

Diario Oficial de la Unión Europea

C 367



Edición
en lengua española

Comunicaciones e informaciones

60.º año

27 de octubre de 2017

Sumario

IV Información

INFORMACIÓN PROCEDENTE DE LAS INSTITUCIONES, ÓRGANOS Y ORGANISMOS DE LA UNIÓN EUROPEA

Comisión Europea

2017/C 367/01	Resumen de decisiones de la Unión Europea sobre autorizaciones de comercialización de medicamentos del 1 al 30 de septiembre de 2017 [<i>Publicadas conforme al artículo 13 o al artículo 38 del Reglamento (CE) n.º 726/2004 del Parlamento Europeo y del Consejo</i>]	1
2017/C 367/02	Resumen de decisiones de la Unión Europea sobre autorizaciones de comercialización de medicamentos del 1 de septiembre de 2017 al 30 de septiembre de 2017 (<i>Decisiones adoptadas conforme al artículo 34 de la Directiva 2001/83/CE o al artículo 38 de la Directiva 2001/82/CE</i>)	11

ES

IV

*(Información)*INFORMACIÓN PROCEDENTE DE LAS INSTITUCIONES, ÓRGANOS Y
ORGANISMOS DE LA UNIÓN EUROPEA

COMISIÓN EUROPEA

**Resumen de decisiones de la Unión Europea sobre autorizaciones de comercialización de
medicamentos del 1 al 30 de septiembre de 2017***[Publicadas conforme al artículo 13 o al artículo 38 del Reglamento (CE) n.º 726/2004 del Parlamento Europeo y del
Consejo ⁽¹⁾]*

(2017/C 367/01)

⁽¹⁾ DO L 136 de 30.4.04, p. 1.

— **Concesión de una autorización de comercialización** [artículo 13 del Reglamento (CE) n.º 726/2004 del Parlamento Europeo y del Consejo]: **Aceptadas**

Fecha de la decisión	Nombre del medicamento	DCI (denominación común internacional)	Titular de la autorización de comercialización	N.º de entrada en el registro comunitario	Forma farmacéutica	ATC (código anatómico terapéutico químico)	Fecha de notificación
5.9.2017	Cuprior	trientina	gnp-orphan SA Pépinière Paris Santé Cochin, 27-29 rue Faubourg Saint-Jacques, 75014 Paris, France	EU/1/17/1199	Comprimido	A16AX12	7.9.2017
5.9.2017	Efavirenz/Emtricitabine/Tenofovir disoproxil Mylan	Efavirenz/emtricitabina/tenofovir disoproxil	Mylan S.A.S. 117 Allée des Parcs, 69800 Saint-Priest, France	EU/1/17/1222	Comprimido recubierto con película	J05AR06	7.9.2017
18.9.2017	Bavencio	avelumab	Merck Serono Europe Limited 56, Marsh Wall, London E14 9TP, United Kingdom	EU/1/17/1214	Concentrado para solución para perfusión	Pending	20.9.2017
18.9.2017	Entecavir Mylan	entecavir	Mylan S.A.S. 117 Allée des Parcs, 69800 Saint-Priest, France	EU/1/17/1227	Comprimido recubierto con película	J05AF10	20.9.2017
18.9.2017	Lacosamide Accord	Lacosamida	Accord Healthcare Limited Sage House, 319 Pinner Road, North Harrow, Middlesex, HA1 4HF, United Kingdom	EU/1/17/1230	Comprimido recubierto con película	N03AX18	20.9.2017
18.9.2017	Rydapt	Midostaurina	Novartis Europharm Limited Frimley Business Park, Camberley GU16 7SR, United Kingdom	EU/1/17/1218	Cápsula blanda	L01XE39	20.9.2017
18.9.2017	Xermelo	telotristat	Ipsen Pharma 65 quai Georges Gorse, F-92100 Boulogne-Billancourt, France	EU/1/17/1224	Comprimido recubierto con película	Pending	20.9.2017
21.9.2017	Symtuza	darunavir/cobicistat/emtricitabina/tenofovir alafenamida	Janssen-Cilag International NV Turnhoutseweg 30, B-2340 Beerse, België	EU/1/17/1225	Comprimido recubierto con película	Pending	25.9.2017

Fecha de la decisión	Nombre del medicamento	DCI (denominación común internacional)	Titular de la autorización de comercialización	N.º de entrada en el registro comunitario	Forma farmacéutica	ATC (código anatómico terapéutico químico)	Fecha de notificación
21.9.2017	Tecentriq	atezolizumab	Roche Registration Limited 6 Falcon Way, Shire Park, Welwyn Garden City, AL7 1TW, United Kingdom	EU/1/17/1220	Concentrado para solución para perfusión	Pending	25.9.2017
26.9.2017	Dupixent	dupilumab	Sanofi-Aventis groupe 54 rue La Boétie, F-75008 Paris, France	EU/1/17/1229	Solución inyectable	Pending	28.9.2017
26.9.2017	Entecavir Accord	entecavir	Accord Healthcare Limited Sage House, 319 Pinner Road, North Harrow, Middlesex, HA1 4HF, United Kingdom	EU/1/17/1211	Comprimido recubierto con película	J05AF10	28.9.2017
26.9.2017	Lutathera	lutecio (¹⁷⁷ Lu) oxodotreotida	Advanced Accelerator Applications 20 rue Diesel, F-01630 Saint-Genis-Pouilly, France	EU/1/17/1226	Solución para perfusión	V10XX04	28.9.2017

— **Modificación de una autorización de comercialización** [artículo 13 del Reglamento (CE) n° 726/2004 del Parlamento Europeo y del Consejo]: **Aceptadas**

Fecha de la decisión	Nombre del medicamento	Titular de la autorización de comercialización	N° de entrada en el registro comunitario	Fecha de notificación
5.9.2017	Humira	AbbVie Ltd M Maidenhead, SL6 4UB, United Kingdom	EU/1/03/256	7.9.2017
5.9.2017	Olazax	Glenmark Pharmaceuticals s.r.o. Hvězdova 1716/2b, 140 78 Praha 4, Česká republika.	EU/1/09/597	7.9.2017
5.9.2017	Thorinane	Techdow Pharma Netherlands B.V. Strawinskylaan 1143, Toren C-11, 1077XX Amsterdam, Nederland	EU/1/16/1131	7.9.2017
7.9.2017	Binocrit	Sandoz GmbH Biochemiestrasse 10, A-6250 Kundl, Österreich	EU/1/07/410	11.9.2017
7.9.2017	Epoetin alfa Hexal	Hexal AG Industriestrasse 25, D-83607 Holzkirchen, Deutschland	EU/1/07/411	11.9.2017
7.9.2017	Fexeric	Keryx Biopharma UK Ltd. Riverbank House, 2 Swan Lane, London, EC4R 3TT, United Kingdom	EU/1/15/1039	11.9.2017
7.9.2017	Intanza	Sanofi Pasteur Europe 2 Avenue Pont Pasteur, 69007 Lyon, France	EU/1/08/505	11.9.2017
7.9.2017	Taltz	Eli Lilly Nederland B.V. Papendorpseweg 83, 3528 BJ Utrecht, Nederland	EU/1/15/1085	11.9.2017
11.9.2017	Cloruro de metil-tioninio Proveblue	Provepharm S.A.S. 22 Rue Marc Donadille, 13013 Marseille, France	EU/1/11/682	14.9.2017
11.9.2017	Infanrix hexa	GlaxoSmithKline Biologicals S.A. rue de l'Institut 89, 1330 Rixensart, Belgique	EU/1/00/152	13.9.2017
11.9.2017	Januvia	Merck Sharp & Dohme Limited Hertford Road, Hoddesdon, Hertfordshire EN11 9BU, United Kingdom	EU/1/07/383	13.9.2017
11.9.2017	Jinarc	Otsuka Pharmaceutical Europe Ltd. Gallions, Wexham Springs, Framewood Road, Wexham, SL3 6PJ, United Kingdom	EU/1/15/1000	13.9.2017
11.9.2017	Neparvis	Novartis Europharm Limited Frimley Business Park, Camberley GU16 7SR, United Kingdom	EU/1/16/1103	13.9.2017
11.9.2017	Osseor	Les Laboratoires Servier 50 rue Carnot, F-92284 Suresnes CEDEX, France	EU/1/04/287	13.9.2017
11.9.2017	Protelos	Les Laboratoires Servier 50 rue Carnot, F-92284 Suresnes CEDEX, France	EU/1/04/288	13.9.2017

Fecha de la decisión	Nombre del medicamento	Titular de la autorización de comercialización	Nº de entrada en el registro comunitario	Fecha de notificación
11.9.2017	Simponi	Janssen Biologics B.V. Einsteinweg 101, NL-2333 CB Leiden, Nederland	EU/1/09/546	13.9.2017
11.9.2017	Tesavel	Merck Sharp & Dohme Limited Hertford Road, Hoddesdon, Hertfordshire EN11 9BU, United Kingdom	EU/1/07/435	13.9.2017
11.9.2017	Tysabri	Biogen Idec Limited Innovation House, 70 Norden Road, Maidenhead, Berkshire SL6 4AY, United Kingdom	EU/1/06/346	13.9.2017
11.9.2017	Ventavis	Bayer Pharma AG D-13342 Berlin, Deutschland	EU/1/03/255	13.9.2017
11.9.2017	Votrient	Novartis Europharm Limited Frimley Business Park, Camberley GU16 7SR, United Kingdom	EU/1/10/628	13.9.2017
11.9.2017	Xelevia	Merck Sharp & Dohme Limited Hertford Road, Hoddesdon, Hertfordshire EN11 9BU, United Kingdom	EU/1/07/382	13.9.2017
11.9.2017	Zerit	Bristol-Myers Squibb Pharma EEIG Uxbridge Business Park, Sanderson Road, Uxbridge UB8 1DH, United Kingdom	EU/1/96/009	13.9.2017
11.9.2017	Zyprexa	Eli Lilly Nederland B.V. Papendorpseweg 83, 3528 BJ Utrecht, Nederland	EU/1/96/022	13.9.2017
14.9.2017	Angiox	The Medicines Company UK Ltd 115L Milton Park, Abingdon, Oxfordshire OX14 4SA, United Kingdom	EU/1/04/289	18.9.2017
14.9.2017	Ebixa	H. Lundbeck A/S Ottiliavej 9, DK-2500 Valby, Danmark	EU/1/02/219	18.9.2017
14.9.2017	Eurartesim	Alfasigma S.p.A. Viale Sarca, n. 223, 20126 Milano, Italia	EU/1/11/716	21.9.2017
14.9.2017	Glidipion	Actavis Group PTC ehf. Reykjavíkurvegi 76-78, 220 Hafnarfjörður, Íceland	EU/1/12/756	18.9.2017
14.9.2017	Ifirmasta	Krka, d. d., Novo Mesto Šmarješka cesta 6, 8501 Novo mesto, Slovenija	EU/1/08/480	18.9.2017
14.9.2017	Olanzapine Apotex	Apotex Europe B.V. Darwinweg 20, NL-2333 CR Leiden, Nederland	EU/1/10/635	18.9.2017
14.9.2017	Olazax Disperzi	Glenmark Pharmaceuticals s.r.o. City Tower, Hvězdova 1716/2b, CZ-14078 Praha 4, Česká republika	EU/1/09/592	18.9.2017

Fecha de la decisión	Nombre del medicamento	Titular de la autorización de comercialización	Nº de entrada en el registro comunitario	Fecha de notificación
14.9.2017	Sovaldi	Gilead Sciences International Limited Cambridge CB21 6GT, United Kingdom	EU/1/13/894	18.9.2017
14.9.2017	Trevicta	Janssen-Cilag International NV Turnhoutseweg 30, B-2340 Beerse, België	EU/1/14/971	18.9.2017
14.9.2017	Vimpat	UCB Pharma S.A. Allée de la Recherche 60, 1070 Bruxelles, Belgique/Researchdreef 60, 1070 Brussel, België	EU/1/08/470	18.9.2017
14.9.2017	Wakix	Bioprojet Pharma 9 rue Rameau, F-75002 Paris, France	EU/1/15/1068	18.9.2017
18.9.2017	Abseamed	Medice Arzneimittel Pütter GmbH & Co KG Kuhloweg 37, D-58638 Iserlohn, Deutschland	EU/1/07/412	20.9.2017
18.9.2017	Ácido Ibandrónico Accord	Accord Healthcare Limited Sage House, 319 Pinner Road, North Harrow, Middlesex, HA1 4HF, United Kingdom	EU/1/12/798	20.9.2017
18.9.2017	Betmiga	Astellas Pharma Europe B.V. Sylviusweg 62, NL-2333 BE Leiden, Nederland	EU/1/12/809	20.9.2017
18.9.2017	Bexsero	GlaxoSmithKline Vaccines S.r.l. Via Fiorentina, 1, 53100 Siena, Italia	EU/1/12/812	20.9.2017
18.9.2017	Blinicyto	Amgen Europe B.V. Minervum 7061, NL-4817 ZK Breda, Nederland	EU/1/15/1047	20.9.2017
18.9.2017	Gazyvaro	Roche Registration Limited 6 Falcon Way, Shire Park, Welwyn Garden City, AL7 1TW, United Kingdom	EU/1/14/937	20.9.2017
18.9.2017	Imatinib Teva	Teva B.V. Swensweg 5, 2031 GA Haarlem, Nederland	EU/1/12/808	20.9.2017
18.9.2017	Lumark	IDB Holland B.V. Weverstraat 17, 5111 PV Baarle-Nassau, Nederland	EU/1/15/1013	20.9.2017
18.9.2017	Lynparza	AstraZeneca AB SE-151 85 Södertälje, Sverige	EU/1/14/959	20.9.2017
18.9.2017	Lyxumia	Sanofi-Aventis groupe 54 rue La Boétie, F-75008 Paris, France	EU/1/12/811	20.9.2017
18.9.2017	Mozobil	Genzyme Europe B.V. Gooimeer 10, NL-1411 DD Naarden, Nederland	EU/1/09/537	20.9.2017
18.9.2017	NexoBrid	MediWound Germany GmbH Eisenstr. 5, D-65428 Ruesselsheim, Deutschland	EU/1/12/803	20.9.2017
18.9.2017	Ninlaro	Takeda Pharma A/S Dybendal Alle 10, 2630 Taastrup, Danmark	EU/1/16/1094	20.9.2017

Fecha de la decisión	Nombre del medicamento	Titular de la autorización de comercialización	Nº de entrada en el registro comunitario	Fecha de notificación
18.9.2017	Nivestim	Hospira UK Limited Horizon, Honey Lane, Hurley, Maidenhead, SL6 6RJ, United Kingdom	EU/1/10/631	20.9.2017
18.9.2017	NovoRapid	Novo Nordisk A/S Novo Allé, DK-2880 Bagsvaerd, Danmark	EU/1/99/119	20.9.2017
18.9.2017	Opdivo	Bristol-Myers Squibb Pharma EEIG Uxbridge Business Park, Sanderson Road, Uxbridge UB8 1DH, United Kingdom	EU/1/15/1014	20.9.2017
18.9.2017	Oslif Breezhaler	Novartis Europharm Limited Frimley Business Park, Camberley GU16 7SR, United Kingdom	EU/1/09/586	20.9.2017
18.9.2017	Prolia	Amgen Europe B.V. Minervum 7061, NL-4817 ZK Breda, Nederland	EU/1/10/618	20.9.2017
18.9.2017	Retacrit	Hospira UK Limited Horizon, Honey Lane, Hurley, Maidenhead, SL6 6RJ, United Kingdom	EU/1/07/431	20.9.2017
18.9.2017	Revlimid	Celgene Europe Limited 1 Longwalk Road, Stockley Park, Uxbridge, Middlesex UB11 1DB, United Kingdom	EU/1/07/391	20.9.2017
18.9.2017	RoActemra	Roche Registration Limited 6 Falcon Way, Shire Park, Welwyn Garden City, AL7 1TW, United Kingdom	EU/1/08/492	20.9.2017
18.9.2017	RotaTeq	MSD VACCINS 162 avenue Jean Jaurès, 69007 Lyon, France	EU/1/06/348	20.9.2017
18.9.2017	Samsca	Otsuka Pharmaceutical Europe Ltd. Gallions, Wexham Springs, Framewood Road, Wexham, SL3 6PJ, United Kingdom	EU/1/09/539	21.9.2017
18.9.2017	Signifor	Novartis Europharm Limited Frimley Business Park, Camberley GU16 7SR, United Kingdom	EU/1/12/753	20.9.2017
18.9.2017	Xgeva	Amgen Europe B.V. Minervum 7061, NL-4817 ZK Breda, Nederland	EU/1/11/703	20.9.2017
18.9.2017	Zebinix	Bial — Portela & C ^a , SA À Av. da Siderurgia Nacional 4745-457 S. Mamede do Coronado, Portugal	EU/1/09/514	28.7.2017
18.9.2017	Zebinix	Bial — Portela & C ^a , SA À Av. da Siderurgia Nacional 4745-457 S. Mamede do Coronado, Portugal	EU/1/09/514	20.9.2017
18.9.2017	Zypadhera	Eli Lilly Nederland B.V. Papendorpseweg 83, 3528 BJ Utrecht, Nederland	EU/1/08/479	20.9.2017
21.9.2017	Amyvid	Eli Lilly Nederland B.V. Papendorpseweg 83, 3528 BJ Utrecht, Nederland	EU/1/12/805	25.9.2017

Fecha de la decisión	Nombre del medicamento	Titular de la autorización de comercialización	Nº de entrada en el registro comunitario	Fecha de notificación
21.9.2017	EndolucinBeta	ITG Isotope Technologies Garching GmbH Lichtenbergstr. 1, D-85748 Garching, Deutschland	EU/1/16/1105	25.9.2017
21.9.2017	Iclusig	Incyte Biosciences UK Ltd Riverbridge House, Guildford Road, Leatherhead, Surrey KT22 9AD, United Kingdom	EU/1/13/839	25.9.2017
21.9.2017	Lartruvo	Eli Lilly Nederland B.V. Papendorpseweg 83, 3528 BJ Utrecht, Nederland	EU/1/16/1143	25.9.2017
21.9.2017	Lenvima	Eisai Europe Limited European Knowledge Centre, Mosquito Way, Hatfield, Herts AL10 9SN, United Kingdom	EU/1/15/1002	25.9.2017
21.9.2017	Plenadren	Shire Services BVBA rue Montoyer 47, 1000 Bruxelles, Belgique/ Montoyerstraat 47, 1000 Brussel, België	EU/1/11/715	25.9.2017
21.9.2017	Relvar Ellipta	Glaxo Group Ltd 980 Great West Road, Brentford, Middlesex, TW8 9GS, United Kingdom	EU/1/13/886	25.9.2017
21.9.2017	Revinty Ellipta	Glaxo Group Ltd 980 Great West Road, Brentford, Middlesex, TW8 9GS, United Kingdom	EU/1/14/929	25.9.2017
21.9.2017	Ryzodeg	Novo Nordisk A/S Novo Allé, DK-2880 Bagsvaerd, Danmark	EU/1/12/806	25.9.2017
21.9.2017	Tresiba	Novo Nordisk A/S Novo Allé, DK-2880 Bagsvaerd, Danmark	EU/1/12/807	25.9.2017
21.9.2017	Xtandi	Astellas Pharma Europe B.V. Sylviusweg 62, NL-2333 BE Leiden, Nederland	EU/1/13/846	25.9.2017
21.9.2017	ZALTRAP	Sanofi-Aventis groupe 54 rue La Boétie, F-75008 Paris, France	EU/1/12/814	25.9.2017
26.9.2017	Hirobriz Breezhaler	Novartis Europharm Limited Frimley Business Park, Camberley GU16 7SR, United Kingdom	EU/1/09/594	28.9.2017
26.9.2017	Onbrez Breezhaler	Novartis Europharm Limited Frimley Business Park, Camberley GU16 7SR, United Kingdom	EU/1/09/593	28.9.2017
26.9.2017	Ristempa	Amgen Europe B.V. Minervum 7061, NL-4817 ZK Breda, Nederland	EU/1/15/996	28.9.2017
26.9.2017	Stayveer	Marklas Nederland B.V. Beneluxlaan 2b, NL-3446 GR Woerden, Nederland	EU/1/13/832	28.9.2017
26.9.2017	TachoSil	Takeda Austria GmbH St.-Peter-Strasse 25, A-4020 Linz, Österreich	EU/1/04/277	28.9.2017

Fecha de la decisión	Nombre del medicamento	Titular de la autorización de comercialización	Nº de entrada en el registro comunitario	Fecha de notificación
26.9.2017	Tracleer	Actelion Registration Ltd Chiswick Tower, 13th floor, 389 Chiswick High Road, London W4 4AL, United Kingdom	EU/1/02/220	28.9.2017
26.9.2017	Xoterna Breezhaler	Novartis Europharm Limited Frimley Business Park, Camberley GU16 7SR, United Kingdom	EU/1/13/863	28.9.2017
28.9.2017	Neupro	UCB Pharma S.A. Allée de la Recherche 60, 1070 Bruxelles, Belgique/Researchdreef 60, 1070 Brussel, België	EU/1/05/331	2.10.2017
28.9.2017	Revolade	Novartis Europharm Limited Frimley Business Park, Camberley GU16 7SR, United Kingdom	EU/1/10/612	29.9.2017

— **Retirada de una autorización de comercialización** [artículo 13 del Reglamento (CE) nº 726/2004 del Parlamento Europeo y del Consejo]

Fecha de la decisión	Nombre del medicamento	Titular de la autorización de comercialización	Nº de entrada en el registro comunitario	Fecha de notificación
28.9.2017	Ristempa	Amgen Europe B.V. Minervum 7061, NL-4817 ZK Breda, Nederland	EU/1/15/996	2.10.2017

— **Modificación de una autorización de comercialización** [artículo 38 del Reglamento (CE) nº 726/2004 del Parlamento Europeo y del Consejo]: **Aceptadas**

Fecha de la decisión	Nombre del medicamento	Titular de la autorización de comercialización	Nº de entrada en el registro comunitario	Fecha de notificación
7.9.2017	SevoFlo	Zoetis Belgium S.A. Rue Laid Burniat 1, 1348 Louvain-la-Neuve, Belgique	EU/2/02/035	11.9.2017
14.9.2017	Equilis Te	Intervet International B.V. Wim de Körverstraat 35, NL-5831 AN Boxmeer, Nederland	EU/2/05/055	18.9.2017
14.9.2017	LETIFEND	Laboratorios LETI, S.L.unipersonal C/Del Sol 5, Polígono Industrial Norte Tres Cantos, 28760 Madrid, España	EU/2/16/195	18.9.2017
14.9.2017	Nobivac Myxo-RHD	Intervet International B.V. Wim de Körverstraat 35, NL-5831 AN Boxmeer, Nederland	EU/2/11/132	18.9.2017
14.9.2017	Rheumocam	Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited Loughrea, Co. Galway, Ireland	EU/2/07/078	19.9.2017
21.9.2017	Bovalto Ibraxion	Merial 29 avenue Tony Garnier, F-69007 Lyon, France	EU/2/99/017	25.9.2017

Fecha de la decisión	Nombre del medicamento	Titular de la autorización de comercialización	Nº de entrada en el registro comunitario	Fecha de notificación
21.9.2017	Pirsue	Zoetis Belgium S.A. Rue Laid Burniat 1, 1348 Louvain-la-Neuve, Belgique	EU/2/00/027	25.9.2017
21.9.2017	Sevohale	Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited Loughrea, Co. Galway, Ireland	EU/2/16/196	25.9.2017
25.9.2017	Equilis Prequenza Te	Intervet International B.V. Wim de Körverstraat 35, NL-5831 AN Boxmeer, Nederland	EU/2/05/057	27.9.2017
25.9.2017	Metacam	Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH D-55216 Ingelheim am Rhein, Deutschland	EU/2/97/004	27.9.2017
28.9.2017	ProZinc	Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH Binger Straße 173, D-55216 Ingelheim am Rhein, Deutschland	EU/2/13/152	2.10.2017
28.9.2017	Versican Plus L4	Zoetis Belgium S.A. Rue Laid Burniat 1, 1348 Louvain-la-Neuve, Belgique	EU/2/14/171	2.10.2017
28.9.2017	Versican Plus Pi	Zoetis Belgium S.A. Rue Laid Burniat 1, 1348 Louvain-la-Neuve, Belgique	EU/2/14/168	2.10.2017
28.9.2017	Versican Plus Pi/L4	Zoetis Belgium S.A. Rue Laid Burniat 1, 1348 Louvain-la-Neuve, Belgique	EU/2/14/172	2.10.2017

Se ruega a quien desee consultar el informe público de evaluación de los medicamentos en cuestión y las decisiones al respecto que se ponga en contacto con:

European Medicines Agency
30 Churchill Place
Canary Wharf
London E14 5EU
United Kingdom

Resumen de decisiones de la Unión Europea sobre autorizaciones de comercialización de medicamentos del 1 de septiembre de 2017 al 30 de septiembre de 2017

(Decisiones adoptadas conforme al artículo 34 de la Directiva 2001/83/CE⁽¹⁾ o al artículo 38 de la Directiva 2001/82/CE⁽²⁾)

(2017/C 367/02)

— Concesión, mantenimiento o modificación de una autorización nacional de comercialización

Fecha de la decisión	Nombre(s) del medicamento	DCI (denominación común internacional)	Titular(es) de la autorización de comercialización	Estado miembro correspondiente	Fecha de notificación
28.9.2017	Zanil and associated names, and generic products thereof	Oxyclozanide	Véase el anexo I	Véase el anexo I	29.9.2017
21.9.2017	Vancomycin	Vancomycin	Véase el anexo II	Véase el anexo II	22.9.2017
25.9.2017	moxidectin	moxidectin	Véase el anexo III	Véase el anexo III	26.9.2017

⁽¹⁾ DO L 311 de 28.11.2001, p. 67.

⁽²⁾ DO L 311 de 28.11.2001, p. 1.

