Europharm Limited Wimblehurst Road Horsham West Sussex RH12 5AB United Kingdom	EU/1/98/066/019-026	20.9.2007
17.9.2007	Mirapexin	Boehringer Ingelheim International GmbH Binger Straße 173 D-55216 Ingelheim am Rhein	EU/1/97/051/001-012	20.9.2007
17.9.2007	Cialis	Lilly ICOS Limited St Bride's House 10 Salisbury Square London EC4Y 8EH United Kingdom	EU/1/02/237/001-008	28.9.2007
18.9.2007	Actraphane	Novo Nordisk A/S Novo Allé DK-2880 Bagsværd	EU/1/02/229/001-033	20.9.2007
18.9.2007	Protaphane	Novo Nordisk A/S Novo Allé DK-2880 Bagsværd	EU/1/02/234/001-017	20.9.2007
18.9.2007	Insulatard	Novo Nordisk A/S Novo Allé DK-2880 Bagsværd	EU/1/02/233/001-015	20.9.2007
18.9.2007	Xyrem	UCB Pharma Ltd 208 Bath Road Slough Berkshire SL1 3WE United Kingdom	EU/1/05/312/001	20.9.2007
18.9.2007	TOVIAZ	Schwarz Pharma AG Alfred-Nobel Straße 10 D-40789 Monheim  Pfizer Limited Ramsgate Road Sandwich Kent CT13 9NJ United Kingdom	EU/1/07/386/001-010	20.9.2007  20.9.2007
18.9.2007	Velosulin	Novo Nordisk A/S Novo Allé DK-2880 Bagsværd	EU/1/02/232/001-003	20.9.2007
18.9.2007	Actrapid	Novo Nordisk A/S Novo Allé DK-2880 Bagsværd	EU/1/02/230/001-017	20.9.2007
18.9.2007	Mixtard	Novo Nordisk A/S Novo Allé DK-2880 Bagsværd	EU/1/02/231/001-037	20.9.2007

Data della decisione	Nome del medicinale	Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio	Numero di iscrizione nel registro comunitario	Data della notifica
19.9.2007	Omnitrope	Sandoz GmbH Biochemiestraße 10 A-6250 Kundl	EU/1/06/332/007-009	21.9.2007
19.9.2007	Tamiflu	Roche Registration Limited 6 Falcon Way Shire Park Welwyn Garden City AL7 1TW United Kingdom	EU/1/02/222/003-004	21.9.2007
20.9.2007	Somavert	Pfizer Ltd Ramsgate Road Sandwich Kent CT 13 9NJ United Kingdom	EU/1/02/240/001-004	24.9.2007
25.9.2007	NeuroBloc	Solstice Neurosciences Ltd Fitzwilton House Wilton Place Dublin 2 Ireland  Eisai Limited 3, Shortlands London W6 8EE United Kingdom	EU/1/00/166/001-003	27.9.2007  27.9.2007
25.9.2007	Prometax	Novartis Europharm Limited Wimblehurst Road Horsham West Sussex RH12 5AB United Kingdom	EU/1/98/092/019-026	27.9.2007
25.9.2007	Sifrol	Boehringer Ingelheim International GmbH Binger Straße 173 D-55216 Ingelheim am Rhein	EU/1/97/050/001-012	27.9.2007

— **Modifica di un'autorizzazione all'immissione in commercio [articolo 38 del regolamento (CE) n. 726/2004]: Accettazione**

Data della decisione	Nome del medicinale	Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio	Numero di iscrizione nel registro comunitario	Data della notifica
3.9.2007	Oxyblogin	Biopure Netherlands B.V. Parnassustoren Locatellikade 1 1076 AZ Amsterdam Nederland	EU/2/99/015/001	5.9.2007
4.9.2007	Econor	Novartis Animal Health Austria GmbH Biochemiestraße 10 A-6250 Kundl	EU/2/98/010/004-006 EU/2/98/010/017-018 EU/2/98/010/021-024	6.9.2007
7.9.2007	Cortavance	VIRBAC S.A. 1 <sup>ère</sup> Avenue 2065 m L.I.D. F-06516 Carros	EU/2/06/069/001	11.9.2007

Data della decisione	Nome del medicinale	Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio	Numero di iscrizione nel registro comunitario	Data della notifica
7.9.2007	Meloxidyl	CEVA SANTE ANIMALE Z.I. la Ballastière F-33500 Libourne	EU/2/06/070/001-003	11.9.2007
25.9.2007	Nobivac Bb	Intervet International B.V. Wim de Körverstraat 35 5831 AN Boxmeer Nederland	EU/2/02/034/001	27.9.2007

Gli interessati possono richiedere comunicazione della relazione pubblica di valutazione dei medicinali in questione e delle relative decisioni rivolgendosi a:

Agenzia europea per i medicinali  
7, Westferry Circus  
Canary Wharf  
London E14 4HB  
United Kingdom

---

**Estratto delle decisioni comunitarie in materia di autorizzazioni all'immissione in commercio dei medicinali dal 1° settembre 2007 al 30 settembre 2007**

*[Decisione/i presa/e in virtù dell'articolo 34 della direttiva 2001/83/CE del Parlamento europeo e del Consiglio <sup>(1)</sup> o dell'articolo 38 della direttiva 2001/82/CE del Parlamento europeo e del Consiglio <sup>(2)</sup>]*

(2007/C 251/10)

**— Rilascio, mantenimento o modifica di un'autorizzazione nazionale di immissione sul mercato**

Data della decisione	Nome/i del/i medicinale/i	Titolare/i dell'autorizzazione all'immissione in commercio	Stato membro interessato	Data della notifica
3.9.2007	Bicalutamide	Riferirsi all'allegato I	Riferirsi all'allegato I	5.9.2007
7.9.2007	Gliolan	Medac Gesellschaft für klinische Spezialpräparate mbH Fehlandtstraße 3 D-20354 Hamburg	Gli Stati membri sono destinatari della presente decisione	11.9.2007
7.9.2007	Piroxicam	Riferirsi all'allegato II	Riferirsi all'allegato II	11.9.2007
18.9.2007	Lansoprazole	Riferirsi all'allegato III	Riferirsi all'allegato III	27.9.2007

<sup>(1)</sup> GUL 311 del 28.11.2001, pag. 67.

<sup>(2)</sup> GUL 311 del 28.11.2001, pag. 1.

## ALLEGATO I

**ELENCO DEI NOMI DEI MEDICINALI, DELLA FORMA FARMACEUTICA, DEL DOSAGGIO, DELLA VIA DI SOMMINISTRAZIONE, DEI RICHIEDENTI, DEI TITOLARI DELL'AUTORIZZAZIONE ALL'IMMISSIONE IN COMMERCIO NEGLI STATI MEMBRI**

**Titolari dell'autorizzazione all'immissione in commercio**

Stato membro	Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio	Nome di fantasia	Dosaggio	Forma farmaceutica	Via di somministrazione
Austria	Astra Zeneca Österreich GmbH Schwarzenbergplatz 7 A-1037 Wien	Casodex	150 mg	Comprese rivestite con film	Uso orale
Austria	Genericon Pharma Ges.m.b.H. Hafnerstraße 211 A-8054 Graz	Bicalutamid „Genericon“	150 mg	Comprese rivestite con film	Uso orale
Austria	Genericon Pharma Ges.m.b.H. Hafnerstraße 211 A-8054 Graz	Bicalutanorm „Genericon“	150 mg	Comprese rivestite con film	Uso orale
Austria	Ratiopharm Arzneimittel Vertriebs-GmbH Albert-Schweitzer Gasse 3 A-1140 Wien	Bicalutamid-ratiopharm	150 mg	Comprese rivestite con film	Uso orale
Belgio	NV AstraZeneca SA Egide Van Ophemstraat 110 B-1180 Brussel	Casodex	150 mg	Comprese rivestite con film	Uso orale
Bulgaria	AstraZeneca UK Ltd 600 Capability Green Luton Bedfordshire LU1 3LU United Kingdom	Casodex	150 mg	Comprese rivestite con film	Uso orale
Repubblica ceca	AstraZeneca UK Limited Silk Road Business Park Macclesfield Cheshire SK10 2NA United Kingdom	Casodex	150 mg	Comprese rivestite con film	Uso orale
Repubblica ceca	Ingers Industrial Solutions s.r.o. BRNO Jeneweinova 51a CZ-617 00 Brno	Bicaluplex	150 mg	Comprese rivestite con film	Uso orale

Stato membro	Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio	Nome di fantasia	Dosaggio	Forma farmaceutica	Via di somministrazione
Cipro	AstraZeneca UK Limited Silk Road Business Park Macclesfield Cheshire SK10 2NA United Kingdom	Casodex	150 mg	Comprese rivestite con film	Uso orale
Danimarca	AstraZeneca A/S Roskildevej 22 DK-2620 Albertslund	Casodex	150 mg	Comprese rivestite con film	Uso orale
Grecia	AstraZeneca SA 4 Theotocopoulou & Astronauton GR-151 25 Marousi-Athens	Casodex	150 mg	Comprese rivestite con film	Uso orale
Grecia	Dermos Μετε-pharmaceutica 25 Paraschou str. Athens	Verodex	150 mg	Comprese rivestite con film	Uso orale
Grecia	Alvia SA 18th klm Athens-Marathon Ave GR-153 44 Pallini Attiki	Bicalut	150 mg	Comprese rivestite con film	Uso orale
Grecia	Genepharm SA 18th klm Marathon Ave GR-153 44 Pallini Attiki	Bicamide/Genepharm	150 mg	Comprese rivestite con film	Uso orale
Estonia	AstraZeneca UK Limited Stanhope Gate 15 London W1K 1LN United Kingdom	Casodex	150 mg	Comprese rivestite con film	Uso orale
Finlandia	AstraZeneca Oy Luomanportti 3 FI-02200 Espoo	Casodex	150 mg	Comprese rivestite con film	Uso orale
Finlandia	Ratiopharm GmbH Graf-Arco-Straße 3 D-89079 Ulm	Lukasenomid	150 mg	Comprese rivestite con film	Uso orale
Finlandia	Ratiopharm GmbH Graf-Arco-Straße 3 D-89079 Ulm	Bicalutamid CT-Arzneimittel	150 mg	Comprese rivestite con film	Uso orale

Stato membro	Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio	Nome di fantasia	Dosaggio	Forma farmaceutica	Via di somministrazione
Finlandia	Ratiopharm GmbH Graf-Arco-Straße 3 D-89079 Ulm	Bicalutamid Ratiopharm	150 mg	Compresse rivestite con film	Uso orale
Finlandia	Ratiopharm GmbH Graf-Arco-Straße 3 D-89079 Ulm	Bicalutamid Ribosepharm	150 mg	Compresse rivestite con film	Uso orale
Finlandia	Avansor Pharma Oy Tekniikantie 14 FI-02150 Espoo	Bicavan	150 mg	Compresse rivestite con film	Uso orale
Finlandia	Synthon BV Microweg 22 6545 GN Nijmegen Nederland	Bikalutamidi Synthon	150 mg	Compresse rivestite con film	Uso orale
Finlandia	Alternova Oy Ab Rajatorpantie 41 C FI-01640 Vantaa	Bicalutamid Alternova	150 mg	Compresse rivestite con film	Uso orale
Finlandia	Peseri Trading Limited El Greco House 20 Queen Frederiks Street Office 301 CY-1066 Nicosia	Alidex	150 mg	Compresse rivestite con film	Uso orale
Finlandia	Peseri Trading Limited El Greco House 20 Queen Frederiks Street Office 301 CY-1066 Nicosia	Bicadex	150 mg	Compresse rivestite con film	Uso orale
Finlandia	Orion Corporation Orionintie 1, PO Box 65 FI-02101 Espoo	Bicalutamid Orion	150 mg	Compresse rivestite con film	Uso orale
Finlandia	Peseri Trading Limited El Greco House 20 Queen Frederiks Street Office 301 CY-1066 Nicosia	Bicalutamide Peseri	150 mg	Compresse rivestite con film	Uso orale

Stato membro	Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio	Nome di fantasia	Dosaggio	Forma farmaceutica	Via di somministrazione
Finlandia	Tad Pharma GmbH Heinz-Lohmann-Straße 5 D-27472 Cuxhaven	Bicatad	150 mg	Compresse rivestite con film	Uso orale
Finlandia	Peseri Trading Limited El Greco House 20 Queen Frederiks Street Office 301 CY-1066 Nicosia	Biclad	150 mg	Compresse rivestite con film	Uso orale
Finlandia	Helm Pharmaceuticals GmbH Nordkanalstraße 28 D-20097 Hamburg	Duralutamide	150 mg	Compresse rivestite con film	Uso orale
Finlandia	Helm Pharmaceuticals GmbH Nordkanalstraße 28 D-20097 Hamburg	Grelutamide	150 mg	Compresse rivestite con film	Uso orale
Finlandia	Helm Pharmaceuticals GmbH Nordkanalstraße 28 D-20097 Hamburg	Henlutamide	150 mg	Compresse rivestite con film	Uso orale
Finlandia	Helm Pharmaceuticals GmbH Nordkanalstraße 28 D-20097 Hamburg	Inatamide	150 mg	Compresse rivestite con film	Uso orale
Finlandia	Helm Pharmaceuticals GmbH Nordkanalstraße 28 D-20097 Hamburg	Konlutamide	150 mg	Compresse rivestite con film	Uso orale
Finlandia	Helm Pharmaceuticals GmbH Nordkanalstraße 28 D-20097 Hamburg	Saputamide	150 mg	Compresse rivestite con film	Uso orale
Finlandia	Helm Pharmaceuticals GmbH Nordkanalstraße 28 D-20097 Hamburg	Skylutamide	150 mg	Compresse rivestite con film	Uso orale
Finlandia	Helm Pharmaceuticals GmbH Nordkanalstraße 28 D-20097 Hamburg	Timutamide	150 mg	Compresse rivestite con film	Uso orale

Stato membro	Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio	Nome di fantasia	Dosaggio	Forma farmaceutica	Via di somministrazione
Finlandia	Peseri Trading Limited El Greco House 20 Queen Frederiks Street Office 301 CY-1066 Nicosia	Lutamide	150 mg	Comprese rivestite con film	Uso orale
Francia	AstraZeneca 1, place Renault F-92844 Rueil-Malmaison Cedex	Casodex	150 mg	Comprese rivestite con film	Uso orale
Ungheria	Pharmaconsult Kft. Ráskay Lea u. 44. H-1141 Budapest	Bilutamid	150 mg	Comprese rivestite con film	Uso orale
Ungheria	AstraZeneca Kft. Park u. 3. H-2045 Törökbálint	Casodex	150 mg	Comprese rivestite con film	Uso orale
Islanda	AstraZeneca UK Limited Silk Road Business Park Macclesfield Cheshire SK10 2NA United Kingdom	Casodex	150 mg	Comprese rivestite con film	Uso orale
Italia	AstraZeneca S.p.A. Palazzo Volta Via F. Sforza I-20080 Basiglio (MI)	Casodex	150 mg	Comprese rivestite con film	Uso orale
Lituania	AstraZeneca UK Limited Silk Road Business Park Macclesfield Cheshire SK10 2NA United Kingdom	Casodex	150 mg	Comprese rivestite con film	Uso orale
Lussemburgo	NV AstraZeneca SA 110 rue E. Van Ophem B-1180 Bruxelles	Casodex	150 mg	Comprese rivestite con film	Uso orale
Lettonia	AstraZeneca UK Limited Silk Road Business Park Macclesfield Cheshire SK10 2NA United Kingdom	Casodex	150 mg	Comprese rivestite con film	Uso orale

Stato membro	Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio	Nome di fantasia	Dosaggio	Forma farmaceutica	Via di somministrazione
Norvegia	AstraZeneca AS Boks 200 Vinderen N-0319 Oslo	Casodex	150 mg	Compresse rivestite con film	Uso orale
Polonia	AstraZeneca UK Limited Silk Road Business Park Macclesfield Cheshire SK10 2NA United Kingdom	Casodex	150 mg	Compresse rivestite con film	Uso orale
Portogallo	AstraZeneca Produtos Farmacêuticos, Lda. Rua Humberto Madeira, 7 Valejas P-2745-663 Barcarena	Casodex	150 mg	Compresse rivestite con film	Uso orale
Portogallo	Generis Farmacêutica, S.A. Office Park da Beloura Edifício 4 Quinta da Beloura P-2710-444 Sintra	Bicalutamida Generis	150 mg	Compresse rivestite con film	Uso orale
Portogallo	Generis Farmacêutica, S.A. Office Park da Beloura Edifício 4 Quinta da Beloura P-2710-444 Sintra	Bicalutamida Prostec	150 mg	Compresse rivestite con film	Uso orale
Portogallo	Farma-APS, Produtos Farmacêuticos, S.A. Rua João de Deus, 19 Venda Nova P-2700-487 Amadora	Bicalutamida Etsi	150 mg	Compresse rivestite con film	Uso orale
Romania	AstraZeneca UK Limited 600 Capability Green Luton Bedfordshire LU1 3LU United Kingdom	Casodex	150 mg	Compresse rivestite con film	Uso orale
Slovacchia	AstraZeneca UK Limited Silk Road Business Park Macclesfield Cheshire SK10 2NA United Kingdom	Casodex	150 mg	Compresse rivestite con film	Uso orale
Slovenia	AstraZeneca UK Limited 15 Stanhope Gate London W1K 1LN United Kingdom	Casodex	150 mg	Compresse rivestite con film	Uso orale

Stato membro	Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio	Nome di fantasia	Dosaggio	Forma farmaceutica	Via di somministrazione
Svezia	AstraZeneca AB Västra Mälarehamnen 9 S-151 85 Södertälje	Casodex	150 mg	Compresse rivestite con film	Uso orale
Regno Unito	AstraZeneca UK Limited Horizon Place 600 Capability Green Luton Bedfordshire LU1 3LU United Kingdom	Casodex	150 mg	Compresse rivestite con film	Uso orale
Regno Unito	AstraZeneca UK Limited Horizon Place 600 Capability Green Luton Bedfordshire LU1 3LU United Kingdom	Bicalutamide	150 mg	Compresse rivestite con film	Uso orale

#### Richiedenti

Stato membro	Richiedenti	Nome di fantasia	Dosaggio	Forma farmaceutica	Via di somministrazione
Austria	Dr. Robert Heinz & Partner GmbH Kaiserstraße 84/9 A-1070 Wien	Bicaludex	150 mg	Compresse rivestite con film	Uso orale
Austria	Dermapharm GmbH Türkenstraße 25/12 A-1090 Wien	Bicalutamid „Dermapharm“	150 mg	Compresse rivestite con film	Uso orale
Repubblica ceca	Super Vision s.r.o. Praha Krohova 60 CZ-160 00 Praha 6	Calumid	150 mg	Compresse rivestite con film	Uso orale
Repubblica ceca	Genthon BV Microweg 22 6545 Nijmegen Nederland	Bicalutamidum Genthon	150 mg	Compresse rivestite con film	Uso orale
Danimarca	Jacobsen Pharma A/S Vemmingbund Strandvej 111 DK-6310 Broager	Beluclas	150 mg	Compresse rivestite con film	Uso orale

Stato membro	Richiedenti	Nome di fantasia	Dosaggio	Forma farmaceutica	Via di somministrazione
Danimarca	Jacobsen Pharma A/S Vemmingbund Strandvej 111 DK-6310 Broager	Crilame	150 mg	Compresse rivestite con film	Uso orale
Danimarca	Jacobsen Pharma A/S Vemmingbund Strandvej 111 DK-6310 Broager	Helmalut	150 mg	Compresse rivestite con film	Uso orale
Danimarca	Jacobsen Pharma A/S Vemmingbund Strandvej 111 DK-6310 Broager	Pecamid	150 mg	Compresse rivestite con film	Uso orale
Germania	Hexal AG Industriestraße 25 D-83607 Holzkirchen	Bicalutamid Hexal	150 mg	Compresse rivestite con film	Uso orale
Germania	mibe GmbH Arzneimittel Münchener Straße 15 D-06796 Brehna	Bicalutamid mibe	150 mg	Compresse rivestite con film	Uso orale
Grecia	Pharmanel Pharmaceutical AE Marathonos 106 GR-15344 Gerakas	Bicatin	150 mg	Compresse rivestite con film	Uso orale
Grecia	Demo Abee 21st Km National Road GR-14565 Athens-Lamia	Zarmol	150 mg	Compresse rivestite con film	Uso orale
Estonia	Billev Pharma ApS Elmegårdsvej 1A, Torslev DK-3630 Jægerspris	Calumid	150 mg	Compresse rivestite con film	Uso orale
Finlandia	Peseri Trading Limited El Greco House 20 Queen Frederiks Street Office 301 CY-1066 Nicosia	Bicalutamide Relon Chem	150 mg	Compresse rivestite con film	Uso orale
Finlandia	Copyfarm A/S Energivej 15 DK-5260 Odense S	Bicalutamid Copyfarm	150 mg	Compresse rivestite con film	Uso orale

Stato membro	Richiedenti	Nome di fantasia	Dosaggio	Forma farmaceutica	Via di somministrazione
Finlandia	Helm Pharmaceuticals GmbH Nordkanalstraße 28 D-20097 Hamburg	Krislutamide	150 mg	Compresse rivestite con film	Uso orale
Francia	Wyvern Medical Sterling House 3A New Street Ledbury HR8 2DX Herefordshire United Kingdom	Bicalutamide Wyvern Medical	150 mg	Compresse rivestite con film	Uso orale
Francia	Delbert 56, Quai A. Le gallo F-92100 Boulogne Billancourt	Bicadel	150 mg	Compresse rivestite con film	Uso orale
Francia	BioOrganics PO Box 7071 6503 GN Nijmegen Nederland	Bicalutamide BioOrganics	150 mg	Compresse rivestite con film	Uso orale
Francia	Sandoz S.A.S 49, ave. Georges Pompidou F-92300 Levallois-Perret	Bicalutamide G GAM	150 mg	Compresse rivestite con film	Uso orale
Ungheria	Medico Uno Pharma Kft. Viadukt utca 12. H-2051 Biatorbágy	Bicalutamide-MedicoUno	150 mg	Compresse rivestite con film	Uso orale
Ungheria	Richter Gedeon Rt. Gyömrői út 19-21. H-1103 Budapest	Calumid	150 mg	Compresse rivestite con film	Uso orale
Polonia	Diammed GmbH Kaiser-Wilhelm-Ring 4-6 D-48145 Munster	Calumid	150 mg	Compresse rivestite con film	Uso orale
Slovacchia	Vale Pharmaceuticals Limited Tipperary Jervis House Parnell St Clonmel, Co. Ireland	Calumid	150 mg	Compresse rivestite con film	Uso orale
Slovacchia	Archie Samuel s.r.o. Nivky 33 CZ-628 00 Brno	Bicaluplex	150 mg	Compresse rivestite con film	Uso orale

Stato membro	Richiedenti	Nome di fantasia	Dosaggio	Forma farmaceutica	Via di somministrazione
Regno Unito	Tenlec Pharma Limited Broadlands Amberstone Hailsham East Sussex BN27 1PQ United Kingdom	Bicasel	150 mg	Compresse rivestite con film	Uso orale
Regno Unito	Tenlec Pharma Limited Broadlands Amberstone Hailsham East Sussex BN27 1PQ United Kingdom	Bicamale	150 mg	Compresse rivestite con film	Uso orale
Regno Unito	MPX International Limited 127 Shirland Road London W9 2EP United Kingdom	Bicalutamide	150 mg	Compresse rivestite con film	Uso orale
Regno Unito	Kiron Pharmaceutica BV Groesbeekseweg 11 6524 CK Nijmegen Nederland	Bicalutamide Kiron	150 mg	Compresse rivestite con film	Uso orale

## ALLEGATO II

**ELENCO DEI NOMI DEI MEDICINALI, DELLE FORME FARMACEUTICHE, DEI DOSAGGI, DELLE VIE DI SOMMINISTRAZIONE, DEI TITOLARI DELL'AUTORIZZAZIONE ALL'IMMISSIONE IN COMMERCIO NEGLI STATI MEMBRI, E IN NORVEGIA E IN ISLANDA**

