

**Auszug aus Entscheidungen der Gemeinschaft über die Zulassung von Arzneimitteln vom
15. August 1996 bis 15. September 1996**

*(Entscheidung(en) gemäß Artikel 14 der Richtlinie 75/319/EWG⁽¹⁾ bzw. Artikel 22 der Richtlinie
81/851/EWG⁽²⁾)*

(96/C 284/05)

— Erteilung einer einzelstaatlichen Zulassung

Datum der Entscheidung	Bezeichnung des Arzneimittels	Zulassungsinhaber	Betroffene Mitgliedstaaten	Datum der Mitteilung
29. 8. 1996	Amaryl	Hoechst AG Brüningsstraße 50 D-65926 Frankfurt am Main Hoechst Austria AG Altmansdorfer Straße 104 A-1121 Wien Hoechst Roussel BV Bijenvlucht 30 NL-3871 JJ Hoevelaken Laboratoires Hoechst Tour Roussel Hoechst 1, terrasse Bellini F-92910 Paris-la-Défense Hoechst Roussel ABEE Τατοίου Ν. Ερυσπεία GR-102 40 Αθήνα Hoechst Marion Roussel SpA Viale Gran Sasso 18 I-20131 Milano	Königreich Belgien, Königreich Dänemark, Bundesrepublik Deutschland, Republik Frankreich, Republik Griechenland, Irland, Republik Italien, Königreich der Niederlande, Republik Österreich, Republik Portugal, Königreich Schweden, Königreich Spanien	30. 8. 1996

⁽¹⁾ ABl. Nr. L 147 vom 9. 6. 1975, S. 13, zuletzt geändert durch die Richtlinie 93/39/EWG (ABl. Nr. L 214 vom 24. 8. 1993, S. 22).

⁽²⁾ ABl. Nr. L 317 vom 6. 11. 1981, S. 1, zuletzt geändert durch die Richtlinie 93/40/EWG (ABl. Nr. L 214 vom 24. 8. 1993, S. 31).