ANEXO I

Lista de nombres, formas farmacéuticas y dosis de los medicamentos veterinarios, especies animales, vías de administración, solicitantes/titulares de la autorización de comercialización en los Estados miembros

Estado miembro de la UE/EEE	Solicitante/titular de la autorización de comercialización	Nombre	DCI	Dosis	Forma farmacéutica	Especie de destino	Vía de administración
Austria	Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Ltd. Loughrea Co. Galway Ireland	Chanil 34 mg/ml Oral Suspension for Cattle	Oxiclozanida	34 mg/ml	Suspensión oral	Bovinos	Oral
Bélgica	Intervet International B.V. Wim de Körverstraat 35 5831 AN Boxmeer The Netherlands	Zanil	Oxiclozanida	34 mg/ml	Suspensión oral	Bovinos	Oral
Bélgica	Meril SAS 29 avenue Tony Garnier 69007 Lyon France	Distocur	Oxiclozanida	34 mg/ml	Suspensión oral	Bovinos, ovinos	Oral
Bélgica	Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Ltd. Loughrea Co. Galway Ireland	Niltrem	Oxiclozanida	34 mg/ml	Suspensión oral	Bovinos	Oral
Bulgaria	Ceva Sante Animale 10 Avenue de la Ballastiere 33500 Libourne Cedex France	DOUVISTOME ДОВИСТОМ	Oxiclozanida	34 mg/ml	Suspensión oral	Bovinos, ovinos, caprinos	Oral

Estado miembro de la UE/EEE	Solicitante/titular de la autorización de comercialización	Nombre	DCI	Dosis	Forma farmacéutica	Especie de destino	Vía de administración
Bulgaria	Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Ltd. Loughrea Co. Galway Ireland	Chanil 34 mg/ml Oral Suspension for cattle	Oxiclozanida	34 mg/ml	Suspensión oral	Bovinos	Oral
Bulgaria	Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Ltd. Loughrea Co. Galway Ireland	Rumenil 34 mg/ml Oral Suspension for cattle	Oxiclozanida	34 mg/ml	Suspensión oral	Bovinos	Oral
Croacia	Merial SAS 29 avenue Tony Garnier 69007 Lyon France	DISTOCUR 34 mg/mL, suspenzija za peroralnu primjenu, za goveda i ovce	Oxiclozanida	34 mg/ml	Suspensión oral	Bovinos, ovinos	Oral
Dinamarca	Merial Post box 7123 29 Avenue Tony Garnier 69007 Lyon France	Distocur	Oxiclozanida	34 mg/ml	Suspensión oral	Bovinos, ovinos	Oral
Francia	Intervet Rue Olivier de Serres Angers Technopole 49071 Beaucouze Cedex France	ZANIL SUSPENSION	Oxiclozanida	34 mg/ml	Suspensión oral	Bovinos, ovinos	Oral
Francia	Ceva Sante Animale 10 Avenue de la Ballastiere 33500 Libourne France	DOUVISTOME	Oxiclozanida	34 mg/ml	Suspensión oral	Bovinos, ovinos	Oral

Estado miembro de la UE/EEE	Solicitante/titular de la autorización de comercialización	Nombre	DCI	Dosis	Forma farmacéutica	Especie de destino	Vía de administración
Francia	Meril 29 avenue Tony Garnier 69007 Lyon France	DISTOCUR	Oxiclozanida	34 mg/ml	Suspensión oral	Bovinos, ovinos	Oral
Francia	Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Ltd. Loughrea Co. Galway Ireland	CHANIL 34 MG/ML SUSPENSION BUVABLE POUR BOVINS	Oxiclozanida	34 mg/ml	Suspensión oral	Bovinos	Oral
Alemania	Meril GmbH Am Söldnermoos 6 85399 Hallbergmoos Germany	Distocur	Oxiclozanida	34 mg/ml	Suspensión oral	Bovinos, ovinos	Oral
Hungría	Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Ltd. Loughrea Co. Galway Ireland	Rumenil	Oxiclozanida	34 mg/ml	Suspensión oral	Bovinos	Oral
Irlanda	Intervet Ireland Ltd. Magna Drive Magna Business Park Citywest Road Dublin 24 Ireland	Zanil Fluke Drench	Oxiclozanida	34 mg/ml	Suspensión oral	Bovinos, ovinos	Oral
Irlanda	Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Ltd. Loughrea Co. Galway Ireland	Chanil 34 mg/ml oral suspension for cattle	Oxiclozanida	34 mg/ml	Suspensión oral	Bovinos	Oral

Estado miembro de la UE/EEE	Solicitante/titular de la autorización de comercialización	Nombre	DCI	Dosis	Forma farmacéutica	Especie de destino	Vía de administración
Irlanda	Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Ltd. Loughrea Co. Galway Ireland	Rumenil 34 mg/ml oral suspension for cattle	Oxiclozanida	34 mg/ml	Suspensión oral	Bovinos	Oral
Irlanda	Merial SAS, 29 avenue Tony Garnier 69007 Lyon France	DISTOCUR 34 mg/ml Oral suspension	Oxiclozanida	34 mg/ml	Suspensión oral	Bovinos, ovinos	Oral
Italia	Merial Italia S.p.A. Viale Luigi Bodio, 37/b 20158 Milano Italy	DISTOCUR	Oxiclozanida	34 mg/ml	Suspensión oral	Bovinos, ovinos	Oral
Italia	Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Ltd. Loughrea Co. Galway Ireland	RUMENIL 34 mg/ml oral suspension for cattle	Oxiclozanida	34 mg/ml	Suspensión oral	Bovinos	Oral
Noruega	Merial Norden A/S Slotsmarken 13 Horsblom 2970 Denmark	Distocur	Oxiclozanida	34 mg/ml	Suspensión oral	Bovinos, ovinos	Oral
Polonia	Merial SAS 29 avenue Tony Garnier 69007 Lyon France	Distocur	Oxiclozanida	34 mg/ml	Suspensión oral	Bovinos, ovinos	Oral
Portugal	Merial SAS 29 avenue Tony Garnier 69007 Lyon France	DISTOCUR 34 mg/ml Oral suspension	Oxiclozanida	34 mg/ml	Suspensión oral	Bovinos, ovinos	Oral

Estado miembro de la UE/EEE	Solicitante/titular de la autorización de comercialización	Nombre	DCI	Dosis	Forma farmacéutica	Especie de destino	Vía de administración
Rumanía	Ceva Sante Animale 10 avenue de la Ballastiere 33500 Libourne France	Douvistome	Oxiclozanida	34 mg/ml	Suspensión oral	Bovinos, ovinos	Oral
Eslovenia	MERIAL SAS 29 avenue Tony Garnier 69007 Lyon France	Distocur 34 mg/ml peroralna suspenzija za govedo in ovce	Oxiclozanida	34 mg/ml	Suspensión oral	Bovinos, ovinos	Oral
Eslovenia	Norbrook Laboratories Limited Station Works Camlough Road Newry, Co. Down BT35 6JP Northern Ireland	Oxyfluke Drench 34 mg/ml peroralna suspenzija za govedo in ovce	Oxiclozanida	34 mg/ml	Suspensión oral	Bovinos, ovinos	Oral
España	Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Ltd. Loughrea Co. Galway Ireland	Rumenil 34 mg/ml suspensión oral para bovino	Oxiclozanida	34 mg/ml	Suspensión oral	Bovinos	Oral
España	Norbrook Laboratories Limited Station Works Camlough Road Newry, Co. Down BT35 6JP Northern Ireland	Oxyfluke drench 34 mg/ml suspensión oral para bovino y ovino	Oxiclozanida	34 mg/ml	Suspensión oral	Bovinos, ovinos	Oral
Países Bajos	Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Ltd. Loughrea Co. Galway Ireland	Chanil 34 mg/ml	Oxiclozanida	34 mg/ml	Suspensión oral	Bovinos	Oral

Estado miembro de la UE/EEE	Solicitante/titular de la autorización de comercialización	Nombre	DCI	Dosis	Forma farmacéutica	Especie de destino	Vía de administración
Países Bajos	Merial SAS 29 avenue Tony Garnier 69007 Lyon France	Distocur 34 mg/ml	Oxiclozanida	34 mg/ml	Suspensión oral	Bovinos, ovinos	Oral
Países Bajos	Norbrook Laboratories Limited Station Works Camlough Road Newry, Co. Down BT35 6JP Northern Ireland	Oxyfluke 34 mg/ml	Oxiclozanida	34 mg/ml	Suspensión oral	Bovinos, ovinos	Oral
Reino Unido	Intervet UK Ltd Walton Manor Walton Milton Keynes MK7 7AJ United Kingdom	Zanil Fluke Drench 34 mg/ml Oral Suspension	Oxiclozanida	34 mg/ml	Suspensión oral	Bovinos, ovinos	Oral
Reino Unido	Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Ltd. Loughrea Co. Galway Ireland	Chanil 34 mg/ml Oral Suspension for Cattle	Oxiclozanida	34 mg/ml	Suspensión oral	Bovinos	Oral
Reino Unido	Merial Animal Health Limited, PO Box 327 Sandringham House Harlow Business Park Harlow Essex CM19 5TG United Kingdom	Distocur 34 mg/ml Oral Suspension for cattle and sheep	Oxiclozanida	34 mg/ml	Suspensión oral	Bovinos, ovinos	Oral

Estado miembro de la UE/EEE	Solicitante/titular de la autorización de comercialización	Nombre	DCI	Dosis	Forma farmacéutica	Especie de destino	Vía de administración
Reino Unido	Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Ltd Loughrea Co. Galway Ireland	Rumenil 34 mg/ml Oral Suspension for Cattle	Oxiclozanida	34 mg/ml	Suspensión oral	Bovinos	Oral
Reino Unido	Norbrook Laboratories Limited Station Works Camlough Road Newry, Co. Down BT35 6JP Northern Ireland	Oxyfluke Drench 34 mg/ml Oral Suspension for Cattle and Sheep	Oxiclozanida	34 mg/ml	Suspensión oral	Bovinos, ovinos	Oral

ANEXO II

Estado miembro EU/EEA	Titular de la autorización de la comercialización	Marca de fantasía	DCI + Concentración	Forma farmacéutica	Vía de administración
Austria	Actavis Group Ptc Ehf.	Vancomycin Actavis	Vancomicina 1.000 mg vial	POLVO PARA CONCENTRADO PARA SOLUCIÓN PARA PERFUSIÓN	VÍA INTRAVENOSA
Austria	Actavis Group Ptc Ehf.	Vancomycin Actavis	Vancomicina 500 mg vial	POLVO PARA CONCENTRADO PARA SOLUCIÓN PARA PERFUSIÓN	VÍA INTRAVENOSA
Austria	Cnp Pharma Gmbh	Vancomycin Cnp	Vancomicina 1.000 mg vial	POLVO PARA SOLUCIÓN PARA PERFUSIÓN	VÍA INTRAVENOSA
Austria	Cnp Pharma Gmbh	Vancomycin Cnp	Vancomicina 500 mg vial	POLVO PARA SOLUCIÓN PARA PERFUSIÓN	VÍA INTRAVENOSA
Austria	Riemser Pharma Gmbh	Vancomycin Entero-caps 250 Mg Kap-seln	Vancomicina hidrocloreuro 250 mg cápsula dura	CÁPSULA DURA	VÍA ORAL
Austria	Hikma Farmacéutica (Portugal), S.A.	Vancomycin Hikma	Vancomicina 1.000 mg vial	POLVO PARA CONCENTRADO PARA SOLUCIÓN PARA PERFUSIÓN	VÍA INTRAVENOSA
Austria	Hikma Farmacéutica (Portugal), S.A.	Vancomycin Hikma	Vancomicina 500 mg vial	POLVO PARA CONCENTRADO PARA SOLUCIÓN PARA PERFUSIÓN	VÍA INTRAVENOSA

Estado miembro EU/EEA	Titular de la autorización de la comercialización	Marca de fantasía	DCI + Concentración	Forma farmacéutica	Vía de administración
Austria	Hikma Farmacéutica (Portugal), S.A.	Vancomycin Hikma	Vancomicina 50 mg/ml	POLVO PARA CONCENTRADO PARA SOLUCIÓN PARA PERFUSIÓN	VÍA INTRAVENOSA
Austria	Mip Pharma Austria GmbH	Vancomycin Mip	Vancomicina 1.000 mg vial	POLVO PARA SOLUCIÓN PARA PERFUSIÓN	VÍA INTRAVENOSA
Austria	Mip Pharma Austria GmbH	Vancomycin Mip	Vancomicina 500 mg vial	POLVO PARA SOLUCIÓN PARA PERFUSIÓN	VÍA INTRAVENOSA
Austria	Arcana Arzneimittel GmbH	Vancomycin Mylan	Vancomicina 50 mg/ml	POLVO PARA SOLUCIÓN PARA PERFUSIÓN	VÍA INTRAVENOSA VÍA ORAL
Austria	Noridem Enterprises Ltd	Vancomycin Noridem	Vancomicina 1.000 mg vial	POLVO PARA CONCENTRADO PARA SOLUCIÓN PARA PERFUSIÓN	VÍA INTRAVENOSA
Austria	Noridem Enterprises Ltd	Vancomycin Noridem	Vancomicina 500 mg vial	POLVO PARA CONCENTRADO PARA SOLUCIÓN PARA PERFUSIÓN	VÍA INTRAVENOSA
Austria	Pfizer Corporation Austria Gesellschaft M.B.H.	Vancomycin Pfizer	Vancomicina 1.000 mg vial	POLVO PARA CONCENTRADO PARA SOLUCIÓN PARA PERFUSIÓN	VÍA INTRAVENOSA
Austria	Pfizer Corporation Austria Gesellschaft M.B.H.	Vancomycin Pfizer	Vancomicina 500 mg vial	POLVO PARA CONCENTRADO PARA SOLUCIÓN PARA PERFUSIÓN	VÍA INTRAVENOSA

Estado miembro EU/EEA	Titular de la autorización de la comercialización	Marca de fantasía	DCI + Concentración	Forma farmacéutica	Vía de administración
Austria	Xellia Pharmaceuticals Aps	Vancomycin Xellia	Vancomicina hidrocloreuro 513 mg vial	POLVO PARA SOLUCIÓN PARA PERFUSIÓN	VÍA INTRAVENOSA
Austria	Xellia Pharmaceuticals Aps	Vancomycin Xellia	Vancomicina hidrocloreuro 1026 mg vial	POLVO PARA SOLUCIÓN PARA PERFUSIÓN	VÍA INTRAVENOSA
Austria	Hospira Deutschland GmbH	Vanycin	Vancomicina 50 mg/ml	POLVO PARA CON- TRADO PARA SOLUCIÓN PARA PERFUSIÓN	VÍA INTRAVENOSA VÍA ORAL
Bélgica	Teva Pharma Belgium N.V.-S.A	Vamysin	Vancomicina 1.000 mg vial	POLVO PARA CON- TRADO PARA SOLUCIÓN PARA PERFUSIÓN	VÍA INTRAVENOSA
Bélgica	Teva Pharma Belgium N.V.-S.A	Vamysin	Vancomicina 500 mg vial	POLVO PARA CON- TRADO PARA SOLUCIÓN PARA PERFUSIÓN	VÍA INTRAVENOSA
Bélgica	Cnp Pharma GmbH	Vancomycin Cnp Pharma	Vancomicina 1.000 mg vial	POLVO PARA SOLUCIÓN PARA PERFUSIÓN	VÍA INTRAVENOSA
Bélgica	Cnp Pharma GmbH	Vancomycin Cnp Pharma	Vancomicina 500 mg vial	POLVO PARA SOLUCIÓN PARA PERFUSIÓN	VÍA INTRAVENOSA
Bélgica	Hospira Benelux Bvba	Vancomycin Hospira	Vancomicina 50 mg/ml	POLVO PARA CON- TRADO PARA SOLUCIÓN PARA PERFUSIÓN	VÍA INTRAVENOSA VÍA ORAL

Estado miembro EU/EEA	Titular de la autorización de la comercialización	Marca de fantasía	DCI + Concentración	Forma farmacéutica	Vía de administración
Bélgica	Hospira Benelux Bvba	Vancomycin Hospira	Vancomicina hidrocloreuro 50 mg/ml	POLVO PARA SOLUCIÓN PARA PERFUSIÓN	VÍA INTRAVENOSA VÍA ORAL
Bélgica	Hospira Benelux Bvba	Vancomycin Hospira	Vancomicina hidrocloreuro 50 mg/ml	POLVO PARA CONCENTRADO PARA SOLUCIÓN PARA PERFUSIÓN	VÍA INTRAVENOSA VÍA ORAL
Bélgica	Mylan Bvba-Sprl	Vancomycin Mylan	Vancomicina 50 mg/ml	POLVO PARA SOLUCIÓN PARA PERFUSIÓN	VÍA INTRAVENOSA
Bélgica	Mylan Bvba-Sprl	Vancomycin Mylan	Vancomicina 1.000 mg vial	POLVO PARA SOLUCIÓN PARA PERFUSIÓN	VÍA INTRAVENOSA
Bélgica	Mylan Bvba-Sprl	Vancomycin Mylan	Vancomicina 500 mg/ml	POLVO PARA SOLUCIÓN PARA PERFUSIÓN	VÍA INTRAVENOSA
Bélgica	Fresenius Kabi Nv-Sa	Vancomycine Fresenius Kabi	Vancomicina 1.000 mg vial	POLVO PARA CONCENTRADO PARA SOLUCIÓN PARA PERFUSIÓN	VÍA INTRAVENOSA
Bélgica	Fresenius Kabi Nv-Sa	Vancomycine Fresenius Kabi	Vancomicina 500 mg vial	POLVO PARA CONCENTRADO PARA SOLUCIÓN PARA PERFUSIÓN	VÍA INTRAVENOSA
Bélgica	Mylan Bvba-Sprl	Vancomycine Mylan	Vancomicina 50 mg/ml	POLVO PARA SOLUCIÓN PARA PERFUSIÓN	VÍA INTRAVENOSA

Estado miembro EU/EEA	Titular de la autorización de la comercialización	Marca de fantasía	DCI + Concentración	Forma farmacéutica	Vía de administración
Bélgica	Sandoz N.V.	Vancomycine Sandoz	Vancomicina hidrocloreuro 1.000 mg vial	POLVO PARA SOLUCIÓN PARA INYECCIÓN	VÍA INTRAVENOSA
Bélgica	Sandoz N.V.	Vancomycine Sandoz	Vancomicina hidrocloreuro 500 mg vial	POLVO PARA SOLUCIÓN PARA INYECCIÓN	VÍA INTRAVENOSA
Bélgica	Teva Pharma Belgium N.V.-S.A	Vancomycine Teva	Vancomicina hidrocloreuro 1.000 mg	POLVO PARA SOLUCIÓN PARA PERFUSIÓN	VÍA INTRAVENOSA
Bélgica	Teva Pharma Belgium N.V.-S.A	Vancomycine Teva	Vancomicina 500 mg vial	POLVO PARA SOLUCIÓN PARA PERFUSIÓN	VÍA INTRAVENOSA
Bélgica	Mylan Bvba-Sprl	Vancomylan	Vancomicina 1.000 mg vial	POLVO PARA CONCENTRADO PARA SOLUCIÓN PARA PERFUSIÓN	VÍA INTRAVENOSA
Bélgica	Mylan Bvba-Sprl	Vancomylan	Vancomicina 1.000 mg vial	POLVO PARA CONCENTRADO PARA SOLUCIÓN PARA PERFUSIÓN	DIRECT INTRAVENOUS INJECTION
Bélgica	Mylan Bvba-Sprl	Vancomylan	Vancomicina 500 mg vial	POLVO PARA CONCENTRADO PARA SOLUCIÓN PARA PERFUSIÓN	VÍA INTRAVENOSA
Bulgaria	Lek Pharmaceuticals D.D. Ljubljana	Edicin	Vancomicina hidrocloreuro 1.000 mg vial	POLVO PARA SOLUCIÓN PARA INYECCIÓN	VÍA INTRAVENOSA
Bulgaria	Tchaikapharma High Quality Medicines, Inc.	Vancocin Cp	Vancomicina hidrocloreuro 1.000 mg vial	POLVO PARA SOLUCIÓN PARA PERFUSIÓN	VÍA INTRAVENOSA

Estado miembro EU/EEA	Titular de la autorización de la comercialización	Marca de fantasía	DCI + Concentración	Forma farmacéutica	Vía de administración
Bulgaria	Cnp Pharma Gmbh	Vancomycin Cnp	Vancomicina 1.000 mg vial	POLVO PARA SOLUCIÓN PARA PERFUSIÓN	VÍA INTRAVENOSA
Bulgaria	Cnp Pharma Gmbh	Vancomycin Cnp	Vancomicina 500 mg vial	POLVO PARA SOLUCIÓN PARA PERFUSIÓN	VÍA INTRAVENOSA
Bulgaria	Sandoz Pharmaceuticals D.D.	Vancomycin Sandoz	Vancomicina hidrocloreuro 1.000 mg vial	POLVO PARA SOLUCIÓN PARA INYECCIÓN	VIA INHALADA
Bulgaria	Actavis Group Ptc Ehf.	аквисцин	Vancomicina hidrocloreuro 1.000.000 I.U. VIAL	POLVO PARA CON- TRADO PARA SOLUCIÓN PARA PERFUSIÓN	VÍA INTRAVENOSA
Bulgaria	Actavis Group Ptc Ehf.	аквисцин	Vancomicina hidrocloreuro 500.000 I.U. VIAL	POLVO PARA CON- TRADO PARA SOLUCIÓN PARA PERFUSIÓN	VÍA INTRAVENOSA
Bulgaria	Mip Pharma Gmbh	ванкомицин Mip	Vancomicina 1.000 mg vial	POLVO PARA SOLUCIÓN PARA PERFUSIÓN	VÍA INTRAVENOSA VÍA ORAL
Bulgaria	Mip Pharma Gmbh	ванкомицин Mip	Vancomicina 500 mg vial	POLVO PARA SOLUCIÓN PARA PERFUSIÓN	VÍA INTRAVENOSA VÍA ORAL
Bulgaria	Fresenius Kabi Bulgaria Eood	ванкомицин каби	Vancomicina 1.000 mg vial	POLVO PARA CON- TRADO PARA SOLUCIÓN PARA PERFUSIÓN	VÍA INTRAVENOSA

Estado miembro EU/EEA	Titular de la autorización de la comercialización	Marca de fantasía	DCI + Concentración	Forma farmacéutica	Vía de administración
Bulgaria	Fresenius Kabi Bulgaria Eood	ванкомицин каби	Vancomicina 500 mg vialMG	POLVO PARA CONCENTRADO PARA SOLUCIÓN PARA PERFUSIÓN	VÍA INTRAVENOSA
Bulgaria	Fresenius Kabi Bulgaria Eood	ванкомицин каби	Vancomicina 500 mg vial	POLVO PARA CONCENTRADO PARA SOLUCIÓN PARA PERFUSIÓN	VÍA INTRAVENOSA
Bulgaria	Hospira Uk Ltd	ванкомицин хоспира	Vancomicina 50 mg/ml	POLVO PARA SOLUCIÓN PARA PERFUSIÓN	VÍA INTRAVENOSA VÍA ORAL
Bulgaria	Hospira Uk Ltd	ванкомицин хоспира	Vancomicina 50 mg/ml	POLVO PARA CONCENTRADO PARA SOLUCIÓN PARA PERFUSIÓN	VÍA INTRAVENOSA VÍA ORAL
Croacia	Pliva Hrvatska D.O.O.	Adimicin	Vancomicina hidrocloreuro 1.000 mg/1.000 mg	POLVO PARA SOLUCIÓN PARA INYECCIÓN	VÍA INTRAVENOSA
Croacia	Pliva Hrvatska D.O.O.	Adimicin	Vancomicina hidrocloreuro 500 mg/500 mg	POLVO PARA SOLUCIÓN PARA INYECCIÓN	VÍA INTRAVENOSA
Croacia	Sandoz D.O.O.	Edicin	Vancomicina hidrocloreuro 500 mg vial	POLVO PARA SOLUCIÓN PARA INYECCIÓN	VÍA INTRAVENOSA
Croacia	Sandoz D.O.O.	Edicin	Vancomicina hidrocloreuro 1.000 mg vial	POLVO PARA SOLUCIÓN PARA INYECCIÓN	VÍA INTRAVENOSA

Estado miembro EU/EEA	Titular de la autorización de la comercialización	Marca de fantasía	DCI + Concentración	Forma farmacéutica	Vía de administración
Croacia	Hospira Uk Ltd	Vancomycin Hospira	Vancomicina hidrocloreuro 50 mg/ml	POLVO PARA CONCENTRADO PARA SOLUCIÓN PARA PERFUSIÓN	VÍA INTRAVENOSA VÍA ORAL
Croacia	Fresenius Kabi D.O.O.	Vancomycin Kabi	Vancomicina 1.000 mg vial	POLVO PARA CONCENTRADO PARA SOLUCIÓN PARA PERFUSIÓN	VÍA INTRAVENOSA
Croacia	Fresenius Kabi D.O.O.	Vancomycin Kabi	Vancomicina 500 mg vial	POLVO PARA CONCENTRADO PARA SOLUCIÓN PARA PERFUSIÓN	VÍA INTRAVENOSA
Croacia	Cnp Pharma Gmbh	Vankomicin Cnp	Vancomicina 1.000 mg vial	POLVO PARA SOLUCIÓN PARA PERFUSIÓN	VÍA INTRAVENOSA
Croacia	Cnp Pharma Gmbh	Vankomicin Cnp	Vancomicina 500 mg vial	POLVO PARA SOLUCIÓN PARA PERFUSIÓN	VÍA INTRAVENOSA
Croacia	Pharmaswiss D.O.O.	Vankomicin Pharmaswiss	Vancomicina hidrocloreuro 1 025,14 mg vial	POLVO PARA SOLUCIÓN PARA PERFUSIÓN	VÍA INTRAVENOSA VÍA ORAL
Croacia	Pharmaswiss D.O.O.	Vankomicin Pharmaswiss	Vancomicina hidrocloreuro 512,57 mg vial	POLVO PARA SOLUCIÓN PARA PERFUSIÓN	VÍA INTRAVENOSA VÍA ORAL
Chipre	Sapiens Pharmaceuticals Ltd	Vanco	Vancomicina 1.000 mg vial	POLVO PARA SOLUCIÓN PARA PERFUSIÓN	VÍA INTRAVENOSA VÍA ORAL

Estado miembro EU/EEA	Titular de la autorización de la comercialización	Marca de fantasía	DCI + Concentración	Forma farmacéutica	Vía de administración
Chipre	Pharmaceutical Trading Co Ltd	Vancomicina hidrocloreto Pharmaceutical Trading	Vancomicina 500 mg vial	POLVO PARA CONCENTRADO PARA SOLUCIÓN PARA PERFUSIÓN	VÍA INTRAVENOSA VÍA ORAL
Chipre	Mylan S.A.S	Vancomycin Mylan	Vancomicina 1.000 mg vial	POLVO PARA SOLUCIÓN PARA PERFUSIÓN	VÍA INTRAVENOSA
Chipre	Mylan S.A.S	Vancomycin Mylan	Vancomicina 500 mg vial	POLVO PARA SOLUCIÓN PARA PERFUSIÓN	VÍA INTRAVENOSA
República Checa	Lek Pharmaceuticals D.D.	Edicin	Vancomicina 500 mg vial	POLVO PARA SOLUCIÓN PARA PERFUSIÓN	VÍA INTRAVENOSA VÍA ORAL
República Checa	Lek Pharmaceuticals D.D.	Edicin	Vancomicina 1.000 mg vial	POLVO PARA SOLUCIÓN PARA PERFUSIÓN	VÍA INTRAVENOSA VÍA ORAL
República Checa	Actavis Group Ptc Ehf.	Vancomycin Actavis	Vancomicina 1.000 mg vial	POLVO PARA CONCENTRADO PARA SOLUCIÓN PARA PERFUSIÓN	VÍA INTRAVENOSA
República Checa	Actavis Group Ptc Ehf.	Vancomycin Actavis	Vancomicina 500 mg vial	POLVO PARA CONCENTRADO PARA SOLUCIÓN PARA PERFUSIÓN	VÍA INTRAVENOSA
República Checa	Cnp Pharma Gmbh	Vancomycin Cnp Pharma	Vancomicina 1.000 mg vial	POLVO PARA SOLUCIÓN PARA PERFUSIÓN	VÍA INTRAVENOSA