Stato Membro	Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio	Nome di fantasia	Dosaggio	Forma farmaceutica	Via di somministrazione
Austria	Pfizer Corporation Austria Gesmbh Floridsdorfer Hauptstraße 1 A-1210 Wien	Felden — Gel		Gel	Uso cutaneo
Austria	Pfizer Corporation Austria Gesmbh Floridsdorfer Hauptstraße 1 A-1210 Wien	Felden 20 mg — Ampullen	20 mg	Fiala	Uso parenterale
Austria	Pfizer Corporation Austria Gesmbh Floridsdorfer Hauptstraße 1 A-1210 Wien	Felden 20 mg — KapselLN	10 mg	Capsula	Uso orale
Austria	Pfizer Corporation Austria Gesmbh Floridsdorfer Hauptstraße 1 A-1210 Wien	Felden 20 mg — KapselLN	20 mg	Capsula	Uso orale
Austria	Pfizer Corporation Austria Gesmbh Floridsdorfer Hauptstraße 1 A-1210 Wien	Felden 20 mg — Lösbare Tabletten	20 mg	Compresa	Uso orale
Austria	Pfizer Corporation Austria Gesmbh Floridsdorfer Hauptstraße 1 A-1210 Wien	Felden Quick — Solve 20 mg — Lyotabletten	20 mg	Compresa	Uso orale
Austria	Ratiopharm Arzneimittel Vertriebs-GmbH Albert-Schweitzer-Gasse 3 A-1140 Wien	Pirocam 20 mg — Ampullen	20 mg	Fiala	Uso parenterale
Austria	Ratiopharm Arzneimittel Vertriebs-GmbH Albert-Schweitzer-Gasse 3 A-1140 Wien	Pirocam 20 mg — Tabletten	20 mg	Compresa	Uso orale
Austria	Ratiopharm Arzneimittel Vertriebs-GmbH Albert-Schweitzer-Gasse 3 A-1140 Wien	Pirocam 20 mg — Zäpfchen	20 mg	Supposta	Uso rettale
Austria	Hexal Pharma GmbH Carlberggasse 44 A-1235 Wien	Pirorheum 10 mg — Tabletten	10 mg	Compresa	Uso orale

Stato Membro	Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio	Nome di fantasia	Dosaggio	Forma farmaceutica	Via di somministrazione
Austria	Hexal Pharma GmbH Carlberggasse 44 A-1235 Wien	Pirorheum 20 mg — Tabletten	20 mg	Compresa	Uso orale
Austria	Ci Pharma Arzneimittel Handelsgesmbh Thimiggasse 25 A-1180 Wien	Piroxicam „Ci Pharma“ 20 mg — Brausepulver	20 mg	Polvere effervescente	Uso orale
Austria	Stada Arzneimittel GmbH Heiligenstädterstraße 52/2/8 A-1190 Wien	Piroxistad 10 mg Tabs — Lösbare Tabletten	10 mg	Compresa	Uso orale
Austria	Stada Arzneimittel GmbH. Heiligenstädterstraße 52/2/8 A-1190 Wien	Piroxistad 20 mg Tabs — Lösbare Tabletten	20 mg	Compresa	Uso orale
Austria	Amat Pharma Trading GmbH Walfischgasse 6/2/1/3 A-1010 Wien	Pirox 10 mg — KapseLN	10 mg	Capsula	Uso orale
Austria	Amat Pharma Trading GmbH Walfischgasse 6/2/1/3 A-1010 Wien	Pirox 20 mg — KapseLN	20 mg	Capsula	Uso orale
Austria	Amat Pharma Trading GmbH Walfischgasse 6/2/1/3 A-1010 Wien	Pirox 0,2 % — Orale Suspension	2 mg/ml	Sospensione orale	Uso orale
Austria	Boehringer Ingelheim Austria GmbH Dr. Boehringer-Gasse 5-11 A-1121 Wien	Tonimed — Gel		Gel	Uso topico
Austria	Torex-Chiesi Pharma GmbH Gonzagagasse 16/16 A-1010 Wien	Brexin 20 mg — Tabletten	20 mg	Compresa	Uso orale
Austria	Torex-Chiesi Pharma GmbH Gonzagagasse 16/16 A-1010 Wien	Brexin-Pulver	20 mg	Polvere per uso orale	Uso orale
Belgio	3ddd Pharma N.N. Diestersteeweg 349 B-3510 Hasselt	Piromed	0,50 %	Gel	Uso transdermico

Stato Membro	Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio	Nome di fantasia	Dosaggio	Forma farmaceutica	Via di somministrazione
Belgio	3ddd Pharma N.N. Diestersteenweg 349 B-3510 Hasselt	Piromed Dispers	20 mg	Compresa	Uso orale
Belgio	Aktuapharma N.V. Ambachtenlaan 13e B-3001 Leuven	Brexine	20 mg	Compresa	Uso orale
Belgio	Aktuapharma N.V. Ambachtenlaan 13e B-3001 Leuven	Brexine	20 mg	Compresa	Uso orale
Belgio	Aktuapharma N.V. Ambachtenlaan 13e B-3001 Leuven	Feldene Dispersal	20 mg	Compresa	Uso orale
Belgio	Aktuapharma N.V. Ambachtenlaan 13e B-3001 Leuven	Feldene	20 mg	Capsula	Uso orale
Belgio	Aktuapharma N.V. Ambachtenlaan 13e B-3001 Leuven	Feldene Im	20 mg/ml	Soluzione iniettabile	Uso intramuscolare
Belgio	Aktuapharma N.V. Ambachtenlaan 13e B-3001 Leuven	Feldene Lyotabs	20 mg	Liofilizzato	Uso orale
Belgio	Aktuapharma N.V. Ambachtenlaan 13e B-3001 Leuven	Piroxicam Eg	20 mg	Capsula	Uso orale
Belgio	Bexal S.P.R.L. Avenue Jules Bordet 168 B-1140 Brussel	Piroxicam Bexal	10 mg	Compresa	Uso orale
Belgio	Bexal S.P.R.L. Avenue Jules Bordet 168 B-1140 Brussel	Piroxicam Bexal	20 mg	Compresa	Uso orale
Belgio	Docpharma N.V. Ambachtenlaan B-3001 Heverlee	Dociproxi Dispers Ex Piroxicam	20 mg	Compresa dispersibile	Uso orale

Stato Membro	Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio	Nome di fantasia	Dosaggio	Forma farmaceutica	Via di somministrazione
Belgio	Ethimed N.V. Leuvenestraat 28 Bus 2 B-1800 Vilvoorde	Piroxymed	20 mg	Compresa dispersibile	Uso orale
Belgio	Eurogenerics N.V. Heizel Esplanade 22 B-1020 Brussel	Piroxicam Eg	10 mg	Capsula	Uso orale
Belgio	Eurogenerics N.V. Heizel Esplanade 22 B-1020 Brussel	Piroxicam Eg	20 mg	Capsula	Uso orale
Belgio	Eurogenerics N.V. Heizel Esplanade 22 B-1020 Brussel	Piroxicam Eg	20 mg	Compresa dispersibile	Uso orale
Belgio	Eurogenerics N.V. Heizel Esplanade 22 B-1020 Brussel	Piroxicam Eg	20 mg/ml	Soluzione iniettabile	Uso intramuscolare
Belgio	Eurogenerics N.V. Heizel Esplanade 22 B-1020 Brussel	Piroxicam Generix	20 mg	Compresa dispersibile	Uso orale
Belgio	Eurogenerics N.V. Heizel Esplanade 22 B-1020 Brussel	Piroxicam Generix	20 mg	Capsula	Uso orale
Belgio	Eurogenerics N.V. Heizel Esplanade 22 B-1020 Brussel	Piroxicam-Ratiopharm	20 mg	Soluzione iniettabile	Uso intramuscolare
Belgio	Eurogenerics N.V. Heizel Esplanade 22 B-1020 Brussel	Piroxicamstada	20 mg	Capsula	Uso orale
Belgio	Euro-Medic N.V. Astridlaan 20 B-8620 Nieuwpoort	Brexine	20 mg	Compresa	Uso orale
Belgio	Euro-Medic N.V. Astridlaan 20 B-8620 Nieuwpoort	Feldene Lyotabs	20 mg	Compresa	Uso orale

Stato Membro	Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio	Nome di fantasia	Dosaggio	Forma farmaceutica	Via di somministrazione
Belgio	Kela Laboratoria N.V. Sint Lenaartseweg 48/4 B-2320 Hoogstraten	Piroxicam Kela Ex Revalat	20 mg	Compresa dispersibile	Uso orale
Belgio	Laboratoires S.M.B S. S.A. Rue De La Pastorale 16/28 B-1080 Brussel	Solicam	10 mg	Capsula	Uso orale
Belgio	Laboratoires S.M.B S. S.A. Rue De La Pastorale 16/28 B-1080 Brussel	Solicam	20 mg	Capsula	Uso orale
Belgio	Merck N.V. Brusselesteenweg 288 B-3090 Overijse	Merck-Piroxicam	20 mg	Capsula	Uso orale
Belgio	Nycomed Belgium N.V. Gentsesteenweg 615 B-1080 Brussel	Brexine	10 mg	Compresa	Uso orale
Belgio	Nycomed Belgium N.V. Gentsesteenweg 615 B-1080 Brussel	Brexine-Dryfiz Ex Piroxidex	20 mg	Compresa	Uso orale
Belgio	Nycomed Belgium N.V. Gentsesteenweg 615 B-1080 Brussel	Brexine	20 mg	Granules	Uso orale
Belgio	Nycomed Belgium N.V. Gentsesteenweg 615 B-1080 Brussel	Brexine	20 mg	Compresa	Uso orale
Belgio	Nycomed Belgium N.V. Gentsesteenweg 615 B-1080 Brussel	Piroxidex	20 mg	Compresa dispersibile	Uso orale
Belgio	Nycomed Belgium N.V. Gentsesteenweg 615 B-1080 Brussel	Piroxidex	20 mg	Polvere	Uso orale
Belgio	Pfizer S.A. Boulevard de la Plaine 17 B-1050 Brussel	Feldene	20 mg	Capsula	Uso orale

Stato Membro	Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio	Nome di fantasia	Dosaggio	Forma farmaceutica	Via di somministrazione
Belgio	Pfizer S.A. Boulevard de la Plaine 17 B-1050 Brussel	Feldene	10 mg	Capsula	Uso orale
Belgio	Pfizer S.A. Boulevard de la Plaine 17 B-1050 Brussel	Feldene	20 mg	Supposta	Uso rettale
Belgio	Pfizer S.A. Boulevard de la Plaine 17 B-1050 Brussel	Feldene	0,50 %	Gel	Uso transdermico
Belgio	Pfizer S.A. Boulevard de la Plaine 17 B-1050 Brussel	Feldene	20 mg/ml	Soluzione iniettabile	Uso intramuscolare
Belgio	Pfizer S.A. Boulevard de la Plaine 17 B-1050 Brussel	Feldene Dispersal	20 mg	Compresa	Uso orale
Belgio	Pfizer S.A. Boulevard de la Plaine 17 B-1050 Brussel	Feldene Lyotabs	10 mg	Liofilizzato	Uso orale
Belgio	Pfizer S.A. Boulevard de la Plaine 17 B-1050 Brussel	Feldene Lyotabs	20 mg	Liofilizzato	Uso orale
Belgio	Pharmapartner NV Kolonel Begaultlaan 16 B-3012 Leuven	Feldene Lyotabs	20 mg	Compresa	Uso orale
Belgio	Ratiopharm Belgium S.A. Rue Saint-Lambert 141 B-1200 Bruxelles	Piroxicam-Ratiopharm	20 mg	Supposta	Uso rettale
Belgio	Ratiopharm Belgium S.A. Rue Saint-Lambert 141 B-1200 Bruxelles	Piroxicam-Ratiopharm	10 mg	Compresa	Uso orale
Belgio	Ratiopharm Belgium S.A. Rue Saint-Lambert 141 B-1200 Bruxelles	Piroxicam-Ratiopharm	20 mg	Compresa	Uso orale

Stato Membro	Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio	Nome di fantasia	Dosaggio	Forma farmaceutica	Via di somministrazione
Belgio	Sandoz N.V. Telecom Ardens Medialaan 40 B-1800 Vilvoorde	Piroxicam Sandoz	20 mg	Compresa dispersibile	Uso orale
Belgio	Socobom N.V. Luoizalaan 149 Bus 4 B-1050 Brussel	Polydene	20 mg	Compresa dispersibile	Uso orale
Belgio	Teva Generics Belgium N.V. Laarstraat 16 B-2610 Wilrijk	Piroxicam Teva	10 mg	Capsula	Uso orale
Belgio	Teva Generics Belgium N.V. Laarstraat 16 B-2610 Wilrijk	Piroxicam Teva	20 mg	Supposta	Uso rettale
Belgio	Teva Generics Belgium N.V. Laarstraat 16 B-2610 Wilrijk	Piroxicam Teva	20 mg	Capsula	Uso orale
Belgio	Teva Generics Belgium N.V. Laarstraat 16 B-2610 Wilrijk	Piroxicam Teva	20 mg	Compresa dispersibile	Uso orale
Belgio	Topgen Esv E. Demunterlaan 1/8 B-1090 Brussel	Piroxitop	20 mg	Compresa	Uso orale
Belgio	P.S.I. N.V. Kraanlei 27-29 B-900 Gent	Veralgesic	20 mg	Compresa dispersibile	Uso orale
Bulgaria	Alkaloid Ltd 21 „Tzar Boris III“ Blvd BG-1000 Sofia	Piroxicam Alkaloid	20 mg	Capsula	Uso orale
Bulgaria	Sopharma AD 16 „Iliensko Shose“ str. BG-1220 Sofia	Piroxicam Sopharma	10 mg	Capsula, rigida	Uso orale
Bulgaria	Sopharma AD 16 „Iliensko Shose“ str. BG-1220 Sofia	Piroxicam Sopharma	20 mg	Capsula, rigida	Uso orale

Stato Membro	Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio	Nome di fantasia	Dosaggio	Forma farmaceutica	Via di somministrazione
Bulgaria	Sopharma AD 16 „Iliensko Shose“ str. BG-1220 Sofia	Piroxicam Sopharma 1 %	1 g/100 g — 40 g	Gel	Uso cutaneo
Bulgaria	Sopharma AD 16 „Iliensko Shose“ str. BG-1220 Sofia	Piroxicam Sopharma 0,5 %	0,5 g/100 g — 40 g	Gel	Uso cutaneo
Bulgaria	Boehringer Ingelheim International GmbH Binger Strasse 173 D-55216 Ingelheim am Rhein	Finalgel	0,5 g/100 g — 35 g; 50 g	Gel	Uso cutaneo
Bulgaria	Promedica S.p.A. Via Palermo 26 A I-43100 Parma	Flamexin	20 mg	Compresa	Uso orale
Bulgaria	Promedica S.p.A. Via Palermo 26 A I-43100 Parma	Flamexin	20 mg	Polvere per sospensione orale	Uso orale
Bulgaria	Egis Pharmaceuticals Public Limited Company Keresztúri út 30-38. H-1106 Budapest	Hotemin 10 mg capsule	10 mg	Capsula	Uso orale
Bulgaria	Egis Pharmaceuticals Public Limited Company Keresztúri út 30-38. H-1106 Budapest	Hotemin 20 mg capsule	20 mg	Capsula	Uso orale
Bulgaria	Egis Pharmaceuticals Public Limited Company Keresztúri út 30-38. H-1106 Budapest	Hotemin Injection	20 mg/ml-1 ml	Soluzione iniettabile	Uso intramuscolare
Bulgaria	Egis Pharmaceuticals Public Limited Company Keresztúri út 30-38. H-1106 Budapest	Hotemin	20 mg	Supposta	Uso rettale
Bulgaria	Egis Pharmaceuticals Public Limited Company Keresztúri út 30-38. H-1106 Budapest	Hotemin	10 mg	Supposta	Uso rettale
Bulgaria	Egis Pharmaceuticals Public Limited Company Keresztúri út 30-38. H-1106 Budapest	Hotemin	0,5 g/50 g — 50 g	Crema	Uso cutaneo

Stato Membro	Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio	Nome di fantasia	Dosaggio	Forma farmaceutica	Via di somministrazione
Cipro	Pfizer Hellas Ae 243 Mesogion Ave GR-15451 N. Psychiko	Feldene	10 mg	Compresa	Uso orale
Cipro	Pfizer Hellas Ae 243 Mesogion Ave GR-15451 N. Psychiko	Feldene	20 mg	Compresa dispersibile	Uso orale
Cipro	Pfizer Hellas Ae 243 Mesogion Ave GR-15451 N. Psychiko	Feldene	20 mg	Supposta	Uso rettale
Cipro	Pfizer Hellas Ae 243 Mesogion Ave GR-15451 N. Psychiko	Feldene	0,50 %	Gel	Uso esterno
Cipro	Pfizer Hellas Ae 243 Mesogion Ave GR-15451 N. Psychiko	Feldene	20 mg/ml 1 ml	Soluzione iniettabile	Uso intramuscolare
Cipro	Varnavas Hadjipanayis 7 Androcleous Str. Pobox 21229 CY-1504 Lefkosia	Brexin	20 mg	Compresa	Uso orale
Cipro	Medochemie Ltd Pobox 51409 CY-3505 Lemesos	Sotilen	10 mg	Capsula	Uso orale
Cipro	Medochemie Ltd Pobox 51409 CY-3505 Lemesos	Sotilen	20 mg	Capsula	Uso orale
Cipro	Medochemie Ltd Pobox 51409 CY-3505 Lemesos	Sotilen	1 %	Gel	Uso esterno
Cipro	Remedica Ltd Limassol Industrial Estate AHarnon Str. P.O Box 51706 CY-3508 Limassol	Roxitan	10 mg	Capsula	Uso orale

Stato Membro	Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio	Nome di fantasia	Dosaggio	Forma farmaceutica	Via di somministrazione
Cipro	Remedica Ltd Limassol Industrial Estate AHarnon Str. P.O Box 51706 CY-3508 Limassol	Roxitan	20 mg	Capsula	Uso orale
Repubblica ceca	Egis Pharmaceuticals Ltd Keresztúri út 30-38. H-1106 Budapest	Hotemin	20 mg/ml	Soluzione iniettabile	Uso intramuscolare
Repubblica ceca	Egis Pharmaceuticals Ltd Keresztúri út 30-38. H-1106 Budapest	Hotemin 10 mg	10 mg	Capsula, rigida	Uso orale
Repubblica ceca	Egis Pharmaceuticals Ltd Keresztúri út 30-38. H-1106 Budapest	Hotemin 20 mg	20 mg	Capsula, rigida	Uso orale
Repubblica ceca	Egis Pharmaceuticals Ltd Keresztúri út 30-38. H-1106 Budapest	Hotemin	10 mg/gm	Crema	Uso cutaneo
Repubblica ceca	Pro.Med.Cs Praha a.s. Telčská 1 CZ-140 00 Praha 4	Pro-Roxikam 10 mg	10 mg	Compresa	Uso orale
Repubblica ceca	Pro.Med.Cs Praha a.s. Telčská 1 CZ-140 00 Praha 4	Pro-Roxikam 20 mg	20 mg	Compresa	Uso orale
Repubblica ceca	Aliud Pharma GmbH & Co.Kg. Gottlieb-Daimler-Strasse 19 D-89150 Laichingen	Piroxicam Al 10	10 mg	Compresa	Uso orale
		Piroxicam Al 20	20 mg		
Repubblica ceca	Chiesi Farmaceutici S.p.A. Via Palermo 26 A I-43100 Parma	Flamexin	20 mg	Compresa	Uso orale
Repubblica ceca	Chiesi Farmaceutici S.p.A. Via Palermo 26 A I-43100 Parma	Flamexin	20 mg	Granules	Uso orale

Stato Membro	Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio	Nome di fantasia	Dosaggio	Forma farmaceutica	Via di somministrazione
Repubblica ceca	Chiesi Farmaceutici S.p.A. Via Palermo 26 A I-43100 Parma	Flamexin Eff	20 mg	Compresa effervescente	Uso orale
Germania	Abz-Pharma GmbH Dr. Georg-Spohn-Str. 7 D-89143 Blaubeuren	Piro 10 mg Abz 10231.00.00	10 mg	Compresa	Uso orale
Germania	Abz-Pharma GmbH Dr. Georg-Spohn-Str. 7 D-89143 Blaubeuren	Piro 20 mg Abz 10231.01.00	20 mg	Compresa	Uso orale
Germania	Acis Arzneimittel GmbH Bajuwarenring 14 D-82041 Oberhaching	Piroxicam Acis 20 mg Tabs 29562.00.00	20 mg	Compresa	Uso orale
Germania	Aliud Pharma GmbH & Co.Kg Gottlieb-Daimler-Str. 19 D-89150 Laichingen	Piroxicam Al 10 30314.00.00	10 mg	Compresa	Uso orale
Germania	Aliud Pharma GmbH & Co.Kg Gottlieb-Daimler-Str. 19 D-89150 Laichingen	Piroxicam Al 20 29583.00.00	20 mg	Compresa	Uso orale
Germania	Aliud Pharma GmbH & Co.Kg Gottlieb-Daimler-Str. 19 D-89150 Laichingen	Piroxicam Al 20 Brausetabletten 31544.00.00	20 mg	Compresa effervescente	Uso orale
Germania	Aliud Pharma GmbH & Co.Kg Gottlieb-Daimler-Str. 19 D-89150 Laichingen	Piroxicam Al 20 Zäpfchen 6412895.00.00	20 mg	Supposta	Uso rettale
Germania	Asche Chiesi GmbH Gasstr. 6 D-22761 Hamburg	Brexidol 20 mg Granulat zur Herstellung einer Lösung zum Einnehmen 27116.00.01	20 mg/3 g	Granulato	Uso orale
Germania	Asche Chiesi GmbH Gasstr. 6 D-22761 Hamburg	Brexidol 20 mg Tabletten 27116.00.00	20 mg	Compresa	Uso orale

Stato Membro	Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio	Nome di fantasia	Dosaggio	Forma farmaceutica	Via di somministrazione
Germania	Asche Chiesi GmbH Gasstr. 6 D-22761 Hamburg	Pc-Fice 20 mg Granulat zur Herstellung einer Lösung zum Einnehmen 28887.00.01	20 mg/3 g	Granulato	Uso orale
Germania	Asche Chiesi GmbH Gasstr. 6 D-22761 Hamburg	Pc-Fice 20 mg Tabletten 28887.00.00	20 mg	Compressa	Uso orale
Germania	Bc Biochemie Pharma GmbH Carl-Zeiss-Ring 3 D-85737 Ismaning	Fasax 10 mg Tabs 26221.00.00	10 mg	Compressa	Uso orale
Germania	Bc Biochemie Pharma GmbH Carl-Zeiss-Ring 3 D-85737 Ismaning	Fasax 20 mg Tabs 24902.00.00	20 mg	Compressa	Uso orale
Germania	Betapharm Arzneimittel GmbH Kobelweg 95 D-86156 Augsburg	Piobeta 10 37338.00.00	10 mg	Compressa	Uso orale
Germania	Betapharm Arzneimittel GmbH Kobelweg 95 D-86156 Augsburg	Piobeta 20 37338.01.00	20 mg	Compressa	Uso orale
Germania	Ct-Arzneimittel GmbH Lengeder Str. 42a D-13407 Berlin	Pirox-Ct 20 mg Tabletten 6156699.01.01	20 mg	Compressa	Uso orale
Germania	CT-Arzneimittel GmbH Lengeder Str. 42a D-13407 Berlin	Pirox-CT 20 mg/1 ml Ampullen 6061697.00.00	20 mg/1 ml	Soluzione iniettabile	Uso parenterale
Germania	Docpharm Arzneimittelvertrieb GmbH & Co.Kgaa Reetzstr. 83 D-76327 Pfinztal	Piroxicam Pb 10 mg 26223.00.00	10 mg	Compressa	Uso orale
Germania	Docpharm Arzneimittelvertrieb GmbH & Co.Kgaa Reetzstr. 83 D-76327 Pfinztal	Piroxicam Pb 20 mg 26223.01.00	20 mg	Compressa	Uso orale
Germania	Dr. Kade Pharmazeutische Fabrik GmbH Rigistr. 2 D-12277 Berlin	Piro Kd 10 Tabs 36015.00.00	10 mg	Compressa	Uso orale