Estado miembro EU/EEA	Titular de la autorización de la comercialización	Marca de fantasía	DCI + Concentración	Forma farmacéutica	Vía de administración
República Checa	Cnp Pharma GmbH	Vancomycin Cnp Pharma	Vancomicina 1.000 mg vial	POLVO PARA SOLUCIÓN PARA PERFUSIÓN	VÍA INTRAVENOSA
República Checa	Hikma Farmacêutica (Portugal), S.A.	Vancomycin Hikma	Vancomicina 1.000 mg vial	POLVO PARA CONCENTRADO PARA SOLUCIÓN PARA PERFUSIÓN	VÍA INTRAVENOSA
República Checa	Hikma Farmacêutica (Portugal), S.A.	Vancomycin Hikma	Vancomicina 500 mg vial	POLVO PARA CONCENTRADO PARA SOLUCIÓN PARA PERFUSIÓN	VÍA INTRAVENOSA
República Checa	Fresenius Kabi S.R.O	Vancomycin Kabi	Vancomicina 1.000 mg vial	POLVO PARA CONCENTRADO PARA SOLUCIÓN PARA PERFUSIÓN	VÍA INTRAVENOSA
República Checa	Fresenius Kabi S.R.O	Vancomycin Kabi	Vancomicina 500 mg vial	POLVO PARA CONCENTRADO PARA SOLUCIÓN PARA PERFUSIÓN	VÍA INTRAVENOSA
República Checa	Mylan S.A.S	Vancomycin Mylan	Vancomicina hidrocloreuro 1.000 mg vial	POLVO PARA SOLUCIÓN PARA PERFUSIÓN	VÍA INTRAVENOSA VÍA ORAL
República Checa	Mylan S.A.S	Vancomycin Mylan	Vancomicina hidrocloreuro 500 mg vial	POLVO PARA SOLUCIÓN PARA PERFUSIÓN	VÍA INTRAVENOSA VÍA ORAL
República Checa	Hospira Uk Ltd	Vanmicira	Vancomicina 50 mg/ml	POLVO PARA CONCENTRADO PARA SOLUCIÓN PARA PERFUSIÓN	VÍA INTRAVENOSA VÍA ORAL

Estado miembro EU/EEA	Titular de la autorización de la comercialización	Marca de fantasía	DCI + Concentración	Forma farmacéutica	Vía de administración
Dinamarca	Mip Pharma Gmbh	Bactocin	Vancomicina 1.000 mg vial	POLVO PARA SOLUCIÓN PARA PERFUSIÓN	VÍA INTRAVENOSA
Dinamarca	Mip Pharma Gmbh	Bactocin	Vancomicina 500 mg vial	POLVO PARA SOLUCIÓN PARA PERFUSIÓN	VÍA INTRAVENOSA
Dinamarca	Strides Arcolab International Limited	Vancocin	Vancomicina hidrocloreuro 125 mg cápsula dura	CÁPSULA DURA	VÍA ORAL
Dinamarca	Strides Arcolab International Limited	Vancocin	Vancomicina hidrocloreuro 250 mg cápsula dura	CÁPSULA DURA	VÍA ORAL
Dinamarca	Cnp Pharma Gmbh	Vancomycin «cnp»	Vancomicina 1.000 mg vial	POLVO PARA SOLUCIÓN PARA PERFUSIÓN	VÍA INTRAVENOSA
Dinamarca	Cnp Pharma Gmbh	Vancomycin «cnp»	Vancomicina 500 mg vial	POLVO PARA SOLUCIÓN PARA PERFUSIÓN	VÍA INTRAVENOSA
Dinamarca	Farmaplus A.S.	Vancomycin «farma- plus»	Vancomicina hidrocloreuro 500 mg vial	POLVO PARA CON- TRADO PARA SOLUCIÓN PARA PERFUSIÓN	VÍA INTRAVENOSA
Dinamarca	Farmaplus A.S.	Vancomycin «farma- plus»	Vancomicina hidrocloreuro 1.000 mg vial	POLVO PARA CON- TRADO PARA SOLUCIÓN PARA PERFUSIÓN	VÍA INTRAVENOSA
Dinamarca	Actavis Group Pte Ehf.	Vancomycin Actavis	Vancomicina 1.000 mg vial	POLVO PARA CON- TRADO PARA SOLUCIÓN PARA PERFUSIÓN	VÍA INTRAVENOSA

Estado miembro EU/EEA	Titular de la autorización de la comercialización	Marca de fantasía	DCI + Concentración	Forma farmacéutica	Vía de administración
Dinamarca	Actavis Group Pte Ehf.	Vancomycin Actavis	Vancomicina 500 mg vial	POLVO PARA CONCENTRADO PARA SOLUCIÓN PARA PERFUSIÓN	VÍA INTRAVENOSA
Dinamarca	Actavis Group Pte Ehf.	Vancomycin Actavis	Vancomicina 125 mg cápsula dura	CÁPSULA DURA	VÍA ORAL
Dinamarca	Actavis Group Pte Ehf.	Vancomycin Actavis	Vancomicina 250 mg cápsula dura	CÁPSULA DURA	VÍA ORAL
Dinamarca	Fresenius Kabi Ab	Vancomycin Fresenius Kabi	Vancomicina 1.000 mg vial	POLVO PARA CONCENTRADO PARA SOLUCIÓN PARA PERFUSIÓN	VÍA INTRAVENOSA
Dinamarca	Fresenius Kabi Ab	Vancomycin Fresenius Kabi	Vancomicina 500 mg vial	POLVO PARA CONCENTRADO PARA SOLUCIÓN PARA PERFUSIÓN	VÍA INTRAVENOSA
Dinamarca	Hospira Enterprise Bv	Vancomycin Hospira	Vancomicina 500 mg vial	POLVO PARA SOLUCIÓN PARA PERFUSIÓN	VÍA INTRAVENOSA
Dinamarca	Hospira Enterprise Bv	Vancomycin Hospira	Vancomicina hidrocloreto 1.000 mg vial	POLVO PARA SOLUCIÓN PARA PERFUSIÓN	VÍA INTRAVENOSA
Dinamarca	Orion Corporation	Vancomycin Orion	Vancomicina 1.000 mg vial	POLVO PARA CONCENTRADO PARA SOLUCIÓN PARA PERFUSIÓN	VÍA INTRAVENOSA
Dinamarca	Orion Corporation	Vancomycin Orion	Vancomicina 500 mg vial	POLVO PARA CONCENTRADO PARA SOLUCIÓN PARA PERFUSIÓN	VÍA INTRAVENOSA

Estado miembro EU/EEA	Titular de la autorización de la comercialización	Marca de fantasía	DCI + Concentración	Forma farmacéutica	Vía de administración
Dinamarca	Sandoz A-S	Vancomycin Sandoz	Vancomicina hidrocloreuro 1.000 mg vial	POLVO PARA SOLUCIÓN PARA INYECCIÓN	VÍA INTRAVENOSA
Dinamarca	Sandoz A-S	Vancomycin Sandoz	Vancomicina hidrocloreuro 500 mg vial	POLVO PARA SOLUCIÓN PARA INYECCIÓN	VÍA INTRAVENOSA
Dinamarca	Teva Dinamarca A-S	Vancomycin Teva	Vancomicina hidrocloreuro 1.000 mg/1.000 g	POLVO PARA CON- TRADO PARA SOLUCIÓN PARA PERFUSIÓN	CUTANEOUS USE
Dinamarca	Teva Dinamarca A-S	Vancomycin Teva	VANCOMICINA HIDRO- CLORURO 500 mg/MG	POLVO PARA CON- TRADO PARA SOLUCIÓN PARA PERFUSIÓN	CUTANEOUS USE
Dinamarca	Xellia Pharmaceuticals Aps	Vancomycin Xellia	VANCOMICINA 125 mg CAPSULE	CÁPSULA DURA	VÍA ORAL
Dinamarca	Xellia Pharmaceuticals Aps	Vancomycin Xellia	VANCOMICINA 250 mg CAPSULE	CÁPSULA DURA	VÍA ORAL
Dinamarca	Xellia Pharmaceuticals Aps	Vancomycin Xellia	VANCOMICINA HIDRO- CLORURO 1026 mg VIAL	POLVO PARA SOLUCIÓN PARA PERFUSIÓN	VÍA INTRAVENOSA
Dinamarca	Xellia Pharmaceuticals Aps	Vancomycin Xellia	VANCOMICINA HIDRO- CLORURO 513 mg VIAL	POLVO PARA SOLUCIÓN PARA PERFUSIÓN	VÍA INTRAVENOSA
Estonia	Actavis Group Pte Ehf.	Vancomycin Actavis	VANCOMICINA 1000 mg VIAL	POLVO PARA CON- TRADO PARA SOLUCIÓN PARA PERFUSIÓN	VÍA INTRAVENOSA

Estado miembro EU/EEA	Titular de la autorización de la comercialización	Marca de fantasía	DCI + Concentración	Forma farmacéutica	Vía de administración
Estonia	Actavis Group Ptc Ehf.	Vancomycin Actavis	VANCOMICINA 500 mg VIAL	POLVO PARA CONCENTRADO PARA SOLUCIÓN PARA PERFUSIÓN	VÍA INTRAVENOSA
Estonia	Cnp Pharma Gmbh	Vancomycin Cnp	VANCOMICINA 1000 mg VIAL	POLVO PARA SOLUCIÓN PARA PERFUSIÓN	VÍA INTRAVENOSA
Estonia	Cnp Pharma Gmbh	Vancomycin Cnp	VANCOMICINA 500 mg VIAL	POLVO PARA SOLUCIÓN PARA PERFUSIÓN	VÍA INTRAVENOSA
Estonia	Hospira Uk Ltd	Vancomycin Hospira	VANCOMICINA HIDRO-CLORURO 50 mg/ML	POLVO PARA SOLUCIÓN PARA PERFUSIÓN	VÍA ORAL
Estonia	Hospira Uk Ltd	Vancomycin Hospira	VANCOMICINA HIDRO-CLORURO 50 mg/ML	POLVO PARA SOLUCIÓN PARA PERFUSIÓN	VÍA INTRAVENOSA VÍA ORAL
Estonia	Fresenius Kabi Polska Sp. Z O.O.	Vancomycin Kabi	VANCOMICINA 1000 mg VIAL	POLVO PARA CONCENTRADO PARA SOLUCIÓN PARA PERFUSIÓN	VÍA INTRAVENOSA
Estonia	Fresenius Kabi Polska Sp. Z O.O.	Vancomycin Kabi	VANCOMICINA 500 mg VIAL	POLVO PARA CONCENTRADO PARA SOLUCIÓN PARA PERFUSIÓN	VÍA INTRAVENOSA
Estonia	Sandoz Pharmaceuticals D.D.	Vancomycin Sandoz	VANCOMICINA HIDRO-CLORURO 1000 mg VIAL	POLVO PARA SOLUCIÓN PARA INYECCIÓN	VÍA INTRAVENOSA
Estonia	Sandoz Pharmaceuticals D.D.	Vancomycin Sandoz	VANCOMICINA 1000 mg VIAL	POLVO PARA SOLUCIÓN PARA INYECCIÓN	VÍA INTRAVENOSA

Estado miembro EU/EEA	Titular de la autorización de la comercialización	Marca de fantasía	DCI + Concentración	Forma farmacéutica	Vía de administración
Estonia	Mip Pharma Gmbh	Vancosan	VANCOMICINA 1000 mg VIAL	POLVO PARA SOLUCIÓN PARA PERFUSIÓN	VÍA INTRAVENOSA
Estonia	Mip Pharma Gmbh	Vancosan	VANCOMICINA 500 mg VIAL	POLVO PARA SOLUCIÓN PARA PERFUSIÓN	VÍA INTRAVENOSA
Finlandia	Actavis Group Ptc Ehf.	Vancomycin Actavis	VANCOMICINA 1000 mg VIAL	POLVO PARA CON- TRADO PARA SOLUCIÓN PARA PERFUSIÓN	VÍA INTRAVENOSA
Finlandia	Actavis Group Ptc Ehf.	Vancomycin Actavis	VANCOMICINA 125 mg CAPSULE	CÁPSULA DURA	VÍA ORAL
Finlandia	Actavis Group Ptc Ehf.	Vancomycin Actavis	VANCOMICINA 250 mg CAPSULE	CÁPSULA DURA	VÍA ORAL
Finlandia	Actavis Group Ptc Ehf.	Vancomycin Actavis	VANCOMICINA 500 mg VIAL	POLVO PARA CON- TRADO PARA SOLUCIÓN PARA PERFUSIÓN	VÍA INTRAVENOSA
Finlandia	Cnp Pharma Gmbh	Vancomycin Cnp Pharma	VANCOMICINA 1000 mg VIAL	POLVO PARA SOLUCIÓN PARA PERFUSIÓN	VÍA INTRAVENOSA
Finlandia	Cnp Pharma Gmbh	Vancomycin Cnp Pharma	VANCOMICINA 500 mg VIAL	POLVO PARA SOLUCIÓN PARA PERFUSIÓN	VÍA INTRAVENOSA
Finlandia	Hospira Enterprise Bv	Vancomycin Hospira	VANCOMICINA HIDRO- CLORURO 1.000 mg VIAL	POLVO PARA SOLUCIÓN PARA INYECCION	VÍA INTRAVENOSA

Estado miembro EU/EEA	Titular de la autorización de la comercialización	Marca de fantasía	DCI + Concentración	Forma farmacéutica	Vía de administración
Finlandia	Hospira Enterprise Bv	Vancomycin Hospira	VANCOMICINA HIDRO- CLORURO 500 mg VIAL	POLVO PARA SOLUCIÓN PARA INYECCIÓN	VÍA INTRAVENOSA
Finlandia	Orion Corporation	Vancomycin Orion	VANCOMICINA 1000 mg VIAL	POLVO PARA CON- TRADO PARA SOLUCIÓN PARA PERFUSION	VÍA INTRAVENOSA
Finlandia	Orion Corporation	Vancomycin Orion	VANCOMICINA 500 mg VIAL	POLVO PARA CON- TRADO PARA SOLUCIÓN PARA PERFUSIÓN	VÍA INTRAVENOSA
Finlandia	Sandoz A-S	Vancomycin Sandoz	VANCOMICINA HIDRO- CLORURO 1000 mg VIAL	POLVO PARA SOLUCIÓN PARA INYECCION	VÍA INTRAVENOSA
Finlandia	Sandoz A-S	Vancomycin Sandoz	VANCOMICINA HIDRO- CLORURO 500 mg VIAL	POLVO PARA SOLUCIÓN PARA INYECCIÓN	VÍA INTRAVENOSA
Finlandia	Xellia Pharmaceuticals Aps	Vancomycin Xellia	VANCOMICINA 1000 mg VIAL	POLVO PARA SOLUCIÓN PARA PERFUSIÓN	VÍA INTRAVENOSA
Finlandia	Xellia Pharmaceuticals Aps	Vancomycin Xellia	VANCOMICINA 125 mg CAPSULE	CÁPSULA DURA	VÍA ORAL
Finlandia	Xellia Pharmaceuticals Aps	Vancomycin Xellia	VANCOMICINA 250 mg CAPSULE	CÁPSULA DURA	VÍA ORAL
Finlandia	Xellia Pharmaceuticals Aps	Vancomycin Xellia	VANCOMICINA 500 mg VIAL	POLVO PARA SOLUCIÓN PARA PERFUSION	VÍA INTRAVENOSA

Estado miembro EU/EEA	Titular de la autorización de la comercialización	Marca de fantasía	DCI + Concentración	Forma farmacéutica	Vía de administración
Finlandia	Mip Pharma Gmbh	Vancosan	VANCOMICINA 1000 mg VIAL	POLVO PARA SOLUCIÓN PARA PERFUSIÓN	VÍA INTRAVENOSA
Finlandia	Mip Pharma Gmbh	Vancosan	VANCOMICINA 500 mg VIAL	POLVO PARA SOLUCIÓN PARA PERFUSIÓN	VÍA INTRAVENOSA
Francia	Fresenius Kabi Francia S.A.S.	Vancomycine Kabi	VANCOMICINA HIDRO- CLORURO 1000 mg	POLVO PARA SOLUCIÓN PARA INYECCIÓN	VÍA INTRAVENOSA
Francia	Fresenius Kabi Francia S.A.S.	Vancomycine Kabi	VANCOMICINA HIDRO- CLORURO 500 mg	POLVO PARA SOLUCIÓN PARA INYECCIÓN	VÍA INTRAVENOSA
Francia	Mip Pharma Gmbh	Vancomycine Mip	VANCOMICINA HIDRO- CLORURO 1020 mg VIAL	POLVO PARA SOLUCIÓN PARA PERFUSIÓN	VÍA INTRAVENOSA
Francia	Mip Pharma Gmbh	Vancomycine Mip	VANCOMICINA HIDRO- CLORURO 510 mg VIAL	POLVO PARA SOLUCIÓN PARA PERFUSIÓN	VÍA INTRAVENOSA
Francia	Mylan S.A.S	Vancomycine Mylan	VANCOMICINA HIDRO- CLORURO 1.025G VIAL	POLVO PARA SOLUCIÓN PARA PERFUSIÓN	VÍA INTRAVENOSA
Francia	Mylan S.A.S	Vancomycine Mylan	VANCOMICINA HIDRO- CLORURO 128.25 mg VIAL	POLVO PARA SOLUCIÓN PARA PERFUSIÓN	VÍA INTRAVENOSA
Francia	Mylan S.A.S	Vancomycine Mylan	VANCOMICINA HIDRO- CLORURO 256.5 mg VIAL	POLVO PARA SOLUCIÓN PARA PERFUSIÓN	VÍA INTRAVENOSA

Estado miembro EU/EEA	Titular de la autorización de la comercialización	Marca de fantasía	DCI + Concentración	Forma farmacéutica	Vía de administración
Francia	Mylan S.A.S	Vancomycine Mylan	VANCOMICINA 500 mg VIAL	POLVO PARA SOLUCIÓN PARA PERFUSIÓN	VÍA INTRAVENOSA
Francia	Sandoz	Vancomycine Sandoz	VANCOMICINA HIDRO- CLORURO 1.000 mg VIAL	POLVO PARA SOLUCIÓN PARA INYECCIÓN	VÍA INTRAVENOSA
Francia	Sandoz	Vancomycine Sandoz	VANCOMICINA HIDRO- CLORURO 1.000 mg VIAL	SOLUCIÓN PARA PERFU- SIÓN	VÍA INTRAVENOSA
Francia	Sandoz	Vancomycine Sandoz	VANCOMICINA HIDRO- CLORURO 125.18MG VIAL	POLVO PARA SOLUCIÓN PARA INYECCIÓN	VÍA INTRAVENOSA
Francia	Sandoz	Vancomycine Sandoz	VANCOMICINA HIDRO- CLORURO 256.3 mg VIAL	POLVO PARA SOLUCIÓN PARA INYECCIÓN	VÍA INTRAVENOSA
Francia	Sandoz	Vancomycine Sandoz	VANCOMICINA HIDRO- CLORURO 500 mg VIAL	POLVO PARA SOLUCIÓN PARA INYECCIÓN	VÍA INTRAVENOSA
Alemania	Ratiopharm Gmbh	Vanco	VANCOMICINA 1000 mg VIAL	POLVO PARA SOLUCIÓN PARA PERFUSIÓN	VÍA INTRAVENOSA
Alemania	Ratiopharm Gmbh	Vanco	VANCOMICINA 500 mg VIAL	POLVO PARA SOLUCIÓN PARA PERFUSIÓN	VÍA INTRAVENOSA
Alemania	Cell Pharm Gmbh	Vanco-Cell	VANCOMICINA HIDRO- CLORURO 1025 mg/ 1025 MG	POLVO PARA SOLUCIÓN PARA PERFUSIÓN/POLVO PARA SOLUCIÓN ORAL	VÍA INTRAVENOSA VÍA ORAL

Estado miembro EU/EEA	Titular de la autorización de la comercialización	Marca de fantasía	DCI + Concentración	Forma farmacéutica	Vía de administración
Alemania	Cell Pharm Gmbh	Vanco-Cell	VANCOMICINA HIDRO- CLORURO 512.5 mg/ 512.5 MG	POLVO PARA SOLUCIÓN PARA PERFUSIÓN/POLVO PARA SOLUCIÓN ORAL	VÍA INTRAVENOSA VÍA ORAL
Alemania	Riemser Pharma Gmbh	Vancomycin «lederle» 1000	VANCOMICINA HIDRO- CLORURO 1000 mg	POLVO PARA SOLUCIÓN PARA INYECCIÓN	VÍA INTRAVENOSA
Alemania	Riemser Pharma Gmbh	Vancomycin «lederle» 500	VANCOMICINA HIDRO- CLORURO 500 mg	POLVO PARA SOLUCIÓN PARA INYECCIÓN	VÍA INTRAVENOSA
Alemania	Actavis Group Ptc Ehf.	Vancomycin Actavis	VANCOMICINA HIDRO- CLORURO 512.6 mg VIAL	POLVO PARA SOLUCIÓN PARA INYECCIÓN	VÍA INTRAVENOSA VÍA ORAL
Alemania	Cnp Pharma Gmbh	Vancomycin Cnp	VANCOMICINA 1000 mg VIAL	POLVO PARA SOLUCIÓN PARA PERFUSIÓN	VÍA INTRAVENOSA
Alemania	Cnp Pharma Gmbh	Vancomycin Cnp	VANCOMICINA 500 mg VIAL	POLVO PARA SOLUCIÓN PARA PERFUSIÓN	VÍA INTRAVENOSA
Alemania	Hikma Farmacéutica (Portugal), S.A.	Vancomycin Cp	VANCOMICINA HIDRO- CLORURO 1025.2 — 1040.2MG VIAL	POLVO PARA SOLUCIÓN PARA PERFUSIÓN	VÍA INTRAVENOSA VÍA ORAL
Alemania	Hikma Farmacéutica (Portugal), S.A.	Vancomycin Cp	VANCOMICINA HIDRO- CLORURO 512.6 — 520.1MG VIAL	POLVO PARA SOLUCIÓN PARA PERFUSIÓN	VÍA INTRAVENOSA VÍA ORAL

Estado miembro EU/EEA	Titular de la autorización de la comercialización	Marca de fantasía	DCI + Concentración	Forma farmacéutica	Vía de administración
Alemania	Dr. Friedrich Eberth Arzneimittel GmbH	Vancomycin Dr. Eberth	VANCOMICINA HIDRO- CLORURO 125 mg CAP- SULE	CÁPSULA DURA	VÍA ORAL
Alemania	Dr. Friedrich Eberth Arzneimittel GmbH	Vancomycin Dr. Eberth	VANCOMICINA 250 mg CAPSULE	CÁPSULA DURA	VÍA ORAL
Alemania	Riemser Pharma GmbH	Vancomycin Entero- caps 250 mg	VANCOMICINA HIDRO- CLORURO 250 mg CAP- SULE	CÁPSULA DURA	VÍA ORAL
Alemania	Hexal Ag	Vancomycin Hexal	VANCOMICINA HIDRO- CLORURO 500 mg VIAL	POLVO PARA SOLUCIÓN PARA INYECCIÓN	VÍA INTRAVENOSA VÍA ORAL
Alemania	Hexal Ag	Vancomycin Hexal	VANCOMICINA HIDRO- CLORURO 1.000 mg VIAL	POLVO PARA SOLUCIÓN PARA INYECCION	VÍA INTRAVENOSA VÍA ORAL
Alemania	Hospira Deutschland GmbH	Vancomycin Hospira	VANCOMICINA HIDRO- CLORURO 952.38MG VIAL	POLVO PARA SOLUCIÓN PARA PERFUSION	VÍA INTRAVENOSA VÍA ORAL
Alemania	Hospira Deutschland GmbH	Vancomycin Hospira	VANCOMICINA HIDRO- CLORURO 476.19MG VIAL	POLVO PARA SOLUCIÓN PARA PERFUSIÓN	VÍA INTRAVENOSA VÍA ORAL
Alemania	Fresenius Kabi Deutschland GmbH	Vancomycin Kabi	VANCOMICINA 1000 mg VIAL	POLVO PARA CON- TRADO PARA SOLUCIÓN PARA PERFUSIÓN	VÍA INTRAVENOSA
Alemania	Fresenius Kabi Deutschland GmbH	Vancomycin Kabi	VANCOMICINA 500 mg VIAL	POLVO PARA CON- TRADO PARA SOLUCIÓN PARA PERFUSIÓN	VÍA INTRAVENOSA

Estado miembro EU/EEA	Titular de la autorización de la comercialización	Marca de fantasía	DCI + Concentración	Forma farmacéutica	Vía de administración
Alemania	Lyomark Pharma GmbH	Vancomycin Lyomark	VANCOMICINA HIDRO- CLORURO 1025 mg VIAL	POLVO PARA SOLUCIÓN PARA INYECCION/INFUSION	VÍA INTRAVENOSA
Alemania	Lyomark Pharma GmbH	Vancomycin Lyomark	VANCOMICINA HIDRO- CLORURO 512.5 mg VIAL	POLVO PARA SOLUCIÓN PARA PERFUSIÓN	VÍA INTRAVENOSA
Alemania	Mip Pharma GmbH	Vancomycin Mip Pharma	VANCOMICINA 1000 mg VIAL	POLVO PARA SOLUCIÓN PARA PERFUSIÓN	VÍA INTRAVENOSA
Alemania	Mip Pharma GmbH	Vancomycin Mip Pharma	VANCOMICINA 500 mg VIAL	POLVO PARA SOLUCIÓN PARA PERFUSIÓN	VÍA INTRAVENOSA
Alemania	Mylan Dura GmbH	Vancomycin Mylan	VANCOMICINA 1000 mg VIAL	POLVO PARA CONCENTRADO PARA SOLUCIÓN PARA PERFUSIÓN	DIRECT INTRAVENOUS INJECTION
Alemania	Mylan Dura GmbH	Vancomycin Mylan	VANCOMICINA 500 mg VIAL	POLVO PARA CONCENTRADO PARA SOLUCIÓN PARA PERFUSIÓN	DIRECT INTRAVENOUS INJECTION
Alemania	Noridem Enterprises Ltd	Vancomycin Noridem	VANCOMICINA 1000 mg VIAL	POLVO PARA CONCENTRADO PARA SOLUCIÓN PARA PERFUSIÓN	VÍA INTRAVENOSA
Alemania	Noridem Enterprises Ltd	Vancomycin Noridem	VANCOMICINA 500 mg VIAL	POLVO PARA CONCENTRADO PARA SOLUCIÓN PARA PERFUSIÓN	VÍA INTRAVENOSA

Estado miembro EU/EEA	Titular de la autorización de la comercialización	Marca de fantasía	DCI + Concentración	Forma farmacéutica	Vía de administración
Alemania	Ratiopharm Gmbh	Vancomycin Ratiopharm	VANCOMICINA HIDRO- CLORURO 512.5 mg VIAL	POLVO PARA SOLUCIÓN ORAL POLVO PARA SO- LUCIÓN PARA INYECCIÓN	VÍA INTRAVENOSA VÍA ORAL
Alemania	Xellia Pharmaceuticals Aps	Vanco-Ratiopharm	VANCOMICINA HIDRO- CLORURO 1026 mg VIAL	POLVO PARA SOLUCIÓN PARA PERFUSIÓN	VÍA INTRAVENOSA
Alemania	Xellia Pharmaceuticals Aps	Vanco-Ratiopharm	VANCOMICINA HIDRO- CLORURO 513 mg VIAL	POLVO PARA SOLUCIÓN PARA PERFUSIÓN	VÍA INTRAVENOSA
Alemania	Mip Pharma Gmbh	Vanco-Saar	VANCOMICINA HIDRO- CLORURO 1020 mg VIAL	POLVO PARA SOLUCIÓN ORAL POLVO PARA SO- LUCIÓN PARA PERFUSIÓN	VÍA INTRAVENOSA VÍA ORAL
Alemania	Mip Pharma Gmbh	Vanco-Saar	VANCOMICINA HIDRO- CLORURO 510 mg VIAL	POLVO PARA SOLUCIÓN ORAL POLVO PARA SO- LUCIÓN PARA PERFUSIÓN	VÍA INTRAVENOSA VÍA ORAL
Alemania	Cnp Pharma Gmbh	Vancosan	VANCOMICINA 1000 mg VIAL	POLVO PARA SOLUCIÓN PARA PERFUSIÓN	VÍA INTRAVENOSA
Alemania	Cnp Pharma Gmbh	Vancosan	VANCOMICINA 500 mg VIAL	POLVO PARA SOLUCIÓN PARA PERFUSIÓN	VÍA INTRAVENOSA
Alemania	Mip Pharma Gmbh	Vancosan Oral	VANCOMICINA 500 mg VIAL	POLVO PARA SOLUCIÓN ORAL	VÍA ORAL

Estado miembro EU/EEA	Titular de la autorización de la comercialización	Marca de fantasía	DCI + Concentración	Forma farmacéutica	Vía de administración
Grecia	Actavis Group Pte Ehf.	Vancomycin Actavis	VANCOMICINA 1000 mg VIAL	POLVO PARA SOLUCIÓN PARA PERFUSIÓN	VÍA INTRAVENOSA
Grecia	Actavis Group Pte Ehf.	Vancomycin Actavis	VANCOMICINA 500 mg VIAL	POLVO PARA SOLUCIÓN PARA PERFUSIÓN	VÍA INTRAVENOSA
Grecia	Farnaplius A.S.	Vancomycin Farma- plus 1000 Mg	VANCOMICINA HIDRO- CLORURO 1025.2MG UNITS	POLVO PARA SOLUCIÓN PARA PERFUSIÓN	VÍA INTRAVENOSA
Grecia	Farnaplius A.S.	Vancomycin Farma- plus 500 Mg	VANCOMICINA HIDRO- CLORURO 512.571MG UNITS	POLVO PARA SOLUCIÓN PARA PERFUSIÓN	VÍA INTRAVENOSA
Grecia	Generics Pharma Hellas Ltd	Vancomycin Gene- rics	VANCOMICINA 1000 mg VIAL	POLVO PARA SOLUCIÓN PARA PERFUSIÓN	VÍA INTRAVENOSA VÍA ORAL
Grecia	Generics Pharma Hellas Ltd	Vancomycin Gene- rics	VANCOMICINA 500 mg VIAL	POLVO PARA SOLUCIÓN PARA PERFUSIÓN	VÍA INTRAVENOSA
Grecia	Hospira Uk Ltd	Vancomicina hidro- cloruro Hospira	VANCOMICINA 500 mg VIAL	POLVO PARA SOLUCIÓN PARA PERFUSIÓN	VÍA INTRAVENOSA VÍA ORAL
Grecia	Fresenius Kabi Hellas A.E.	Vancomycin Kabi	VANCOMICINA 1000 mg VIAL	POLVO PARA CONCENTRADO PARA SOLUCIÓN PARA PERFUSIÓN	VÍA INTRAVENOSA

Estado miembro EU/EEA	Titular de la autorización de la comercialización	Marca de fantasía	DCI + Concentración	Forma farmacéutica	Vía de administración
Grecia	Fresenius Kabi Hellas A.E.	Vancomycin Kabi	VANCOMICINA 500 mg VIAL	POLVO PARA CONCENTRADO PARA SOLUCIÓN PARA PERFUSIÓN	VÍA INTRAVENOSA
Grecia	Noridem Enterprises Ltd	Vancomycin Noridem	VANCOMICINA 1000 mg VIAL	POLVO PARA CONCENTRADO PARA SOLUCIÓN PARA PERFUSIÓN	VÍA INTRAVENOSA
Grecia	Noridem Enterprises Ltd	Vancomycin Noridem	VANCOMICINA 500 mg VIAL	POLVO PARA CONCENTRADO PARA SOLUCIÓN PARA PERFUSIÓN	VÍA INTRAVENOSA
Grecia	Norma Hellas S.A.	Vancomycin Norma	VANCOMICINA 500 mg VIAL	POLVO PARA SOLUCIÓN PARA PERFUSIÓN	VÍA INTRAVENOSA
Grecia	Vocate φαρμακευτική αε	Vancomycin Vocate	VANCOMICINA 1000 mg VIAL	POLVO PARA SOLUCIÓN PARA PERFUSIÓN	VÍA INTRAVENOSA
Grecia	Vocate φαρμακευτική αε	Vancomycin Vocate	VANCOMICINA 500 mg VIAL	POLVO PARA SOLUCIÓN PARA PERFUSIÓN	VÍA INTRAVENOSA
Grecia	Finixfarm Ltd	Vancomycin φονιξφαρμ	VANCOMICINA 500 mg VIAL	POLVO PARA SOLUCIÓN PARA PERFUSIÓN	VÍA INTRAVENOSA
Grecia	Pharmaserve-Lilly Saci	Voncon	VANCOMICINA 500 mg VIAL	POLVO PARA SOLUCIÓN PARA PERFUSIÓN	VÍA INTRAVENOSA
Grecia	Demo Abec	Vondem	VANCOMICINA 1000 mg VIAL	POLVO PARA SOLUCIÓN PARA PERFUSIÓN	VÍA INTRAVENOSA

Estado miembro EU/EEA	Titular de la autorización de la comercialización	Marca de fantasía	DCI + Concentración	Forma farmacéutica	Vía de administración
Grecia	Demo Abec	Vondem	VANCOMICINA 500 mg VIAL	POLVO PARA SOLUCIÓN PARA PERFUSIÓN	VÍA INTRAVENOSA
Grecia	Vianex S.A.	Voxin® 1 g/Vial	VANCOMICINA 1.000 mg VIAL	POLVO PARA SOLUCIÓN PARA PERFUSIÓN	VÍA INTRAVENOSA
Grecia	Vianex S.A.	Voxin® 500 mg/Vial	VANCOMICINA 500 mg VIAL	POLVO PARA SOLUCIÓN PARA PERFUSIÓN	VÍA INTRAVENOSA
Hungria	Actavis Group Pte Ehf.	Selamat	VANCOMICINA 1000 mg VIAL	POLVO PARA CON- TRADO PARA SOLUCIÓN PARA PERFUSIÓN	VÍA INTRAVENOSA
Hungria	Actavis Group Pte Ehf.	Selamat	VANCOMICINA 500 mg VIAL	POLVO PARA CON- TRADO PARA SOLUCIÓN PARA PERFUSIÓN	VÍA INTRAVENOSA
Hungria	Pharmacologic Kft	Vancocin	VANCOMICINA 500 mg VIAL	POLVO PARA CON- TRADO PARA SOLUCIÓN PARA PERFUSIÓN	VÍA INTRAVENOSA
Hungria	Cnp Pharma Gmbh	Vancomycin Cnp	VANCOMICINA 1000 mg VIAL	POLVO PARA SOLUCIÓN PARA PERFUSIÓN	VÍA INTRAVENOSA
Hungria	Cnp Pharma Gmbh	Vancomycin Cnp	VANCOMICINA 500 mg VIAL	POLVO PARA SOLUCIÓN PARA PERFUSIÓN	VÍA INTRAVENOSA

Estado miembro EU/EEA	Titular de la autorización de la comercialización	Marca de fantasía	DCI + Concentración	Forma farmacéutica	Vía de administración
Hungria	Hospira Uk Ltd	Vancomycin Hospira	VANCOMICINA HIDRO- CLORURO 50 mg/ML	POLVO PARA SOLUCIÓN PARA PERFUSIÓN	VÍA INTRAVENOSA VÍA ORAL
Hungria	Fresenius Kabi Hungria Kft.	Vancomycin Kabi	VANCOMICINA 1000 mg VIAL	POLVO PARA CON- TRADO PARA SOLUCIÓN PARA PERFUSIÓN	VÍA INTRAVENOSA
Hungria	Fresenius Kabi Hungria Kft.	Vancomycin Kabi	VANCOMICINA 500 mg VIAL	POLVO PARA CON- TRADO PARA SOLUCIÓN PARA PERFUSIÓN	VÍA INTRAVENOSA
Hungria	Pharmaswiss česká Republika S.R.O.	Vancomycin Phar- maswiss	VANCOMICINA HIDRO- CLORURO 1025.14MG VIAL	POLVO PARA SOLUCIÓN PARA PERFUSIÓN	VÍA INTRAVENOSA VÍA ORAL
Hungria	Pharmaswiss česká Republika S.R.O.	Vancomycin Phar- maswiss	VANCOMICINA HIDRO- CLORURO 512.57MG VIAL	POLVO PARA SOLUCIÓN PARA PERFUSIÓN	VÍA INTRAVENOSA VÍA ORAL
Hungria	Teva Gyógyszergyár Zrt	Vancomycin-Human Teva Gyógyszergyár	VANCOMICINA 1000 mg VIAL	POLVO PARA CON- TRADO PARA SOLUCIÓN PARA PERFUSIÓN	VÍA INTRAVENOSA
Hungria	Teva Gyógyszergyár Zrt	Vancomycin-Human Teva Gyógyszergyár	VANCOMICINA 500 mg VIAL	POLVO PARA CON- TRADO PARA SOLUCIÓN PARA PERFUSIÓN	VÍA INTRAVENOSA
Islandia	Actavis Group Pte Ehf.	Vancomycin Actavis	VANCOMICINA 1000 mg VIAL	POLVO PARA CON- TRADO PARA SOLUCIÓN PARA PERFUSIÓN	VÍA INTRAVENOSA

Estado miembro EU/EEA	Titular de la autorización de la comercialización	Marca de fantasía	DCI + Concentración	Forma farmacéutica	Vía de administración
Islandia	Actavis Group Pte Ehf.	Vancomycin Actavis	VANCOMICINA HIDRO- CLORURO 1000 mg VIAL	POLVO PARA CON- TRADO PARA SOLUCIÓN PARA PERFUSIÓN	VÍA INTRAVENOSA
Islandia	Actavis Group Pte Ehf.	Vancomycin Actavis	VANCOMICINA 125 mg CAPSULE	CÁPSULA DURA	VÍA ORAL
Islandia	Actavis Group Pte Ehf.	Vancomycin Actavis	VANCOMICINA 250 mg CAPSULE	CÁPSULA DURA	VÍA ORAL
Islandia	Actavis Group Pte Ehf.	Vancomycin Actavis	VANCOMICINA 500 mg VIAL	POLVO PARA CON- TRADO PARA SOLUCIÓN PARA PERFUSIÓN	VÍA INTRAVENOSA
Islandia	Actavis Group Pte Ehf.	Vancomycin Actavis	VANCOMICINA HIDRO- CLORURO 500 mg VIAL	POLVO PARA CON- TRADO PARA SOLUCIÓN PARA PERFUSIÓN	VÍA INTRAVENOSA
Islandia	Fresenius Kabi Ab	Vancomycin Frese- nius Kabi	VANCOMICINA 1000 mg VIAL	POLVO PARA CON- TRADO PARA SOLUCIÓN PARA PERFUSIÓN	VÍA INTRAVENOSA
Islandia	Fresenius Kabi Ab	Vancomycin Frese- nius Kabi	VANCOMICINA 500 mg VIAL	POLVO PARA CON- TRADO PARA SOLUCIÓN PARA PERFUSIÓN	VÍA INTRAVENOSA
Islandia	Hospira Enterprise Bv	Vancomycin Hospira	VANCOMICINA 1.000 mg VIAL	POLVO PARA SOLUCIÓN PARA PERFUSIÓN	VÍA INTRAVENOSA
Islandia	Hospira Enterprise Bv	Vancomycin Hospira	VANCOMICINA 500 mg VIAL	POLVO PARA SOLUCIÓN PARA PERFUSIÓN	VÍA INTRAVENOSA

Estado miembro EU/EEA	Titular de la autorización de la comercialización	Marca de fantasía	DCI + Concentración	Forma farmacéutica	Vía de administración
Islandia	Xellia Pharmaceuticals Aps	Vancomycin Xellia	VANCOMICINA 125 mg CAPSULE	CÁPSULA DURA	VÍA ORAL
Islandia	Xellia Pharmaceuticals Aps	Vancomycin Xellia	VANCOMICINA 250 mg CAPSULE	CÁPSULA DURA	VÍA ORAL
Islandia	Xellia Pharmaceuticals Aps	Vancomycin Xellia	VANCOMICINA 1000 mg VIAL	POLVO PARA SOLUCIÓN PARA PERFUSIÓN	VÍA INTRAVENOSA
Islandia	Xellia Pharmaceuticals Aps	Vancomycin Xellia	VANCOMICINA 500 mg VIAL	POLVO PARA SOLUCIÓN PARA PERFUSIÓN	VÍA INTRAVENOSA
Irlanda	Flynn Pharma Ltd.	Vancocin	VANCOMICINA 50 mg/ML	POLVO PARA SOLUCIÓN PARA PERFUSIÓN	VÍA INTRAVENOSA
Irlanda	Flynn Pharma Limited	Vancocin	VANCOMICINA 50 mg/ML	POLVO PARA CON- TRADO PARA SOLUCIÓN PARA PERFUSIÓN POLVO PARA SOLUCIÓN ORAL	VÍA INTRAVENOSA VÍA ORAL
Irlanda	Flynn Pharma Limited	Vancocin Matrigel	VANCOMICINA 125 mg CAPSULE	CÁPSULA DURA	VÍA ORAL
Irlanda	Flynn Pharma Ltd.	Vancocin Matrigel	VANCOMICINA 125 mg CAPSULE	CÁPSULA DURA	VÍA ORAL
Irlanda	Flynn Pharma Limited	Vancocin Matrigel	VANCOMICINA 250 mg CAPSULE	CÁPSULA DURA	VÍA ORAL
Irlanda	Flynn Pharma Ltd.	Vancocin Matrigel	VANCOMICINA 250 mg CAPSULE	CÁPSULA DURA	VÍA ORAL

Estado miembro EU/EEA	Titular de la autorización de la comercialización	Marca de fantasía	DCI + Concentración	Forma farmacéutica	Vía de administración
Irlanda	Actavis Group Ptc Ehf.	Vancomycin Actavis	VANCOMICINA 1000 mg VIAL	POLVO PARA CONCENTRADO PARA SOLUCIÓN PARA PERFUSIÓN	VÍA INTRAVENOSA
Irlanda	Actavis Group Ptc Ehf.	Vancomycin Actavis	VANCOMICINA 500 mg VIAL	POLVO PARA CONCENTRADO PARA SOLUCIÓN PARA PERFUSIÓN	VÍA INTRAVENOSA
Irlanda	Actavis Group Ptc Ehf.	Vancomycin Actavis Group	VANCOMICINA 1000 mg VIAL	POLVO PARA CONCENTRADO PARA SOLUCIÓN PARA PERFUSIÓN	VÍA INTRAVENOSA
Irlanda	Actavis Group Ptc Ehf.	Vancomycin Actavis Group	VANCOMICINA 500 mg VIAL	POLVO PARA CONCENTRADO PARA SOLUCIÓN PARA PERFUSIÓN	VÍA INTRAVENOSA
Irlanda	Fresenius Kabi Limited	Vancomycin Fresenius Kabi	VANCOMICINA 1000 mg VIAL	POLVO PARA CONCENTRADO PARA SOLUCIÓN PARA PERFUSIÓN	VÍA INTRAVENOSA
Irlanda	Fresenius Kabi Limited	Vancomycin Fresenius Kabi	VANCOMICINA 500 mg VIAL	POLVO PARA CONCENTRADO PARA SOLUCIÓN PARA PERFUSIÓN	VÍA INTRAVENOSA
Irlanda	Hikma Farmacéutica (Portugal), S.A.	Vancomycin Hikma Farmacéutica (Portugal), S.A.	VANCOMICINA 50 mg/ML	SOLUCIÓN PARA INFUSIÓN	VÍA INTRAVENOSA
Irlanda	Hospira Uk Ltd	Vancomicina hidrocloreuro Hospira Uk	VANCOMICINA HIDROCLORURO 1.000 mg VIAL	POLVO PARA CONCENTRADO PARA SOLUCIÓN PARA PERFUSIÓN	VÍA INTRAVENOSA VÍA ORAL

Estado miembro EU/EEA	Titular de la autorización de la comercialización	Marca de fantasía	DCI + Concentración	Forma farmacéutica	Vía de administración
Irlanda	Hospira Uk Ltd	Vancomicina hidrocloreuro Hospira Uk	VANCOMICINA HIDROCLORURO 500 mg VIAL	POLVO PARA CONCENTRADO PARA SOLUCIÓN PARA PERFUSIÓN	VÍA INTRAVENOSA VÍA ORAL
Irlanda	Generics [uk] Limited	Vancomycin Mylan	VANCOMICINA 1000 mg VIAL	POLVO PARA CONCENTRADO PARA SOLUCIÓN PARA PERFUSIÓN	VÍA INTRAVENOSA
Irlanda	Generics [uk] Limited	Vancomycin Mylan	VANCOMICINA 500 mg VIAL	POLVO PARA CONCENTRADO PARA SOLUCIÓN PARA PERFUSIÓN	VÍA INTRAVENOSA
Irlanda	Mcdermott Laboratories Ltd	Vancomycin Mylan	VANCOMICINA 50 mg/ML	POLVO PARA SOLUCIÓN PARA PERFUSIÓN	VÍA INTRAVENOSA VÍA ORAL
Irlanda	Noridem Enterprises Ltd	Vancomycin Noridem Enterprises	VANCOMICINA 50 mg/ML	POLVO PARA CONCENTRADO PARA SOLUCIÓN PARA PERFUSIÓN	VÍA INTRAVENOSA
Irlanda	Noridem Enterprises Ltd	Vancomycin Noridem Enterprises Ltd.	VANCOMICINA 1000 mg VIAL	POLVO PARA CONCENTRADO PARA SOLUCIÓN PARA PERFUSIÓN	VÍA INTRAVENOSA
Irlanda	Pfizer Healthcare Irlanda	Vancomycin Pfizer Healthcare Irlanda	VANCOMICINA 1000 mg VIAL	POLVO PARA CONCENTRADO PARA SOLUCIÓN PARA PERFUSIÓN	VÍA INTRAVENOSA
Irlanda	Pfizer Healthcare Irlanda	Vancomycin Pfizer Healthcare Irlanda	VANCOMICINA 500 mg VIAL	POLVO PARA CONCENTRADO PARA SOLUCIÓN PARA PERFUSIÓN	VÍA INTRAVENOSA

Estado miembro EU/EEA	Titular de la autorización de la comercialización	Marca de fantasía	DCI + Concentración	Forma farmacéutica	Vía de administración
Italia	Genetic Spa	Levovanox	VANCOMICINA 1.000 mg VIAL	SOLUCIÓN ORAL POLVO PARA INFUSION	VÍA INTRAVENOSA VÍA ORAL
Italia	Genetic Spa	Levovanox	VANCOMICINA 250 mg CAPSULE	CÁPSULA DURA	VÍA ORAL
Italia	Genetic Spa	Levovanox	VANCOMICINA 500 mg VIAL	SOLUCIÓN ORAL POLVO PARA INFUSION	VÍA INTRAVENOSA VÍA ORAL
Italia	Genetic Spa	Maxivanil	VANCOMICINA HIDRO- CLORURO 1025.14MG VIAL	POLVO PARA SOLUCIÓN POLVO PARA SOLUCIÓN PARA PERFUSIÓN	VÍA INTRAVENOSA VÍA ORAL
Italia	Genetic Spa	Maxivanil	VANCOMICINA HIDRO- CLORURO 256 mg CAP- SULE	CÁPSULA DURA	VÍA ORAL
Italia	Genetic Spa	Maxivanil	VANCOMICINA HIDRO- CLORURO 512.57MG VIAL	POLVO PARA SOLUCIÓN ORAL POLVO PARA SO- LUCIÓN PARA PERFUSIÓN	VÍA INTRAVENOSA VÍA ORAL
Italia	Eli Lilly Italia S.P.A.	Vancocina A.P.	VANCOMICINA HIDRO- CLORURO 512.57MG VIAL	POLVO PARA SOLUCIÓN ORAL POLVO PARA SO- LUCIÓN PARA PERFUSIÓN	VÍA INTRAVENOSA VÍA ORAL
Italia	Hikma Italia S.P.A.	Vancomicina	VANCOMICINA HIDRO- CLORURO 1025.14MG VIAL	POLVO PARA SOLUCIÓN ORAL POLVO PARA SO- LUCIÓN PARA PERFUSIÓN	VÍA INTRAVENOSA VÍA ORAL

Estado miembro EU/EEA	Titular de la autorización de la comercialización	Marca de fantasía	DCI + Concentración	Forma farmacéutica	Vía de administración
Italia	Hikma Italia S.P.A.	Vancomicina Hikma	VANCOMICINA HIDRO- CLORURO 1025.14MG VIAL	POLVO PARA SOLUCIÓN ORAL POLVO PARA SO- LUCIÓN PARA PERFUSIÓN	VÍA INTRAVENOSA VÍA ORAL
Italia	Hikma Italia S.P.A.	Vancomicina Hikma	VANCOMICINA HIDRO- CLORURO 512.57MG BOTTLE	POLVO PARA SOLUCIÓN ORAL POLVO PARA SO- LUCIÓN PARA PERFUSIÓN	VÍA INTRAVENOSA VÍA ORAL
Italia	Hospira Spa	Vancomicina Hospi- ra	VANCOMICINA HIDRO- CLORURO 1.025G VIAL	POLVO PARA SOLUCIÓN PARA PERFUSIÓN	VÍA INTRAVENOSA VÍA ORAL
Italia	Hospira Spa	Vancomicina Hospi- ra	VANCOMICINA HIDRO- CLORURO 512.5 mg VIAL	POLVO PARA SOLUCIÓN PARA PERFUSIÓN	VÍA INTRAVENOSA VÍA ORAL
Italia	Fresenius Kabi Italia S.R.L.	Vancomicina Kabi	VANCOMICINA 1000 mg VIAL	POLVO PARA CON- TRADO PARA SOLUCIÓN PARA PERFUSIÓN	VÍA INTRAVENOSA
Italia	Fresenius Kabi Italia S.R.L.	Vancomicina Kabi	VANCOMICINA 500 mg VIAL	POLVO PARA CON- TRADO PARA SOLUCIÓN PARA PERFUSIÓN	VÍA INTRAVENOSA
Italia	Mylan S.P.A.	Vancomicina Mylan	VANCOMICINA 50 mg/ML	POLVO PARA SOLUCIÓN PARA PERFUSIÓN	VÍA INTRAVENOSA VÍA ORAL
Italia	Farnapplus As	Vancomycin Farma- plus	VANCOMICINA 50 mg/ML	POLVO PARA SOLUCIÓN PARA PERFUSIÓN	VÍA INTRAVENOSA

Estado miembro EU/EEA	Titular de la autorización de la comercialización	Marca de fantasía	DCI + Concentración	Forma farmacéutica	Vía de administración
Italia	Pharmatex Italia Srl	Vancotex	VANCOMICINA HIDRO- CLORURO 512.57MG VIAL	POLVO PARA SOLUCIÓN PARA PERFUSIÓN	VÍA INTRAVENOSA VÍA ORAL
Italia	Pharmatex Italia Srl	Vancotex	VANCOMICINA HIDRO- CLORURO 1025.14MG VIAL	POLVO PARA SOLUCIÓN PARA PERFUSIÓN	VÍA INTRAVENOSA VÍA ORAL
Italia	Fisiopharma Srl	Zengac	VANCOMICINA HIDRO- CLORURO 1025.14MG VIAL	POLVO PARA SOLUCIÓN PARA PERFUSIÓN	VÍA INTRAVENOSA VÍA ORAL
Italia	Fisiopharma Srl	Zengac	VANCOMICINA HIDRO- CLORURO 512.57MG VIAL	POLVO PARA SOLUCIÓN PARA PERFUSIÓN	VÍA INTRAVENOSA VÍA ORAL
Letonia	Lek Pharmaceuticals D.D. Ljubljana	Edicin	VANCOMICINA HIDRO- CLORURO 1000000 I.U. G	POLVO PARA SOLUCIÓN PARA INYECCION	VÍA INTRAVENOSA
Letonia	Actavis Group Ptc Ehf.	Vancomycin Actavis	VANCOMICINA 1000 mg VIAL	POLVO PARA CON- TRADO PARA SOLUCIÓN PARA PERFUSIÓN	VÍA INTRAVENOSA
Letonia	Actavis Group Ptc Ehf.	Vancomycin Actavis	VANCOMICINA 500 mg VIAL	POLVO PARA CON- TRADO PARA SOLUCIÓN PARA PERFUSIÓN	VÍA INTRAVENOSA
Letonia	Cnp Pharma Gmbh	Vancomycin Cnp	VANCOMICINA 1000 mg VIAL	POLVO PARA SOLUCIÓN PARA PERFUSION	VÍA INTRAVENOSA
Letonia	Cnp Pharma Gmbh	Vancomycin Cnp	VANCOMICINA 500 mg VIAL	POLVO PARA SOLUCIÓN PARA PERFUSIÓN	VÍA INTRAVENOSA