Stato Membro	Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio	Nome di fantasia	Dosaggio	Forma farmaceutica	Via di somministrazione
Germania	Dr. Kade Pharmazeutische Fabrik GmbH Rigistr. 2 D-12277 Berlin	Piro Kd 20 Tabs 34106.01.00	20 mg	Compresa	Uso orale
Germania	Heumann Pharma GmbH & Co. Generica Kg Südwestpark 50 D-90449 Nürnberg	Piroxicam 10 Heumann 12426.00.00	10 mg	Compresa	Uso orale
Germania	Heumann Pharma GmbH & Co. Generica Kg Südwestpark 50 D-90449 Nürnberg	Piroxicam 20 Heumann 12426.01.00	20 mg	Compresa	Uso orale
Germania	Hexal Ag Industriestr. 25 D-83607 Holzkirchen	A.M. Piroxicam 20 10013.00.00	20 mg	Supposta	Uso rettale
Germania	Hexal Ag Industriestr. 25 D-83607 Holzkirchen	Ig 20 I.M. 53304.00.00	20 mg/1 ml	Soluzione iniettabile	Uso parenterale
Germania	Hexal Ag Industriestr. 25 D-83607 Holzkirchen	Maxiflam 20 I.M. 53303.00.00	20 mg/1 ml	Soluzione iniettabile	Uso parenterale
Germania	Hexal Ag Industriestr. 25 D-83607 Holzkirchen	Piro 20 I.M. 53307.00.00	20 mg/1 ml	Soluzione iniettabile	Uso parenterale
Germania	Hexal Ag Industriestr. 25 D-83607 Holzkirchen	Pirorheum 20 I.M. 31511.00.01	20 mg/1 ml	Soluzione iniettabile	Uso parenterale
Germania	Hexal Ag Industriestr. 25 D-83607 Holzkirchen	Piroxicam Hexal 10 mg Tabs 9625.00.02	10 mg	Compresa	Uso orale
Germania	Hexal Ag Industriestr. 25 D-83607 Holzkirchen	Piroxicam Hexal 20 I.M. 53306.00.00	20 mg/1 ml	Soluzione iniettabile	Uso parenterale
Germania	Hexal Ag Industriestr. 25 D-83607 Holzkirchen	Piroxicam Hexal 20 mg Brausetabletten 31511.00.00	20 mg	Compresa effervescente	Uso orale

Stato Membro	Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio	Nome di fantasia	Dosaggio	Forma farmaceutica	Via di somministrazione
Germania	Hexal Ag Industriestr. 25 D-83607 Holzkirchen	Piroxicam Hexal 20 mg Tabs 9625.01.02	20 mg	Compresa	Uso orale
Germania	Hexal Ag Industriestr. 25 D-83607 Holzkirchen	Piroxicam Hexal 20 mg Zäpfchen 9625.00.01	20 mg	Supposta	Uso rettale
Germania	Hexal Ag Industriestr. 25 D-83607 Holzkirchen	Piroxicam Hexal 20 mg/ml 3000887.00.00	20 mg/1 ml	Soluzione iniettabile	Uso parenterale
Germania	Hexal Ag Industriestr. 25 D-83607 Holzkirchen	Piroxiject 20 I.M. 53305.00.00	20 mg/1 ml	Soluzione iniettabile	Uso parenterale
Germania	Hexal Ag Industriestr. 25 D-83607 Holzkirchen	TraumAHexal 20 29785.00.00	20 mg	Supposta	Uso rettale
Germania	Kohne Pharma GmbH Schallbruch 1 D-42781 Haan	Piroxicam 20 mg Ako 37588.00.00	20 mg	Compresa	Uso orale
Germania	Merck Dura GmbH Alsfelder Str. 19 D-64289 Darmstadt	Durapirox 20 mg 12638.00.00	20 mg	Capsula	Uso orale
Germania	Merck Dura GmbH Alsfelder Str. 19 D-64289 Darmstadt	Durapirox 20 mg Tabs 9627.01.01	20 mg	Compresa	Uso orale
Germania	Mibe GmbH Arzneimittel Münchener Str. 15 D-06796 Brehna	Pirocutan 10 mg 29562.01.00	10 mg	Compresa	Uso orale
Germania	Mibe GmbH Arzneimittel Münchener Str. 15 D-06796 Brehna	Pirocutan 20 mg 39340.00.00	20 mg	Compresa	Uso orale
Germania	Mibe GmbH Arzneimittel Münchener Str. 15 D-06796 Brehna	Pirocutan Ampullen 6829336.00.00	20 mg/1 ml	Soluzione iniettabile	Uso parenterale

Stato Membro	Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio	Nome di fantasia	Dosaggio	Forma farmaceutica	Via di somministrazione
Germania	Mibe GmbH Arzneimittel Münchener Str. 15 D-06796 Brehna	Pirocutan Ampullen Mibe 48754.00.00	20 mg/1 ml	Soluzione iniettabile	Uso parenterale
Germania	Mibe Vertriebsgesellschaft Mbh Otto-Schott-Str. 15 D-07745 Jena	Jenapirox I.M. 20 mg 6413185.00.00	20 mg/1 ml	Soluzione iniettabile	Uso parenterale
Germania	Mibe Vertriebsgesellschaft Mbh Otto-Schott-Str. 15 D-07745 Jena	Jenapirox Tabs 10 mg 12637.00.00	10 mg	Compresa	Uso orale
Germania	Mibe Vertriebsgesellschaft Mbh Otto-Schott-Str. 15 D-07745 Jena	Jenapirox Tabs 20 mg 9628.00.00	20 mg	Compresa	Uso orale
Germania	Mibe Vertriebsgesellschaft Mbh Otto-Schott-Str. 15 D-07745 Jena	Piroxicam-KapseLN 10 mg Jenapharm 41597.00.00	10 mg	Capsula	Uso orale
Germania	Mibe Vertriebsgesellschaft Mbh Otto-Schott-Str. 15 D-07745 Jena	Piroxicam-KapseLN 10 mg Jenapharm 6000413.01.00	10 mg	Capsula	Uso orale
Germania	Mibe Vertriebsgesellschaft Mbh Otto-Schott-Str. 15 D-07745 Jena	Piroxicam-KapseLN 20 mg Jenapharm 41597.01.00	20 mg	Capsula	Uso orale
Germania	Mibe Vertriebsgesellschaft Mbh Otto-Schott-Str. 15 D-07745 Jena	Piroxicam-KapseLN 20 mg Jenapharm 6000413.00.00	20 mg	Capsula	Uso orale
Germania	Pfizer Pharma GmbH Pfizerstr. 1 D-76139 Karlsruhe	Felden 20 mg Tabs 871.01.02	20 mg	Compresa	Uso orale
Germania	Ratiopharm GmbH Graf-Arco-Str. 3 D-89079 Ulm	Piroxicam-Ratiopharm 10 mg Tabs 6013244.01.00	10 mg	Compresa	Uso orale
Germania	Ratiopharm GmbH Graf-Arco-Str. 3 D-89079 Ulm	Piroxicam-Ratiopharm 20 mg Injektionslösung 6362849.00.00	20 mg/1 ml	Soluzione iniettabile	Uso parenterale

Stato Membro	Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio	Nome di fantasia	Dosaggio	Forma farmaceutica	Via di somministrazione
Germania	Ratiopharm GmbH Graf-Arco-Str. 3 D-89079 Ulm	Piroxicam-Ratiopharm 20 mg Tabs 6013244.00.00	20 mg	Compresa	Uso orale
Germania	Ratiopharm GmbH Graf-Arco-Str. 3 D-89079 Ulm	Piroxicam-Ratiopharm 20 Zäpfchen 6040355.00.00	20 mg	Supposta	Uso rettale
Germania	Ratiopharm GmbH Graf-Arco-Str. 3 D-89079 Ulm	Piroxicam-Ratiopharm 20 mg Zäpfchen 10231.00.01	20 mg	Supposta	Uso rettale
Germania	Sandoz Pharmaceuticals GmbH Carl-Zeiss-Ring 3 D-85737 Ismaning	Piroxicam Sandoz Parenteral 20 mg Injektionslösung 6139399.00.00	20 mg/1 ml	Soluzione iniettabile	Uso parenterale
Germania	Sandoz Pharmaceuticals GmbH Carl-Zeiss-Ring 3 D-85737 Ismaning	Piroxicam-Ac Suppos 20 30064.00.00	20 mg	Supposta	Uso rettale
Germania	Sandoz Pharmaceuticals GmbH Carl-Zeiss-Ring 3 D-85737 Ismaning	Piroxicam-Sandoz Parenteral 20 mg Injektionslösung 53301.00.00	20 mg/1 ml	Soluzione iniettabile	Uso parenterale
Germania	Siemens & Co Heilwasser und Quellenprodukte des Staatsbades Bad Ems GmbH & Co.Kg Arzbacher Str. 78 D-56130 Bad Ems	Piroxicam Hexal 10 mg Tabletten 9627.00.01	10 mg	Compresa	Uso orale
Germania	Siemens & Co Heilwasser und Quellenprodukte des Staatsbades Bad Ems GmbH & Co.Kg Arzbacher Str. 78 D-56130 Bad Ems	Piroxicam Hexal 20 mg Tabletten 3000886.01.00	20 mg	Compresa	Uso orale
Germania	Stada GmbH Stadastr. 2-18 D-61118 Bad Vilbel	Piroxi 10 Stada Tabs 44091.00.00	10 mg	Compresa	Uso orale
Germania	Stada GmbH Stadastr. 2-18 D-61118 Bad Vilbel	Piroxi 20 Stada Tabs 44091.01.00	20 mg	Compresa	Uso orale

Stato Membro	Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio	Nome di fantasia	Dosaggio	Forma farmaceutica	Via di somministrazione
Germania	Stada GmbH Stadastr. 2-18 D-61118 Bad Vilbel	Piroxicam Stada 6346224.00.00	20 mg/1 ml	Soluzione iniettabile	Uso parenterale
Germania	Stada GmbH Stadastr. 2-18 D-61118 Bad Vilbel	Piroxicam Stada 10 mg Kapseln 23046.00.00	10 mg	Capsula	Uso orale
Germania	Stada GmbH Stadastr. 2-18 D-61118 Bad Vilbel	Piroxicam Stada 10 mg Tabs 6068067.00.00	10 mg	Compresa	Uso orale
Germania	Stada GmbH Stadastr. 2-18 D-61118 Bad Vilbel	Piroxicam Stada 20 mg Kapseln 23046.01.00	20 mg	Capsula	Uso orale
Germania	Stada GmbH Stadastr. 2-18 D-61118 Bad Vilbel	Piroxicam Stada 20 mg Brausetabletten 39728.00.00	20 mg	Compresa effervescente	Uso orale
Germania	Stada GmbH Stadastr. 2-18 D-61118 Bad Vilbel	Piroxicam Stada 20 mg Tabs 6068067.01.00	20 mg	Compresa	Uso orale
Germania	Stada GmbH Stadastr. 2-18 D-61118 Bad Vilbel	Piroxistad Injektionslösung 20 mg/ml 48755.00.00	20 mg/1 ml	Soluzione iniettabile	Uso parenterale
Germania	Stada GmbH Stadastr. 2-18 D-61118 Bad Vilbel	Pxi-10 Stada Tabs 28449.00.00	10 mg	Compresa	Uso orale
Germania	Stada GmbH Stadastr. 2-18 D-61118 Bad Vilbel	Pxi-20 Stada Tabs 28449.01.00	20 mg	Compresa	Uso orale
Germania	Tad Pharma GmbH Heinz-Lohmann-Str. 5 D-27472 Cuxhaven	Flexase 10 Tabs 6691665.00.00	10 mg	Compresa	Uso orale
Germania	Tad Pharma GmbH Heinz-Lohmann-Str. 5 D-27472 Cuxhaven	Flexase 10 mg Tabs 9625.00.00	10 mg	Compresa	Uso orale

Stato Membro	Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio	Nome di fantasia	Dosaggio	Forma farmaceutica	Via di somministrazione
Germania	Tad Pharma GmbH Heinz-Lohmann-Str. 5 D-27472 Cuxhaven	Flexase 20 mg Tabs 9626.00.00	20 mg	Compresa	Uso orale
Germania	Tad Pharma GmbH Heinz-Lohmann-Str. 5 D-27472 Cuxhaven	Flexase Ampullen 53300.00.00	20 mg/1 ml	Soluzione iniettabile	Uso parenterale
Germania	Tad Pharma GmbH Heinz-Lohmann-Str. 5 D-27472 Cuxhaven	Flexase S 29786.00.00	20 mg	Supposta	Uso rettale
Germania	Tad Pharma GmbH Heinz-Lohmann-Str. 5 D-27472 Cuxhaven	Flexase Uno 6691665.01.00	20 mg	Compresa	Uso orale
Germania	Weimer Pharma GmbH Im Steingerüst 30 D-76437 Rastatt	Piroxicam Weimer Injektionslösung 20 mg/ml 49635.00.00	20 mg/1 ml	Soluzione iniettabile	Uso parenterale
Germania	Wieb Pharm Vertriebs GmbH & Co.Kg Diestraat 15 D-25870 Norderfriedrichskoog	Pirowieb 20 Amp. 36620.00.00	20 mg/1 ml	Soluzione iniettabile	Uso parenterale
Germania	Wieb Pharm Vertriebs GmbH & Co.Kg Diestraat 15 D-25870 Norderfriedrichskoog	Pirowieb 20 mg 12428.00.00	20 mg	Compresa	Uso orale
Germania	Wieb Pharm Vertriebs GmbH & Co.Kg Diestraat 15 D-25870 Norderfriedrichskoog	Pirowieb 20 mg Inj.-Lsg. 53302.00.00	20 mg/1 ml	Soluzione iniettabile	Uso parenterale
Germania	Winthrop Arzneimittel GmbH Industriestr. 10 D-82256 Fürstfeldbruck	Piroflam 10 mg 40937.00.00	10 mg	Capsula	Uso orale
Germania	Winthrop Arzneimittel GmbH Industriestr. 10 D-82256 Fürstfeldbruck	Piroflam 10 mg Tabs Lichtenstein 6144727.00.00	10 mg	Compresa	Uso orale
Germania	Winthrop Arzneimittel GmbH Industriestr. 10 D-82256 Fürstfeldbruck	Piroflam 20 mg Tabs Lichtenstein 6144727.01.00	20 mg	Compresa	Uso orale

Stato Membro	Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio	Nome di fantasia	Dosaggio	Forma farmaceutica	Via di somministrazione
Germania	Winthrop Arzneimittel GmbH Industriestr. 10 D-82256 Fürstentfeldbruck	Piroflam Suppos Lichtenstein 6144779.00.00	20 mg	Supposta	Uso rettale
Danimarca	Merck NM AB Ynglingagatan 14 11347 Post Box 23033 S-10435 Stockholm	Piroxicam »Merck NM«	10 mg	Compresa	Uso orale
Danimarca	Merck NM AB Ynglingagatan 14 11347 Post Box 23033 S-10435 Stockholm	Piroxicam »Merck NM«	20 mg	Compresa	Uso orale
Danimarca	Merck NM AB Ynglingagatan 14 11347 Post Box 23033 S-10435 Stockholm	Piroxicam »Merck NM«	10 mg	Capsula	Uso orale
Danimarca	Merck NM AB Ynglingagatan 14 11347 Post Box 23033 S-10435 Stockholm	Piroxicam »Merck NM«	20 mg	Capsula	Uso orale
Danimarca	Pfizer Aps Lautrupvang 8 DK-2750 Ballerup	Felden	20 mg	Compresa dispersibile	Uso orale
Danimarca	Pfizer Aps Lautrupvang 8 DK-2750 Ballerup	Felden	0,5 %	Gel	Uso cutaneo
Danimarca	Sandoz A/S C.F. Tietgens Boulevard 40 DK-5220 Odense SØ	Pirom	10 mg	Compresa	Uso orale
Danimarca	Sandoz A/S C.F. Tietgens Boulevard 40 DK-5220 Odense SØ	Pirom	20 mg	Compresa	Uso orale
Danimarca	Hexal A/S Kanalholmen 8-12 DK-2650 Hvidovre	Piroxigea	10 mg	Compresa	Uso orale

Stato Membro	Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio	Nome di fantasia	Dosaggio	Forma farmaceutica	Via di somministrazione
Danimarca	Hexal A/S Kanalholmen 8-12 DK-2650 Hvidovre	Piroxigea	20 mg	Compresa	Uso orale
Grecia	DEMO ABEE 21st Km National Road GR-14565 Athens-Lamia	Oximezin	10 mg/tab	Compresa gastroresistente	Uso orale
Grecia	DEMO ABEE 21st Km National Road GR-14565 Athens-Lamia	Oximezin	20 mg/tab	Compresa gastroresistente	Uso orale
Grecia	DEMO ABEE 21st Km National Road GR-14565 Athens-Lamia	Oximezin	20 mg/1ml	Soluzione iniettabile	Uso intramuscolare
Grecia	DEMO ABEE 21st Km National Road GR-14565 Athens-Lamia	Oximezin	0,50 %	Gel	Uso esterno
Grecia	Pfizer Hellas Ae Mesogeion 243 GR-15451 New Psychiko	Feldene	20 mg/sup	Supposta	Uso rettale
Grecia	Pfizer Hellas Ae Mesogeion 243 GR-15451 New Psychiko	Feldene	20 mg/tab	Compresa dispersibile	Uso orale
Grecia	Pfizer Hellas Ae Mesogeion 243 GR-15451 New Psychiko	Feldene	10 mg/tab	Compresa dispersibile	Uso orale
Grecia	Pfizer Hellas Ae Mesogeion 243 GR-15451 New Psychiko	Feldene	0,5 %	Gel	Uso esterno
Grecia	Pfizer Hellas Ae Mesogeion 243 GR-15451 New Psychiko	Feldene	20 mg/1 ml	Soluzione iniettabile	Uso intramuscolare
Grecia	Pfizer Hellas Ae Mesogeion 243 GR-15451 New Psychiko	Feldene	10 mg/tab	Tabl. rapid	Uso orale

Stato Membro	Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio	Nome di fantasia	Dosaggio	Forma farmaceutica	Via di somministrazione
Grecia	Pfizer Hellas Ae Mesogeion 243 GR-15451 New Psychiko	Feldene	20 mg/tab	Tabl. rapid	Uso orale
Grecia	Biomedica-Chemica G. Lyra 25 GR-14564 Kato Kifissia	Valopon	10 mg/cap	Capsule rigide	Uso orale
Grecia	Biomedica-Chemica G. Lyra 25 GR-14564 Kato Kifissia	Valopon	20 mg/cap	Capsule rigide	Uso orale
Grecia	Biomedica-Chemica G. Lyra 25 GR-14564 Kato Kifissia	Valopon	0,5 %	Gel	Uso esterno
Grecia	Biomedica-Chemica G. Lyra 25 GR-14564 Kato Kifissia	Valopon	20 mg/1 ml	Soluzione iniettabile	Uso intramuscolare
Grecia	Remedina Gounari 25 & Areos GR-13451 Kamatero Attiki	Flodeneu	20 mg/cap	Capsule rigide	Uso orale
Grecia	Pharmaceutical Industry Proel Ae E.G. Koronis Dilou 9 GR-12134 Peristeri	Zerospam	20 mg/cap	Capsule rigide	Uso orale
Grecia	Pharmaceutical Industry Proel Ae E.G. Koronis Dilou 9 GR-12134 Peristeri	Zerospam	0,5 %	Gel	Uso esterno
Grecia	Help Aebe Valaoritou 10 GR-14452 Metamorfofi Attiki	Proponol	20 mg/cap	Capsula rigida	Uso orale
Grecia	Help Aebe Valaoritou 10 GR-14452 Metamorfofi Attiki	Proponol	10 mg/cap	Capsula rigida	Uso orale
Grecia	Help Aebe Valaoritou 10 GR-14452 Metamorfofi Attiki	Proponol	20 mg/sup	Supposta	Uso rettale

Stato Membro	Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio	Nome di fantasia	Dosaggio	Forma farmaceutica	Via di somministrazione
Grecia	Help Aebe Valaoritou 10 GR-14452 Metamorfofi Attiki	Proponol	0,5 %	Gel	Uso esterno
Grecia	Rafarm Aebe Korinthou 12 GR-15451 New Psychiko	Zitumex	20 mg/cap	Capsula rigida	Uso orale
Grecia	Rafarm Aebe Korinthou 12 GR-15451 New Psychiko	Zitumex	20 mg/sup	Supposta	Uso rettale
Grecia	Rafarm Aebe Korinthou 12 New Psychiko 15451 Grèce	Zitumex	0,5 %	Gel	Uso esterno
Grecia	Rafarm Aebe Korinthou 12 GR-15451 New Psychiko	Zitumex	20 mg/1 ml	Soluzione iniettabile	Uso intramuscolare
Grecia	Vilco Ae Pefkon 121 GR-14122 Neo Irakleio	Pedifan	20 mg/cap	Capsula rigida	Uso orale
Grecia	Vilco Ae Pefkon 121 GR-14122 Neo Irakleio	Pedifan	0,5 %	Gel	Uso esterno
Grecia	Faran Abee Achaias & Troizinias GR-14564 New Kifissia	Calmopyrol	20 mg/cap	Capsula rigida	Uso orale
Grecia	Faran Abee Achaias & Troizinias GR-14564 New Kifissia	Calmopyrol	20 mg/sup	Supposta	Uso rettale
Grecia	MENTINOVA AE 16th Km Marathonos Avenue GR-15344 Pallini Attiki	Conzila	20 mg/tab	Compresa	Uso orale
Grecia	MENTINOVA AE 16th Km Marathonos Avenue GR-15344 Pallini Attiki	Conzila	0,5 %	Gel	Uso esterno

Stato Membro	Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio	Nome di fantasia	Dosaggio	Forma farmaceutica	Via di somministrazione
Grecia	GENEPHARM AE 18th Km Marathonos Avenue GR-15351 Pallini Attiki	Grecotens	20 mg/cap	Capsula rigida	Uso orale
Grecia	GENEPHARM AE 18th Km Marathonos Avenue GR-15351 Pallini Attiki	Grecotens	0,5 %	Gel	Uso esterno
Grecia	Coup Oe Kouparoussos & Sia Agias Varvaras 53 GR-17235 Dafni	Ruvamed	20 mg/cap	Capsula rigida	Uso orale
Grecia	Coup Oe Kouparoussos & Sia Agias Varvaras 53 GR-17235 Dafni	Ruvamed	0,5 %	Gel	Uso esterno
Grecia	Kleva Epe Parnithos Avenue 189 GR-13671 Acharnai Attiki	Pycost	20 mg/cap	Capsula rigida	Uso orale
Grecia	Kleva Epe Parnithos Avenue 189 GR-13671 Acharnai Attiki	Pycost	0,5 %	Gel	Uso esterno
Grecia	Kleva Epe Parnithos Avenue 189 GR-13671 Acharnai Attiki	Pycost	20 mg/sup	Supposta	Uso rettale
Grecia	Kleva Epe Parnithos Avenue 189 GR-13671 Acharnai Attiki	Pycost	20 mg/1 ml	Soluzione iniettabile	Uso intramuscolare
Grecia	Kleva Epe Parnithos Avenue 189 GR-13671 Acharnai Attiki	Felcam	10 mg/cap	Capsula rigida	Uso orale
Grecia	Kleva Epe Parnithos Avenue 189 GR-13671 Acharnai Attiki	Felcam	20 mg/cap	Capsula rigida	Uso Orale
Grecia	Kleva Epe Parnithos Avenue 189 GR-13671 Acharnai Attiki	Felcam	0,5 %	Gel	Uso esterno