Estado miembro EU/EEA	Titular de la autorización de la comercialización	Marca de fantasía	DCI + Concentración	Forma farmacéutica	Vía de administración
Letonia	Hospira Uk Ltd	Vancomycin Hospira	VANCOMICINA 50 mg/ML	POLVO PARA CONCENTRADO PARA SOLUCIÓN PARA PERFUSIÓN	VÍA INTRAVENOSA VÍA ORAL
Letonia	Fresenius Kabi Polska Sp. Z O.O.	Vancomycin Kabi	VANCOMICINA 1000 mg VIAL	POLVO PARA CONCENTRADO PARA SOLUCIÓN PARA PERFUSIÓN	VÍA INTRAVENOSA
Letonia	Fresenius Kabi Polska Sp. Z O.O.	Vancomycin Kabi	VANCOMICINA 500 mg VIAL	POLVO PARA CONCENTRADO PARA SOLUCIÓN PARA PERFUSIÓN	VÍA INTRAVENOSA
Letonia	Pfizer Europe Ma Eeig	Vancomycin Pfizer	VANCOMICINA 1000 mg VIAL	POLVO PARA CONCENTRADO PARA SOLUCIÓN PARA PERFUSIÓN	VÍA INTRAVENOSA
Letonia	Pfizer Europe Ma Eeig	Vancomycin Pfizer	VANCOMICINA 500 mg VIAL	POLVO PARA CONCENTRADO PARA SOLUCIÓN PARA PERFUSIÓN	VÍA INTRAVENOSA
Letonia	Sandoz Pharmaceuticals D.D.	Vancomycin Sandoz	VANCOMICINA HIDROCLORURO 1000 mg VIAL	POLVO PARA SOLUCIÓN PARA PERFUSIÓN	VÍA INTRAVENOSA
Letonia	Sandoz Pharmaceuticals D.D.	Vancomycin Sandoz	VANCOMICINA HIDROCLORURO 1000 mg VIAL	POLVO PARA SOLUCIÓN PARA INYECCION	VÍA INTRAVENOSA
Letonia	Mip Pharma Gmbh	Vancosan	VANCOMICINA 1000 mg VIAL	POLVO PARA SOLUCIÓN PARA PERFUSIÓN	VÍA INTRAVENOSA

Estado miembro EU/EEA	Titular de la autorización de la comercialización	Marca de fantasía	DCI + Concentración	Forma farmacéutica	Vía de administración
Letonia	Mip Pharma Gmbh	Vancosan	VANCOMICINA 500 mg VIAL	POLVO PARA SOLUCIÓN PARA PERFUSIÓN	VÍA INTRAVENOSA
Lituania	Actavis Group Ptc Ehf.	Vancomycin Actavis	VANCOMICINA 1000 mg VIAL	POLVO PARA CON- TRADO PARA SOLUCIÓN PARA PERFUSIÓN	VÍA INTRAVENOSA
Lituania	Actavis Group Ptc Ehf.	Vancomycin Actavis	VANCOMICINA 500 mg VIAL	POLVO PARA CON- TRADO PARA SOLUCIÓN PARA PERFUSIÓN	VÍA INTRAVENOSA
Lituania	Cnp Pharma Gmbh	Vancomycin Cnp	VANCOMICINA 1000 mg VIAL	POLVO PARA SOLUCIÓN PARA PERFUSIÓN	VÍA INTRAVENOSA
Lituania	Cnp Pharma Gmbh	Vancomycin Cnp	VANCOMICINA 500 mg VIAL	POLVO PARA SOLUCIÓN PARA PERFUSIÓN	VÍA INTRAVENOSA
Lituania	Hospira Uk Ltd	Vancomycin Hospira	VANCOMICINA 50 mg/ML	POLVO PARA CON- TRADO PARA SOLUCIÓN PARA PERFUSIÓN	VÍA INTRAVENOSA VÍA ORAL
Lituania	Fresenius Kabi Polska Sp. Z O.O.	Vancomycin Kabi	VANCOMICINA 1000 mg VIAL	POLVO PARA CON- TRADO PARA SOLUCIÓN PARA PERFUSIÓN	VÍA INTRAVENOSA
Lituania	Fresenius Kabi Polska Sp. Z O.O.	Vancomycin Kabi	VANCOMICINA 500 mg VIAL	POLVO PARA CON- TRADO PARA SOLUCIÓN PARA PERFUSIÓN	VÍA INTRAVENOSA

Estado miembro EU/EEA	Titular de la autorización de la comercialización	Marca de fantasía	DCI + Concentración	Forma farmacéutica	Vía de administración
Lituania	Teva Pharma B.V.	Vancomycin Teva	VANCOMICINA 1000 I.U./ MG	POLVO PARA SOLUCIÓN PARA PERFUSIÓN	VÍA INTRAVENOSA
Lituania	Mip Pharma Gmbh	Vancosan	VANCOMICINA 1000 mg VIAL	POLVO PARA SOLUCIÓN PARA PERFUSIÓN	VÍA INTRAVENOSA
Lituania	Mip Pharma Gmbh	Vancosan	VANCOMICINA 500 mg VIAL	POLVO PARA SOLUCIÓN PARA PERFUSIÓN	VÍA INTRAVENOSA
Luxemburgo	Teva Pharma Bélgica N.V.-S.A	Vamysin	VANCOMICINA 1000 mg VIAL	POLVO PARA CON- TRADO PARA SOLUCIÓN PARA PERFUSIÓN	VÍA INTRAVENOSA
Luxemburgo	Teva Pharma Bélgica N.V.-S.A	Vamysin	VANCOMICINA 500 mg VIAL	POLVO PARA CON- TRADO PARA SOLUCIÓN PARA PERFUSIÓN	VÍA INTRAVENOSA
Luxemburgo	Fresenius Kabi Deutschland Gmbh	Vancomycin Kabi	VANCOMICINA 1000 mg VIAL	POLVO PARA CON- TRADO PARA SOLUCIÓN PARA PERFUSIÓN	VÍA INTRAVENOSA
Luxemburgo	Fresenius Kabi Deutschland Gmbh	Vancomycin Kabi	VANCOMICINA 500 mg VIAL	POLVO PARA CON- TRADO PARA SOLUCIÓN PARA PERFUSIÓN	VÍA INTRAVENOSA
Luxemburgo	Sandoz N.V.	Vancomycine San- doz	VANCOMICINA HIDRO- CLORURO 1000 mg VIAL	POLVO PARA SOLUCIÓN PARA INYECCIÓN	VÍA INTRAVENOSA

Estado miembro EU/EEA	Titular de la autorización de la comercialización	Marca de fantasía	DCI + Concentración	Forma farmacéutica	Vía de administración
Luxemburgo	Sandoz N.V.	Vancomycine Sandoz	VANCOMICINA HIDRO- CLORURO 500 mg VIAL	POLVO PARA SOLUCIÓN PARA INYECCIÓN	VÍA INTRAVENOSA
Luxemburgo	Teva Pharma Bélgica N.V.-S.A	Vancomycine Teva	VANCOMICINA 1000 mg/ 20 ML	POLVO PARA SOLUCIÓN PARA PERFUSIÓN	VÍA INTRAVENOSA VÍA ORAL
Luxemburgo	Teva Pharma Bélgica N.V.-S.A	Vancomycine Teva	VANCOMICINA 500 mg/ 10 ML	POLVO PARA SOLUCIÓN PARA PERFUSIÓN	VÍA INTRAVENOSA VÍA ORAL
Malta	Hospira Uk Ltd	Vancomicina hidro- cloruro Hospira Uk	VANCOMICINA 500 mg VIAL	POLVO PARA CON- CENTRADO PARA SOLUCIÓN PARA PERFUSIÓN	VÍA INTRAVENOSA VÍA ORAL
Malta	Norma Hellas S.A.	Vancomycin Norma	VANCOMICINA 500 mg VIAL	POLVO PARA SOLUCIÓN PARA PERFUSIÓN	VÍA INTRAVENOSA
Malta	Wockhardt Uk Ltd	Vancomycin Wock- hardt Uk Ltd	VANCOMICINA 500 mg VIAL	POLVO PARA SOLUCIÓN PARA PERFUSIÓN	VÍA INTRAVENOSA VÍA ORAL
Países Bajos	Eurocept B.V.	Vancocin Cp	VANCOMICINA 500 mg and 1000 mg	POLVO PARA SOLUCIÓN PARA PERFUSIÓN	VÍA INTRAVENOSA
Países Bajos	Eurocept B.V.	Vancocin Cp	VANCOMICINA 250 mg CAPSULE	CAPSULE	VÍA ORAL
Países Bajos	Hospira Benelux Bvba	Vancomycin Hospira	VANCOMICINA 1000 mg and 500 MG VIAL	POLVO PARA SOLUCIÓN PARA PERFUSIÓN	VÍA INTRAVENOSA VÍA ORAL

Estado miembro EU/EEA	Titular de la autorización de la comercialización	Marca de fantasía	DCI + Concentración	Forma farmacéutica	Vía de administración
Países Bajos	Cnp Pharma Gmbh	Vancomycine Cnp	VANCOMICINA 1000 mg VIAL	POLVO PARA SOLUCIÓN PARA PERFUSIÓN	VÍA INTRAVENOSA
Países Bajos	Cnp Pharma Gmbh	Vancomycine Cnp	VANCOMICINA 500 mg VIAL	POLVO PARA SOLUCIÓN PARA PERFUSIÓN	VÍA INTRAVENOSA
Países Bajos	Fresenius Kabi Nederland B.V.	Vancomycine Fresenius Kabi	VANCOMICINA 1000 mg VIAL	POLVO PARA CONCENTRADO PARA SOLUCIÓN PARA PERFUSIÓN	VÍA INTRAVENOSA
Países Bajos	Fresenius Kabi Nederland B.V.	Vancomycine Fresenius Kabi	VANCOMICINA 500 mg VIAL	POLVO PARA CONCENTRADO PARA SOLUCIÓN PARA PERFUSIÓN	VÍA INTRAVENOSA
Países Bajos	Hikma Farmacéutica (Portugal), S.A.	Vancomycine Hikma	VANCOMICINA 1000 mg VIAL	POLVO PARA CONCENTRADO PARA SOLUCIÓN PARA PERFUSIÓN	VÍA INTRAVENOSA
Países Bajos	Hikma Farmacéutica (Portugal), S.A.	Vancomycine Hikma	VANCOMICINA 500 mg VIAL	POLVO PARA CONCENTRADO PARA SOLUCIÓN PARA PERFUSIÓN	VÍA INTRAVENOSA
Países Bajos	Mylan B.V.	Vancomycine Mylan	VANCOMICINA 1000 mg VIAL	POLVO PARA SOLUCIÓN PARA PERFUSIÓN	VÍA INTRAVENOSA
Países Bajos	Mylan B.V.	Vancomycine Mylan	VANCOMICINA 500 mg VIAL	POLVO PARA SOLUCIÓN PARA PERFUSIÓN	VÍA INTRAVENOSA

Estado miembro EU/EEA	Titular de la autorización de la comercialización	Marca de fantasía	DCI + Concentración	Forma farmacéutica	Vía de administración
Países Bajos	Pfizer B.V.	Vancomycine Pfizer	VANCOMICINA 1000 mg VIAL	POLVO PARA CONCENTRADO PARA SOLUCIÓN PARA PERFUSIÓN	VÍA INTRAVENOSA
Países Bajos	Pfizer B.V.	Vancomycine Pfizer	VANCOMICINA 500 mg VIAL	POLVO PARA CONCENTRADO PARA SOLUCIÓN PARA PERFUSIÓN	VÍA INTRAVENOSA
Países Bajos	Pharma Regulatory Solutions Ltd.	Vancomycine Pharma Regulatory	VANCOMICINA 500 mg per vial	POLVO PARA CONCENTRADO PARA SOLUCIÓN PARA PERFUSIÓN	VÍA INTRAVENOSA
Países Bajos	Pharma Regulatory Solutions Ltd.	Vancomycine Pharma Regulatory	VANCOMICINA 1000 mg per vial	POLVO PARA CONCENTRADO PARA SOLUCIÓN PARA PERFUSIÓN	VÍA INTRAVENOSA
Países Bajos	Sandoz B.V.	Vancomycine Sandoz	VANCOMICINA HIDROCLORURO 1000 mg VIAL	POLVO PARA SOLUCIÓN PARA INYECCIÓN	VÍA INTRAVENOSA
Países Bajos	Sandoz B.V.	Vancomycine Sandoz	VANCOMICINA HIDROCLORURO 500 mg VIAL	POLVO PARA SOLUCIÓN PARA INYECCIÓN	VÍA INTRAVENOSA
Países Bajos	Teva Nederland B.V.	Vancomycine Teva	VANCOMICINA 1000 mg VIAL	POLVO PARA CONCENTRADO PARA SOLUCIÓN PARA PERFUSIÓN	VÍA INTRAVENOSA
Países Bajos	Teva Nederland B.V.	Vancomycine Teva	VANCOMICINA 500 mg VIAL	POLVO PARA CONCENTRADO PARA SOLUCIÓN PARA PERFUSIÓN	VÍA INTRAVENOSA

Estado miembro EU/EEA	Titular de la autorización de la comercialización	Marca de fantasía	DCI + Concentración	Forma farmacéutica	Vía de administración
Países Bajos	Xellia Pharmaceuticals Aps	Vancomycine Xellia	VANCOMICINA HIDRO- CLORURO 1026 mg VIAL	POLVO PARA SOLUCIÓN PARA PERFUSIÓN	VÍA INTRAVENOSA
Países Bajos	Xellia Pharmaceuticals Aps	Vancomycine Xellia	VANCOMICINA HIDRO- CLORURO 513 mg VIAL	POLVO PARA SOLUCIÓN PARA PERFUSIÓN	VÍA INTRAVENOSA
Noruega	Actavis Group Ptc Ehf.	Vancomycin Actavis Group Ptc Ehf.	VANCOMICINA 1000 mg VIAL	POLVO PARA SOLUCIÓN PARA PERFUSIÓN	VÍA INTRAVENOSA
Noruega	Actavis Group Ptc Ehf.	Vancomycin Actavis Group Ptc Ehf.	VANCOMICINA 500 mg VIAL	POLVO PARA SOLUCIÓN PARA PERFUSIÓN	VÍA INTRAVENOSA
Noruega	Cnp Pharma Gmbh	Vancomycin Cnp Pharma	VANCOMICINA 1000 mg VIAL	POLVO PARA SOLUCIÓN PARA PERFUSIÓN	VÍA INTRAVENOSA
Noruega	Cnp Pharma Gmbh	Vancomycin Cnp Pharma	VANCOMICINA 500 mg VIAL	POLVO PARA SOLUCIÓN PARA PERFUSIÓN	VÍA INTRAVENOSA
Noruega	Fresenius Kabi Norge As	Vancomycin Frese- nius Kabi	VANCOMICINA 1000 mg VIAL	POLVO PARA CON- TRADO PARA SOLUCIÓN PARA PERFUSIÓN	VÍA INTRAVENOSA
Noruega	Fresenius Kabi Norge As	Vancomycin Frese- nius Kabi	VANCOMICINA 500 mg VIAL	POLVO PARA CON- TRADO PARA SOLUCIÓN PARA PERFUSIÓN	VÍA INTRAVENOSA
Noruega	Hospira Enterprise Bv	Vancomycin Hospira	VANCOMICINA 1.000 mg VIAL	POLVO PARA SOLUCIÓN PARA PERFUSIÓN	VÍA INTRAVENOSA

Estado miembro EU/EEA	Titular de la autorización de la comercialización	Marca de fantasía	DCI + Concentración	Forma farmacéutica	Vía de administración
Noruega	Hospira Enterprise Bv	Vancomycin Hospira	VANCOMICINA 500 mg VIAL	POLVO PARA SOLUCIÓN PARA PERFUSIÓN	VÍA INTRAVENOSA
Noruega	Mip Pharma GmbH	Vancomycin Mip	VANCOMICINA 1000 mg VIAL	POLVO PARA SOLUCIÓN PARA PERFUSIÓN	VÍA INTRAVENOSA
Noruega	Mip Pharma GmbH	Vancomycin Mip	VANCOMICINA 500 mg VIAL	POLVO PARA SOLUCIÓN PARA PERFUSIÓN	VÍA INTRAVENOSA
Noruega	Farmaplus A.S.	Vancomycin Mylan	VANCOMICINA HIDRO- CLORURO 1.000 mg BOT- TLE	POLVO PARA CON- TRADO PARA SOLUCIÓN PARA PERFUSIÓN	VÍA INTRAVENOSA
Noruega	Farmaplus A.S.	Vancomycin Mylan	VANCOMICINA HIDRO- CLORURO 500 mg BOTTLE	POLVO PARA CON- TRADO PARA SOLUCIÓN PARA PERFUSIÓN	VÍA INTRAVENOSA
Noruega	Pfizer As	Vancomycin Pfizer	VANCOMICINA 1000 mg VIAL	POLVO PARA CON- TRADO PARA SOLUCIÓN PARA PERFUSIÓN	VÍA INTRAVENOSA
Noruega	Pfizer As	Vancomycin Pfizer	VANCOMICINA 500 mg VIAL	POLVO PARA CON- TRADO PARA SOLUCIÓN PARA PERFUSIÓN	VÍA INTRAVENOSA
Noruega	Xellia Pharmaceuticals Aps	Vancomycin Xellia	VANCOMICINA 125 mg CAPSULE	CÁPSULA DURA	VÍA ORAL
Noruega	Xellia Pharmaceuticals Aps	Vancomycin Xellia	VANCOMICINA HIDRO- CLORURO 500 mg VIAL	POLVO PARA SOLUCIÓN PARA PERFUSIÓN	VÍA INTRAVENOSA

Estado miembro EU/EEA	Titular de la autorización de la comercialización	Marca de fantasía	DCI + Concentración	Forma farmacéutica	Vía de administración
Polonia	Sandoz GmbH	Edicin	VANCOMICINA HIDRO- CLORURO 1.000 mg VIAL	POLVO PARA SOLUCIÓN PARA INYECCIÓN	VÍA INTRAVENOSA
Polonia	Sandoz GmbH	Edicin	VANCOMICINA HIDRO- CLORURO 500 mg VIAL	POLVO PARA SOLUCIÓN PARA INYECCIÓN	VÍA INTRAVENOSA
Polonia	Actavis Group Ptc Ehf.	Vancomycin Actavis	VANCOMICINA 1000 mg VIAL	POLVO PARA CON- TRADO PARA SOLUCIÓN PARA PERFUSIÓN	VÍA INTRAVENOSA
Polonia	Actavis Group Ptc Ehf.	Vancomycin Actavis	VANCOMICINA 500 mg VIAL	POLVO PARA CON- TRADO PARA SOLUCIÓN PARA PERFUSIÓN	VÍA INTRAVENOSA
Polonia	Fresenius Kabi Polska Sp. Z O.O.	Vancomycin Kabi	VANCOMICINA 1000 mg VIAL	POLVO PARA CON- TRADO PARA SOLUCIÓN PARA PERFUSIÓN	VÍA INTRAVENOSA
Polonia	Fresenius Kabi Polska Sp. Z O.O.	Vancomycin Kabi	VANCOMICINA 500 mg VIAL	POLVO PARA CON- TRADO PARA SOLUCIÓN PARA PERFUSIÓN	VÍA INTRAVENOSA
Polonia	Mip Pharma Polska Sp. Z O.O.	Vancomycin Mip	VANCOMICINA HIDRO- CLORURO 1020 mg VIAL	POLVO PARA SOLUCIÓN ORAL POLVO PARA SO- LUCIÓN PARA PERFUSIÓN	VÍA INTRAVENOSA VÍA ORAL
Polonia	Mip Pharma Polska Sp. Z O.O.	Vancomycin Mip	VANCOMICINA HIDRO- CLORURO 510 mg VIAL	POLVO PARA SOLUCIÓN ORAL POLVO PARA SO- LUCIÓN PARA PERFUSIÓN	VÍA INTRAVENOSA VÍA ORAL

Estado miembro EU/EEA	Titular de la autorización de la comercialización	Marca de fantasía	DCI + Concentración	Forma farmacéutica	Vía de administración
Polonia	Sandoz GmbH	Vancomycin Sandoz	VANCOMICINA HIDRO- CLORURO 1000 mg VIAL	POLVO PARA SOLUCIÓN PARA INYECCIÓN	VÍA INTRAVENOSA
Polonia	Sandoz GmbH	Vancomycin Sandoz	VANCOMICINA HIDRO- CLORURO 500 mg VIAL	POLVO PARA SOLUCIÓN PARA INYECCIÓN	VÍA INTRAVENOSA
Portugal	Axellia Pharmaceuticals ApS	Vancomicina Axelia	Vancomicina hidrocloreuro 1000 vial	Polvo para solución para inyección	vía intravenosa
Portugal	Axellia Pharmaceuticals ApS	Vancomicina Axelia	Vancomicina hidrocloreuro 500 vial	Polvo para solución para inyección	vía intravenosa
Portugal	Laboratórios Azevedos — Indústria Farmacéutica, S.A.	Vancomicina Azeve- dos	Vancomicina hidrocloreu- ro1000 mg VIAL	POLVO PARA SOLUCIÓN PARA PERFUSIÓN	VÍA INTRAVENOSA
Portugal	Laboratórios Azevedos — Indústria Farmacéutica, S.A.	Vancomicina Azeve- dos	Vancomicina hidrocloreuro 500 mg VIAL	POLVO PARA SOLUCIÓN PARA PERFUSIÓN	VÍA INTRAVENOSA
Portugal	Accord Healthcare Limited	Vancomicina Comi- bino	VANCOMICINA HIDRO- CLORURO 1000 mg bottle	POLVO PARA SOLUCIÓN PARA PERFUSIÓN	VÍA INTRAVENOSA
Portugal	Accord Healthcare Limited	Vancomicina Comi- bino	Vancomicina hidrocloreuro 500 mg bottle	POLVO PARA SOLUCIÓN PARA PERFUSIÓN	VÍA INTRAVENOSA
Portugal	Generis Farmacéutica, S.A.	Vancomicina Gene- ris	VANCOMICINA HIDRO- CLORURO 1000 mg	POLVO PARA SOLUCIÓN PARA PERFUSIÓN	VÍA INTRAVENOSA

Estado miembro EU/EEA	Titular de la autorización de la comercialización	Marca de fantasía	DCI + Concentración	Forma farmacéutica	Vía de administración
Portugal	Generis Farmacéutica, S.A.	Vancomicina Generis	VANCOMICINA HIDRO- CLORURO 500 mg VIAL	POLVO PARA SOLUCIÓN PARA PERFUSIÓN	VÍA INTRAVENOSA
Portugal	Hikma Farmacéutica (Portugal), S.A.	Vancomicina Hikma	Vancomicina hidrocloreuro 1000 mg VIAL	POLVO PARA CON- TRADO PARA SOLUCIÓN PARA PERFUSIÓN	VÍA INTRAVENOSA
Portugal	Hikma Farmacéutica (Portugal), S.A.	Vancomicina Hikma	VANCOMICINA HIDRO- CLORURO 1000 mg VIAL	POLVO PARA SOLUCIÓN PARA PERFUSIÓN	VÍA INTRAVENOSA
Portugal	Hikma Farmacéutica (Portugal), S.A.	Vancomicina Hikma	Vancomicina hidrocloreuro 500 mg vial	POLVO PARA CON- TRADO PARA SOLUCIÓN PARA PERFUSIÓN	VÍA INTRAVENOSA
Portugal	Hikma Farmacéutica (Portugal), S.A.	Vancomicina Hikma	VANCOMICINA HIDRO- CLORURO 500 mg vial	POLVO PARA SOLUCIÓN PARA PERFUSIÓN	VÍA INTRAVENOSA
Portugal	Fresenius Kabi Pharma Portugal Lda.	Vancomicina Kabi	Vancomicina hidrocloreuro 1000 mg VIAL	POLVO PARA CON- TRADO PARA SOLUCIÓN PARA PERFUSIÓN	VÍA INTRAVENOSA
Portugal	Fresenius Kabi Pharma Portugal Lda.	Vancomicina Kabi	Vancomicina hidrocloreuro 500 mg VIAL	POLVO PARA CON- TRADO PARA SOLUCIÓN PARA PERFUSIÓN	VÍA INTRAVENOSA
Portugal	Labesfal Laboratorios Almiro, S.A.	Vancomicina Labesfal	Vancomicina hidrocloreuro 1000 mg vial	POLVO PARA SOLUCIÓN PARA PERFUSIÓN	VÍA INTRAVENOSA

Estado miembro EU/EEA	Titular de la autorización de la comercialización	Marca de fantasía	DCI + Concentración	Forma farmacéutica	Vía de administración
Portugal	Labesfal Laboratorios Almiro, S.A.	Vancomicina Labesfal	Vancomicina hidrocloreuro 500 mg vial	POLVO PARA SOLUCIÓN PARA PERFUSIÓN	VÍA INTRAVENOSA
Portugal	Laboratórios Normon, S.A.	Vancomicina Normon	VANCOMICINA HIDROCLORURO 1026 mg Vial	POLVO PARA SOLUCIÓN PARA PERFUSIÓN	VÍA INTRAVENOSA, vía oral
Portugal	Laboratórios Normon, S.A.	Vancomicina Normon	VANCOMICINA HIDROCLORURO 513 mg Vial	POLVO PARA SOLUCIÓN PARA PERFUSIÓN	VÍA INTRAVENOSA, vía oral
Portugal	Quimedical Produtos Farmacêuticos, Lda	Vancomicina Quimedical	VANCOMICINA HIDROCLORURO 1025 mg VIAL	POLVO PARA SOLUCIÓN PARA PERFUSIÓN	VÍA INTRAVENOSA
Portugal	Quimedical Produtos Farmacêuticos, Lda	Vancomicina Quimedical	VANCOMICINA HIDROCLORURO 512MG VIAL	POLVO PARA SOLUCIÓN PARA PERFUSIÓN	VÍA INTRAVENOSA
Portugal	Hospira Portugal Lda	Vancomycin Hospira	VANCOMICINA HIDROCLORURO 1000 mg vial	POLVO PARA CONCENTRADO PARA SOLUCIÓN PARA PERFUSIÓN	VÍA INTRAVENOSA
Portugal	Hospira Portugal Lda	Vancomycin Hospira	VANCOMICINA HIDROCLORURO 500 mg Vial	POLVO PARA CONCENTRADO PARA SOLUCIÓN PARA PERFUSIÓN	VÍA INTRAVENOSA
Portugal	Anfarm Hellas, S.A	Vangrofin	Vancomicina hidrocloreuro 500 Vial	polvo para solución para perfusión	vía intravenosa
Rumania	Lek Pharmaceuticals D.D. Ljubljana	Edicin	VANCOMICINA HIDROCLORURO 1MG VIAL	POLVO PARA SOLUCIÓN PARA INYECCIÓN	VÍA INTRAVENOSA

Estado miembro EU/EEA	Titular de la autorización de la comercialización	Marca de fantasía	DCI + Concentración	Forma farmacéutica	Vía de administración
Rumania	Lek Pharmaceuticals D.D. Ljubljana	Edicin	VANCOMICINA HIDRO- CLORURO 500 mg VIAL	POLVO PARA SOLUCIÓN PARA INYECCIÓN	VÍA INTRAVENOSA
Rumania	Mylan S.A.S	Vancomicina Farma- plus	VANCOMICINA 1000 mg VIAL	POLVO PARA CON- TRADO PARA SOLUCIÓN PARA PERFUSIÓN	VÍA INTRAVENOSA
Rumania	Mylan S.A.S	Vancomicina Farma- plus	VANCOMICINA 500 mg VIAL	POLVO PARA CON- TRADO PARA SOLUCIÓN PARA PERFUSIÓN	VÍA INTRAVENOSA
Rumania	Hospira Uk Ltd	Vancomicină Hospi- ra	VANCOMICINA 50 mg/ML	POLVO PARA CON- TRADO PARA SOLUCIÓN PARA PERFUSIÓN	VÍA INTRAVENOSA VÍA ORAL
Rumania	Fresenius Kabi Rumania S.R.L.	Vancomicina Kabi	VANCOMICINA 1000 mg VIAL	POLVO PARA CON- TRADO PARA SOLUCIÓN PARA PERFUSIÓN	VÍA INTRAVENOSA
Rumania	Fresenius Kabi Rumania S.R.L.	Vancomicina Kabi	VANCOMICINA 500 mg VIAL	POLVO PARA CON- TRADO PARA SOLUCIÓN PARA PERFUSIÓN	VÍA INTRAVENOSA
Rumania	Pharmaswiss česká Republika S.R.O.	Vancomicină Phar- maswiss	VANCOMICINA HIDRO- CLORURO 1025.14MG/ 20 ML	POLVO PARA SOLUCIÓN PARA PERFUSIÓN	VÍA INTRAVENOSA VÍA ORAL
Rumania	Pharmaswiss česká Republika S.R.O.	Vancomicină Phar- maswiss	VANCOMICINA HIDRO- CLORURO 512.57MG/ 10 ML	POLVO PARA SOLUCIÓN PARA PERFUSIÓN	VÍA INTRAVENOSA VÍA ORAL

Estado miembro EU/EEA	Titular de la autorización de la comercialización	Marca de fantasía	DCI + Concentración	Forma farmacéutica	Vía de administración
Rumania	Cnp Pharma Gmbh	Vancomycin Cnp	VANCOMICINA 1000 mg VIAL	POLVO PARA SOLUCIÓN PARA PERFUSIÓN	VÍA INTRAVENOSA VÍA ORAL
Rumania	Cnp Pharma Gmbh	Vancomycin Cnp	VANCOMICINA 500 mg VIAL	POLVO PARA SOLUCIÓN PARA PERFUSIÓN	VÍA INTRAVENOSA VÍA ORAL
Rumania	Hospira Uk Ltd	Vancomycin Hospira	VANCOMICINA HIDRO- CLORURO 50 mg/ML	POLVO PARA SOLUCIÓN PARA PERFUSIÓN	VÍA INTRAVENOSA VÍA ORAL
Eslovaquia	Sandoz Pharmaceuticals D.D.	Edicin	VANCOMICINA HIDRO- CLORURO 500 mg VIAL	POLVO PARA SOLUCIÓN PARA INYECCIÓN	VÍA INTRAVENOSA
Eslovaquia	Sandoz Pharmaceuticals D.D.	Edicin	VANCOMICINA HIDRO- CLORURO 1000 mg VIAL	POLVO PARA SOLUCIÓN PARA INYECCIÓN	VÍA INTRAVENOSA
Eslovaquia	Cnp Pharma Gmbh	Vancomycin Cnp	VANCOMICINA 1000 mg VIAL	POLVO PARA SOLUCIÓN PARA PERFUSIÓN	VÍA INTRAVENOSA
Eslovaquia	Cnp Pharma Gmbh	Vancomycin Cnp	VANCOMICINA 500 mg VIAL	POLVO PARA SOLUCIÓN PARA PERFUSIÓN	VÍA INTRAVENOSA
Eslovaquia	Mylan S.A.S.	Vancomycin Farma- Plus	VANCOMICINA HIDRO- CLORURO 500 mg VIAL	POLVO PARA SOLUCIÓN PARA INYECCIÓN	VÍA INTRAVENOSA
Eslovaquia	Hospira Uk Ltd	Vancomycin Hospira	VANCOMICINA 50 mg/ML	POLVO PARA CON- CENTRADO PARA SOLUCIÓN PARA PERFUSIÓN	VÍA INTRAVENOSA VÍA ORAL

Estado miembro EU/EEA	Titular de la autorización de la comercialización	Marca de fantasía	DCI + Concentración	Forma farmacéutica	Vía de administración
Eslovaquia	Fresenius Kabi S.R.O	Vancomycin Kabi	VANCOMICINA 1000 mg VIAL	POLVO PARA CONCENTRADO PARA SOLUCIÓN PARA PERFUSIÓN	VÍA INTRAVENOSA
Eslovaquia	Fresenius Kabi S.R.O	Vancomycin Kabi	VANCOMICINA 500 mg VIAL	POLVO PARA CONCENTRADO PARA SOLUCIÓN PARA PERFUSIÓN	VÍA INTRAVENOSA
Eslovaquia	Mylan S.A.S	Vancomycin Mylan	VANCOMICINA 50 mg/ML	POLVO PARA SOLUCIÓN PARA PERFUSIÓN	VÍA INTRAVENOSA VÍA ORAL
Eslovaquia	Hikma Farmacéutica (Portugal), S.A.	Vancomycin Pharmedmaswiss	VANCOMICINA 50 mg/ML	POLVO PARA SOLUCIÓN PARA PERFUSIÓN	VÍA INTRAVENOSA VÍA ORAL
Eslovenia	Lek Pharmaceuticals D.D. Ljubljana	Edicin	VANCOMICINA 1MG VIAL	POLVO PARA SOLUCIÓN PARA INYECCIÓN	VÍA INTRAVENOSA
Eslovenia	Lek Pharmaceuticals D.D. Ljubljana	Edicin	VANCOMICINA 500 mg VIAL	POLVO PARA SOLUCIÓN PARA INYECCIÓN	VÍA INTRAVENOSA
Eslovenia	Mylan S.A.S	Vancomycin Mylan	VANCOMICINA 50 mg/ML	POLVO PARA SOLUCIÓN PARA PERFUSIÓN	VÍA INTRAVENOSA VÍA ORAL
Eslovenia	Actavis Group Pte Ehf.	Vankomicin Actavis	VANCOMICINA 1000 mg VIAL	POLVO PARA CONCENTRADO PARA SOLUCIÓN PARA PERFUSIÓN	VÍA INTRAVENOSA

Estado miembro EU/EEA	Titular de la autorización de la comercialización	Marca de fantasía	DCI + Concentración	Forma farmacéutica	Vía de administración
Eslovenia	Actavis Group Ptc Ehf.	Vankomicin Actavis	VANCOMICINA 500 mg VIAL	POLVO PARA CONCENTRADO PARA SOLUCIÓN PARA PERFUSIÓN	VÍA INTRAVENOSA
Eslovenia	FarmaPlus AS	Vankomicin Farma-Plus	VANCOMICINA 500 mg VIAL	POLVO PARA CONCENTRADO PARA SOLUCIÓN PARA PERFUSIÓN	VÍA INTRAVENOSA
Eslovenia	FarmaPlus AS	Vankomicin Farma-Plus	VANCOMICINA 1000 mg VIAL	POLVO PARA CONCENTRADO PARA SOLUCIÓN PARA PERFUSIÓN	VÍA INTRAVENOSA
Eslovenia	Fresenius Kabi Deutschland Gmbh	Vankomicin Kabi	VANCOMICINA 1000 mg VIAL	POLVO PARA CONCENTRADO PARA SOLUCIÓN PARA PERFUSIÓN	VÍA INTRAVENOSA
Eslovenia	Fresenius Kabi Deutschland Gmbh	Vankomicin Kabi	VANCOMICINA 500 mg VIAL	POLVO PARA CONCENTRADO PARA SOLUCIÓN PARA PERFUSIÓN	VÍA INTRAVENOSA
Eslovenia	Lek Pharmaceuticals D.D. Ljubljana	Vankomicin Lek	VANCOMICINA 1000 mg VIAL	POLVO PARA SOLUCIÓN PARA INYECCIÓN	VÍA INTRAVENOSA
Eslovenia	Lek Pharmaceuticals D.D. Ljubljana	Vankomicin Lek	VANCOMICINA 500 mg VIAL	POLVO PARA SOLUCIÓN PARA INYECCIÓN	VÍA INTRAVENOSA

Estado miembro EU/EEA	Titular de la autorización de la comercialización	Marca de fantasía	DCI + Concentración	Forma farmacéutica	Vía de administración
Eslovenia	Pfizer Luxembourg Sarl	Vancomicin Pfizer	VANCOMICINA 1000 mg VIAL	POLVO PARA CONCENTRADO PARA SOLUCIÓN PARA PERFUSIÓN	VÍA INTRAVENOSA
Eslovenia	Pfizer Luxembourg Sarl	Vancomicin Pfizer	VANCOMICINA 500 mg VIAL	POLVO PARA CONCENTRADO PARA SOLUCIÓN PARA PERFUSIÓN	VÍA INTRAVENOSA
España	Cnp Pharma Gmbh	Vancomicina CNP	VANCOMICINA 1000 mg VIAL	POLVO PARA SOLUCIÓN PARA PERFUSIÓN	VÍA INTRAVENOSA
España	Cnp Pharma Gmbh	Vancomicina CNP	VANCOMICINA 500 mg VIAL	POLVO PARA SOLUCIÓN PARA PERFUSIÓN	VÍA INTRAVENOSA
España	Hospira Productos Farmacéuticos Y Hospitalarios, S.L.	Vancomicina Hospira	VANCOMICINA 1.000 mg VIAL	POLVO PARA SOLUCIÓN PARA INYECCIÓN	VÍA INTRAVENOSA VÍA ORAL
España	Hospira Productos Farmacéuticos Y Hospitalarios, S.L.	Vancomicina Hospira	VANCOMICINA 500 mg VIAL	POLVO PARA SOLUCIÓN PARA INYECCIÓN	VÍA INTRAVENOSA VÍA ORAL
España	Accord Healthcare S.L.U.	Vancomicina IV Accord	VANCOMICINA 1.000 mg VIAL	POLVO PARA SOLUCIÓN PARA INYECCIÓN	VÍA INTRAVENOSA
España	Accord Healthcare S.L.U.	Vancomicina IV Accord	VANCOMICINA 500 mg VIAL	POLVO PARA SOLUCIÓN PARA INYECCIÓN	VÍA INTRAVENOSA

Estado miembro EU/EEA	Titular de la autorización de la comercialización	Marca de fantasía	DCI + Concentración	Forma farmacéutica	Vía de administración
España	Fresenius Kabi España S.A.U.	Vancomicina Kabi	VANCOMICINA 1000 mg VIAL	POLVO PARA CONCENTRADO PARA SOLUCIÓN PARA PERFUSIÓN	VÍA INTRAVENOSA
España	Fresenius Kabi España S.A.U.	Vancomicina Kabi	VANCOMICINA 500 mg VIAL	POLVO PARA CONCENTRADO PARA SOLUCIÓN PARA PERFUSIÓN	VÍA INTRAVENOSA
España	Kern Pharma, S.L.	Vancomicina Kern Pharma	VANCOMICINA HIDROCLORURO 1000 mg VIAL	POLVO PARA CONCENTRADO PARA SOLUCIÓN PARA PERFUSIÓN	VÍA INTRAVENOSA
España	Kern Pharma, S.L.	Vancomicina Kern Pharma	VANCOMICINA 500 mg VIAL	POLVO PARA CONCENTRADO PARA SOLUCIÓN PARA PERFUSIÓN	VÍA INTRAVENOSA
España	Mylan Pharmaceuticals, S.L.	Vancomicina Mylan	VANCOMICINA 50 mg/ML	POLVO PARA CONCENTRADO PARA SOLUCIÓN PARA PERFUSIÓN	VÍA INTRAVENOSA
España	Laboratorios Normon, S.A.	Vancomicina Normon	VANCOMICINA 1.000 mg VIAL	POLVO PARA SOLUCIÓN PARA PERFUSIÓN	VÍA INTRAVENOSA
España	Laboratorios Normon, S.A.	Vancomicina Normon	VANCOMICINA 500 mg VIAL	POLVO PARA SOLUCIÓN PARA PERFUSIÓN	VÍA INTRAVENOSA

Estado miembro EU/EEA	Titular de la autorización de la comercialización	Marca de fantasía	DCI + Concentración	Forma farmacéutica	Vía de administración
España	Pfizer, S.L.	Vancomicina Pfizer	VANCOMICINA 1000 mg VIAL	POLVO PARA CONCENTRADO PARA SOLUCIÓN PARA PERFUSIÓN	VÍA INTRAVENOSA
España	Pfizer, S.L.	Vancomicina Pfizer	VANCOMICINA 500 mg VIAL	POLVO PARA CONCENTRADO PARA SOLUCIÓN PARA PERFUSIÓN	VÍA INTRAVENOSA
España	Laboratorio Ramon Sala, S.L.	Vancomicina Sala	VANCOMICINA 1.000 mg VIAL	POLVO PARA SOLUCIÓN PARA INYECCIÓN	VÍA INTRAVENOSA
España	Laboratorio Ramon Sala, S.L.	Vancomicina Sala	VANCOMICINA 500 mg VIAL	POLVO PARA SOLUCIÓN PARA INYECCIÓN	VÍA INTRAVENOSA
Suecia	Pharmacodane Aps	Vancocin	VANCOMICINA 125 mg CAPSULE	CÁPSULA DURA	VÍA ORAL
Suecia	Farnaplius A.S.	Vancomycin	VANCOMICINA HIDROCLORURO 1.000 mg BOTTLE	POLVO PARA CONCENTRADO PARA SOLUCIÓN PARA PERFUSIÓN	VÍA INTRAVENOSA
Suecia	Farnaplius A.S.	Vancomycin	VANCOMICINA HIDROCLORURO 500 mg BOTTLE	POLVO PARA CONCENTRADO PARA SOLUCIÓN PARA PERFUSIÓN	VÍA INTRAVENOSA
Suecia	Actavis Group Pte Ehf.	Vancomycin Actavis	VANCOMICINA 1000 mg VIAL	POLVO PARA CONCENTRADO PARA SOLUCIÓN PARA PERFUSIÓN	VÍA INTRAVENOSA
Suecia	Actavis Group Pte Ehf.	Vancomycin Actavis	VANCOMICINA 125 mg CAPSULE	CÁPSULA DURA	VÍA ORAL

Estado miembro EU/EEA	Titular de la autorización de la comercialización	Marca de fantasía	DCI + Concentración	Forma farmacéutica	Vía de administración
Suecia	Actavis Group Ptc Ehf.	Vancomycin Actavis	VANCOMICINA 250 mg CAPSULE	CÁPSULA DURA	VÍA ORAL
Suecia	Actavis Group Ptc Ehf.	Vancomycin Actavis	VANCOMICINA 500 mg VIAL	POLVO PARA CONCENTRADO PARA SOLUCIÓN PARA PERFUSIÓN	VÍA INTRAVENOSA
Suecia	Cnp Pharma Gmbh	Vancomycin Cnp	VANCOMICINA 1000 mg VIAL	POLVO PARA SOLUCIÓN PARA PERFUSIÓN	VÍA INTRAVENOSA
Suecia	Cnp Pharma Gmbh	Vancomycin Cnp	VANCOMICINA 500 mg VIAL	POLVO PARA SOLUCIÓN PARA PERFUSIÓN	VÍA INTRAVENOSA
Suecia	Farnapplus As	Vancomycin Farnapplus	VANCOMICINA HIDROCLORURO 500 mg VIAL	POLVO PARA SOLUCIÓN PARA PERFUSIÓN	VÍA INTRAVENOSA
Suecia	Hospira Enterprise Bv	Vancomycin Hospira	VANCOMICINA 1.000 mg VIAL	POLVO PARA SOLUCIÓN PARA PERFUSIÓN	VÍA INTRAVENOSA
Suecia	Hospira Enterprise Bv	Vancomycin Hospira	VANCOMICINA 500 mg VIAL	POLVO PARA SOLUCIÓN PARA PERFUSIÓN	VÍA INTRAVENOSA
Suecia	Mip Pharma Gmbh	Vancomycin Mip	VANCOMICINA 1000 mg VIAL	POLVO PARA SOLUCIÓN PARA PERFUSIÓN	VÍA INTRAVENOSA
Suecia	Mip Pharma Gmbh	Vancomycin Mip	VANCOMICINA 500 mg VIAL	POLVO PARA SOLUCIÓN PARA PERFUSIÓN	VÍA INTRAVENOSA

Estado miembro EU/EEA	Titular de la autorización de la comercialización	Marca de fantasía	DCI + Concentración	Forma farmacéutica	Vía de administración
Suecia	Mylan Hospital As	Vancomycin Mylan	VANCOMICINA 1000 mg VIAL	POLVO PARA CONCENTRADO PARA SOLUCIÓN PARA PERFUSIÓN	VÍA INTRAVENOSA
Suecia	Mylan Hospital As	Vancomycin Mylan	VANCOMICINA 500 mg VIAL	POLVO PARA CONCENTRADO PARA SOLUCIÓN PARA PERFUSIÓN	VÍA INTRAVENOSA
Suecia	Orion Corporation	Vancomycin Orion	VANCOMICINA 1000 mg VIAL	POLVO PARA CONCENTRADO PARA SOLUCIÓN PARA PERFUSIÓN	VÍA INTRAVENOSA
Suecia	Orion Corporation	Vancomycin Orion	VANCOMICINA 500 mg VIAL	POLVO PARA CONCENTRADO PARA SOLUCIÓN PARA PERFUSIÓN	VÍA INTRAVENOSA
Suecia	Sandoz A-S	Vancomycin Sandoz	VANCOMICINA HIDROCLORURO 1000 mg VIAL	POLVO PARA SOLUCIÓN PARA INYECCIÓN	VÍA INTRAVENOSA
Suecia	Sandoz A-S	Vancomycin Sandoz	VANCOMICINA HIDROCLORURO 500 mg VIAL	POLVO PARA SOLUCIÓN PARA INYECCIÓN	VÍA INTRAVENOSA
Suecia	Xellia Pharmaceuticals Aps	Vancomycin Xellia	VANCOMICINA 1000 mg VIAL	POLVO PARA SOLUCIÓN PARA PERFUSIÓN	VÍA INTRAVENOSA
Suecia	Xellia Pharmaceuticals Aps	Vancomycin Xellia	VANCOMICINA 125 mg CAPSULE	CÁPSULA DURA	VÍA ORAL

Estado miembro EU/EEA	Titular de la autorización de la comercialización	Marca de fantasía	DCI + Concentración	Forma farmacéutica	Vía de administración
Suecia	Xellia Pharmaceuticals Aps	Vancomycin Xellia	VANCOMICINA 250 mg CAPSULE	CÁPSULA DURA	VÍA ORAL
Suecia	Xellia Pharmaceuticals Aps	Vancomycin Xellia	VANCOMICINA 500 mg VIAL	POLVO PARA SOLUCIÓN PARA PERFUSIÓN	VÍA INTRAVENOSA
Reino Unido	Flynn Pharma Ltd.	Vancocin	VANCOMICINA 1.000 mg VIAL	POLVO PARA SOLUCIÓN ORAL POLVO PARA SO- LUCIÓN PARA PERFUSIÓN	VÍA INTRAVENOSA VÍA ORAL
Reino Unido	Flynn Pharma Ltd.	Vancocin	VANCOMICINA 500 mg VIAL	POLVO PARA SOLUCIÓN ORAL POLVO PARA SO- LUCIÓN PARA PERFUSIÓN	VÍA INTRAVENOSA VÍA ORAL
Reino Unido	Flynn Pharma Limited	Vancocin Matrigel	VANCOMICINA 125 mg CAPSULE	CÁPSULA DURA	VÍA ORAL
Reino Unido	Flynn Pharma Ltd.	Vancocin Matrigel	VANCOMICINA 125 mg CAPSULE	CÁPSULA DURA	VÍA ORAL
Reino Unido	Actavis Group Ptc Ehf.	Vancomycin Actavis	VANCOMICINA 1000 mg VIAL	POLVO PARA CON- TRADO PARA SOLUCIÓN PARA PERFUSIÓN	VÍA INTRAVENOSA
Reino Unido	Actavis Group Ptc Ehf.	Vancomycin Actavis	VANCOMICINA 500 mg VIAL	POLVO PARA CON- TRADO PARA SOLUCIÓN PARA PERFUSIÓN	VÍA INTRAVENOSA
Reino Unido	Actavis Group Ptc Ehf.	Vancomycin Actavis	VANCOMICINA 125 mg CAPSULE	CÁPSULA DURA	VÍA ORAL
Reino Unido	Actavis Group Ptc Ehf.	Vancomycin Actavis	VANCOMICINA 250 mg CAPSULE	CÁPSULA DURA	VÍA ORAL

Estado miembro EU/EEA	Titular de la autorización de la comercialización	Marca de fantasía	DCI + Concentración	Forma farmacéutica	Vía de administración
Reino Unido	Co-Pharma Limited	Vancomycin Co-Pharma	VANCOMICINA 125 mg CAPSULE	CÁPSULA DURA	VÍA ORAL
Reino Unido	Co-Pharma Limited	Vancomycin Co-Pharma	VANCOMICINA 250 mg CAPSULE	CÁPSULA DURA	VÍA ORAL
Reino Unido	Fresenius Kabi Limited	Vancomycin Fresenius Kabi	VANCOMICINA 1000 mg VIAL	POLVO PARA CONCENTRADO PARA SOLUCIÓN PARA PERFUSIÓN	VÍA INTRAVENOSA
Reino Unido	Fresenius Kabi Limited	Vancomycin Fresenius Kabi	VANCOMICINA 500 mg VIAL	POLVO PARA CONCENTRADO PARA SOLUCIÓN PARA PERFUSIÓN	VÍA INTRAVENOSA
Reino Unido	Hikma Farmacéutica (Portugal), S.A.	Vancomycin Hikma Farmacéutica (Portugal), S.A.	VANCOMICINA HIDROCLORURO 1000 mg VIAL	POLVO PARA CONCENTRADO PARA SOLUCIÓN PARA PERFUSIÓN	VÍA INTRAVENOSA
Reino Unido	Hikma Farmacéutica (Portugal), S.A.	Vancomycin Hikma Farmacéutica (Portugal), S.A.	VANCOMICINA HIDROCLORURO 500 mg VIAL	POLVO PARA CONCENTRADO PARA SOLUCIÓN PARA PERFUSIÓN	VÍA INTRAVENOSA
Reino Unido	Hospira Uk Ltd	Vancomicina hidrocloreuro Hospira Uk	VANCOMICINA 1.000 mg VIAL	POLVO PARA CONCENTRADO PARA SOLUCIÓN PARA PERFUSIÓN	VÍA INTRAVENOSA VÍA ORAL
Reino Unido	Hospira Uk Ltd	Vancomicina hidrocloreuro Hospira Uk	VANCOMICINA 500 mg VIAL	POLVO PARA CONCENTRADO PARA SOLUCIÓN PARA PERFUSIÓN	VÍA INTRAVENOSA VÍA ORAL

Estado miembro EU/EEA	Titular de la autorización de la comercialización	Marca de fantasía	DCI + Concentración	Forma farmacéutica	Vía de administración
Reino Unido	Laboratorio Reig Jofre, S.A.	Vancomycin Labora- torio Reig Jofré	VANCOMICINA 1.000 mg VIAL	POLVO PARA SOLUCIÓN ORAL POLVO PARA SO- LUCIÓN PARA PERFUSIÓN	VÍA INTRAVENOSA VÍA ORAL
Reino Unido	Laboratorio Reig Jofre, S.A.	Vancomycin Labora- torio Reig Jofré	VANCOMICINA 500 mg VIAL	POLVO PARA SOLUCIÓN ORAL POLVO PARA SO- LUCIÓN PARA PERFUSIÓN	VÍA INTRAVENOSA VÍA ORAL
Reino Unido	Mip Pharma Gmbh	Vancomycin Mip Pharma Gmbh	VANCOMICINA 1000 mg VIAL	POLVO PARA SOLUCIÓN PARA PERFUSIÓN	VÍA INTRAVENOSA
Reino Unido	Mip Pharma Gmbh	Vancomycin Mip Pharma Gmbh	VANCOMICINA 500 mg VIAL	POLVO PARA SOLUCIÓN PARA PERFUSIÓN	VÍA INTRAVENOSA
Reino Unido	Morningside Healthcare Ltd	Vancomycin Mor- ningside Healthcare	VANCOMICINA HIDRO- CLORURO 128.15 mg CAPSULE	CÁPSULA DURA	VÍA ORAL
Reino Unido	Noridem Enterprises Ltd	Vancomycin Nori- dem Enterprises	VANCOMICINA 1000 mg VIAL	POLVO PARA CON- TRADO PARA SOLUCIÓN PARA PERFUSIÓN	VÍA INTRAVENOSA
Reino Unido	Noridem Enterprises Ltd	Vancomycin Nori- dem Enterprises	VANCOMICINA 500 mg VIAL	POLVO PARA CON- TRADO PARA SOLUCIÓN PARA PERFUSIÓN	VÍA INTRAVENOSA
Reino Unido	Nrim Limited	Vancomycin Nrim	VANCOMICINA 1000 mg VIAL	POLVO PARA CON- TRADO PARA SOLUCIÓN PARA PERFUSIÓN	VÍA INTRAVENOSA