Stato Membro	Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio	Nome di fantasia	Dosaggio	Forma farmaceutica	Via di somministrazione
Grecia	Kleva Epe Parnithos Avenue 189 GR-13671 Acharnai Attiki	Felcam	20 mg/sup	Supposta	Uso rettale
Grecia	Viostam K. Mpougias & Sia E.E. Padiamantopoulou 66 GR-15771 Zografou Athens	Painrelipt-D	0,5 %	Gel	Uso esterno
Grecia	Norma Hellas Ae Menandrou 54 GR-10431 Athens	Neo Axedil	20 mg/cap	Capsula rigida	Uso orale
Grecia	Norma Hellas Ae Menandrou 54 GR-10431 Athens	Neo Axedil	20 mg/1ml	Soluzione iniettabile	Uso intramuscolare
Grecia	Anfarm Hellas Ae K. Palaiologou & Perikleous 27 GR-15232 Chalandri	Bleduran	20 mg/cap	Capsula rigida	Uso orale
Grecia	Anfarm Hellas Ae K. Palaiologou & Perikleous 27 GR-15232 Chalandri	Bleduran	0,5 %	Gel	Uso esterno
Grecia	Gap Ae Agisilaou 46 GR-17341 Agios Dimitrios	Piroxicam/Gap	20 mg/cap	Capsula rigida	Uso orale
Grecia	Gap Ae Agisilaou 46 GR-17341 Agios Dimitrios	Piroxicam/Gap	10 mg/cap	Capsula rigida	Uso orale
Grecia	Chiesi Hellas Aebe Anapafseos Avenue 30 GR-15235 Vrilissia	Brexin	20 mg/sachet	Granulato per sospensione orale	Uso orale
Grecia	Chiesi Hellas Aebe Anapafseos Avenue 30 GR-15235 Vrilissia	Brexin	20 mg/tab	Compresa	Uso orale
Grecia	Chiesi Hellas Aebe Anapafseos Avenue 30 GR-15235 Vrilissia	Brexin	20 mg/tab	Compresa effervescente	Uso orale

Stato Membro	Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio	Nome di fantasia	Dosaggio	Forma farmaceutica	Via di somministrazione
Grecia	Pharmanel Pharmaceutical Ae Marathonos 106 GR-15344 Gerakas	Sinartrol	15 mg/tab	Compresa	Uso orale
Grecia	Pharmanel Pharmaceutical Ae Marathonos 106 GR-15344 Gerakas	Sinartrol	1,5 %	Crema	Uso esterno
Grecia	Pharmanel Pharmaceutical Ae Marathonos 106 GR-15344 Gerakas	Sinartrol	30 mg/tab	Compresa	Uso orale
Spagna	Nefox Farma S.A. Avda. De Europa 20 B E-28108 Alcobendas Madrid	Feldene	10 mg	Capsula, rigida	Uso orale
Spagna	Nefox Farma S.A. Avda. De Europa 20 B E-28108 Alcobendas Madrid	Feldene	20 mg	Capsula, rigida	Uso orale
Spagna	Nefox Farma S.A. Avda. De Europa 20 B E-28108 Alcobendas Madrid	Feldene	20 mg	Supposta	Uso rettale
Spagna	Nefox Farma S.A. Avda. De Europa 20 B E-28108 Alcobendas Madrid	Feldene	20 mg/ml	Soluzione iniettabile	Uso parenterale
Spagna	Nefox Farma S.A. Avda. De Europa 20 B E-28108 Alcobendas Madrid	Feldene	20 mg	Compresa dispersibile	Uso orale
Spagna	Nefox Farma S.A. Avda. De Europa 20 B E-28108 Alcobendas Madrid	Feldene Flas	20 mg	Liofilizzato	Uso orale
Spagna	Nefox Farma S.A. Avda. De Europa 20 B E-28108 Alcobendas Madrid	Feldegel	10-60 g	Gel	Uso cutaneo
Spagna	Chiesi España S.A. Av. Berlin 38-48 7ª Planta E-08029 Barcelona	Brexinil	20 mg	Compresa	Uso orale

Stato Membro	Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio	Nome di fantasia	Dosaggio	Forma farmaceutica	Via di somministrazione
Spagna	Chiesi España S.A. Av. Berlin 38-48 7ª Planta E-08029 Barcelona	Brexinil	20 mg	Compresa effervescente	Uso orale
Spagna	Chiesi España S.A. Av. Berlin 38-48 7ª Planta E-08029 Barcelona	Brexinil Sobres	20 mg	Polvere per sospensione orale	Uso orale
Spagna	Chiesi España S.A. Av. Berlin 38-48 7ª Planta E-08029 Barcelona	Cycladol	20 mg	Compresa	Uso orale
Spagna	Chiesi España S.A. Av. Berlin 38-48 7ª Planta E-08029 Barcelona	Cycladol Dref	20 mg	Compresa effervescente	Uso orale
Spagna	Chiesi España S.A. Av. Berlin 38-48 7ª Planta E-08029 Barcelona	Cycladol	20 mg	Polvere per sospensione orale	Uso orale
Spagna	Quimifar S.A. Comadran 37 Barbera Del Valles E-08210 Barcelona	Doblexan	20 mg	Supposta	Uso rettale
Spagna	Quimifar S.A. Comadran 37 Barbera Del Valles E-08210 Barcelona	Doblexan	10 mg	Capsula	Uso orale
Spagna	Quimifar S.A. Comadran 37 Barbera Del Valles E-08210 Barcelona	Doblexan	20 mg	Capsula	Uso orale
Spagna	Rottapharm S.L. Carretera De Barcelona 2 E-461 32 Almacera	Improntal	10 mg	Capsula	Uso orale
Spagna	Rottapharm S.L. Carretera De Barcelona 2 E-461 32 Almacera	Improntal	20 mg	Capsula	Uso orale

Stato Membro	Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio	Nome di fantasia	Dosaggio	Forma farmaceutica	Via di somministrazione
Spagna	Rottapharm S.L. Carretera De Barcelona 2 E-461 32 Almacera	Improntal	20 mg	Compresa dispersibile	Uso orale
Spagna	Rottapharm S.L. Carretera De Barcelona 2 E-461 32 Almacera	Improntal	5 mg/g	Crema	Uso cutaneo
Spagna	Rottapharm S.L. Carretera De Barcelona 2 E-461 32 Almacera	Improntal	20 mg/ml	Supposta	Uso rettale
Spagna	Laboratorios Cinfa S.A. Olaz-Chipi 10. Polig. Areta E-31620 Huarte Pamplona	Piroxicam Cinfa	20 mg	Compresa dispersibile	Uso orale
Spagna	Laboratorios Edigen S.A. Chile 8 2º Oficina 203. Edificio Euromadrid Las Matas E-28290 Madrid	Piroxicam Edigen	20 mg	Compresa dispersibile	Uso orale
Spagna	Pharmagenus S.A. Passeig De Gracia 55 5º 1ª. E-08007 Barcelona	Piroxicam Pharmagenus	20 mg	Compresa dispersibile	Uso orale
Spagna	Ratiopharm España S.A. Avda. De Burgos 16 D-5ª Planta E-28036 Madrid	Piroxicam Ratiopharm	20 mg	Capsula	Uso orale
Spagna	Ratiopharm España S.A. Avda. De Burgos 16 D-5ª Planta E-28036 Madrid	Piroxicam Ratiopharm	20 mg	Supposta	Uso rettale
Spagna	Laboratorios Salvat S.A. Gallo 30-36 E-08950 Barcelona	Salvacam	20 mg	Capsula	Uso orale
Spagna	Laboratorios Salvat S.A. Gallo 30-36 E-08950 Barcelona	Salvacam	0,5 %	Gel	Uso cutaneo

Stato Membro	Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio	Nome di fantasia	Dosaggio	Forma farmaceutica	Via di somministrazione
Spagna	Laboratorios Faes Farma Sa Maximo Aguirre 14 E-48940 Lamiaco-Lejona	Sasulen	20 mg	Capsula	Uso orale
Spagna	Laboratorios Faes Farma Sa Maximo Aguirre 14 E-48940 Lamiaco-Lejona	Sasulen	20 mg	Compresa dispersibile	Uso orale
Spagna	Laboratorios Faes Farma Sa Maximo Aguirre 14 E-48940 Lamiaco-Lejona	Sasulen	0,5 %	Gel	Uso cutaneo
Spagna	Laboratorios Faes Farma Sa Maximo Aguirre 14 E-48940 Lamiaco-Lejona	Sasulen	20 mg	Supposta	Uso rettale
Spagna	Laboratorios Robert S.A. Gran Via Carlos Iii 94 E-08028 Barcelona	Vitaxicam	20 mg	Capsula	Uso orale
Spagna	Laboratorios Robert S.A. Gran Via Carlos Iii 94 E-08028 Barcelona	Vitaxicam	20 mg	Supposta	Uso rettale
Spagna	Laboratorios Robert S.A. Gran Via Carlos Iii 94 E-08028 Barcelona	Vitaxicam Topico	0,5 %	Gel	Uso cutaneo
Spagna	Laboratorios Robert S.A. Gran Via Carlos Iii 94 E-08028 Barcelona	Vitaxicam	10 mg	Compresa	Uso orale
Estonia	Chiesi Farmaceutici S.p.A. Via Palermo 26 A I-43100 Parma	Brexin	20 mg	Compresa	Uso orale
Estonia	Chiesi Farmaceutici S.p.A. Via Palermo 26 A I-43100 Parma	Brexin	20 mg	Polvere per sospensione orale	Uso orale

Stato Membro	Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio	Nome di fantasia	Dosaggio	Forma farmaceutica	Via di somministrazione
Estonia	Pfizer Europe Ma Eeig Ramsgate Road Sandwich Kent Ct13 9nj United Kingdom	Feldene	0,5 %	Gel	Uso transdermico
Finlandia	Chiesi Farmaceutici S.p.A. Via Palermo 26 A I-43100 Parma	Brexidol	20 mg	Compresa	Uso orale
Finlandia	Pfizer Oy Tietokuja 3 FI-00330 Helsinki	Felden	0,5 %	Gel	Uso cutaneo
Finlandia	Pfizer Oy Tietokuja 3 FI-00330 Helsinki	Felden	20 mg	Capsula, rigida	Uso orale
Finlandia	Pfizer Oy Tietokuja 3 FI-00330 Helsinki	Felden	20 mg	Compresa	Uso orale
Finlandia	Alpharma A/S Harbitzalleen 3 158 Skoyen N-0212 Oslo	Piroxal	20 mg	Compresa	Uso orale
Finlandia	Merckle GmbH Ludwig-Merckle-Strasse 3 P.O. Box 1161 D-89143 Blaubeuren	Piroxin	0,5 %	Gel	Uso cutaneo
Francia	Ajc Pharma 18 Rue Du Docteur Ragnaud F-16000 Angoulême	Zofora 20 mg Suppositoire	20 mg	Supposta	Uso rettale
Francia	Biogaran 15 Boulevard Charles De Gaulle F-92707 Colombes Cedex	Piroxicam Biogaran 10 mg Gélule	10 mg	Capsula, rigida	Uso orale
Francia	Biogaran 15 Boulevard Charles De Gaulle F-92707 Colombes Cedex	Piroxicam Biogaran 20 mg Gélule	20 mg	Capsula, rigida	Uso orale

Stato Membro	Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio	Nome di fantasia	Dosaggio	Forma farmaceutica	Via di somministrazione
Francia	Laboratoire Pharmy II 26 rue des Gaudines F-78100 Saint-Germain-Laye	Zofora 20 mg Gélule	20 mg	Capsula, rigida	Uso orale
Francia	Laboratoire Pharmy II 26 rue des Gaudines F-78100 Saint-Germain-Laye	Zofora 20 mg/1 ml Solution Injectable (I.M.)	20 mg	Soluzione iniettabile	Uso intramuscolare
Francia	Laboratoire Pharmy II 26 rue des Gaudines F-78100 Saint-Germain-Laye	Zofora 10 mg Gélule	10 mg	Capsula, rigida	Uso orale
Francia	Cephalon France 20 Rue Charles Martigny F-94701 Maisons-Alfort Cedex	Proxalyc 20 mg Lyophilisat oral	20 mg	Liofilizzato	Uso orale
Francia	Cephalon France 20 Rue Charles Martigny F-94701 Maisons-Alfort Cedex	Proxalyc 10 mg Lyophilisat oral	10 mg	Liofilizzato	Uso orale
Francia	Chiesi 11 Avenue Dubonnet F-92400 Courbevoie	Cycladol 20 mg Comprimé effervescent	20 mg	Compresa	Uso orale
Francia	Chiesi 11 Avenue Dubonnet F-92400 Courbevoie	Cycladol 20 mg Poudre pour suspension buvable en sachet	20 mg	Polvere	Uso orale
Francia	Chiesi 11 Avenue Dubonnet F-92400 Courbevoie	Cycladol 20 mg Comprimé sécable	20 mg	Compresa	Uso orale
Francia	Chiesi 11 Avenue Dubonnet F-92400 Courbevoie	Cycladol 20 mg Suppositoire	20 mg	Supposta	Uso rettale
Francia	Dexo 179 Bureaux De La Colline F-92213 Saint-Cloud Cedex	Inflaced 10 mg Gélule	10 mg	Capsula, rigida	Uso orale

Stato Membro	Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio	Nome di fantasia	Dosaggio	Forma farmaceutica	Via di somministrazione
Francia	Dexo 179 Bureaux De La Colline F-92213 Saint-Cloud Cedex	Inflaced 20 mg Gélule	20 mg	Capsula, rigida	Uso orale
Francia	Dexo 179 Bureaux De La Colline F-92213 Saint-Cloud Cedex	Inflaced 20 mg Poudre effervescente en sachet	20 mg	Polvere	Uso orale
Francia	Eg Labo — Laboratoires Eurogenerics «Le Quintet» — Bâtiment A 12 Rue Danjou F-92517 Boulogne Billancourt Cedex	Piroxicam Eg 20 mg Gélule	20 mg	Capsula, rigida	Uso orale
Francia	Eg Labo — Laboratoires Eurogenerics «Le Quintet» — Bâtiment A 12 Rue Danjou F-92517 Boulogne Billancourt Cedex	Piroxicam Eg 10 mg Gélule	10 mg	Capsula, rigida	Uso orale
Francia	Expanpharm International 6 rue de la Rochefoucauld F-16000 Angouleme	Piroxicam Expanpharm 20 mg Gélule	20 mg	Capsula, rigida	Uso orale
Francia	Expanpharm International 6 rue de la Rochefoucauld F-16000 Angouleme	Piroxicam Expanpharm 10 mg Gélule	10 mg	Capsula, rigida	Uso orale
Francia	Laboratories Fournier S.A. 42 Rue De Longvic F-21300 Chenove	Piroxicam Fournier 20 mg/ml Solution injectable (Im)	20 mg	Soluzione iniettabile	Uso intramuscolare
Francia	Innotech International 7-9 Avenue François-Vincent Raspail Bp 32 F-94111 Arcueil Cedex	Pirotec 20 mg/1 ml Solution injectable	20 mg	Soluzione iniettabile	Uso intramuscolare
Francia	Innotech International 7-9 Avenue François-Vincent Raspail Bp 32 F-94111 Arcueil Cedex	Piroxicam Innotech International 20 mg/1 ml Solution injectable	20 mg	Soluzione iniettabile	Uso intramuscolare

Stato Membro	Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio	Nome di fantasia	Dosaggio	Forma farmaceutica	Via di somministrazione
Francia	Innotech International 7-9 Avenue François-Vincent Raspail Bp 32 F-94111 Arcueil Cedex	Piroxicam Innotech International 20 mg Gélule	20 mg	Capsula, rigida	Uso orale
Francia	Innotech International 7-9 Avenue François-Vincent Raspail Bp 32 F-94111 Arcueil Cedex	Piroxicam Innotech International 10 mg Gélule	10 mg	Capsula, rigida	Uso orale
Francia	Innotech International 7-9 Avenue François-Vincent Raspail Bp 32 F-94111 Arcueil Cedex	Pirotec 20 mg Suppositoire	20 mg	Supposta	Uso rettale
Francia	Innotech International 7-9 Avenue François-Vincent Raspail Bp 32 F-94111 Arcueil Cedex	Piroxicam Innothera 20 mg Suppositoire	20 mg	Supposta	Uso rettale
Francia	Ivax Pharmaceuticals 34 Avenue Franklin Roosevelt F-92150 Suresnes	Piroxicam Ivax 20 mg/1 ml Solution injectable (Im)	20 mg	Soluzione iniettabile	Uso intramuscolare
Francia	Ivax Pharmaceuticals 34 Avenue Franklin Roosevelt F-92150 Suresnes	Piroxicam Ivax 20 mg Gélule	20 mg	Capsula, rigida	Uso orale
Francia	Ivax Pharmaceuticals 34 Avenue Franklin Roosevelt F-92150 Suresnes	Piroxicam Ivax 10 mg Gélule	10 mg	Capsula, rigida	Uso orale
Francia	Ivax Pharmaceuticals 34 Avenue Franklin Roosevelt F-92150 Suresnes	Piroxicam Ivax 20 mg Suppositoire	20 mg	Supposta	Uso rettale
Francia	Laboratoire Rpg — Ranbaxy Pharmacie Generiques 4 Place Louis Armand F-75012 Paris	Piroxicam Rpg 20 mg Gélule	20 mg	Capsula, rigida	Uso orale
Francia	Laboratoire Rpg — Ranbaxy Pharmacie Generiques 4 Place Louis Armand F-75012 Paris	Piroxicam Rpg 10 mg Gélule	10 mg	Capsula, rigida	Uso orale

Stato Membro	Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio	Nome di fantasia	Dosaggio	Forma farmaceutica	Via di somministrazione
Francia	Merck Generiques 34 Rue Saint-Romain F-69359 Lyon Cedex 08	Piroxicam Merck 10 mg Gélule	10 mg	Capsula, rigida	Uso orale
Francia	Merck Generiques 34 Rue Saint-Romain F-69359 Lyon Cedex 08	Piroxicam Merck 20 mg/1 ml Solution Injectable (Im)	20 mg	Soluzione iniettabile	Uso intramuscolare
Francia	Merck Generiques 34 Rue Saint-Romain F-69359 Lyon Cedex 08	Piroxicam Merck 20 mg Comprimé dispersible sécable	20 mg	Compresa	Uso orale
Francia	Merck Generiques 34 Rue Saint-Romain F-69359 Lyon Cedex 08	Piroxicam Merck 20 mg Suppositoire	20 mg	Supposta	Uso rettale
Francia	Merck Generiques 34 Rue Saint-Romain F-69359 Lyon Cedex 08	Piroxicam Merck 20 mg Gélule	20 mg	Capsula, rigida	Uso orale
Francia	Palbian Eurasanté — Parc Galénis 85 C Rue Nelson Mandela F-59120 Loos	Piroxicam Palbian 10 mg Gélule	10 mg	Capsula, rigida	Uso orale
Francia	Palbian Eurasanté — Parc Galénis 85 C Rue Nelson Mandela F-59120 Loos	Piroxicam Palbian 20 mg Gélule	20 mg	Capsula, rigida	Uso orale
Francia	Pfizer 23-25 Avenue Du Docteur Lannelongue F-75668 Paris Cedex 14	Feldene 10 mg Gélule	10 mg	Capsula, rigida	Uso orale
Francia	Pfizer 23-25 Avenue Du Docteur Lannelongue F-75668 Paris Cedex 14	Feldene 20 mg/1 ml Solution injectable en ampoule (Im)	20 mg	Soluzione iniettabile	Uso intramuscolare
Francia	Pfizer 23-25 Avenue Du Docteur Lannelongue F-75668 Paris Cedex 14	Feldene 20 mg Suppositoire	20 mg	Supposta	Uso rettale

Stato Membro	Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio	Nome di fantasia	Dosaggio	Forma farmaceutica	Via di somministrazione
Francia	Pfizer 23-25 Avenue Du Docteur Lannelongue F-75668 Paris Cedex 14	Feldene Dispersible 20 mg Comprimé sécable	20 mg	Compressa	Uso orale
Francia	Pfizer 23-25 Avenue Du Docteur Lannelongue F-75668 Paris Cedex 14	Feldene 20 mg Gélule	20 mg	Capsula, rigida	Uso orale
Francia	Pfizer 23-25 Avenue Du Docteur Lannelongue F-75668 Paris Cedex 14	Geldene 0,5 Pour Cent Gel pour application locale	0,500 g	Gel	Uso cutaneo
Francia	Pfizer Holding France 23-25 Avenue Du Docteur Lannelongue F-75014 Paris	Piroxicam Beral 20 mg Suppositoire	20 mg	Supposta	Uso rettale
Francia	Pfizer Holding France 23-25 Avenue Du Docteur Lannelongue F-75014 Paris	Piroxicam Beral 20 mg Gélule	20 mg	Capsula, rigida	Uso orale
Francia	Pfizer Holding France 23-25 Avenue Du Docteur Lannelongue F-75014 Paris	Piroxicam Beral Dispersible 20 mg Comprimé dispersible sécable	20 mg	Compressa	Uso orale
Francia	Pfizer Holding France 23-25 Avenue Du Docteur Lannelongue F-75014 Paris	Piroxicam Beral 20 mg/1 ml Solution injectable en ampoule (Im)	20 mg	Soluzione iniettabile	Uso intramuscolare
Francia	Pfizer Holding France 23-25 Avenue Du Docteur Lannelongue F-75014 Paris	Piroxicam Beral 10 mg Gélule	10 mg	Capsula, rigida	Uso orale
Francia	Pfizer Holding France 23-25 Avenue Du Docteur Lannelongue F-75014 Paris	Piroxicam Beral 0,5 Pour Cent Gel	0,5 g	Gel	Uso cutaneo
Francia	Pierre Fabre Medicament 45 Place Abel Gance F-92654 Boulogne Cedex	Brexin 20 mg Poudre pour suspension buvable	20 mg	Polvere	Uso orale
Francia	Pierre Fabre Medicament 45 Place Abel Gance F-92654 Boulogne Cedex	Brexin 20 mg Suppositoire	20 mg	Supposta	Uso rettale

Stato Membro	Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio	Nome di fantasia	Dosaggio	Forma farmaceutica	Via di somministrazione
Francia	Pierre Fabre Medicament 45 Place Abel Gance F-92654 Boulogne Cedex	Brexin 20 mg Comprimé effervescent	20 mg	Compressa	Uso orale
Francia	Pierre Fabre Medicament 45 Place Abel Gance F-92654 Boulogne Cedex	Brexin 20 mg Comprimé sécable	20 mg	Compressa	Uso orale
Francia	Ratiopharm 5 Rue Charles Martigny BP 42 F-94702 Maisons-Alfort Cedex	Piroxicam-Ratiopharm 20 mg Gélule	20 mg	Capsula, rigida	Uso orale
Francia	Sandoz 49 Avenue Georges Pompidou F-92300 Levallois-Perret	Piroxicam Sandoz 20 mg Gélule	20 mg	Capsula, rigida	Uso orale
Francia	Sandoz 49 Avenue Georges Pompidou F-92300 Levallois-Perret	Piroxicam Gnr 10 mg Gélule	10 mg	Capsula, rigida	Uso orale
Francia	Teva Classics Le Palatin 1, 1 Cours Du Triangle F-92936 Paris La Défense Cedex	Piroxicam Teva 10 mg Gélule	10 mg	Capsula, rigida	Uso orale
Francia	Teva Classics Le Palatin 1, 1 Cours Du Triangle F-92936 Paris La Défense Cedex	Piroxicam Teva 20 mg Gélule	20 mg	Capsula, rigida	Uso orale
Francia	Teva Classics Le Palatin 1, 1 Cours Du Triangle F-92936 Paris La Défense Cedex	Piroxicam Teva 20 mg/1 ml Solution injectable (Im)	20 mg	Soluzione iniettabile	Uso intramuscolare
Francia	Teva Pharma B.V. Industrieweg 23 Po Box 217 3640 Ae Mijdrecht Nederland	Piroxicam Teva Pharma 20 mg Gélule	20 mg	Capsula, rigida	Uso orale