Estado miembro EU/EEA	Titular de la autorización de la comercialización	Marca de fantasía	DCI + Concentración	Forma farmacéutica	Vía de administración
Reino Unido	Nrim Limited	Vancomycin Nrim	VANCOMICINA 500 mg VIAL	POLVO PARA CONCENTRADO PARA SOLUCIÓN PARA PERFUSIÓN	VÍA INTRAVENOSA
Reino Unido	Pfizer Limited	Vancomycin Pfizer	VANCOMICINA 1000 mg VIAL	POLVO PARA CONCENTRADO PARA SOLUCIÓN PARA PERFUSIÓN	VÍA INTRAVENOSA
Reino Unido	Pfizer Limited	Vancomycin Pfizer	VANCOMICINA 500 mg VIAL	POLVO PARA CONCENTRADO PARA SOLUCIÓN PARA PERFUSIÓN	VÍA INTRAVENOSA
Reino Unido	Sandoz Ltd	Vancomycin Sandoz Ltd	VANCOMICINA HIDROCLORURO 1000 mg VIAL	POLVO PARA SOLUCIÓN PARA INYECCIÓN	VÍA INTRAVENOSA
Reino Unido	Sandoz Ltd	Vancomycin Sandoz Ltd	VANCOMICINA HIDROCLORURO 500 mg VIAL	POLVO PARA SOLUCIÓN PARA INYECCIÓN	VÍA INTRAVENOSA
Reino Unido	Teva Uk Limited	Vancomycin Teva Uk	VANCOMICINA 1000 mg VIAL	POLVO PARA CONCENTRADO PARA SOLUCIÓN PARA PERFUSIÓN	VÍA INTRAVENOSA
Reino Unido	Teva Uk Limited	Vancomycin Teva Uk	VANCOMICINA 500 mg VIAL	POLVO PARA CONCENTRADO PARA SOLUCIÓN PARA PERFUSIÓN	VÍA INTRAVENOSA
Reino Unido	Wockhardt Uk Ltd	Vancomycin Wockhardt Uk Ltd	VANCOMICINA 1.000 mg VIAL	POLVO PARA SOLUCIÓN PARA PERFUSIÓN	VÍA INTRAVENOSA VÍA ORAL

Estado miembro EU/EEA	Titular de la autorización de la comercialización	Marca de fantasía	DCI + Concentración	Forma farmacéutica	Vía de administración
Reino Unido	Wockhardt Uk Ltd	Vancomycin Wockhardt Uk Ltd	VANCOMICINA 500 mg VIAL	POLVO PARA SOLUCIÓN PARA PERFUSIÓN	VÍA INTRAVENOSA VÍA ORAL
Reino Unido	Xellia Pharmaceuticals Aps	Vancomycin Xellia Pharmaceuticals	VANCOMICINA 250 mg CAPSULE	CAPSULAS	VÍA ORAL
Reino Unido	Xellia Pharmaceuticals Aps	Vancomycin Xellia Pharmaceuticals Aps	VANCOMICINA 125 mg CAPSULE	CÁPSULAS	VÍA ORAL
Reino Unido	Xellia Pharmaceuticals Aps	Vancomycin Xellia Pharmaceuticals Aps	VANCOMICINA 1000 mg VIAL	POLVO PARA CONCENTRADO PARA SOLUCIÓN PARA PERFUSIÓN	VÍA INTRAVENOSA
Reino Unido	Xellia Pharmaceuticals Aps	Vancomycin Xellia Pharmaceuticals Aps	VANCOMICINA 500 mg VIAL	POLVO PARA CONCENTRADO PARA SOLUCIÓN PARA PERFUSIÓN	VÍA INTRAVENOSA

ANEXO III

Lista de nombres, formas farmacéuticas, concentraciones de los medicamentos veterinarios, especies animales, vías de administración, solicitantes y titulares de la autorización de comercialización en los Estados miembros

Estado miembro de la UE/EEE	Solicitante/titular de la autorización de comercialización	Nombre	DCI	Forma farmacéutica	Dosis	Especie de destino	Vía de administración
Austria	Continental Pharmaceutica SPRL Rue Laid Burniat 1, 1348 Louvain-la-Neuve Belgium	EQUIMOXECTIN 18,92 mg/g, Gel zum Eingeben für Pferde und Ponys	Moxidectina	Gel oral	18,92 mg/g	Caballos y ponis	Oral
Austria	Zoetis Österreich GmbH Floridsdorfer Hauptstrasse 1 1210 Wien Austria	EQUEST PRAMOX 19,5 mg/g + 121,7 mg/g Gel zum Eingeben für Pferde	Moxidectina, praziquantel	Gel oral	19,5 mg/g 121,7 mg/g	Equino	Oral
Austria	Zoetis Österreich GmbH Floridsdorfer Hauptstrasse 1 1210 Wien Austria	EQUEST 18,92 mg/g, Gel zum Eingeben für Pferde und Ponys	Moxidectina	Gel oral	18,92 mg/g	Caballos y ponis	Oral
Austria	Zoetis Österreich GmbH Floridsdorfer Hauptstrasse 1 1210 Wien Austria	Cydetin TriclaMox 1 mg/ml + 50 mg/ml Lösung zum Eingeben für Schafe	Moxidectina, triclabendazol	Solución oral	1 mg/ml 50 mg/ml	Ovino	Oral
Austria	Zoetis Österreich GmbH Floridsdorfer Hauptstrasse 1 1210 Wien Austria	Cydetin 1 mg/ml — Lösung zum Eingeben für Schafe	Moxidectina	Solución oral	1 mg/ml	Ovino	Oral
Austria	Continental Pharmaceutica SPRL Rue Laid Burniat 1, 1348 Louvain-la-Neuve Belgium	Equipramox 19,5 mg/g + 121,7 mg/g Gel zum Eingeben für Pferde	Moxidectina, praziquantel	Gel oral	19,5 mg/g 121,7 mg/g	Equino	Oral

Estado miembro de la UE/EEE	Solicitante/titular de la autorización de comercialización	Nombre	DCI	Forma farmacéutica	Dosis	Especie de destino	Vía de administración
Austria	Zoetis Österreich GmbH Floridsdorfer Hauptstrasse 1 1210 Wien Austria	Cydectin TriclaMox 5 mg/ml + 200 mg/ml Lösung zum Aufgießen für Rinder	Moxidectina, triclabendazol	Solución para unción dorsal continua	5 mg/ml 200 mg/ml	Vacuno	Tópica, en el lomo del animal
Austria	Zoetis Österreich GmbH Floridsdorfer Hauptstrasse 1 1210 Wien Austria	CYDECTIN 5 mg/ml POUR-ON — Lösung zum Übergießen für Rinder	Moxidectina	Solución para unción dorsal continua	5 mg/ml	Vacuno	Tópica, en el lomo del animal
Bélgica	Zoetis Belgium SA Rue Laid Burniat, 1 1348 Louvain-la-Neuve Belgium	Cydectin 1 % m/v	Moxidectina	Solución inyec- table	10 mg/ml	Vacuno	Subcutánea
Bélgica	Zoetis Belgium SA Rue Laid Burniat, 1 1348 Louvain-la-Neuve Belgium	Cydectin 0,1 %	Moxidectina	Solución oral	1 mg/ml	Ovino	Oral
Bélgica	Zoetis Belgium SA Rue Laid Burniat, 1 1348 Louvain-la-Neuve Belgium	Cydectin 0,5 %	Moxidectina	Solución para unción dorsal continua	5 mg/ml	Vacuno	Tópica, en el lomo del animal
Bélgica	Zoetis Belgium SA Rue Laid Burniat, 1 1348 Louvain-la-Neuve Belgium	Cydectin 10 % LA	Moxidectina	Solución inyec- table	100 mg/ml	Vacuno	Subcutánea
Bélgica	Zoetis Belgium SA Rue Laid Burniat, 1 1348 Louvain-la-Neuve Belgium	Cydectin Triclamox 1 mg/ml+ 50 mg/ml so- lution orale pour ovins	Moxidectina, triclabendazol	Solución oral	1 mg/ml 50 mg/ml	Ovino	Oral

Estado miembro de la UE/EEE	Solicitante/titular de la autorización de comercialización	Nombre	DCI	Forma farmacéutica	Dosis	Especie de destino	Vía de administración
Bélgica	Zoetis Belgium SA Rue Laid Burniat, 1 1348 Louvain-la-Neuve Belgium	Cydetin TriclaMox 5 mg/ml + 200 mg/ml solution pour-on pour bovins	Moxidectina, triclabendazol	Solución para unción dorsal continua	5 mg/ml 200 mg/ml	Vacuno	Tópica, en el lomo del animal
Bélgica	Zoetis Belgium SA Rue Laid Burniat, 1 1348 Louvain-la-Neuve Belgium	Equest Gel Oral	Moxidectina	Gel oral	18,92 mg/g	Caballos y ponis	Oral
Bélgica	Zoetis Belgium SA Rue Laid Burniat, 1 1348 Louvain-la-Neuve Belgium	Equest Pramox gel oral	Moxidectina prazicuantel	Gel oral	19,5 mg/g 121,7 mg/g	Equino	Oral
Bélgica	Continental Farmaceutica Rue Laid Burniat 1, 1348 Louvain-la-Neuve Belgium	Equimoxectin gel oral	Moxidectina	Gel oral	18,92 mg/g	Caballos y ponis	Oral
Bélgica	Continental Farmaceutica Rue Laid Burniat 1, 1348 Louvain-la-Neuve Belgium	Equipramox gel oral	Moxidectina prazicuantel	Gel oral	19,5 mg/g 121,7 mg/g	Equino	Oral
Bélgica	Zoetis Belgium SA Rue Laid Burniat 1, 1348 Louvain-la-Neuve Belgium	Equest oral gel	Moxidectina	Gel oral	18,92 mg/g	Caballos y ponis	Oral
República Checa	Zoetis Česká republika s.r.o. Stroupežnického 17 150 00 Praha 5 Czech Republic	Equest 18,92 mg/g pe- rorální gel	Moxidectina	Gel oral	18,92 mg	Caballos y ponis	Oral

Estado miembro de la UE/EEE	Solicitante/titular de la autorización de comercialización	Nombre	DCI	Forma farmacéutica	Dosis	Especie de destino	Vía de administración
República Checa	Zoetis Česká republika s.r.o. Stroupežnického 17 150 00 Praha 5 Czech Republic	Equest Pramox perorální gel	Moxidectina praziquantel	Gel oral	19,5 mg/g 121,7 mg/g	Equino	Oral
República Checa	Zoetis Česká republika s.r.o. Stroupežnického 17 150 00 Praha 5 Czech Republic	Equipramox perorální gel	Moxidectina praziquantel	Gel oral	19,5 mg/g 121,7 mg/g	Equino	Oral
Dinamarca	Zoetis Finland OY Tietokuja 4 00330 Helsinki Finland	Cydectin Pour-On Vet.	Moxidectina	Solución para unción dorsal continua	5 mg/ml	Vacuno	Tópica, en el lomo del animal
Dinamarca	Zoetis Finland OY Tietokuja 4 00330 Helsinki Finland	Cydectin TriclaMox	Moxidectina, triclabendazol	Solución oral	1 mg/ml 50 mg/ml	Ovino	Oral
Dinamarca	Zoetis Finland OY Tietokuja 4 00330 Helsinki Finland	Cydectin TriclaMox	Moxidectina, triclabendazol	Solución para unción dorsal continua	5 mg/ml 200 mg/ml	Vacuno	Tópica, en el lomo del animal
Dinamarca	Zoetis Finland OY Tietokuja 4 00330 Helsinki Finland	Cydectin Vet.	Moxidectina	Solución inyectable	10 mg/ml	Vacuno	Subcutánea
Dinamarca	Zoetis Finland OY Tietokuja 4 00330 Helsinki Finland	Cydectin Vet.	Moxidectina	Solución oral	1 mg/ml	Ovino	Oral

Estado miembro de la UE/EEE	Solicitante/titular de la autorización de comercialización	Nombre	DCI	Forma farmacéutica	Dosis	Especie de destino	Vía de administración
Dinamarca	Zoetis Finland OY Tietokuja 4 00330 Helsinki Finland	Equest Pramox Vet.	Moxidectina, prazicuantel	Gel oral	19,5 mg/g 121,7 mg/g	Equino	Oral
Dinamarca	Zoetis Finland OY Tietokuja 4 00330 Helsinki Finland	Equest Vet.	Moxidectina	Gel oral	18,92 mg	Caballos y ponis	Oral
Dinamarca	Continental Pharmaceutica Rue Laid Burniat 1, 1348 Louvain-la-Neuve Belgium	Equimoxectin	Moxidectina	Gel oral	18,92 mg/g	Caballos y ponis	Oral
Dinamarca	Continental Pharmaceutica Rue Laid Burniat 1, 1348 Louvain-la-Neuve Belgium	Equipramox	Moxidectina, prazicuantel	Gel oral	19,5 mg/g 121,7 mg/g	Equino	Oral
Estonia	Zoetis Belgium S.A. Rue Laid Burniat, 1 1348 Louvain-la-Neuve Belgium	Equest 2 % Oral Gel for Horses	Moxidectina	Gel oral	18,92 mg/g	Caballos y ponis	Oral
Estonia	Zoetis Belgium S.A. Rue Laid Burniat, 1 1348 Louvain-la-Neuve Belgium	Equest Pramox Oral Gel	Moxidectina, prazicuantel	Gel oral	19,5 mg/g 121,7 mg/g	Equino	Oral
Estonia	Continental Pharmaceutica Rue Laid Burniat 1, 1348 Louvain-la-Neuve Belgium	Equipramox	Moxidectina, prazicuantel	Gel oral	19,5 mg/g 121,7 mg/g	Equino	Oral

Estado miembro de la UE/EEE	Solicitante/titular de la autorización de comercialización	Nombre	DCI	Forma farmacéutica	Dosis	Especie de destino	Vía de administración
Finlandia	Zoetis Finland Oy Tietokuja 4 00330 Helsinki Finland	Cydetin Pour-On vet	Moxidectina	Solución para unción dorsal continua	5 mg/ml	Vacuno	Tópica, en el lomo del animal
Finlandia	Zoetis Finland Oy Tietokuja 4 00330 Helsinki Finland	Equest Pramox	Moxidectina, prazicuantel	Gel oral	19,5 mg/g 121,7 mg/g	Equino	Oral
Finlandia	Zoetis Finland Oy Tietokuja 4 00330 Helsinki Finland	Equest vet	Moxidectina	Gel oral	18,92 mg/g	Caballos y ponis	Oral
Finlandia	Continental Pharmaceutica Rue Laid Burniat 1, 1348 Louvain-la-Neuve Belgium	Equimoxectin vet	Moxidectina	Gel oral	18,92 mg/g	Caballos y ponis	Oral
Finlandia	Continental Pharmaceutica Rue Laid Burniat 1, 1348 Louvain-la-Neuve Belgium	Equipramox vet	Moxidectina, prazicuantel	Gel oral	19,5 mg/g 121,7 mg/g	Equino	Oral
Francia	ZOETIS France 23-25 Avenue du Docteur Lannelongue 75014 Paris France	EQUEST GEL ORAL	Moxidectina	Gel oral	18,92 mg/g	Caballos y ponis	Oral
Francia	ZOETIS France 23-25 Avenue du Docteur Lannelongue 75014 Paris France	EQUEST PRAMOX	Moxidectina, prazicuantel	Gel oral	19,5 mg/g 121,7 mg/g	Equino	Oral

Estado miembro de la UE/EEE	Solicitante/titular de la autorización de comercialización	Nombre	DCI	Forma farmacéutica	Dosis	Especie de destino	Vía de administración
Francia	ZOETIS France 23-25 Avenue du Docteur Lannelongue 75014 Paris France	MOXIQUEST GEL ORAL	Moxidectina	Gel oral	18,92 mg/g	Caballos y ponis	Oral
Francia	Continental Pharmaceutica Rue Laid Burniat 1, 1348 Louvain-la-Neuve Belgium	EQUIMOXECTIN 18,92 MG/G GEL ORAL POUR CHEVAUX ET PONEYS	Moxidectina	Gel oral	18,92 mg/g	Caballos y ponis	Oral
Francia	Continental Pharmaceutica Rue Laid Burniat 1, 1348 Louvain-la-Neuve Belgium	EQUIPRAMOX 19,5 MG/G + 121,7 MG/ G GEL ORAL	Moxidectina, prazicuantel	Gel oral	19,5 mg/g 121,7 mg/g	Equino	Oral
Francia	ZOETIS FRANCE 23-25 Avenue du Docteur Lannelongue 75014 Paris France	CYDECTINE 1 % SOLUTION INJECTABLE POUR BOVINS	Moxidectina	Solución inyectable	10 mg/ml	Vacuno	Subcutánea
Francia	ZOETIS FRANCE 23-25 Avenue du Docteur Lannelongue 75014 Paris France	CYDECTINE 0,1 % SOLUTION ORALE POUR OVINS	Moxidectina	Solución oral	1 mg/ml	Ovino	Oral
Francia	ZOETIS FRANCE 23-25 Avenue du Docteur Lannelongue 75014 Paris France	CYDECTINE 0,5 % SOLUTION POUR-ON POUR BOVINS	Moxidectina	Solución para unción dorsal continua	5 mg/ml	Vacuno	Tópica, en el lomo del animal

Estado miembro de la UE/EEE	Solicitante/titular de la autorización de comercialización	Nombre	DCI	Forma farmacéutica	Dosis	Especie de destino	Vía de administración
Francia	ZOETIS FRANCE 23-25 Avenue du Docteur Lannelongue 75014 Paris France	CYDECTINE 1 % SOLUTION INJECTABLE POUR OVINS	Moxidectina	Solución inyectable	10 mg/ml	Ovino	Subcutánea
Francia	ZOETIS FRANCE 23-25 Avenue du Docteur Lannelongue 75014 Paris France	CYDECTINE 10 % LA POUR BOVINS	Moxidectina	Solución inyectable	100 mg/ml	Vacuno	Subcutánea
Francia	ZOETIS FRANCE 23-25 Avenue du Docteur Lannelongue 75014 Paris France	CYDECTINE LA 20 MG/ML SOLUTION INJECTABLE POUR OVINS	Moxidectina	Solución inyectable	20 mg/ml	Ovino	Subcutánea
Francia	ZOETIS FRANCE 23-25 Avenue du Docteur Lannelongue 75014 Paris France	CYDECTINE TRICLAMOX 1 MG/ML + 50 MG/ML SOLUTION BUVABLE POUR OVINS	Moxidectina, triclabendazol	Solución oral	1 mg/ml 50 mg/ml	Ovino	Oral
Francia	ZOETIS FRANCE 23-25 Avenue du Docteur Lannelongue 75014 Paris France	ZERMEX 2 % LA SOLUTION INJECTABLE POUR OVINS	Moxidectina	Solución inyectable	20 mg/ml	Ovino	Subcutánea
Francia	ZOETIS FRANCE 23-25 Avenue du Docteur Lannelongue 75014 Paris France	ZERMEX 10 % LA SOLUTION INJECTABLE POUR BOVINS	Moxidectina	Solución inyectable	100 mg/ml	Vacuno	Subcutánea

Estado miembro de la UE/EEE	Solicitante/titular de la autorización de comercialización	Nombre	DCI	Forma farmacéutica	Dosis	Especie de destino	Vía de administración
Francia	ZOETIS FRANCE 23-25 Avenue du Docteur Lannelongue 75014 Paris France	CYDECTINE TRICLA-MOX 5 MG/ML + 200 MG/ML SOLUTION POUR POUR-ON POUR BOVINS	Moxidectina, triclabendazol	Solución para unción dorsal continua	5 mg/ml 200 mg/ml	Vacuno	Tópica, en el lomo del animal
Francia	Continental Pharmaceutica Rue Laid Burniat 1, 1348 Louvain-la-Neuve Belgium	ZERMEX 5 MG/ML SOLUTION POUR-ON POUR BOVINS	Moxidectina	Solución para unción dorsal continua	5 mg/ml	Vacuno	Tópica, en el lomo del animal
Francia	Continental Pharmaceutica Rue Laid Burniat 1, 1348 Louvain-la-Neuve Belgium	ZERMEX 1 MG/ML SOLUTION ORALE POUR OVINS	Moxidectina	Solución oral	1 mg/ml	Ovino	Oral
Alemania	CC-Pharma GmbH In den Feldern 2 D-54570 Densborn Germany	Equest Pramox 19,5 mg/g + 121,7 mg/g	Moxidectina prazicuantel	Gel oral	19,5 mg/g 121,7 mg/g	Equino	Oral
Alemania	Continental Pharmaceutica s.p.r. Rue Laid Burniat 1, 1348 Louvain-la-Neuve Belgium	Equipramox 19,5 mg/g + 121,7 mg/g	Moxidectina prazicuantel	Gel oral	19,5 mg/g 121,7 mg/g	Equino	Oral
Alemania	Continental Pharmaceutica s.p.r. Rue Laid Burniat 1, 1348 Louvain-la-Neuve Belgium	Equimoxectin 18,92 mg/g	Moxidectina	Gel oral	18,92 mg/g	Caballos y ponis	Oral

Estado miembro de la UE/EEE	Solicitante/titular de la autorización de comercialización	Nombre	DCI	Forma farmacéutica	Dosis	Especie de destino	Vía de administración
Alemania	Zoetis Deutschland GmbH Schellingstr. 1 D-10785 Berlin Germany	Cydectin 1 % Injektions- lösung	Moxidectina	Solución inyectable	10 mg/ml	Vacuno	Subcutánea
Alemania	Zoetis Deutschland GmbH Schellingstraße 1 D-10785 Berlin Germany	Equest Orales Gel	Moxidectina	Gel oral	18,92 mg/g	Equino	Oral
Alemania	Zoetis Deutschland GmbH Schellingstraße 1 D-10785 Berlin Germany	Cydectin 0.1 % orale Lösung für Schafe	Moxidectina	Suspensión oral	1 mg/ml	Ovino	Oral
Alemania	Zoetis Deutschland GmbH Schellingstraße 1 D-10785 Berlin Germany	Cydectin 10 % LA für Rinder	Moxidectina	Solución inyectable	100 mg/ml	Vacuno	Subcutánea
Alemania	Zoetis Deutschland GmbH Schellingstraße 1 D-10785 Berlin Germany	Cydectin TriclaMox 1 mg/ml + 50 mg/ml Lösung zum Eingeben für Schafe	Moxidectina, triclabendazol	Solución oral	1 mg/ml 50 mg/ml	Ovino	Oral
Alemania	Zoetis Deutschland GmbH Schellingstraße 1 D-10785 Berlin Germany	Equest Pramox 19,5 mg/ g + 121,7 mg/g	Moxidectina, praziquantel	Gel oral	19,5 mg/g 121,7 mg/g	Equino	Oral
Alemania	Zoetis Deutschland GmbH Schellingstraße 1 D-10785 Berlin Germany	Zermex 1 mg/ml	Moxidectina	Solución oral	1 mg/ml	Ovino	Oral

Estado miembro de la UE/EEE	Solicitante/titular de la autorización de comercialización	Nombre	DCI	Forma farmacéutica	Dosis	Especie de destino	Vía de administración
Alemania	Zoetis Deutschland GmbH Schellingstraße 1 D-10785 Berlin Germany	Cydectin TriclaMox 5 mg/ml + 200 mg/ml Lösung zum Aufgießen für Rinder	Moxidectina, triclabendazol	Solución para unción dorsal continua	5 mg/ml 200 mg/ml	Vacuno	Tópica, en el lomo del animal
Alemania	Zoetis Deutschland GmbH Schellingstraße 1 D-10785 Berlin Germany	Cydectin 0,5 % Pour-on	Moxidectina	Solución para unción dorsal continua	5 mg/ml	Vacuno	Tópica, en el lomo del animal
Grecia	ZOETIS HELLAS Mesogeion 243 154 51 Neo Psixiko Athens Greece	CYDECTIN cattle	Moxidectina	Solución inyec- table	10 mg/ml	Vacuno	Subcutánea
Grecia	ZOETIS HELLAS Mesogeion 243 154 51 Neo Psixiko Athens Greece	CYDECTIN oral sheep	Moxidectina	Solución oral	1 mg/ml	Ovino	Oral
Grecia	ZOETIS HELLAS Mesogeion 243 154 51 Neo Psixiko Athens Greece	CYDECTIN pour on cat- tle	Moxidectina	Solución para unción dorsal continua	5 mg/ml	Vacuno	Tópica, en el lomo del animal
Grecia	ZOETIS HELLAS Mesogeion 243 154 51 Neo Psixiko Athens Greece	CYDECTIN 1 %	Moxidectina	Solución inyec- table	10 mg/ml	Ovino	Subcutánea

Estado miembro de la UE/EEE	Solicitante/titular de la autorización de comercialización	Nombre	DCI	Forma farmacéutica	Dosis	Especie de destino	Vía de administración
Grecia	ZOETIS HELLAS Mesogeion 243 154 51 Neo Psixiko Athens Greece	CYDECTIN LA Cattle	Moxidectina	Solución inyectable	100 mg/ml	Vacuno	Subcutánea
Grecia	ZOETIS HELLAS Mesogeion 243 154 51 Neo Psixiko Athens Greece	CYDECTIN 2 % sheep	Moxidectina	Solución inyectable	20 mg/ml	Ovino	Subcutánea
Grecia	ZOETIS HELLAS Mesogeion 243 154 51 Neo Psixiko Athens Greece	CYDECTIN TRICLA-MOX SHEEP	Moxidectina, triclabendazol	Solución oral	1 mg/ml 50 mg/ml	Ovino	Oral
Grecia	ZOETIS HELLAS Mesogeion 243 154 51 Neo Psixiko Athens Greece	CYDECTIN TRICLA-MOX CATTLE	Moxidectina, triclabendazol	Solución para unción dorsal continua	5 mg/ml 200 mg/ml	Vacuno	Tópica, en el lomo del animal
Grecia	ZOETIS HELLAS Mesogeion 243 154 51 Neo Psixiko Athens Greece	EQUEST ORAL GEL	Moxidectina	Gel oral	18,92 mg/g	Caballos y ponis	Oral
Grecia	ZOETIS HELLAS Mesogeion 243 154 51 Neo Psixiko Athens Greece	EQUEST PRAMOX	Moxidectina, prazicuantel	Gel oral	19,5 mg/g 121,7 mg/g	Equino	Oral