Stato Membro	Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio	Nome di fantasia	Dosaggio	Forma farmaceutica	Via di somministrazione
Francia	Teva Pharma B.V. Industrieweg 23 Po Box 217 3640 Ae Mijdrecht Nederland	Piroxicam Teva Pharma 10 mg Gélule	10 mg	Capsula, rigida	Uso orale
Francia	Meda Pharma 25 Boulevard de l'Amiral Bruix F-75016 Paris	Flexirox 20 mg/ml Solution injectable (Im)	20 mg	Soluzione iniettabile	Uso intramuscolare
Francia	Meda Pharma 25 Boulevard de l'Amiral Bruix F-75016 Paris	Flexirox 20 mg Gélule	20 mg	Capsula, rigida	Uso orale
Francia	Meda Pharma 25 Boulevard de l'Amiral Bruix F-75016 Paris	Flexirox 20 mg Poudre effervescente en sachet-dose	20 mg	Polvere	Uso orale
Francia	Meda Pharma 25 Boulevard de l'Amiral Bruix F-75016 Paris	Flexirox 10 mg Gélule	10 mg	Capsula, rigida	Uso orale
Francia	Meda Pharma 25 Boulevard de l'Amiral Bruix F-75016 Paris	Flexirox 2 mg/ml Suspension buvable en flacon	200 mg	Sospensione	Uso orale
Francia	Winthrop Medicaments 1/13 Boulevard Romain Rolland F-75014 Paris	Piroxicam Winthrop 20 mg Gélule	20 mg	Capsula, rigida	Uso orale
Francia	Winthrop Medicaments 1/13 Boulevard Romain Rolland F-75014 Paris	Piroxicam Winthrop 10 mg Gélule	10 mg	Capsula, rigida	Uso orale
Francia	Winthrop Medicaments 1/13 Boulevard Romain Rolland F-75014 Paris	Olcam 10 mg Gélule	10 mg	Capsula, rigida	Uso orale
Francia	Winthrop Medicaments 1/13 Boulevard Romain Rolland F-75014 Paris	Olcam 20 mg Gélule	20 mg	Capsula, rigida	Uso orale

Stato Membro	Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio	Nome di fantasia	Dosaggio	Forma farmaceutica	Via di somministrazione
Francia	Zydus France 25 rue des Peupliers Zac Les Hautes Pâtures — Parc d'activités des Peupliers F-92000 Nanterre	Piroxicam Zydus 20 mg Gélule	20 mg	Capsula, rigida	Uso orale
Francia	Zydus France 25 rue des Peupliers Zac Les Hautes Pâtures — Parc d'activités des Peupliers F-92000 Nanterre	Piroxicam Zydus 10 mg Gélule	10 mg	Capsula, rigida	Uso orale
Ungheria	Aliud Pharma GmbH & Co. Kg. Gottlieb-Daimler Str. 19 D-89150 Laichingen	Piroxicam Al	10 mg	Compresa	Uso orale
Ungheria	Aliud Pharma GmbH & Co. Kg. Gottlieb-Daimler Str. 19 D-89150 Laichingen	Piroxicam Al	20 mg	Compresa	Uso orale
Ungheria	Chiesi Farmaceutici S.p.A. Via Palermo 26 A I-43100 Parma	Flamexin	20 mg	Compresa	Uso orale
Ungheria	Torrex Chiesi Pharma GmbH Gonzagagasse 16/16 A-1010 Wien	Brexin	20 mg	Compresa	Uso orale
Ungheria	Egis Gyógyszergyár Nyrt. Keresztúri út 30-38. H-1106 Budapest	Hotemin	10 mg	Supposta	Uso rettale
Ungheria	Egis Gyógyszergyár Nyrt. Keresztúri út 30-38. H-1106 Budapest	Hotemin	20 mg	Supposta	Uso rettale
Ungheria	Egis Gyógyszergyár Nyrt. Keresztúri út 30-38. H-1106 Budapest	Hotemin	10 mg	Capsula	Uso orale
Ungheria	Egis Gyógyszergyár Nyrt. Keresztúri út 30-38. H-1106 Budapest	Hotemin	20 mg	Capsula	Uso orale

Stato Membro	Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio	Nome di fantasia	Dosaggio	Forma farmaceutica	Via di somministrazione
Ungheria	Egis Gyógyszergyár Nyrt. Keresztúri út 30-38. H-1106 Budapest	Hotemin	10 m/1 g	Crema	Uso topico
Ungheria	Sandoz Hungaria Kft. Tímár út 8. H-1034 Budapest	Pirorheum	20 mg	Compressa	Uso orale
Ungheria	Sandoz Hungaria Kft. Tímár út 8. H-1034 Budapest	Pirorheum	20 mg	Soluzione iniettabile	Uso parenterale
Ungheria	Pfizer Kft. Thurzó út 5/C H-1133 Budapest	Feldene	10 mg	Capsula	Uso orale
Ungheria	Pfizer Kft. Thurzó út 5/C H-1133 Budapest	Feldene Dispersal	20 mg	Compressa	Uso orale
Ungheria	Pfizer Kft. Thurzó út 5/C H-1133 Budapest	Feldene Flash	20 mg	Compressa	Uso sublinguale
Ungheria	Biogal-Teva Pharma Rákóczi út 70-72. H-1074 Budapest	Piroxicam-B	20 mg	Capsula	Uso orale
Ungheria	Biogal-Teva Pharma Rákóczi út 70-72. H-1074 Budapest	Piroxicam-B	10 mg	Capsula	Uso orale
Ungheria	Teva Gyógyszergyár Zrt. Pallagi út 13. H-4042 Debrecen	Huma-Pirocam	20 mg	Capsula	Uso orale
Ungheria	Teva Gyógyszergyár Zrt. Pallagi út 13. H-4042 Debrecen	Huma-Pirocam	10 mg	Capsula	Uso orale

Stato Membro	Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio	Nome di fantasia	Dosaggio	Forma farmaceutica	Via di somministrazione
Ungheria	Slovakofarma AS Nitrianská 100 SK-92027 Hlohovec	Reumador	5 mg/1 g	Gel	Uso transdermico
Irlanda	Trinity Chiesi Pharmaceuticals Ltd Cheadle Royal Business Park Highfield Cheadle SK8 3GY United Kingdom	Brexidol 20 mg Tablets	20 mg	Compresa	Uso orale
Irlanda	Trinity Chiesi Pharmaceuticals Ltd Cheadle Royal Business Park Highfield Cheadle SK8 3GY United Kingdom	Brexidol 20 mg Effervescent Tablets	20 mg	Compresa	Uso orale
Irlanda	Pfizer Limited Walton Oaks Dorking Road Walton-on-the-Hill Surrey KT20 7NS United Kingdom	Feldene 10 mg Capsules	10 mg	Capsula, rigida	Uso orale
Irlanda	Pfizer Limited Walton Oaks Dorking Road Walton-on-the-Hill Surrey KT20 7NS United Kingdom	Feldene 20 mg Capsules	20 mg	Capsula, rigida	Uso orale
Irlanda	Pfizer Limited Walton Oaks Dorking Road Walton-on-the-Hill Surrey KT20 7NS United Kingdom	Feldene Suppositories 20 mg	20 mg	Supposta	Uso rettale
Irlanda	Pfizer Limited Walton Oaks Dorking Road Walton-on-the-Hill Surrey KT20 7NS United Kingdom	Feldene Gel 0,5 %	0,5 %	Gel	Uso topico
Irlanda	Pfizer Healthcare Ireland 9 Riverwalk National Digital Park Citywest Business Campus Dublin 24 Ireland	Feldene Topigel		Gel	Uso topico

Stato Membro	Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio	Nome di fantasia	Dosaggio	Forma farmaceutica	Via di somministrazione
Islanda	Pfizer Aps Lautrupvang 8 DK-2750 Ballerup	Felden	20 mg	Compresa dispersibile	Uso orale
Islanda	Pfizer Aps Lautrupvang 8 DK-2750 Ballerup	Felden Gel	0,5 %	Gel	Uso topico
Italia	Abc Farmaceutici S.p.A. Corso Vittorio Emanuele II 72 I-10121 Torino	Piroxicam Abc	20 mg	Capsula, rigida	Uso orale
Italia	Abc Farmaceutici S.p.A. Corso Vittorio Emanuele II 72 I-10121 Torino	Piroxicam Abc	20 mg	Supposta	Uso rettale
Italia	Abc Farmaceutici S.p.A. Corso Vittorio Emanuele II 72 I-10121 Torino	Piroxicam Abc	1 %	Gel	Uso cutaneo
Italia	Aesculapius Farmaceutici S.r.l. Via Cozzaglio 24 I-25125 Brescia	Clevian	1 %	Gel	Uso cutaneo
Italia	Bioprogress S.p.A. Via Aurelia 58 I-00165 Roma	Oxicam	20 mg	Capsula, rigida	Uso orale
Italia	Bioprogress S.p.A. Via Aurelia 58 I-00165 Roma	Oxicam	1 %	Gel	Uso cutaneo
Italia	Bruschettini S.r.l. Via Isonzo 6 I-16147 Genova	Bruxicam	20 mg	Capsula, rigida	Uso orale
Italia	Bruschettini S.r.l. Via Isonzo 6 I-16147 Genova	Bruxicam	20 mg	Supposta	Uso rettale
Italia	Bruschettini S.r.l. Via Isonzo 6 I-16147 Genova	Bruxicam	1 %	Crema	Uso cutaneo

Stato Membro	Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio	Nome di fantasia	Dosaggio	Forma farmaceutica	Via di somministrazione
Italia	Bruschettini S.r.l. Via Isonzo 6 I-16147 Genova	Piroftal	0,5 %	Gocce oftalmiche, soluzione	Ocular use
Italia	Chiesi Farmaceutici S.p.A. Via Palermo 26 A I-43100 Parma	Brexidol	20 mg	Compresa	Uso orale
Italia	Chiesi Farmaceutici S.p.A. Via Palermo 26 A I-43100 Parma	Brexidol	20 mg	Compresa effervescente	Uso orale
Italia	Chiesi Farmaceutici S.p.A. Via Palermo 26 A I-43100 Parma	Brexidol	20 mg	Granuli per sospensione orale	Uso orale
Italia	Chiesi Farmaceutici S.p.A. Via Palermo 26 A I-43100 Parma	Brexidol	20 mg	Supposta	Uso rettale
Italia	Chiesi Farmaceutici S.p.A. Via Palermo 26 A I-43100 Parma	Brexin L	20 mg/2 ml	Polvere e solvente per soluzione iniettabile	Uso intramuscolare
Italia	Chiesi Farmaceutici S.p.A. Via Palermo 26 A I-43100 Parma	Pivaloxicam	30 mg	Capsula, rigida	Uso orale
Italia	Chiesi Farmaceutici S.p.A. Via Palermo 26 A I-43100 Parma	Pivaloxicam	2 %	Crema	Uso cutaneo
Italia	Chiesi Farmaceutici S.p.A. Via Palermo 26 A I-43100 Parma	Pivaloxicam	30 mg	Capsula, rigida	Uso orale
Italia	Chiesi Farmaceutici S.p.A. Via Palermo 26 A I-43100 Parma	Pivaloxicam	50 g	Crema	Uso cutaneo
Italia	Chiesi Farmaceutici S.p.A. Via Palermo 26 A I-43100 Parma	Pivaloxicam	40 g	Crema	Uso cutaneo

Stato Membro	Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio	Nome di fantasia	Dosaggio	Forma farmaceutica	Via di somministrazione
Italia	Chiesi Farmaceutici S.p.A. Via Palermo 26 A I-43100 Parma	Pivaloxicam	30 g	Crema	Uso cutaneo
Italia	Copernico S.r.l. Via Oria 32 I-72028 Torre Santa Susanna (Br)	Euroxi	20 mg	Capsula, rigida	Uso orale
Italia	Copernico S.r.l. Via Oria 32 I-72028 Torre Santa Susanna (Br)	Euroxi	50 g	Gel	Uso cutaneo
Italia	Copernico S.r.l. Via Oria 32 I-72028 Torre Santa Susanna (Br)	Spirox	20 mg/1 ml	Soluzione iniettabile	Uso intramuscolare
Italia	Doc Generici S.r.l. Via Manuzio 7 I-20124 Milano	Piroxicam Doc	20 mg	Capsula, rigida	Uso orale
Italia	Doc Generici S.r.l. Via Manuzio 7 I-20124 Milano	Piroxicam Doc	1 %	Crema	Uso cutaneo
Italia	Doc Generici S.r.l. Via Manuzio 7 I-20124 Milano	Piroxicam Doc	20 mg/ml	Soluzione iniettabile	Uso intramuscolare
Italia	Doc Generici S.r.l. Via Manuzio 7 I-20124 Milano	Piroxicam Doc Generici	20 mg	Capsula, rigida	Uso orale
Italia	Dorom S.r.l. Viale G. Richard 7 I-20143 Milano	Piroxicam	10 mg	Capsula, rigida	Uso orale
Italia	Dorom S.r.l. Viale G. Richard 7 I-20143 Milano	Piroxicam	20 mg	Supposta	Uso rettale
Italia	Eg S.p.A. Via Scarlatti Domenico 31 I-20124 Milano	Piroxicam Eg	20 mg/ml	Soluzione iniettabile	Uso intramuscolare

Stato Membro	Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio	Nome di fantasia	Dosaggio	Forma farmaceutica	Via di somministrazione
Italia	Eg S.p.A. Via Scarlatti Domenico 31 I-20124 Milano	Piroxicam Eg	20 mg	Capsula, rigida	Uso orale
Italia	Eg S.p.A. Via Scarlatti Domenico 31 I-20124 Milano	Piroxicam Eg	20 mg	Compresa solubile	Uso orale
Italia	Epifarma S.r.l. Via S. Rocco 6 I-85033 Episcopia Pz	Ipsoflog	20 mg	Capsula, rigida	Uso orale
Italia	Epifarma S.r.l. Via S. Rocco 6 I-85033 Episcopia Pz	Ipsoflog	1 %	Crema	Uso cutaneo
Italia	Epifarma S.r.l. Via S. Rocco 6 I-85033 Episcopia Pz	Ipsoflog	20 mg/ 1 ml	Soluzione iniettabile	Uso intramuscolare
Italia	Epifarma S.r.l. Via S. Rocco 6 I-85033 Episcopia Pz	Ipsoflog	20 mg	Compresa solubile	Uso orale
Italia	F.I.R.M.A. S.p.A. Via di Scandicci 37 I-50143 Firenze	Antiflog	10 mg	Capsula, molle	Uso orale
Italia	F.I.R.M.A. S.p.A. Via di Scandicci 37 I-50143 Firenze	Antiflog	20 mg	Capsula, molle	Uso orale
Italia	F.I.R.M.A. S.p.A. Via di Scandicci 37 I-50143 Firenze	Antiflog	20 mg	Supposta	Uso rettale
Italia	F.I.R.M.A. S.p.A. Via di Scandicci 37 I-50143 Firenze	Antiflog	1 %	Gel	Uso cutaneo
Italia	Farma 1 S.r.l. Via privata Maria Teresa 11 I-20123 Milano	Flodol	20 mg	Capsula, rigida	Uso orale

Stato Membro	Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio	Nome di fantasia	Dosaggio	Forma farmaceutica	Via di somministrazione
Italia	Farma 1 S.r.l. Via Privata Maria Teresa 11 I-20123 Milano	Flodol	1 %	Gel	Uso cutaneo
Italia	Farmaceutici Caber S.p.A. Viale Città d'Europa 681 I-00100 Roma	Roxenil	1 %	Crema	Uso cutaneo
Italia	Farmaceutici Caber S.p.A. Viale Città d'Europa 681 I-00100 Roma	Roxenil	20 mg	Capsula, rigida	Uso orale
Italia	Hexal S.p.A. Centro Direzionale Colleoni Palazzo Andromeda Via Paracelso 16 I-20041 Agrate Brianza (Mi)	Piroxicam Hexal	10 mg	Compresa	Uso orale
Italia	Hexal S.p.A. Centro Direzionale Colleoni Palazzo Andromeda Via Paracelso 16 I-20041 Agrate Brianza (Mi)	Piroxicam Hexal	20 mg	Compresa	Uso orale
Italia	Hexal S.p.A. Centro Direzionale Colleoni Palazzo Andromeda Via Paracelso 16 I-20041 Agrate Brianza (Mi)	Piroxicam Hexal	20 mg	Soluzione iniettabile	Uso intramuscolare
Italia	Jet Generici S.r.l. Via Mario Lalli 8 I-56127 Pisa	Piroxicam	20 mg	Capsula, rigida	Uso orale
Italia	K.B.R. Kroton Biologic Researches S.r.l. Corso V. Emanuele 73 I-88074 Crotone (Kr)	Reumagil	1 %	Crema	Uso cutaneo
Italia	K.B.R. Kroton Biologic Researches S.r.l. Corso V. Emanuele 73 I-88074 Crotone (Kr)	Reumagil	20 mg/1 ml	Soluzione iniettabile	Uso intramuscolare

Stato Membro	Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio	Nome di fantasia	Dosaggio	Forma farmaceutica	Via di somministrazione
Italia	Laboratori Alter S.r.l. Via Egadi 7 I-20144 Milano	Piroxicam Alter	20 mg/1 ml	Soluzione iniettabile	Uso intramuscolare
Italia	Laboratori Prodotti Farmaceutici Boniscontro e Gazzone S.r.l. Via Pavia 6 I-20136 Milano	Roxiden	20 mg	Capsula, rigida	Uso orale
Italia	Laboratori Prodotti Farmaceutici Boniscontro e Gazzone S.r.l. Via Pavia 6 I-20136 Milano	Roxiden	20 mg	Supposta	Uso rettale
Italia	Laboratori Prodotti Farmaceutici Boniscontro e Gazzone S.r.l. Via Pavia 6 I-20136 Milano	Roxiden	1 %	Gel	Uso cutaneo
Italia	Laboratori Prodotti Farmaceutici Boniscontro e Gazzone S.r.l. Via Pavia 6 I-20136 Milano	Roxiden	20 mg	Soluzione iniettabile	Uso intramuscolare
Italia	Laboratorio Farmaceutico C.T. S.r.l. Strada Solaro 75/77 I-18038 Villa Sayonara — Sanremo (Im) Italia	Reucam	10 mg	Capsula, rigida	Uso orale
Italia	Laboratorio Farmaceutico C.T. S.r.l. Strada Solaro 75/77 I-18038 Villa Sayonara — Sanremo (Im)	Reucam	20 mg	Capsula, rigida	Uso orale
Italia	Laboratorio Farmaceutico C.T. S.r.l. Strada Solaro 75/77 I-18038 Villa Sayonara — Sanremo (Im)	Reucam	20 mg	Supposta	Uso rettale
Italia	Laboratorio Farmaceutico C.T. S.r.l. Strada Solaro 75/77 I-18038 Villa Sayonara — Sanremo (Im)	Reucam	1 %	Crema	Uso cutaneo
Italia	Lampugnani Farmaceutici S.p.A. Bianca Maria Visconti 33 I-20100 Milano	Lampoflex	1 %	Crema	Uso cutaneo

Stato Membro	Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio	Nome di fantasia	Dosaggio	Forma farmaceutica	Via di somministrazione
Italia	Lampugnani Farmaceutici S.p.A. Bianca Maria Visconti 33 I-20100 Milano	Lampoflex	20 mg	Capsula, rigida	Uso orale
Italia	Lampugnani Farmaceutici S.p.A. Bianca Maria Visconti 33 I-20100 Milano	Lampoflex	1 %	Schiuma cutanea	Uso cutaneo
Italia	Master Pharma S.r.l. Via Giacomo Chiesi I-43100 Parma	Cicladol	20 mg	Granulato per sospensione orale	Uso orale
Italia	Master Pharma S.r.l. Via Giacomo Chiesi I-43100 Parma	Cicladol	20 mg	Supposta	Uso rettale
Italia	Master Pharma S.r.l. Via Giacomo Chiesi I-43100 Parma	Cicladol	20 mg	Compresa	Uso orale
Italia	Master Pharma S.r.l. Via Giacomo Chiesi I-43100 Parma	Cicladol	20 mg	Compresa effervescente	Uso orale
Italia	Master Pharma S.r.l. Via Giacomo Chiesi I-43100 Parma	Ciclafast	30 mg	Capsula, rigida	Uso orale
Italia	Master Pharma S.r.l. Via Giacomo Chiesi I-43100 Parma	Ciclafast	2 %	Crema	Uso cutaneo
Italia	Mayne Pharma S.r.l. Via Orazio 20/22 I-80122 Napoli	Polipirox	20 mg	Capsula, rigida	Uso orale
Italia	Mayne Pharma S.r.l. Via Orazio 20/22 I-80122 Napoli	Polipirox	20 mg	Supposta	Uso rettale
Italia	Mayne Pharma S.r.l. Via Orazio 20/22 I-80122 Napoli	Polipirox	20 mg/ml	Soluzione iniettabile	Uso intramuscolare

Stato Membro	Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio	Nome di fantasia	Dosaggio	Forma farmaceutica	Via di somministrazione
Italia	Merck Generics Italia S.p.A. Via Aquileia 35 I-20092 Cinisello Balsamo (Mi)	Piroxicam	20 mg/1 ml	Soluzione iniettabile	Uso intramuscolare
Italia	Officina Farmaceutica Fiorentina S.r.l. Quartiere Varignano 12-13-14 I-55049 Viareggio (Lu)	Dexicam	10 mg	Capsula	Uso orale
Italia	Officina Farmaceutica Fiorentina S.r.l. Quartiere Varignano 12-13-14 I-55049 Viareggio (Lu)	Dexicam	20 mg	Capsula	Uso orale
Italia	Officina Farmaceutica Fiorentina S.r.l. Quartiere Varignano 12-13-14 I-55049 Viareggio (Lu)	Dexicam	20 mg	Supposta	Uso rettale
Italia	Officina Farmaceutica Fiorentina S.r.l. Quartiere Varignano 12-13-14 I-55049 Viareggio (Lu)	Dexicam	1 %	Gel	Uso cutaneo
Italia	Pfizer Consumer Health Care S.r.l. Strada Statale 156 Km 50 I-04010 Borgo San Michele (Lt)	Raia	20 mg	Compresa sublinguale	Uso orale
Italia	Pfizer Italia S.r.l. S.S. 156 Km 50 I-04010 Borgo San Michele (Lt)	Feldene	20 mg	Capsula, rigida	Uso orale
Italia	Pfizer Italia S.r.l. S.S. 156 Km 50 I-04010 Borgo San Michele (Lt)	Feldene	20 mg	Supposta	Uso rettale
Italia	Pfizer Italia S.r.l. S.S. 156 Km 50 I-04010 Borgo San Michele (Lt)	Feldene	20 mg	Compresa solubile	Uso orale
Italia	Pfizer Italia S.r.l. S.S. 156 Km 50 I-04010 Borgo San Michele (Lt)	Feldene	20 mg/1 ml	Soluzione iniettabile	Uso intramuscolare
Italia	Pfizer Italia S.r.l. S.S. 156 Km 50 I-04010 Borgo San Michele (Lt)	Feldene Cremadol	1 %	Crema	Uso cutaneo

Stato Membro	Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio	Nome di fantasia	Dosaggio	Forma farmaceutica	Via di somministrazione
Italia	Pfizer Italia S.r.l. S.S. 156 Km 50 I-04010 Borgo San Michele (Lt)	Feldene Fast	20 mg	Compresa	Uso orale
Italia	Pfizer Italia S.r.l. S.S. 156 Km 50 I-04010 Borgo San Michele (Lt)	Feldene Fast	20 mg	Compresa sublinguale	Uso orale
Italia	Pfizer Italia S.r.l. S.S. 156 Km 50 I-04010 Borgo San Michele (Lt)	Feldene Lipo	1 %	Gel	Uso cutaneo
Italia	Pliva Pharma S.p.A. Via Tranquillo Cremona 10 I-20092 Cinisello Balsamo (Mi)	Roxene	1 %	Crema	Uso cutaneo
Italia	Pliva Pharma S.p.A. Via Tranquillo Cremona 10 I-20092 Cinisello Balsamo (Mi)	Roxene	20 mg/1 ml	Soluzione iniettabile	Uso intramuscolare
Italia	Pliva Pharma S.p.A. Via Tranquillo Cremona 10 I-20092 Cinisello Balsamo (Mi)	Roxene	20 mg	Compresa solubile	Uso orale
Italia	Promedica S.r.l. Via Palermo 26 A I-43100 Parma	Brexin	20 mg	Granulato per sospensione orale	Uso orale
Italia	Promedica S.r.l. Via Palermo 26 A I-43100 Parma	Brexin	20 mg	Supposta	Uso rettale
Italia	Promedica S.r.l. Via Palermo 26 A I-43100 Parma	Brexin	20 mg	Compresa	Uso orale
Italia	Promedica S.r.l. Via Palermo 26 A I-43100 Parma	Brexin	20 mg	Compresa effervescente	Uso orale
Italia	Promedica S.r.l. Via Palermo 26 A I-43100 Parma	Brexivel	2 ml	Polvere e solvente per soluzione iniettabile	Uso intramuscolare

Stato Membro	Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio	Nome di fantasia	Dosaggio	Forma farmaceutica	Via di somministrazione
Italia	Promedica S.r.l. Via Palermo 26 A I-43100 Parma	Brexivel	20 mg	Capsula, rigida	Uso orale
Italia	Promedica S.r.l. Via Palermo 26 A I-43100 Parma	Brexivel	20 mg	Supposta	Uso rettale
Italia	Promedica S.r.l. Via Palermo 26 A I-43100 Parma	Brexivel	1 %	Crema	Uso cutaneo
Italia	Promedica S.r.l. Via Palermo 26 A I-43100 Parma	Brexivel	20 mg/1 ml	Soluzione iniettabile	Uso intramuscolare
Italia	Promedica S.r.l. Via Palermo 26 A I-43100 Parma	Riacen	10 mg	Capsula, rigida	Uso orale
Italia	Promedica S.r.l. Via Palermo 26 A I-43100 Parma	Riacen	20 mg	Capsula, rigida	Uso orale
Italia	Promedica S.r.l. Via Palermo 26 A I-43100 Parma	Riacen	20 mg	Supposta	Uso rettale
Italia	Promedica S.r.l. Via Palermo 26 A I-43100 Parma	Riacen	1 %	Crema	Uso cutaneo
Italia	Ratiopharm GmbH Graf-Arco Straße 3 D-89070 Ulm	Piroxicam Ratiopharm	20 mg/ml	Soluzione iniettabile	Uso intramuscolare
Italia	Ratiopharm GmbH Graf-Arco Straße 3 D-89070 Ulm	Piroxicam Ratiopharm	20 mg	Capsula, rigida	Uso orale
Italia	Ratiopharm GmbH Graf-Arco Straße 3 D-89070 Ulm	Piroxicam Ratiopharm	20 mg	Compresa solubile	Uso orale

Stato Membro	Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio	Nome di fantasia	Dosaggio	Forma farmaceutica	Via di somministrazione
Italia	Sandoz S.p.A. Largo Boccioni 1 I-21040 Origgio (Va)	Piroxicam Sandoz	20 mg	Supposta	Uso rettale
Italia	Sandoz S.p.A. Largo Boccioni 1 I-21040 Origgio (Va)	Piroxicam Sandoz	20 mg	Capsula, rigida	Uso orale
Italia	Sandoz S.p.A. Largo Boccioni 1 I-21040 Origgio (Va)	Piroxicam Sandoz	1 %	Crema	Uso cutaneo
Italia	So.Se.Pharm S.r.l. Società di servizio per l'industria Farmaceutica ed affini Via dei Castelli Romani 22 I-00040 Pomezia (Rm)	Artroxicam	20 mg	Capsula	Uso orale
Italia	So.Se.Pharm S.r.l. Società di servizio per l'industria Farmaceutica ed affini Via dei Castelli Romani 22 I-00040 Pomezia (Rm)	Artroxicam	20 mg	Supposta	Uso rettale
Italia	So.Se.Pharm S.r.l. Società di servizio per l'industria Farmaceutica ed affini Via dei Castelli Romani 22 I-00040 Pomezia (Rm)	Artroxicam	1 %	Crema	Uso topico
Italia	So.Se.Pharm S.r.l. Società di servizio per l'industria Farmaceutica ed affini Via dei Castelli Romani 22 I-00040 Pomezia (Rm)	Artroxicam	1 %	Schiuma cutanea	Uso cutaneo
Italia	Tad Pharma Italia S.r.l. Via Felice Casati 16 I-20124 Milano	Errekam	20 mg	Soluzione iniettabile	Uso intramuscolare
Italia	Teva Pharma Italia S.r.l. Viale G. Richard 7 I-20143 Milano	Piroxicam	1 %	Crema	Uso cutaneo
Italia	Winthrop Pharmaceuticals Italia S.r.l. Viale Bodio 37 B I-20158 Milano	Piroxicam Winthrop	20 mg	Capsula, rigida	Uso orale

Stato Membro	Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio	Nome di fantasia	Dosaggio	Forma farmaceutica	Via di somministrazione
Lituania	Chiesi Farmaceutici S.p.A. Via Palermo 26 A I-43100 Parma	Brexin	20 mg	Compresa	Uso orale
Lituania	Chiesi Farmaceutici S.p.A. Via Palermo 26 A I-43100 Parma	Brexin	20 mg/3 mg	Granulato per sospensione orale	Uso orale
Lituania	Boehringer Ingelheim International GmbH Binger Straße 173 D-55216 Ingelheim am Rhein	Finalgel Sport	0,5 g/100 g	Gel	Uso cutaneo
Lituania	Egis Pharmaceuticals Ltd Keresztúri út 30-38. H-1106 Budapest	Hotemin	20 mg	Capsula	Uso orale
Lituania	Egis Pharmaceuticals Ltd Keresztúri út 30-38. H-1106 Budapest	Hotemin	20 mg/ml	Soluzione iniettabile	Uso intramuscolare
Lituania	Egis Pharmaceuticals Ltd Keresztúri út 30-38. H-1106 Budapest	Hotemin	500 mg/50 g	Crema	Uso cutaneo
Lituania	Pharmaceutical Works Jelfa Sa ul. W. Pola 21 PL-58-500 Jelenia Gora	Piroxicam	20 mg	Compresa rivestita	Uso orale
Lituania	Pharmaceutical Works Jelfa Sa ul. W. Pola 21 PL-58-500 Jelenia Gora	Piroxicam	10 mg	Compresa rivestita	Uso orale
Lussemburgo	Pfizer S.A. 17 Boulevards de la Plaine B-1050 Bruxelles	Feldene	20 mg	Compresa	Uso orale
Lussemburgo	Pfizer S.A. 17 Boulevards de la Plaine B-1050 Bruxelles	Feldene	10 mg	Capsula	Uso orale
Lussemburgo	Pfizer S.A. 17 Boulevards de la Plaine B-1050 Bruxelles	Feldene	20 mg	Capsula	Uso orale

Stato Membro	Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio	Nome di fantasia	Dosaggio	Forma farmaceutica	Via di somministrazione
Lussemburgo	Pfizer S.A. 17 Boulevards de la Plaine B-1050 Bruxelles	Feldene	20 mg	Supposta	Uso rettale
Lussemburgo	Pfizer S.A. 17 Boulevards de la Plaine B-1050 Bruxelles	Feldene	20 mg/ml	Soluzione iniettabile	Uso intramuscolare
Lussemburgo	Pfizer S.A. 17 Boulevards de la Plaine B-1050 Bruxelles	Feldene Dispersal	20 mg	Compresa dispersibile	Uso orale
Lussemburgo	Eurogenerics S.A. Esplanade Heysel, B 22 B-1020 Bruxelles	Lampoflex	10 mg	Capsula	Uso orale
Lussemburgo	Eurogenerics S.A. Esplanade Heysel B 22 B-1020 Bruxelles	Lampoflex	20 mg	Capsula	Uso orale
Lussemburgo	Eurogenerics S.A. Esplanade Heysel B 22 B-1020 Bruxelles	Lampoflex	0,50 %	Gel	Uso cutaneo
Lussemburgo	Nycomed Belgium S.A. 615 Chaussée de Gand B-1080 Bruxelles	Brexine	20 mg	Compresa	Uso orale
Lussemburgo	Nycomed Belgium S.A. 615 Chaussée de Gand B-1080 Bruxelles	Brexine	20 mg	Granulato	Uso orale
Lussemburgo	Nycomed Belgium S.A. 615 Chaussée de Gand B-1080 Bruxelles	Brexine	10 mg	Compresa	Uso orale
Lussemburgo	Nycomed Belgium S.A. 615 Chaussée de Gand B-1080 Bruxelles	Brexine	20 mg	Compresa effervescente	Uso orale
Lussemburgo	Smb Laboratories 26-28 Rue de la Pastorale B-1080 Bruxelles	Solicam	10 mg	Capsula	Uso orale

Stato Membro	Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio	Nome di fantasia	Dosaggio	Forma farmaceutica	Via di somministrazione
Lussemburgo	Smb Laboratories 26-28 Rue de la Pastorale B-1080 Bruxelles	Solicam	20 mg	Capsula	Uso orale
Lussemburgo	Docpharma S.A. Ambachtenlaan 13h B-3001 Heverlee	Docpiroxi Dispers	20 mg	Compresa dispersibile	Uso orale
Lussemburgo	Rationpharm GmbH Postfach 3380 D-89070 Ulm	Piroxicam-Rpm	10 mg	Compresa	Uso orale
Lussemburgo	Rationpharm GmbH Postfach 3380 D-89070 Ulm	Piroxicam-Rpm	20 mg	Compresa	Uso orale
Lussemburgo	Hexal AG Industriestraße 25 D-83607 Holzkirchen	Piroxicam-HEXAL	10 mg	Compresa	Uso orale
Lussemburgo	Hexal Ag Industriestraße 25 D-83607 Holzkirchen	Piroxicam-Hexal	20 mg	Compresa	Uso orale
Lettonia	Chiesi Farmaceutici S.p.A. Via Palermo 26 A I-43100 Parma	Brexin	20 mg	Granulato	Uso orale
Lettonia	Chiesi Farmaceutici S.p.A. Via Palermo 26 A I-43100 Parma	Brexin	20 mg	Compresa	Uso orale
Lettonia	Cipla (Uk) Limited 53a High Street Esher Surrey KT10 9QR United Kingdom	Pirox Gel	0,5 %	Gel	Uso dermatologico
Lettonia	Cipla (Uk) Limited 53a High Street Esher Surrey KT10 9QR United Kingdom	Pirox-20	20 mg	Capsula	Uso orale

Stato Membro	Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio	Nome di fantasia	Dosaggio	Forma farmaceutica	Via di somministrazione
Lettonia	Sopharma Ad Iliensko Shose Str. 16 BG-1220 Sofia	Piroxicam	10 mg	Capsula	Uso orale
Lettonia	Sopharma Ad Iliensko Shose Str. 16 BG-1220 Sofia	Piroxicam	20 mg	Capsula	Uso orale
Lettonia	Pharmaceutical Works Jelfa S.A. ul. Wincentego Pola 21 PL-58-500 Jelenia Gora	Piroxicam 10 mg	10 mg	Compresa rivestita con film	Uso orale
Lettonia	Pharmaceutical Works Jelfa S.A. ul. Wincentego Pola 21 PL-58-500 Jelenia Gora	Piroxicam 20 mg	20 mg	Compresa rivestita con film	Uso orale
Lettonia	Tallinna Farmaatsiatehase AS Tondi 33 EE-11 316 Tallinn	Piroxicam Tft	20 mg	Compresa	Uso orale
Malta	Bruschettini S.r.l. Via Isonzo 4 I-16147 Genova	Bruxicam	1 g	Crema	Uso topico
Malta	Bruschettini S.r.l. Via Isonzo 4 I-16147 Genova	Bruxicam	20 mg	Capsula	Uso orale
Malta	Alta Care Laboratories Ltd Via Ilderbrando Vivanti 188 I-00144 Roma	Flodol	1 g	Gel	Uso topico
Malta	Alta Care Laboratories Ltd Via Ilderbrando Vivanti 188 I-00144 Roma	Flodol	20 mg	Capsula	Uso orale
Paesi Bassi	Actavis B.V. Postbus 313 3740 AH Baarn Baarnsche Dijk 1 3741 LN Baarn Nederland	Piroxicam Actavis Disper 20 mg	20 mg	Compresa dispersibile	Uso orale

Stato Membro	Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio	Nome di fantasia	Dosaggio	Forma farmaceutica	Via di somministrazione
Paesi Bassi	Actavis B.V. Postbus 313 3740 AH Baarn Baarnsche Dijk 1 3741 LN Baarn Nederland	Piroxicam Actavis 10 mg	10 mg	Capsula	Uso orale
Paesi Bassi	Actavis B.V. Postbus 313 3740 AH Baarn Baarnsche Dijk 1 3741 LN Baarn Nederland	Piroxicam Actavis 20 mg	20 mg	Capsula	Uso orale
Paesi Bassi	Centrafarm Services B.V. Postbus 289 4870 AG Etten Leur Nederland	Piroxicam Cf 10 mg	10 mg	Capsula	Uso orale
Paesi Bassi	Centrafarm Services B.V. Postbus 289 4870 AG Etten Leur Nederland	Piroxicam Cf 20 mg	20 mg	Capsula	Uso orale
Paesi Bassi	Centrafarm Services B.V. Postbus 289 4870 AG Etten Leur Nederland	Piroxicam Disper Cf 20 mg	20 mg	Compresa dispersibile	Uso orale
Paesi Bassi	Sandoz B.V. Veluwezoom 22 1327 AH Almere Nederland	Piroxicam Sandoz Disper 10 mg	10 mg	Compresa dispersibile	Uso orale
Paesi Bassi	Sandoz B.V. Veluwezoom 22 1327 AH Almere Nederland	Piroxicam Sandoz Disper 20 mg	20 mg	Compresa dispersibile	Uso orale
Paesi Bassi	Sandoz B.V. Veluwezoom 22 1327 AH Almere Nederland	Piroxicam Sandoz 20 mg Zetpil	20 mg	Supposta	Uso rettale

Stato Membro	Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio	Nome di fantasia	Dosaggio	Forma farmaceutica	Via di somministrazione
Paesi Bassi	Karib Ltd, Karib House 63-65 Imperial Way CR9 4QY Croydon Surrey United Kingdom	Piroxicam Flx 10 mg	10 mg	Capsula	Uso orale
Paesi Bassi	Karib Ltd, Karib House 63-65 Imperial Way CR9 4QY Croydon Surrey United Kingdom	Piroxicam Flx 20 mg.	20 mg	Capsula	Uso orale
Paesi Bassi	Katwijk Farma B.V. Postbus 408 2300 AK Leiden Nederland	Piroxicam Katwijk 20 mg Dispers Tabletten	20 mg	Compresa dispersibile	Uso orale
Paesi Bassi	Nycomed Nederland B.V. Nikkelstraat 5 4823 AE Breda Nederland	Brexine Bruis	20 mg	Compresa effervescente	Uso orale
Paesi Bassi	Nycomed Nederland B.V. Nikkelstraat 5 4823 AE Breda Nederland	Brexine	20 mg	Polvere orale	Uso orale
Paesi Bassi	Nycomed Nederland B.V. Nikkelstraat 5 4823 AE Breda Nederland	Brexine	20 mg	Compresa	Uso orale
Paesi Bassi	Pharmachemie B.V. Postbus 552 2003 RN Haarlem Nederland	Piroxicam Disp. 10 PCH	10 mg	Compresa dispersibile	Uso orale
Paesi Bassi	Pharmachemie B.V. Postbus 552 2003 RN Haarlem Nederland	Piroxicam Disp. 20 PCH	20 mg	Compresa dispersibile	Uso orale

Stato Membro	Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio	Nome di fantasia	Dosaggio	Forma farmaceutica	Via di somministrazione
Paesi Bassi	Pharmachemie B.V. Postbus 552 2003 RN Haarlem Nederland	Piroxicam 10 PCH	10 mg	Capsula	Uso orale
Paesi Bassi	Pharmachemie B.V. Postbus 552 2003 RN Haarlem Nederland	Piroxicam 20 PCH	20 mg	Capsula	Uso orale
Paesi Bassi	Ratiopharm Nederland B.V. Postbus 2062 1500 GB Zaandam Nederland	Piroxicam Ratiopharm Dispergeerbaar 20 mg	20 mg	Compresa dispersibile	Uso orale
Paesi Bassi	Ratiopharm Nederland B.V. Postbus 2062 1500 GB Zaandam Nederland	Piroxicam Ratiopharm 10 mg	10 mg	Capsula	Uso orale
Paesi Bassi	Ratiopharm Nederland B.V. Postbus 2062 1500 GB Zaandam Nederland	Piroxicam Ratiopharm 10 mg	10 mg	Capsula	Uso orale
Paesi Bassi	Ratiopharm Nederland B.V. Postbus 2062 1500 GB Zaandam Nederland	Piroxicam Ratiopharm 20 mg	20 mg	Capsula	Uso orale
Paesi Bassi	Ratiopharm Nederland B.V. Postbus 2062 1500 GB Zaandam Nederland	Piroxicam Ratiopharm 20 mg	20 mg	Capsula	Uso orale
Paesi Bassi	Sanofi-Synthelabo B.V. Postbus 2043 2800 BD Gouda Nederland	Piroxicam Albic 10 mg	10 mg	Capsula	Uso orale
Paesi Bassi	Sanofi-Synthelabo B.V. Postbus 2043 2800 BD Gouda Nederland	Piroxicam Albic 20 mg	20 mg	Capsula	Uso orale

Stato Membro	Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio	Nome di fantasia	Dosaggio	Forma farmaceutica	Via di somministrazione
Paesi Bassi	Wise Pharmaceuticals Ltd Hamwells Business Park Unit No.7 Hardicker Street M19 2RB Manchester United Kingdom	Piroxicam 10 mg	10 mg	Capsula	Uso orale
Paesi Bassi	Wise Pharmaceuticals Ltd Hamwells Business Park Unit No.7 Hardicker Street M19 2RB Manchester United Kingdom	Piroxicam 20 mg	20 mg	Capsula	Uso orale
Norvegia	Pfizer PO Box 3 N-1324 Lysaker	Felden	20 mg	Compresa	Uso orale
Norvegia	Nycomed Pharma As P.O. Box 205 N-1372 Asker N-0010 Oslo	Brexidol	20 mg	Compresa	Uso orale
Norvegia	Nycomed Pharma As P.O. Box 205 N-1372 Asker N-0010 Oslo	Brexidol	20 mg	Polvere orale in bustina	Uso orale
Norvegia	Alpharma P.O. Box 158 Skøyen N-0212 Oslo	Pirox	20 mg	Compresa	Uso orale
Norvegia	Merck NM P.O.Box 23033 S-10435 Stockholm	Piroxicam Merck Nm	20 mg	Compresa	Uso orale
Polonia	Apotex Europe Ltd Rowan House 41 London Street Reading Berkshire RG1 4PS United Kingdom	Apo-Piroxicam 10	10 mg	Capsula	Uso orale
Polonia	Apotex Europe Ltd Rowan House 41 London Street Reading Berkshire RG1 4PS United Kingdom	Apo-Piroxicam 20	20 mg	Capsula	Uso orale

Stato Membro	Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio	Nome di fantasia	Dosaggio	Forma farmaceutica	Via di somministrazione
Polonia	Pfizer Europe MA EEIG Sandwich Kent Ct13 9nj United Kingdom	Feldene	20 mg/ml	Soluzione iniettabile	Uso parenterale
Polonia	Glaxosmithkline Pharmaceuticals S.A. Grunwaldzka St. 189 PL-60-322 Poznań	Piroxicam 10	10 mg	Supposta	Uso rettale
Polonia	Glaxosmithkline Pharmaceuticals S.A. Grunwaldzka St. 189 PL-60-322 Poznań	Piroxicam 20	20 mg	Supposta	Uso rettale
Polonia	Glaxosmithkline Pharmaceuticals S.A. Grunwaldzka St. 189 PL-60-322 Poznań	Piroxicam	50 mg/g	Pomata	Uso cutaneo
Polonia	Glaxosmithkline Pharmaceuticals S.A. Grunwaldzka St. 189 PL-60-322 Poznań	Piroxicam	50 mg/g	Gel	Uso cutaneo
Polonia	Przedsiębiorstwo Farmaceutyczne Jelfa S.A. Wincentego St. Pola 21 PL-58-500 Jelenia Góra	Piroxicam Jelfa	10 mg	Compresa rivestita con film	Uso orale
Polonia	Przedsiębiorstwo Farmaceutyczne Jelfa S.A. Wincentego St. Pola 21 PL-58-500 Jelenia Góra	Piroxicam Jelfa	20 mg	Compresa rivestita con film	Uso orale
Polonia	Egis Pharmaceuticals Ltd Keresztúri út 30-38. H-1106 Budapest	Hotemin	10 mg	Capsula	Uso orale
Polonia	Egis Pharmaceuticals Ltd Keresztúri út 30-38. H-1106 Budapest	Hotemin	20 mg	Capsula, rigida	Uso orale
Polonia	Egis Pharmaceuticals Ltd Keresztúri út 30-38. H-1106 Budapest	Hotemin	20 mg/ml	Soluzione iniettabile	Uso parenterale
Polonia	Torrex Chiesi Polska Sp. z o.o. ul. Biala 3 PL-00-895 Warszawa	Flamexin	20 mg	Polvere per soluzione iniettabile	Uso parenterale

Stato Membro	Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio	Nome di fantasia	Dosaggio	Forma farmaceutica	Via di somministrazione
Polonia	Torex Chiesi Polska Sp. z o.o. ul. Biala 3 PL-00-895 Warszawa	Flamexin	20 mg	Compresa	Uso orale
Polonia	Boehringer Ingelheim International GmbH Binger Str. 173 D-55216 Ingelheim am Rhein	Finalgel Sport	5 mg/g	Gel	Uso cutaneo
Polonia	Sankyo Pharma GmbH Zielstattstr. 48 D-81379 München	Mobilat P Crème	5 mg/g	Crema	Uso cutaneo
Portogallo	Neo-Farmacêutica Lda Av. D. João II Lote 1.02.2.1 D-2° P-1990-090 Lisboa	Brexin	20 mg	Compresa	Uso orale
Portogallo	Neo-Farmacêutica Lda Av. D. João II Lote 1.02.2.1 D-2° P-1990-090 Lisboa	Brexin	20 mg	Compresa effervescente	Uso orale
Portogallo	Neo-Farmacêutica Lda Av. D. João II Lote 1.02.2.1 D-2° P-1990-090 Lisboa	Brexin	20 mg	Granulato	Uso orale
Portogallo	Laboratórios Pfizer Lda Empreendimento Lagoas Park Edifício 10 P-2740-271 Porto Salvo	Feldene	20 mg	Capsula	Uso orale
Portogallo	Laboratórios Pfizer Lda Empreendimento Lagoas Park Edifício 10 P-2740-271 Porto Salvo	Feldene	20 mg	Compresa dispersibile	Uso orale
Portogallo	Laboratórios Pfizer Lda Empreendimento Lagoas Park Edifício 10 P-2740-271 Porto Salvo	Feldene	5 mg/g	Gel	Uso cutaneo

Stato Membro	Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio	Nome di fantasia	Dosaggio	Forma farmaceutica	Via di somministrazione
Portogallo	Laboratórios Pfizer Lda Empreendimento Lagoas Park Edifício 10 P-2740-271 Porto Salvo	Feldene	20 mg/1 ml	Soluzione iniettabile	Uso intramuscolare
Portogallo	Laboratórios Pfizer Lda Empreendimento Lagoas Park Edifício 10 P-2740-271 Porto Salvo	Feldene	20 mg	Supposta	Uso rettale
Portogallo	A. Menarini Portugal Farmacêutica S.A. Quinta Da Fonte Edifício D. Manuel I Piso 2 Rua dos Malhões n.º 1 P-2770-071 Paço De Arcos	Flexar	20 mg	Capsula	Uso orale
Portogallo	A. Menarini Portugal Farmacêutica S.A. Quinta Da Fonte Edifício D. Manuel I Piso 2 Rua dos Malhões n.º 1 P-2770-071 Paço De Arcos	Flexar	20 mg	Compresa dispersibile	Uso orale
Portogallo	A. Menarini Portugal Farmacêutica S.A. Quinta Da Fonte Edifício D. Manuel I Piso 2 Rua dos Malhões n.º 1 P-2770-071 Paço De Arcos	Flexar	5 mg/g	Gel	Uso cutaneo
Portogallo	A. Menarini Portugal Farmacêutica S.A. Quinta Da Fonte Edifício D. Manuel I Piso 2 Rua dos Malhões n.º 1 P-2770-071 Paço De Arcos	Flexar	20 mg	Supposta	Uso rettale
Portogallo	A. Menarini Portugal Farmacêutica S.A. Rua General Ferreira Martins 8 7.º Miraflores P-1495-137 Algés	Flexar	20 mg/1 ml	Soluzione iniettabile	Uso intramuscolare

Stato Membro	Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio	Nome di fantasia	Dosaggio	Forma farmaceutica	Via di somministrazione
Portogallo	Laboratórios Azevedos — Indústria Farmacêutica S.A. Estrada Nacional 117-2 Edifícios Azevedos — Alfragide P-2724-503 Amadora	Flogocan 10	10 mg	Capsula	Uso orale
Portogallo	Laboratórios Azevedos Indústria Farmacêutica S.A. Estrada Nacional 117-2 Edifícios Azevedos Alfragide P-2724-503 Amadora	Flogocan 20	20 mg	Capsula	Uso orale
Portogallo	Ratiopharm Comércio E Indústria De Produtos Farmacêuticos Lda Rua Quinta Do Pinheiro Edifício Tejo 6.º Piso P-2790-143 Carnaxide	Piroxicam Ratiopharm 10 mg Comprimidos	10 mg	Compressa	Uso orale
Portogallo	Ratiopharm Comércio E Indústria De Produtos Farmacêuticos Lda Rua Quinta Do Pinheiro Edifício Tejo 6.º Piso P-2790-143 Carnaxide	Piroxicam Ratiopharm 20 mg Comprimidos	20 mg	Compressa	Uso orale
Portogallo	Laboratório Medinfar Produtos Farmacêuticos S.A. Rua Manuel Ribeiro De Pavia 1 1.º Venda Nova P-2700-547 Amadora	Reumoxican	10 mg	Capsula	Uso orale
Portogallo	Laboratório Medinfar Produtos Farmacêuticos S.A. Rua Manuel Ribeiro De Pavia 1 1.º Venda Nova P-2700-547 Amadora	Reumoxican	20 mg	Capsula	Uso orale
Portogallo	Laboratório Medinfar Produtos Farmacêuticos S.A. Rua Manuel Ribeiro De Pavia 1 1.º Venda Nova P-2700-547 Amadora	Reumoxican	10 mg	Compressa dispersibile	Uso orale

Stato Membro	Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio	Nome di fantasia	Dosaggio	Forma farmaceutica	Via di somministrazione
Portogallo	Laboratório Medinfar Produtos Farmacêuticos S.A. Rua Manuel Ribeiro De Pavia 1 1.º Venda Nova P-2700-547 Amadora	Reumoxican	20 mg	Compresa dispersibile	Uso orale
Portogallo	Laboratório Medinfar Produtos Farmacêuticos S.A. Rua Manuel Ribeiro De Pavia 1 1.º Venda Nova P-2700-547 Amadora	Reumoxican	10 mg/g	Crema	Uso cutaneo
Portogallo	Biosaúde Produtos Farmacêuticos Lda Av. José Malhoa Edifício Malhoa Plaza n.º 2 Piso-Escritório 2.2 P-1070-325 Lisboa	Remisil	5 mg/g	Gel	Uso cutaneo
Portogallo	Laboratório Medinfar Produtos Farmacêuticos S.A. Rua Manuel Ribeiro De Pavia 1 1.º Venda Nova P-2700-547 Amadora	Reumoxican	20 mg/1 ml	Soluzione iniettabile	Uso intramuscolare
Portogallo	Laboratório Medinfar Produtos Farmacêuticos S.A. Rua Manuel Ribeiro De Pavia 1 1.º Venda Nova P-2700-547 Amadora	Reumoxican	20 mg	Supposta	Uso rettale
Portogallo	Laboratórios Basi Indústria Farmacêutica S.A. Rua Do Padrão 98 P-3000-312 Coimbra	Roxazin	20 mg	Capsula	Uso orale
Portogallo	Laboratório Medinfar Produtos Farmacêuticos S.A. Rua Manuel Ribeiro De Pavia 1 1.º Venda Nova P-2700-547 Amadora	Reumoxican S.A.	20 mg	Capsula	Uso orale

Stato Membro	Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio	Nome di fantasia	Dosaggio	Forma farmaceutica	Via di somministrazione
Portogallo	Cinfa Portugal Lda Av. Tomás Ribeiro 43 Bloco 2 3.º F Edifício Neopark P-2790-221 Carnaxide	Piroxicam Cinfa 20 mg Comprimidos Dispersíveis	20 mg	Compresa dispersibile	Uso orale
Romania	Bruschettini S.r.l. Via Isonzo 6 I-16147 Genova	Bruxicam 0,5 %	0,50 %	Gocce oftalmiche, soluzione	Uso oftalmico
Romania	Egis Pharmaceuticals Plc Keresztúri út 30-38. H-1106 Budapest	Hotemin	20 mg/ml — 1 ml	Soluzione iniettabile	Uso intramuscolare
Romania	Pfizer Europe MA EEIG Ramsgate Road Sandwich Kent CT 13 9 NJ United Kingdom	FELDENE 20 mg/ml	20 mg/ml — 1 ml	Soluzione iniettabile	Uso intramuscolare
Romania	Boehringer Ingelheim Pharma GmbH & Co.Kg, Binger Straße 173 D-55216 Ingelheim am Rhein	Finalgel	5 mg/G	Gel	Uso cutaneo
Romania	Chiesi Farmaceutici S.p.A. Via Palermo 26 A I-43100 Parma	Flamexin	20 mg	Compresa	Uso orale
Romania	Chiesi Farmaceutici S.p.A. Via Palermo 26 A I-43100 Parma	Flamexin	20 mg	Compresa effervescente	Uso orale
Romania	Chiesi Farmaceutici S.p.A. Via Palermo 26 A I-43100 Parma	Flamexin	20 mg	Polvere per sospensione orale	Uso orale
Romania	S.C. Slavia Pharm S.r.l. Str. Stirbei Vodă Nr. 53-55 Sector 1, București România	Piroxsal Gel 0,5 g %	0,5 g %	Gel	Uso cutaneo

Stato Membro	Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio	Nome di fantasia	Dosaggio	Forma farmaceutica	Via di somministrazione
Romania	S.C. Meduman S.A. Aleea Eroilor Nr. 28 Vișeu De Sus Jud. Maramureș România	N-Piroxicam 20 mg	20 mg	Compressa	Uso orale
Romania	S.C. Antibiotice S.A. Str. Valea Lupului Nr. 1 Iași România	Piroxicam	3 %	Crema	Uso locale
Romania	S.C. Laropharm S.r.l. Șos. Alexandriei 145a Comuna Bragadiru Jud. Ilfov România	Piroxicam	20 mg	Compressa	Uso orale
Romania	S.C. Antibiotice S.A. Str. Valea Lupului Nr. 1 Iași România	Piroxicam	0,50 %	Gel	Uso cutaneo
Romania	S.C. Antibiotice S.A. Str. Valea Lupului Nr. 1 Iași România	Piroxicam 20 mg	20 mg	Supposta	Uso rettale
Romania	S.C. Sintofarm S.A. Str. Ziduri Între Vii Nr. 22 Sector 2, București România	Piroxicam 20 mg	20 mg	Supposta	Uso rettale
Romania	S.C. Sintofarm S.A. Str. Ziduri Între Vii Nr. 22 Sector 2, București România	Piroxicam 20 mg	20 mg	Compressa	Uso orale
Romania	S.C. Terapia S.A. Str. Fabricii Nr. 124 Cluj-Napoca Jud. Cluj România	Piroxicam	20 mg	Compressa	Uso orale

Stato Membro	Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio	Nome di fantasia	Dosaggio	Forma farmaceutica	Via di somministrazione
Romania	S.C. Fabiol S.A. B-ul Timișoara Nr. 50 Sector 6, București România	Piroxicam	20 mg	Compressa	Uso orale
Romania	S.C. Ac Helcor S.r.l. Str. Victor Babeș Nr. 50 Baia Mare, Jud. Maramureș România	Piroxicam 20 mg	20 mg	Compressa	Uso orale
Romania	S.C. Arena Group S.A. Str. Ștefan Mihăileanu Nr. 31 Etaj 1, Ap. 1 Sector 2, București România	Piroxicam 20 mg	20 mg	Compressa	Uso orale
Romania	S.C. Antibiotice S.A. Str. Valea Lupului Nr. 1 Iași România	Piroxicam 40mg	40 mg	Supposta	Uso rettale
Romania	S.C. Labormed-Pharma S.A. Splaiul Independenței Nr. 319e Sector 6, București România	Piroxicam LPH 20 mg	20 mg	Compressa	Uso orale
Romania	S.C. Mark Pharmaceutics S.r.l. Str. Moara De Foc Nr. 35 Iași, Jud. Iași România	Piroxicam Mk Crema	3 %	Crema	Uso cutaneo
Romania	S.C. Mark Pharmaceutics S.r.l. Str. Moara De Foc Nr. 35 Iași, Jud. Iași România	Piroxicam Mk Gel	1 %	Gel	Uso cutaneo
Romania	S.C. Slavia Pharm S.r.l. Str. Stirbei Vodă Nr. 53-55 Sector 1, București România	Piroxsal	20 mg	Compressa	Uso orale
Romania	S.C. Slavia Pharm S.r.l. Str. Stirbei Vodă Nr. 53-55 Sector 1, București România	Piroxsal Gel 0,5 g %	0,5 g %	Gel	Uso cutaneo

Stato Membro	Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio	Nome di fantasia	Dosaggio	Forma farmaceutica	Via di somministrazione
Romania	Ozone Laboratories Ltd 38 Princes Court 88 Brompton Road Knightsbridge SW3 1ES London United Kingdom	Piroxicam 1 %	1 %	Gel	Uso cutaneo
Romania	Ozone Laboratories Ltd 38 Princes Court 88 Brompton Road Knightsbridge SW3 1ES London United Kingdom	Piroxicam 20 mg	20 mg	Compresa	Uso orale
Romania	Ozone Laboratories Ltd 38 Princes Court 88 Brompton Road Knightsbridge SW3 1ES London United Kingdom	Piroxicam 3 %	3 %	Crema	Uso cutaneo
Svezia	Nycomed Ab Box 27264 S-102 53 Stockholm	Brexidol	20 mg	Compresa	Uso orale
Svezia	Nycomed Ab Box 27264 S-102 53 Stockholm	Brexidol	20 mg	Polvere per sospensione orale	Uso orale
Svezia	Merck Nm Ab Box 23033 S-104 35 Stockholm	Piroxicam Merck Nm	10 mg	Compresa	Uso orale
Svezia	Merck Nm Ab Box 23033 S-104 35 Stockholm	Piroxicam Merck Nm	20 mg	Compresa	Uso orale
Slovacchia	Chiesi Farmaceutici S.p.A. Via Palermo 26 A I-43100 Parma	Flamexin 20 mg	20 mg	Granulato	Uso orale
Slovacchia	Chiesi Farmaceutici S.p.A. Via Palermo 26 A I-43100 Parma	Flamexin 20 mg	20 mg	Compresa	Uso orale

Stato Membro	Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio	Nome di fantasia	Dosaggio	Forma farmaceutica	Via di somministrazione
Slovacchia	Egis Gyógyszergyár Nyrt. Keresztúri út 30-38. H-1106 Budapest	Hotemin	1x50 g/0,5 g	Crema dermatologica	Uso topico
Slovacchia	Egis Gyógyszergyár Nyrt. Keresztúri út 30-38. H-1106 Budapest	Hotemin	10 mg	Capsula	Uso orale
Slovacchia	Egis Gyógyszergyár Nyrt. Keresztúri út 30-38. H-1106 Budapest	Hotemin 20 mg	20 mg	Soluzione iniettabile	Uso parenterale
Slovacchia	Pro.Med.Cs Praha a.s. Telčská 1 CZ-140 00 Praha 4	Pro-Roxikam 10 mg	10 mg	Compresa	Uso orale
Slovacchia	Pro.Med.Cs Praha a.s. Telčská 1 CZ-140 00 Praha 4	Pro-Roxikam 20 mg	20 mg	Compresa	Uso orale
Slovenia	Krka tovarna zdravil, d.d. Šmarješka cesta 6 SLO-8501 Novo Mesto	Erazon	20 mg	Capsula, rigida	Uso orale
Slovenia	Krka tovarna zdravil, d.d. Šmarješka cesta 6 SLO-8501 Novo Mesto	Erazon	10 mg/1 g	Crema	Uso cutaneo
Slovenia	Krka tovarna zdravil, d.d. Šmarješka cesta 6 SLO-8501 Novo Mesto	Erazon	10 mg/1 g	Gel	Uso cutaneo
Slovenia	Krka tovarna zdravil, d.d. Šmarješka cesta 6 SLO-8501 Novo Mesto	Erazon	20 mg	Supposta	Uso rettale
Regno Unito	Pfizer Limited Walton Oaks Dorking Road Walton-on-the-Hill Surrey KT20 7NS United Kingdom	Feldene Capsules 10 mg	10 mg	Capsula	Uso orale

Stato Membro	Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio	Nome di fantasia	Dosaggio	Forma farmaceutica	Via di somministrazione
Regno Unito	Pfizer Limited Walton Oaks Dorking Road Walton-on-the-Hill Surrey KT20 7NS United Kingdom	Feldene 20 (20 mg Capsules)	20 mg	Capsula	Uso orale
Regno Unito	Pfizer Limited Walton Oaks Dorking Road Walton-on-the-Hill Surrey KT20 7NS United Kingdom	Feldene Dispersable Tablets 10 mg	10 mg	Compresa per soluzione orale	Uso orale
Regno Unito	Pfizer Limited Walton Oaks Dorking Road Walton-on-the-Hill Surrey KT20 7NS United Kingdom	Feldene Dispersible Tablets-20 mg	20 mg	Compresa per soluzione orale	Uso orale
Regno Unito	Pfizer Limited Walton Oaks Dorking Road Walton-on-the-Hill Surrey KT20 7NS United Kingdom	Feldene Gel 0,5 % W/W	0,5 % w/w	Gel	Uso cutaneo
Regno Unito	Pfizer Limited Walton Oaks Dorking Road Walton-on-the-Hill Surrey KT20 7NS United Kingdom	Feldene Intramuscular Injection 20 mg/ml	20 mg/ml	Soluzione iniettabile	Uso intramuscolare
Regno Unito	Pfizer Limited Walton Oaks Dorking Road Walton-on-the-Hill Surrey KT20 7NS United Kingdom	Feldene Melt 20 mg Tablets	20 mg	Compresa per soluzione orale	Uso orale
Regno Unito	Actavis Uk Limited Whiddon Vally Barnstaple Devon Ex32 8NS United Kingdom	Piroxicam Capsules 10 mg	10 mg	Capsula	Uso orale

Stato Membro	Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio	Nome di fantasia	Dosaggio	Forma farmaceutica	Via di somministrazione
Regno Unito	Actavis Uk Limited Whiddon Vally Barnstaple Devon Ex32 8ns United Kingdom	Piroxicam Capsules 20 mg	20 mg	Capsula	Uso orale
Regno Unito	Clonmel Healthcare Limited Waterford Road Clonmel Co. Tipperary Ireland	Kentene,Piroflam Piroflex	10 mg	Capsula, rigida	Uso orale
Regno Unito	Clonmel Healthcare Limited Waterford Road Clonmel Co. Tipperary Ireland	Kentene,Piroflam Piroflex	20 mg	Capsula, rigida	Uso orale
Regno Unito	Sandoz Limited Unit 37 Woolmer Way Bordon Hampshire Gu35 9QE United Kingdom	Piroxicam 10 mg Capsules	10 mg	Capsula	Uso orale
Regno Unito	Sandoz Limited Unit 37 Woolmer Way Bordon Hampshire Gu35 9QE United Kingdom	Piroxicam 20 mg Capsules	20 mg	Capsula	Uso orale
Regno Unito	Pharmvit Limited Unit 13 Metropolitan Centre Derby Road Greenford Middlesex UB6 8UJ United Kingdom	Piroxicam 10 mg Capsules Bp	10 mg	Capsula, rigida	Uso orale
Regno Unito	Pharmvit Limited Unit 13 Metropolitan Centre Derby Road Greenford Middlesex UB6 8UJ United Kingdom	Piroxicam 20 mg Capsules Bp	20 mg	Capsula, rigida	Uso orale

Stato Membro	Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio	Nome di fantasia	Dosaggio	Forma farmaceutica	Via di somministrazione
Regno Unito	Generics Uk Limited Albany Gate Darkes Lane Potters Bar Herts EN6 1AG United Kingdom	Piroxicam Capsules 10 mg	10 mg	Capsula	Uso orale
Regno Unito	Generics Uk Limited Albany Gate Darkes Lane Potters Bar Herts EN6 1AG United Kingdom	Piroxicam Capsules 20 mg	20 mg	Capsula	Uso orale
Regno Unito	Generics Uk Limited Albany Gate Darkes Lane Potters Bar Herts EN6 1AG United Kingdom	Piroxicam Dispersible Tablets 10 mg	10 mg	Compresa per soluzione orale	Uso orale
Regno Unito	Generics Uk Limited Albany Gate Darkes Lane Potters Bar Herts EN6 1AG United Kingdom	Piroxicam Dispersible Tablets 20 mg	20 mg	Compresa per soluzione orale	Uso orale
Regno Unito	Waymade Plc Sovereign House Miles Gray Road Basildon Essex SS14 3FR United Kingdom	Piroxicam 0,5 % Gel	0,5 % w/w	Gel	Uso cutaneo
Regno Unito	Neolab Limited 57 High Street Odiham Hampshire RG29 1LF United Kingdom	Piroxicam 0,5 % Gel	0,5 % w/w	Gel	Uso cutaneo
Regno Unito	Neolab Limited 57 High Street Odiham Hampshire RG29 1LF United Kingdom	Piroxicam 0,5 % Gel	0,5 % w/w	Gel	Uso cutaneo

Stato Membro	Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio	Nome di fantasia	Dosaggio	Forma farmaceutica	Via di somministrazione
Regno Unito	Dr Reddy's Laboratories (Uk) Limited 6 Riverview Road Beverley E Yorks HU17 0LD United Kingdom	Piroxicam 0,5 % Gel	0,5 % w/w	Gel	Uso cutaneo
Regno Unito	Trinity-Chiesi Pharmaceuticals Limited Cheadlw Royal Business Park Highfield Cheadle SK8 3GY United Kingdom	Brexidol 20 mg Tablets	20 mg	Compresa	Uso orale
Regno Unito	Trinity-Chiesi Pharmaceuticals Limited Cheadlw Royal Business Park Highfield Cheadle SK8 3GY United Kingdom	Brexidol 20 mg Effervescent Tablets	20 mg	Compresa effervescente	Uso orale
Regno Unito	Pliva Pharma Limited Vision House Bedford Road Petersfield Hampshire GU32 3QB United Kingdom	Piroxicam 0,5 % Gel	0,5 % w/w	Gel	Uso cutaneo
Regno Unito	Tillomed Laboratories Limited 3 Howard Road Eaton Socon St. Neots Cambs PE19 3ET United Kingdom	Pirozip 10	10 mg	Capsula	Uso orale
Regno Unito	Tillomed Laboratories Limited 3 Howard Road Eaton Socon St. Neots Cambs PE19 3ET United Kingdom	Pirozip 20	20 mg	Capsula	Uso orale
Regno Unito	Manx Healthcare Taylor Group House Wedgnock Lane Warwick CV34 5YA United Kingdom	Piroxicam Gel 0,5 %W/W	0,5 % w/w	Gel	Uso cutaneo
Regno Unito	Teva Pharma B.V. Industrieweg 23 PO Box 217 3640 AE Mijdrecht Nederland	Flamatrol 10 mg Capsules	10 mg	Capsula	Uso orale

Stato Membro	Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio	Nome di fantasia	Dosaggio	Forma farmaceutica	Via di somministrazione
Regno Unito	Teva Pharma B.V. Industrieweg 23 PO Box 217 3640 AE Mijdrecht Nederland	Flamatrol 20 mg Capsules	20 mg	Capsula	Uso orale
Regno Unito	Pfizer Consumer Healthcare Walton Oaks Dorking Road Walton-on-the-Hill Surrey KT20 7NS United Kingdom	Feldene P Gel	0,5 % w/w	Gel	Uso cutaneo
Regno Unito	Crescent Pharma Limited Units 3&4 Quidhampton Business Units Polhampton Lane Overton Hampshire RG25 3ED United Kingdom	Piroxicam Capsules Bp 10 mg	10 mg	Capsula	Uso orale
Regno Unito	Crescent Pharma Limited Units 3&4 Quidhampton Business Units Polhampton Lane Overton Hampshire RG25 3ED United Kingdom	Piroxicam Capsules Bp 20 mg	20 mg	Capsula	Uso orale
Regno Unito	Strides Arcolab International Limited 201 Jersey Road Isleworth Middx TW7 4QJ United Kingdom	Piroxicam 10 mg Capsules	10 mg	Capsula	Uso orale
Regno Unito	Strides Arcolab International Limited 201 Jersey Road Isleworth Middx TW7 4QJ United Kingdom	Piroxicam 20 mg Capsules	20 mg	Capsula	Uso orale

## ALLEGATO III

**ELENCO DEI NOMI DEI MEDICINALI, DELLA(DELLE) FORMA(E) FARMACEUTICA(CHE), DEI (DEL) DOSAGGI(O), DELLA(DELLE) VIA(E) DI SOMMINISTRAZIONE, DEL(DEI) RICHIEDENTE(I), DEL (DEI) TITOLARE(I) DELL'AUTORIZZAZIONE ALL'IMMISSIONE IN COMMERCIO NEGLI STATI MEMBRI**

Stato membro	Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio	Richiedente	Nome	Dosaggio	Forma farmaceutica	Via di somministrazione
Austria		Teva Pharma B.V. Industrieweg 23 P.O. Box 217 3640 AE Mijdrecht Nederland	Lansoprazol TEVA 15 mg Kapseln	15 mg	Capsula gastroresistente rigida	Uso orale
			Lansoprazol TEVA 30 mg Kapseln	30 mg	Capsula gastroresistente rigida	Uso orale
Belgio		IPS N.V. Jozef Nellenslei 10 B-2100 Deurne	Lansoprazol IPS 15 mg maagsapresistente capsules	15 mg	Capsula gastroresistente rigida	Uso orale
			Lansoprazol IPS 30 mg maagsapresistente capsules	30 mg	Capsula gastroresistente rigida	Uso orale
Repubblica ceca		Teva Pharmaceuticals CR, s.r.o. Drážní 7 CZ-627 00 Brno	Lansoprazol TEVA 15 mg	15 mg	Capsula gastroresistente rigida	Uso orale
			Lansoprazol TEVA 30 mg	30 mg	Capsula gastroresistente rigida	Uso orale
Germania		TEVA Generics GmbH Kandelstraße 10 D-79199 Kirchzarten	Lansoprazol TEVA® 15 mg magensaftresistente Hartkapseln	15 mg	Capsula gastroresistente rigida	Uso orale
			Lansoprazol TEVA® 30 mg magensaftresistente Hartkapseln	30 mg	Capsula gastroresistente rigida	Uso orale
Danimarca		Teva Pharma B.V. Industrieweg 23 P.O. Box 217 3640 AE Mijdrecht Nederland	Lansoprazol TEVA 15 mg entero-kapsler	15 mg	Capsula gastroresistente rigida	Uso orale
			Lansoprazol TEVA 30 mg entero-kapsler	30 mg	Capsula gastroresistente rigida	Uso orale
Spagna		TEVA Genéricos Española S.L. C/Guzmán El Bueno, 133 Ed. Britannia 4º Izda. E-28003 Madrid	Lansoprazol TEVAGEN 15 mg cápsulas duras gastroresistentes EFG	15 mg	Capsula gastroresistente rigida	Uso orale
			Lansoprazol TEVAGEN 30 mg cápsulas duras gastroresistentes EFG	30 mg	Capsula gastroresistente rigida	Uso orale

Stato membro	Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio	Richiedente	Nome	Dosaggio	Forma farmaceutica	Via di somministrazione
Finlandia		Teva Pharma B.V. Industrieweg 23 P.O. Box 217 3640 AE Mijdrecht Nederland	Lansoprazol Teva, 15 mg entero-kapseli, kova	15 mg	Capsula gastroresistente rigida	Uso orale
			Lansoprazol Teva, 30 mg entero-kapseli, kova	30 mg	Capsula gastroresistente rigida	Uso orale
Francia		TEVA Classics S.A. 1, cours du Triangle Immeuble Palatin 1 F-92936 Paris La Défense cedex 12	Lansoprazole TEVA 15 mg microgranules gastro résistantes en gélule	15 mg	Capsula gastroresistente rigida	Uso orale
			Lansoprazole TEVA 30 mg microgranules gastro résistantes en gélule	30 mg	Capsula gastroresistente rigida	Uso orale
Ungheria		TEVA Magyarország Rt. Rákóczi út 70-72. H-1074 Budapest	Lansoflux Teva 15 mg kapszula	15 mg	Capsula gastroresistente rigida	Uso orale
			Lansoflux Teva 30 mg kapszula	30 mg	Capsula gastroresistente rigida	Uso orale
Irlanda		Teva Pharma B.V. Industrieweg 23 P.O. Box 217 3640 AE Mijdrecht Nederland	Lansoprazole TEVA 15 mg Gastro-resistant Capsules	15 mg	Capsula gastroresistente rigida	Uso orale
			Lansoprazole TEVA 30 mg Gastro-resistant Capsules	30 mg	Capsula gastroresistente rigida	Uso orale
Paesi Bassi		Pharmachemie B.V. Swensweg 5 Postbus 552 2003 RN Haarlem Nederland	Lansoprazol 15 mg PCH, maagsap-resistente capsule	15 mg	Capsula gastroresistente rigida	Uso orale
			Lansoprazol 30 mg PCH, maagsap-resistente capsule	30 mg	Capsula gastroresistente rigida	Uso orale
Norvegia		Teva Pharma B.V. Industrieweg 23 P.O. Box 217 3640 AE Mijdrecht Nederland	Lansoprazol TEVA 15 mg entero-kapseler, harde	15 mg	Capsula gastroresistente rigida	Uso orale
			Lansoprazol TEVA 30 mg entero-kapseler, harde	30 mg	Capsula gastroresistente rigida	Uso orale
Polonia		Teva Pharmaceuticals Polska Sp. z o.o. E. Plater 53 PL-00-113 Warsaw	LansoTEVA 15 mg kapsulka dojelitowa twarda	15 mg	Capsula gastroresistente rigida	Uso orale
			LansoTEVA 30 mg kapsulka dojelitowa twarda	30 mg	Capsula gastroresistente rigida	Uso orale

Stato membro	Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio	Richiedente	Nome	Dosaggio	Forma farmaceutica	Via di somministrazione
Portogallo		TEVA Pharma-Produtos Farmacêuticos Lda Lagoas Park Edifício 1 Piso 3 P-2740-264 Porto Salvo	Lansoprazol TEVA 15 mg cápsula gastro-resistente	15 mg	Capsula gastroresistente rigida	Uso orale
			Lansoprazol TEVA 30 mg cápsula gastro-resistente	30 mg	Capsula gastroresistente rigida	Uso orale
Svezia		TEVA Sweden AB PO Box 1070 S-25110 Helsingborg	Lansoprazol TEVA 15 mg entero-kapslar, hårda	15 mg	Capsula gastroresistente rigida	Uso orale
			Lansoprazol TEVA 30 mg entero-kapslar, hårda	30 mg	Capsula gastroresistente rigida	Uso orale
Slovacchia		Teva Pharmaceuticals CR, s.r.o. Dražní 7 CZ-627 00 Brno	Lansoprazol TEVA 15 mg	15 mg	Capsula gastroresistente rigida	Uso orale
			Lansoprazol TEVA 30 mg	30 mg	Capsula gastroresistente rigida	Uso orale
Regno Unito	TEVA UK Limited Brampton Road Hampden Park Eastbourne East Sussex BN22 9AG United Kingdom	TEVA UK Limited Brampton Road Hampden Park Eastbourne East Sussex BN22 9AG United Kingdom	Lansoprazole 15 mg Gastro-resistant Capsules	15 mg	Capsula gastroresistente rigida	Uso orale
			Lansoprazole 30 mg Gastro-resistant Capsules	30 mg	Capsula gastroresistente rigida	Uso orale

## INFORMAZIONI PROVENIENTI DAGLI STATI MEMBRI

**Informazioni comunicate dagli Stati membri sugli aiuti di Stato concessi in virtù del regolamento (CE) n. 70/2001 della Commissione relativo all'applicazione degli articoli 87 e 88 del trattato CE agli aiuti di Stato a favore delle piccole e medie imprese**

(Testo rilevante ai fini del SEE)

(2007/C 251/11)

Numero dell'aiuto	XS 232/07
Stato membro	Italia
Regione	Umbria
Titolo degli aiuti	L. 598/94 art.11 — Interventi per ricerca industriale e sviluppo precompetitivo
Base giuridica	Deliberazione della Giunta regionale del 9.7.2007 n. 1162
Spesa annuale prevista per il regime d'aiuto	20 000 000 EUR
Intensità massima dell'aiuto	<p>Piccole e medie imprese: contributo in conto capitale pari al 35 % del costo del progetto ammesso all'agevolazione e relativo alle attività di sviluppo precompetitivo (sperimentale).</p> <p>Piccole e medie imprese: contributo in conto capitale pari al 60 % del costo del progetto ammesso all'agevolazione e relativo alle attività di ricerca industriale.</p> <p>Per le PMI localizzate nelle aree assistite della Regione Umbria ex articolo 87, paragrafo 3, lettera c), del trattato, l'entità del contributo in conto capitale concesso è innalzata del 5 %</p>
Data di applicazione	18.7.2007
Durata del regime	31.12.2008
Obiettivo dell'aiuto	<p>Sostegno a programmi di sviluppo precompetitivo (sperimentale) che comprendono attività non prevalenti di ricerca industriale proposti da piccole e medie imprese che esercitano attività diretta alla produzione di beni e/o servizi. Detti soggetti sono ammissibili anche se raggruppati in consorzi.</p> <p>Il costo del progetto presentabile, nonché quello ammissibile all'intervento, non può essere inferiore ad 100 000 EUR e non potrà essere superiore a 1 000 000 EUR, ovvero a 1 250 000 EUR nel caso di progetti relativi ad uno dei cluster del «Distretto Tecnologico dell'Umbria (DTU)» e nel caso di progetti relativi a «Reti di imprese»</p>
Settore economico interessato	<p>ELENCO DELLA ATTIVITÀ ECONOMICHE AMMISSIBILI — ATECO 2002</p> <p>C — Estrazione di minerali</p> <p>È ammessa tutta la sezione, con l'esclusione dei codici:</p> <p>13.10 «Estrazione di minerali di ferro»: è esclusa tutta la classe, ad eccezione delle piriti;</p> <p>13.20 «Estrazione di minerali metallici non ferrosi»: è esclusa la sola estrazione di manganese.</p>

	<p><i>D — Attività manifatturiere</i></p> <p>È ammessa tutta la sezione, con l'esclusione dei codici:</p> <p>23.1. «Fabbricazione di prodotti da cokeria»: è escluso tutto il gruppo;</p> <p>24.70 «Fabbricazione di fibre sintetiche e artificiali»: è esclusa tutta la categoria;</p> <p>27.10 «Produzione di ferro, acciaio e di ferroleghes (CECA)»: è esclusa tutta l'industria siderurgica, quale definita nel trattato CECA;</p> <p>27.22.1 «Produzione di tubi senza saldatura»: è esclusa tutta la categoria;</p> <p>27.22.2 «Produzione di tubi avvicinati, aggraffati, saldati e simili»: è esclusa tutta la sola produzione di tubi con diametro superiore a 406,4 mm;</p> <p>35.11.1 «Cantieri navali per costruzioni metalliche»;</p> <p>35.11.3 «Cantieri di riparazioni navali».</p> <p><i>E — Produzione e distribuzione di energia elettrica</i></p> <p>È ammessa tutta la sezione.</p> <p><i>F — Costruzioni</i></p> <p>È ammessa tutta la sezione.</p> <p><i>I — Trasporti, magazzinaggio e comunicazioni</i></p> <p>Sono ammessi esclusivamente i codici: 63.11; 63.12; 63.21; 63.22; 63.23; 63.40; 64.20.</p> <p><i>K — Attività immobiliari, noleggio, informatica, ricerca, altre attività professionali ed imprenditoriali</i></p> <p>Sono ammessi esclusivamente i codici: 72.10; 72.2; 72.30; 72.40; 72.50; 72.60; 73.10; 73.20.</p> <p><i>O — Altri servizi pubblici, sociali e personali</i></p> <p>Sono ammessi esclusivamente i codici: 90.02.0; 90.01.0; 92.20; 93.01.1.</p> <p><b>ULTERIORI LIMITAZIONI</b></p> <p>Non potranno comunque accedere agli incentivi le iniziative rivolte alle attività di fabbricazione di prodotti di imitazione o di sostituzione del latte e dei prodotti lattiero-caseari ai sensi delle vigenti norme comunitarie</p>
Nome ed indirizzo dell'autorità che concede l'aiuto	<p>Regione Umbria — Giunta regionale          Direzione regionale Sviluppo economico e attività produttive, istruzione, formazione e lavoro          Servizio Politiche di sostegno alle imprese          Via Mario Angeloni, 61          I-06124 Perugia</p>
Numero dell'aiuto	XS 244/07
Stato membro	Paesi Bassi
Regione	Non applicabile
Titolo del regime di aiuti o nome dell'impresa che riceve un aiuto singolo	Stichting Kenniscentrum Windturbine Materialen en Constructies (WMC)
Base giuridica	Kaderwet EZ-subsidies

Spesa annua prevista per il regime o importo dell'aiuto singolo concesso all'impresa	Regime di aiuti	Importo annuo complessivo	—
		Credito garantito	—
	Aiuti singoli	Importo complessivo dell'aiuto	835 625 EUR
		Credito garantito	—
Intensità massima dell'aiuto	Conforme all'articolo 4, paragrafi da 2 a 6, e all'articolo 5 del regolamento		Sì, si tratta di un aiuto singolo per la R&S, il quale soddisfa la percentuale massima di aiuto
Data di applicazione	11.6.2007		
Durata del regime o dell'aiuto singolo concesso	Dall'1.1.2007 al 31.12.2007		
Obiettivo dell'aiuto	Aiuto alle PMI		Sì, si tratta di un aiuto singolo per la R&S
Settore economico	Tutti i settori in cui è ammissibile l'aiuto alle PMI		Si tratta di un aiuto singolo
Nome e indirizzo dell'autorità che concede l'aiuto	Ministerie van Economische Zaken		
	Bezuidenhoutseweg 30 2500 EC Den Haag Nederland		
Concessione di aiuti singoli di importo elevato	Conformemente all'articolo 6 del regolamento		Sì
Numero dell'aiuto	XS 245/07		
Stato membro	Repubblica federale di Germania		
Regione	—		
Titolo del regime di aiuti o nome dell'impresa che riceve un aiuto singolo	Richtlinien des Bundesministeriums für Ernährung, Landwirtschaft und Verbraucherschutz (BMELV) über die Verwendung des Zweckvermögens des Bundes bei der Landwirtschaftlichen Rentenbank (LR), Ziffer 2.1 vorwettbewerbliche Entwicklungsvorhaben und Ziffer 2.2 Markt- und Praxiseinführung		
Base giuridica	§ 2 Abs. 1 des Gesetzes über das Zweckvermögen des Bundes bei der Landwirtschaftlichen Rentenbank vom 12. August 2005 (BGBl. I S. 1363), zuletzt geändert durch Art. 175 der Neunten Zuständigkeitsanpassungsverordnung vom 31. Oktober 2006 (BGBl. I S. 24077)		
Spesa annua prevista per il regime o importo complessivo dell'aiuto singolo concesso all'impresa	Regime di aiuti	Progetti di sviluppo precompetitivo	1,5 Mio EUR
		Importo annuale complessivo sotto forma di sovvenzione	
		Immissione sul mercato e attuazione pratica	2,5 Mio EUR
		Importo annuale complessivo sotto forma di prestito a tasso agevolato	
	Aiuti singoli	Importo complessivo dell'aiuto	—
		Credito garantito	—

Intensità massima di aiuto	Conformemente all'articolo 4, paragrafi da 2 a 7, e all'articolo 5 del regolamento		Sì
Data di applicazione	24.8.2007		
Durata del regime o dell'aiuto singolo concesso	30.6.2008		
Obiettivo dell'aiuto	Aiuto alle PMI	Sì	
Settori economici interessati	Tutti i settori in cui è ammissibile l'aiuto alle PMI	Sì	
Nome e indirizzo dell'autorità che concede l'aiuto	Landwirtschaftliche Rentenbank		
	Hochstr. 2 D-60313 Frankfurt am Main		
Concessione di aiuti singoli di importo elevato	Conformemente all'articolo 6 del regolamento		Sì
Numero dell'aiuto	XS 252/07		
Stato membro	Austria		
Regione	Oberösterreich		
Titolo del regime di aiuti o nome dell'impresa che riceve un aiuto singolo	Tourismus-Impulsprogramm (TIP/Betriebe) des Landes Oberösterreich für den Zeitraum 1.9.2007-31.12.2013		
Base giuridica	Beschluss der Oö. Landesregierung vom 16.7.2007		
Spesa annua prevista per il regime o importo complessivo dell'aiuto singolo concesso all'impresa	Regime di aiuti	Importo annuale	2,5 Mio EUR
Intensità massima di aiuto	Conformemente all'articolo 4, paragrafi da 2 a 6, e all'articolo 5 del regolamento		Sì
Data di applicazione	1.9.2007		
Durata del regime o dell'aiuto singolo concesso	30.6.2008		
Obiettivo dell'aiuto	Aiuto alle PMI	Sì	
Settori economici interessati	Aiuto limitato a settori specifici	Sì	
	— Servizi di alloggio e di ristorazione	Sì	
	— Servizi di trasporto limitati al trasporto di passeggeri per vie d'acqua interne, alle funivie, seggiovie e sciovie, alle agenzie di viaggio e agli operatori turistici	Sì	

Nome e indirizzo dell'autorità che concede l'aiuto	Land Oberösterreich	
	Für die Durchführung verantwortliche staatl. Stelle: Amt der Oö. Landesregierung, Abteilung Gewerbe/Wirtschaftspolitik Bahnhofsplatz 1 A-4021 Linz	
Concessione di aiuti singoli di importo elevato	Conformemente all'articolo 6 del regolamento	Sì (non previsti)
Numero dell'aiuto	XS 265/07	
Stato membro	Regno Unito	
Regione	Wales	
Titolo del regime di aiuti o nome dell'impresa che riceve aiuti singoli	Welsh Local Government SME Development scheme	
Base giuridica	The Local Government Act 2000 (C 22), Part 1	
Tipo di misura	Regime	
Dotazione di bilancio	Spesa annua prevista: 1 Mio GBP; importo totale dell'aiuto previsto: —	
Intensità massima di aiuti	Conformemente all'articolo 4, paragrafi da 2 a 6, e all'articolo 5 del regolamento	
Data di applicazione	1.10.2007	
Durata	30.6.2008	
Obiettivo	PMI	
Settore economico	Tutti i settori in cui è ammissibile l'aiuto alle PMI	
Nome e indirizzo dell'autorità che eroga l'aiuto	All Local Authorities in Wales: Blaenau Gwent County Borough Council, Bridgend County Borough Council, Caerphilly County Borough Council, City and County of Cardiff, Carmarthenshire County Council, Ceredigion County Council, Conwy County Borough Council, Denbighshire County Council, Flintshire County Council, Gwynedd Council, Isle of Anglesey County Council, Merthyr Tydfil County Borough Council, Monmouthshire County Council, Neath Port Talbot County Borough Council, Newport City Council, Pembrokeshire County Council, Powys County Council, Rhondda Cynon Taf County Borough Council, City and County of Swansea, Torfaen County Borough Council, Vale of Glamorgan Council and Wrexham County Borough Council. c/o Welsh Local Government Association Local Government House Drake Walk Cardiff CF10 4LG United Kingdom Tel. (44-292) 046 86 00 Fax (44-292) 046 86 01 E-mail: regeneration@wlga.gov.uk	

**Informazioni comunicate dagli Stati membri sugli aiuti di Stato concessi in virtù del regolamento (CE) n. 1628/2006 della Commissione relativo all'applicazione degli articoli 87 e 88 del trattato agli aiuti di Stato per investimenti a finalità regionale**

(Testo rilevante ai fini del SEE)

(2007/C 251/12)

Numero dell'aiuto	XR 141/07
Stato membro	Grecia
Regione	87(3)(a), 87(3)(c)
Titolo del regime di aiuti o denominazione dell'impresa beneficiaria dell'aiuto integrativo ad hoc	Kathestos enisxyseon gia poly mikres epixeiriseis, symfona me ti systasi tis Epitropis 2003/361/EC, gia ti metapoisi h/kai eboria dasokomikon proionton, sto plasio efarmogis tou metrou 123 tou Axona I tou Programmatos Agrotikis Anaptyxis tis Elladas 2007-2013
Base giuridica	N. 2065/92, άρθρο 39 παρ.10 (ΦΕΚ 113/Α'/92) «περί εγκρίσεως οικονομικών ενισχύσεων από τους Υπουργούς Οικονομικών και Γεωργίας» N.Δ. 131/74, άρθρο 1, (ΦΕΚ 320/Α'/74) «Περί παροχής οικονομικών ενισχύσεων στη γεωργική, κτηνοτροφική, δασική και αλιευτική παραγωγή» όπως τροποποιήθηκε με το Ν.1409/86 και τον Ν.2512/97 (άρθρο 11)
Tipo di misura	Regime
Spesa annua prevista	10 Mio EUR
Intensità massima di aiuti	50 % Conformemente all'articolo 4 del regolamento
Data di applicazione	1.1.2008
Durata	31.12.2013
Settore economico	Tutti i settori ammissibili per aiuti agli investimenti a finalità regionale
Nome e indirizzo dell'autorità che eroga l'aiuto	Ypourgeio Agrotikis Anaptyxis, Ypireisia Diaxeirisis EPA Anasygkrotisi ypaithrou Tel. (30) 210 5275083 E-mail: vskandalis@m nec.gr
Il sito Internet su cui è pubblicato il regime di aiuti	www.agrotikianaptixi.gr
Altre informazioni	—

Numero dell'aiuto	XR 160/07
Stato membro	Romania
Regione	—
Titolo del regime di aiuti o denominazione dell'impresa beneficiaria dell'aiuto integrativo ad hoc	Schema de ajutor de stat regional acordat pentru investițiile realizate în parcurile industriale
Base giuridica	Ordinul ministrului internelor și reformei administrative nr. 296/18.09.2007

Tipo di misura	Regime
Spesa annua prevista	38 371 Mio RON
Intensità massima di aiuti	50 % Conformemente all'articolo 4 del regolamento
Data di applicazione	18.9.2007
Durata	31.12.2013
Settore economico	Tutti i settori ammissibili per aiuti agli investimenti a finalità regionale
Nome e indirizzo dell'autorità che eroga l'aiuto	1. Toate unitățile administrativ teritoriale în raza cărora se situează parcuri industriale 2. Ministerul Agriculturii și Dezvoltării Rurale Bulevardul Carol I nr. 24, sector 3 București, România Tel. (40-21) 307 24 24 E-mail: relatii publice@madr.ro 3. Agenția Națională de Cadastru și Publicitate Imobiliară Splaiul Independenței 202 A, sector 6 București, România Tel. (40-21) 317 31 62 E-mail: relatiicupublicul@ancpi.ro
Il sito Internet su cui è pubblicato il regime di aiuti	<a href="http://www.mai.gov.ro/index07_15_2.htm">http://www.mai.gov.ro/index07_15_2.htm</a>
Altre informazioni	—
Numero dell'aiuto	XR 145/07
Stato membro	Paesi Bassi
Regione	87(3)(c): Groningen, Friesland, Drenthe, Limburg
Titolo del regime di aiuti o denominazione dell'impresa beneficiaria dell'aiuto integrativo ad hoc	Uitvoeringsregeling Besluit subsidies regionale investeringsprojecten 2007/2013
Base giuridica	Kaderwet EZ-subsidies
Tipo di misura	Regime
Spesa annua prevista	13,5 Mio EUR Conformemente all'articolo 4 del regolamento
Data di applicazione	26.7.2007
Durata	31.12.2013
Settore economico	Tutti i settori ammissibili per aiuti agli investimenti a finalità regionale
Nome e indirizzo dell'autorità che eroga l'aiuto	Ministerie van Economische Zaken Bezuidenhoutseweg 30 2500 EC Den Haag Nederland Tel. (31) 70 379 66 06 E-mail: i.g.hosper@minez.nl
Il sito Internet su cui è pubblicato il regime di aiuti	<a href="http://www.overheid.nl">www.overheid.nl</a>
Altre informazioni	—

## V

(Avvisi)

PROCEDIMENTI RELATIVI ALL'ATTUAZIONE DELLA POLITICA DELLA  
CONCORRENZA

## COMMISSIONE

**Notifica preventiva di una concentrazione**  
**(Caso COMP/M.4936 — BENTELER/SGLT/JV)**

(Testo rilevante ai fini del SEE)

(2007/C 251/13)

1. In data 17 ottobre 2007 è pervenuta alla Commissione la notifica di un progetto di concentrazione in conformità all'articolo 4 del regolamento (CE) n. 139/2004 del Consiglio <sup>(1)</sup>. Con tale operazione le imprese Benteler Automobiltechnik GmbH («BENTELER», Germania) e SGL Technologies GmbH («SGLT», Germania) acquisiscono, ai sensi dell'articolo 3, paragrafo 1, lettera b), del regolamento del Consiglio, il controllo in comune dell'impresa BENTELER-SGL Automotive Carbon Composites GmbH & Co. KG («JV») mediante acquisto di quote in una società di nuova costituzione che si configura come impresa comune.
2. Le attività svolte dalle imprese interessate sono le seguenti:
  - per BENTELER: sviluppo e produzione di componenti automobilistiche, moduli e sistemi per guida e manovrabilità, sicurezza ed emissioni,
  - per SGLT: produzione di fibre di carbonio, materiali compositi per l'industria aerospaziale e l'industria, grafite espansa, dischi dei freni in carbonio-ceramica e componenti per pile a combustibile,
  - per JV: sviluppo, produzione e distribuzione di componenti per l'industria automobilistica a base di plastiche con rinforzo di fibra di carbonio e di strutture ibride con plastiche con rinforzo di fibra di carbonio.
3. A seguito di un esame preliminare, la Commissione ritiene che la concentrazione notificata possa rientrare nel campo d'applicazione del regolamento (CE) n. 139/2004. Tuttavia, si riserva la decisione finale al riguardo.
4. La Commissione invita i terzi interessati a presentare le loro eventuali osservazioni relative sulla concentrazione proposta.

Le osservazioni debbono pervenire alla Commissione non oltre dieci giorni dalla pubblicazione della presente comunicazione. Le osservazioni possono essere trasmesse alla Commissione per fax [fax n. (32-2) 296 43 01 o 296 72 44] o per posta, indicando il riferimento COMP/M.4936 — BENTELER/SGLT/JV, al seguente indirizzo:

Commissione europea  
Direzione generale della Concorrenza  
Protocollo Concentrazioni  
J-70  
B-1049 Bruxelles

---

(<sup>1</sup>) GUL 24 del 29.1.2004, pag. 1.