Estado miembro de la UE/EEE	Solicitante/titular de la autorización de comercialización	Nombre	DCI	Forma farmacéutica	Dosis	Especie de destino	Vía de administración
Hungría	Zoetis Hungary Kft. 1123 Budapest Alkotás u. 53. Hungary	Cydetin 1 % oldatos injekció juhok részére A. U.V.	Moxidectina	Solución inyectable	10 mg/ml	Ovino	Subcutánea
Hungría	Zoetis Hungary Kft. 1123 Budapest Alkotás u. 53. Hungary	Equest oral gél A.U.V.	Moxidectina	Gel oral	18,92 mg/g	Equino	Oral
Hungría	Zoetis Hungary Kft. 1123 Budapest Alkotás u. 53. Hungary	Equest Pramox 19,5 mg/g + 121,7 mg/g oral gél A.U.V.	Moxidectina, prazicuantel	Gel oral	19,5 mg/g 121,7 mg/g	Equino	Oral
Hungría	Continental Farmaceutica Rue Laid Burniat 1, 1348 Louvain-la-Neuve Belgium	Equipramox 19,5 mg/g + 121,7 mg/g oral gél A. U.V.	Moxidectina, prazicuantel	Gel oral	19,5 mg/g 121,7 mg/g	Equino	Oral
Islandia	Zoetis Finland Oy Tietokuja 4 00330 Helsinki Finland	Cydetin TriclaMox	Moxidectina, triclabendazol	Solución oral	1 mg/ml 50 mg/ml	Ovino	Oral
Islandia	Zoetis Finland Oy Tietokuja 4 00330 Helsinki Finland	Equest Pramox vet.	Moxidectina, prazicuantel	Gel oral	19,5 mg/g 121,7 mg/g	Equino	Oral
Islandia	Continental Farmaceutica Rue Laid Burniat 1, 1348 Louvain-la-Neuve Belgium	Equipramox vet.	Moxidectina, prazicuantel	Gel oral	19,5 mg/g 121,7 mg/g	Equino	Oral

Estado miembro de la UE/EEE	Solicitante/titular de la autorización de comercialización	Nombre	DCI	Forma farmacéutica	Dosis	Especie de destino	Vía de administración
Irlanda	Zoetis Ireland Limited 25/28 North Wall Quay Dublin 1 Ireland	Cydectin 0.1 % w/v oral solution for sheep.	Moxidectina	Solución oral	1 mg/ml	Ovino	Oral
Irlanda	Zoetis Ireland Limited 25/28 North Wall Quay Dublin 1 Ireland	CYDECTIN 0.5 % w/v Pour-On for cattle.	Moxidectina	Solución para inyección dorsal continua	5 mg/ml	Vacuno	Tópica, en el lomo del animal
Irlanda	Zoetis Ireland Limited 25/28 North Wall Quay Dublin 1 Ireland	Cydectin 1 % w/v Injectable Solution for Sheep	Moxidectina	Solución inyectable	10 mg/ml	Ovino	Subcutánea
Irlanda	Zoetis Ireland Limited 25/28 North Wall Quay Dublin 1 Ireland	CYDECTIN 1 % w/v Solution for Injection for cattle.	Moxidectina	Solución inyectable	10 mg/ml	Vacuno	Subcutánea
Irlanda	Zoetis Ireland Limited 25/28 North Wall Quay Dublin 1 Ireland	Cydectin 10 % LA Solution for Injection for Cattle.	Moxidectina	Solución inyectable	100 mg/ml	Vacuno	Subcutánea
Irlanda	Zoetis Ireland Limited 25/28 North Wall Quay Dublin 1 Ireland	CYDECTIN 20 mg/ml LA Solution for Injection for Sheep	Moxidectina	Solución inyectable	20 mg/ml	Ovino	Subcutánea
Irlanda	Zoetis Ireland Limited 25/28 North Wall Quay Dublin 1 Ireland	Cydectin TriclaMox 1 mg/ml + 50 mg/ml Oral Solution for sheep.	Moxidectina, triclabendazol	Solución oral	1 mg/ml 50 mg/ml	Ovino	Oral

Estado miembro de la UE/EEE	Solicitante/titular de la autorización de comercialización	Nombre	DCI	Forma farmacéutica	Dosis	Especie de destino	Vía de administración
Irlanda	Zoetis Ireland Limited 25/28 North Wall Quay Dublin 1 Ireland	Cydectin TriclaMox 5 mg/ml + 200 mg/ml Pour-on Solution for cattle.	Moxidectina, triclabendazol	Solución para unción dorsal continua	5 mg/ml 200 mg/ml	Vacuno	Tópica, en el lomo del animal
Irlanda	Zoetis Ireland Limited 25/28 North Wall Quay Dublin 1 Ireland	EQUEST ORAL GEL, 18.92 mg/g, oral gel for horses and ponies	Moxidectina	Gel oral	18,92 mg/g	Caballos y ponis	Oral
Irlanda	Zoetis Ireland Limited 25/28 North Wall Quay Dublin 1 Ireland	Equest Pramox Oral Gel.	Moxidectina, prazicuantel	Gel oral	19,5 mg/g 121,7 mg/g	Equino	Oral
Irlanda	Continental Farmaceutica Rue Laid Burniat 1, 1348 Louvain-la-Neuve Belgium	EQUIMOXECTIN 18.92 mg/g, oral gel for horses and ponies.	Moxidectina	Gel oral	18.92 mg/g	Caballos y ponis	Oral
Irlanda	Continental Farmaceutica Rue Laid Burniat 1, 1348 Louvain-la-Neuve Belgium	Equipramox 19.5 mg/g + 121.7 mg/g oral gel.	Moxidectina, prazicuantel	Gel oral	19,5 mg/g 121,7 mg/g	Equino	Oral
Irlanda	Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Ltd. Loughrea, Co. Galway Ireland	Moxodectin 1 mg/ml oral solution for sheep	Moxidectina	Solución oral	1 mg/ml	Ovino	Oral
Irlanda	Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Ltd. Loughrea, Co. Galway Ireland	Symec 1 mg/ml oral solution for sheep	Moxidectina	Solución oral	1 mg/ml	Ovino	Oral

Estado miembro de la UE/EEE	Solicitante/titular de la autorización de comercialización	Nombre	DCI	Forma farmacéutica	Dosis	Especie de destino	Vía de administración
Irlanda	Zoetis Ireland Limited 25/28 North Wall Quay Dublin 1 Ireland	MOXIGRO 1 mg/ml Oral Solution for Sheep.	Moxidectina	Solución oral	1 mg/ml	Ovino	Oral
Irlanda	Zoetis Ireland Limited 25/28 North Wall Quay Dublin 1 Ireland	MOXIGRO 5 mg/ml Pour-on Solution for Cattle	Moxidectina	Solución para unción dorsal continua	5 mg/ml	Vacuno	Tópica, en el lomo del animal
Irlanda	Norbrook Laboratories Limited Station Works Newry Co. Down, BT35 6JP Northern Ireland	Tauramox 5 mg/ml Pour-on Solution for Cattle	Moxidectina	Solución para unción dorsal continua	5 mg/ml	Vacuno	Tópica, en el lomo del animal
Italia	Continental Farmaceutica Rue Laid Burniat 1, 1348 Louvain-la-Neuve Belgium	EQUIPRAMOX	Moxidectina, prazicuantel	Gel oral	19,5 mg/g 121,7 mg/g	Equino	Oral
Italia	Continental Farmaceutica Rue Laid Burniat 1, 1348 Louvain-la-Neuve Belgium	EQUIMOXECTIN	Moxidectina	Gel oral	18,92 mg/g	Caballos y ponis	Oral
Italia	Zoetis Italia S.r.l. Via Andrea Doria, 41 M 00192 Roma Italy	CYDECTIN 0,1 % SO- LUZIONE ORALE PER PECORE	Moxidectina	Solución oral	1 mg/ml	Ovino	Oral
Italia	Zoetis Italia S.r.l. Via Andrea Doria, 41 M 00192 Roma Italy	CYDECTIN 1 % INIET- TABILE BOVINI	Moxidectina	Solución inyectable	10 mg/ml	Vacuno	Subcutánea

Estado miembro de la UE/EEE	Solicitante/titular de la autorización de comercialización	Nombre	DCI	Forma farmacéutica	Dosis	Especie de destino	Vía de administración
Italia	Zoetis Italia S.r.l. Via Andrea Doria, 41 M 00192 Roma Italy	EQUEST GEL ORALE	Moxidectina	Gel oral	18,92 mg/g	Caballos y ponis	Oral
Italia	Zoetis Italia S.r.l. Via Andrea Doria, 41 M 00192 Roma Italy	CYDECTIN TRICLAMOX SOLUZIONE ORALE PER PECORE	Moxidectina, triclabendazol	Solución oral	1 mg/ml 50 mg/ml	Ovino	Oral
Italia	Zoetis Italia S.r.l. Via Andrea Doria, 41 M 00192 Roma Italy	CYDECTIN 0,5 % POUR-ON	Moxidectina	Solución para inyección dorsal continua	5 mg/ml	Vacuno	Tópica, en el lomo del animal
Italia	Zoetis Italia S.r.l. Via Andrea Doria, 41 M 00192 Roma Italy	CYDECTIN 1 % SOLUZIONE INIETTABILE PER OVINI	Moxidectina	Solución inyectable	10 mg/ml	Ovino	Subcutánea
Italia	Zoetis Italia S.r.l. Via Andrea Doria, 41 M 00192 Roma Italy	EQUEST PRAMOX GEL ORALE	Moxidectina, praziquantel	Gel oral	19,5 mg/g 121,7 mg/g	Equino	Oral
Italia	Zoetis Italia S.r.l. Via Andrea Doria, 41 M 00192 Roma Italy	CYDECTIN 2 % LA PER OVINI	Moxidectina	Solución inyectable	20 mg/ml	Ovino	Subcutánea
Italia	Zoetis Italia S.r.l. Via Andrea Doria, 41 M 00192 Roma Italy	CYDECTIN 10 % LA	Moxidectina	Solución inyectable	100 mg/ml	Vacuno	Subcutánea

Estado miembro de la UE/EEE	Solicitante/titular de la autorización de comercialización	Nombre	DCI	Forma farmacéutica	Dosis	Especie de destino	Vía de administración
Italia	Zoetis Italia S.r.l. Via Andrea Doria, 41 M 00192 Roma Italy	CYDECTIN TRICLAMOX POUR-ON PER BOVINI	Moxidectina, triclabendazol	Solución para inyección dorsal continua	5 mg/ml 200 mg/ml	Vacuno	Tópica, en el lomo del animal
Letonia	Zoetis Belgium SA Rue Laid Burniat, 1 1348 Louvain-la-Neuve Belgium	Equest Pramox	Moxidectina, prazicuantel	Gel oral	19,5 mg/g 121,7 mg/g	Equino	Oral
Letonia	Continental Pharmaceutica Rue Laid Burniat, 1, 1348 Louvain-la-Neuve Belgium	Equipramox	Moxidectina, prazicuantel	Gel oral	19,5 mg/g 121,7 mg/g	Equino	Oral
Lituania	Continental Pharmaceutica Rue Laid Burniat, 1, 1348 Louvain-la-Neuve Belgium	EQUIPRAMOX 19,5 mg/g + 121,7 mg/g, geriamasis gelis	Moxidectina, prazicuantel	Gel oral	19,5 mg/g 121,7 mg/g	Equino	Oral
Lituania	Zoetis Belgium SA Rue Laid Burniat, 1 1348 Louvain-la-Neuve Belgium	EQUEST PRAMOX, geriamasis gelis	Moxidectina, prazicuantel	Gel oral	19,5 mg/g 121,7 mg/g	Equino	Oral
Lituania	Zoetis Belgium SA Rue Laid Burniat, 1 1348 Louvain-la-Neuve Belgium	EQUEST, 18,92 mg/g, geriamasis gelis ar klams	Moxidectina	Gel oral	18,92 mg/g	Equino	Oral
Luxemburgo	Zoetis Belgium SA Rue Laid Burniat, 1 1348 Louvain-la-Neuve Belgium	Cydectin 0.1 % sol orale ovins	Moxidectina	Solución oral	1 mg/ml	Ovino	Oral

Estado miembro de la UE/EEE	Solicitante/titular de la autorización de comercialización	Nombre	DCI	Forma farmacéutica	Dosis	Especie de destino	Vía de administración
Luxemburgo	Zoetis Belgium SA Rue Laid Burniat, 1 1348 Louvain-la-Neuve Belgium	Cydectin 0.5 % pour-on bovins	Moxidectina	Solución para unción dorsal continua	5 mg/ml	Vacuno	Tópica, en el lomo del animal
Luxemburgo	Zoetis Belgium SA Rue Laid Burniat, 1 1348 Louvain-la-Neuve Belgium	Cydectin 1 %	Moxidectina	Solución inyec- table	10 mg/ml	Vacuno	Subcutánea
Luxemburgo	Zoetis Belgium SA Rue Laid Burniat, 1 1348 Louvain-la-Neuve Belgium	Cydectin 10 % LA	Moxidectina	Solución inyec- table	100 mg/ml	Vacuno	Subcutánea
Luxemburgo	Zoetis Belgium SA Rue Laid Burniat, 1 1348 Louvain-la-Neuve Belgium	Cydectin Triclamox bo- vins	Moxidectina, triclabendazol	Solución trans- cutánea	5 mg/ml 200 mg/ml	Vacuno	Tópica, en el lomo del animal
Luxemburgo	Zoetis Belgium SA Rue Laid Burniat, 1 1348 Louvain-la-Neuve Belgium	Cydectin triclamox ovins	Moxidectina, triclabendazol	Solución oral	1 mg/ml 50 mg/ml	Ovino	Oral
Luxemburgo	Zoetis Belgium SA Rue Laid Burniat, 1 1348 Louvain-la-Neuve Belgium	Equest 18.92 mg/g gel oral chevaux, poneys	Moxidectina	Gel oral	18,92 mg/g	Caballos y ponis	Oral
Luxemburgo	Zoetis Belgium SA Rue Laid Burniat, 1 1348 Louvain-la-Neuve Belgium	Equest pramox gel oral	Moxidectina, prazicuantel	Gel oral	19,5 mg/g 121,7 mg/g	Equino	Oral

Estado miembro de la UE/EEE	Solicitante/titular de la autorización de comercialización	Nombre	DCI	Forma farmacéutica	Dosis	Especie de destino	Vía de administración
Noruega	Zoetis Finland Oy Tietokuja 4 00330 Helsinki Finland	Equest Pramox vet	Moxidectina, prazicuantel	Gel oral	19,5 mg/g 121,7 mg/g	Equino	Oral
Noruega	Zoetis Finland Oy Tietokuja 4 00330 Helsinki Finland	EQUEST VET	Moxidectina	Gel oral	18,92 mg/g	Equino	Oral
Noruega	Continental Pharmaceutica Rue Laid Burniat 1, 1348 Louvain-la-Neuve Belgium	Equipramox vet	Moxidectina, prazicuantel	Gel oral	19,5 mg/g 121,7 mg/g	Equino	Oral
Polonia	Zoetis Polska Sp. z o. o. ul. Postępu 17 B 02-676 Warszawa Poland	Equest Pramox 19,5 mg/ g + 121,7 mg/g oral gel	Moxidectina, prazicuantel	Gel oral	19,5 mg/g 121,7 mg/g	Equino	Oral
Portugal	Zoetis Portugal, Lda. Lagoas Park Edifício 10 2740-271 Porto Salvo Portugal	Cydectin 0,5 % Solução para unção contínua para bovinos	Moxidectina	Solución para unción dorsal continua	5 mg/ml	Vacuno	Tópica, en el lomo del animal
Portugal	Zoetis Portugal, Lda. Lagoas Park Edifício 10 2740-271 Porto Salvo Portugal	Cydectin 1 % Solução Inyectável para bovinos	Moxidectina	Solución inyec- table	10 mg/ml	Vacuno	Subcutánea
Portugal	Zoetis Portugal, Lda. Lagoas Park Edifício 10 2740-271 Porto Salvo Portugal	Cydectin TriclaMox 1 mg/ml + 50 mg/ml Solução Oral para Ovi- nos	Moxidectina, triclabendazol	Solución oral	1 mg/ml 50 mg/ml	Ovino	Oral
Portugal	Zoetis Portugal, Lda. Lagoas Park Edifício 10 2740-271 Porto Salvo Portugal	Cydectin TriclaMox 5 mg/ml + 200 mg/ml solução para unção continua para bovinos	Moxidectina, triclabendazol	Solución para unción dorsal continua	5 mg/ml 200 mg/ml	Vacuno	Tópica, en el lomo del animal

Estado miembro de la UE/EEE	Solicitante/titular de la autorización de comercialización	Nombre	DCI	Forma farmacéutica	Dosis	Especie de destino	Vía de administración
Portugal	Zoetis Portugal, Lda. Lagoas Park Edifício 10 2740-271 Porto Salvo Portugal	EQUEST GEL ORAL, 18,92 mg/g, gel oral para cavalos e póneis	Moxidectina	Gel oral	18,92 mg/g	Caballos y ponis	Oral
Portugal	Zoetis Portugal, Lda. Lagoas Park Edifício 10 2740-271 Porto Salvo Portugal	Equest Pramox 19,5 mg/ g + 121,7 mg/g Gel oral para cavalos	Moxidectina, prazicuantel	Gel oral	19,5 mg/g 121,7 mg/g	Equino	Oral
Rumanía	Zoetis Belgium SA Rue Laid Burniat, 1 1348 Louvain-la-Neuve Belgium	EQUEST GEL ORAL 18,92 mg/g	Moxidectina	Gel oral	18,92 mg/g	Caballos y ponis	Oral
Eslovaquia	Zoetis Česká republika, s.r.o. Stroupežnického 17 150 00 Praha 5 Czech Republic	Equest 18,92 mg gél na perorálne použitie	Moxidectina	Gel oral	18,92 mg/g	Caballos y ponis	Oral
Eslovaquia	Zoetis Česká republika, s.r.o. Stroupežnického 17 150 00 Praha 5 Czech Republic	EQUEST PRAMOX pe- rorálny gél	Moxidectina, prazicuantel	Gel oral	19,5 mg/g 121,7 mg/g	Equino	Oral
Eslovaquia	Continental Farmaceutica Rue Laid Burniat 1, 1348 Louvain-la-Neuve Belgium	Equipramox perorálny gél	Moxidectina, prazicuantel	Gel oral	19,5 mg/g 121,7 mg/g	Equino	Oral
Eslovenia	Zoetis Belgium SA Rue Laid Burniat, 1 1348 Louvain-la-Neuve Belgium	CYDECTIN 0,5 % POUR ON kožni poliv, razto- pina za govedo	Moxidectina	Solución para unción dorsal continua	5 mg/ml	Vacuno	Tópica, en el lomo del animal

Estado miembro de la UE/EEE	Solicitante/titular de la autorización de comercialización	Nombre	DCI	Forma farmacéutica	Dosis	Especie de destino	Vía de administración
Eslovenia	Zoetis Belgium SA Rue Laid Burniat, 1 1348 Louvain-la-Neuve Belgium	Cydectin TriclaMox 5 mg/ml + 200 mg/ml kožni poliv, raztopina za govedo	Moxidectina, triclabendazol	Solución para unción dorsal continua	5 mg/ml 200 mg/ml	Vacuno	Tópica, en el lomo del animal
Eslovenia	Zoetis Belgium SA Rue Laid Burniat, 1 1348 Louvain-la-Neuve Belgium	EQUEST 18,92 mg/g peroralni gel za konje in ponije	Moxidectina	Gel oral	18,92 mg/g	Caballos y ponis	Oral
Eslovenia	Zoetis Belgium SA Rue Laid Burniat, 1 1348 Louvain-la-Neuve Belgium	Equest Pramox 19,5 mg/ g + 121,7 mg/g peroral- ni gel	Moxidectina, prazicuantel	Gel oral	19,5 mg/g 121,7 mg/g	Equino	Oral
Eslovenia	Continental Farmaceutica, Rue Laid Burniat 1, 1348 Louvain-la-Neuve Belgium	Equipramox 19,5 mg/g + 121,7 mg/g peroralni gel	Moxidectina, prazicuantel	Gel oral	19,5 mg/g 121,7 mg/g	Equino	Oral
España	Zoetis Spain, S.L. Avda. de Europa 20 B Parque Empresarial La Mora- leja 28108 Alcobendas (Madrid) Spain	CYDECTIN SOLUCIÓN INYECTABLE AL 1 % PARA GANADO VACU- NO	Moxidectina	Solución inyec- table	10 mg/ml	Vacuno	Subcutánea
España	Zoetis Spain, S.L. Avda. de Europa 20 B Parque Empresarial La Mora- leja 28108 Alcobendas (Madrid) Spain	CYDECTIN SOLUCIÓN ORAL AL 0,1 % PESO/ VOLUMEN PARA GA- NADO OVINO	Moxidectina	Solución oral	1 mg/ml	Ovino	Oral

Estado miembro de la UE/EEE	Solicitante/titular de la autorización de comercialización	Nombre	DCI	Forma farmacéutica	Dosis	Especie de destino	Vía de administración
España	Zoetis Spain, S.L. Avda. de Europa 20 B Parque Empresarial La Moraleja 28108 Alcobendas (Madrid) Spain	CYDECTIN POUR-ON AL 0,5 % P/V PARA GANADO VACUNO	Moxidectina	Solución para unción dorsal continua	5 mg/ml	Vacuno	Tópica, en el lomo del animal
España	Zoetis Spain, S.L. Avda. de Europa 20 B Parque Empresarial La Moraleja 28108 Alcobendas (Madrid) Spain	CYDECTIN SOLUCIÓN INYECTABLE AL 1 % PARA GANADO OVINO	Moxidectina	Solución inyectable	10 mg/ml	Ovino	Subcutánea
España	Zoetis Spain, S.L. Avda. de Europa 20 B Parque Empresarial La Moraleja 28108 Alcobendas (Madrid) Spain	EQUEST GEL ORAL 18,92 mg/g, gel oral para caballos y ponis	Moxidectina	Gel oral	18,92 mg/g	Caballos y ponis	Oral
España	Zoetis Spain, S.L. Avda. de Europa 20 B Parque Empresarial La Moraleja 28108 Alcobendas (Madrid) Spain	CYDECTIN 10 % L.A. PARA GANADO VACUNO	Moxidectina	Solución inyectable	100 mg/ml	Vacuno	Subcutánea
España	Zoetis Spain, S.L. Avda. de Europa 20 B Parque Empresarial La Moraleja 28108 Alcobendas (Madrid) Spain	EQUEST PRA-MOX	Moxidectina, prazicuantel	Gel oral	19,5 mg/g 121,7 mg/g	Equino	Oral

Estado miembro de la UE/EEE	Solicitante/titular de la autorización de comercialización	Nombre	DCI	Forma farmacéutica	Dosis	Especie de destino	Vía de administración
España	Zoetis Spain, S.L. Avda. de Europa 20 B Parque Empresarial La Moraleja 28108 Alcobendas (Madrid) Spain	CYDECTIN LARGA ACCIÓN 20 mg/ml PARA OVINO	Moxidectina	Solución inyectable	20 mg/ml	Ovino	Subcutánea
España	Zoetis Spain, S.L. Avda. de Europa 20 B Parque Empresarial La Moraleja 28108 Alcobendas (Madrid) Spain	CYDECTIN TRICLAMOX 1 mg/ml + 50 mg/ml SOLUCIÓN ORAL PARA OVINO	Moxidectina, triclabendazol	Solución oral	1 mg/ml 50 mg/ml	Ovino	Oral
España	Zoetis Spain, S.L. Avda. de Europa 20 B Parque Empresarial La Moraleja 28108 Alcobendas (Madrid) Spain	CYDECTIN TRICLAMOX 5 mg/ml + 200 mg/ml SOLUCIÓN POUR-ON PARA BOVINOS	Moxidectina, triclabendazol	Solución para unción dorsal continua	5 mg/ml 200 mg/ml	Vacuno	Tópica, en el lomo del animal
España	Continental Farmaceutica Rue Laid Burniat 1, 1348 Louvain-la-Neuve Belgium	EQUIMOXECTIN 18,92 mg/g gel oral para equino y ponis	Moxidectina	Gel oral	18,92 mg/g	Caballos y ponis	Oral
España	Continental Farmaceutica Rue Laid Burniat 1, 1348 Louvain-la-Neuve Belgium	EQUIPRA-MOX 19,5 mg/g + 121,7 mg/g gel oral	Moxidectina, prazicuantel	Gel oral	19,5 mg/g 121,7 mg/g	Equino	Oral

Estado miembro de la UE/EEE	Solicitante/titular de la autorización de comercialización	Nombre	DCI	Forma farmacéutica	Dosis	Especie de destino	Vía de administración
España	Zoetis Spain, S.L. Avda. de Europa 20 B Parque Empresarial La Moraleja 28108 Alcobendas (Madrid) Spain	BIODECTIN	Moxidectina, <i>Clostridium septicum</i> , <i>Clostridium perfringens</i> D, <i>Clostridium tetani</i> , <i>Clostridium novyi</i> , <i>Clostridium chauvoei</i> , <i>Corynebacterium pseudotuberculosis</i>	Solución inyectable	5 mg/ml; 2,5 IU; 5,0 IU; 2,5 IU; 3,5 IU; 9/10 % protection, 0,05 EIAU	Ovino	Subcutánea
Suecia	Zoetis Finland Oy Tietokuja 4 00330 Helsinki Finland	Cydectin vet.	Moxidectina	Solución oral	1 mg/ml	Ovino	Oral
Suecia	Zoetis Finland Oy Tietokuja 4 00330 Helsinki Finland	Tridamox vet.	Moxidectina, triclabendazol	Solución oral	1 mg/ml 50 mg/ml	Ovino	Oral
Suecia	Zoetis Finland Oy Tietokuja 4 00330 Helsinki Finland	Cydectin® vet	Moxidectina	Gel oral	18,92 mg/g	Equino	Oral
Suecia	Zoetis Finland Oy Tietokuja 4 00330 Helsinki Finland	Cydectin comp vet.	Moxidectina, prazicuantel	Gel oral	19,5 mg/g 121,7 mg/g	Equino	Oral
Suecia	Continental Farmaceutica Rue Laid Burniat 1, 1348 Louvain-la-Neuve Belgium	Equimoxectin vet	Moxidectina	Gel oral	18,92 mg/g	Equino	Oral

Estado miembro de la UE/EEE	Solicitante/titular de la autorización de comercialización	Nombre	DCI	Forma farmacéutica	Dosis	Especie de destino	Vía de administración
Suecia	Continental Farmaceutica Rue Laid Burniat 1, 1348 Louvain-la-Neuve Belgium	Equipramox vet	Moxidectina, prazicuantel	Gel oral	19,5 mg/g 121,7 mg/g	Equino	Oral
Países Bajos	Zoetis B.V. Rivium Westlaan 74 2909 LD Capelle a/d IJssel The Netherlands	Cydetin 0,1 % w/v orale oplossing voor schapen	Moxidectina	Solución oral	1 mg/ml	Ovino	Oral
Países Bajos	Zoetis B.V. Rivium Westlaan 74 2909 LD Capelle a/d IJssel The Netherlands	CYDECTIN 0,5 % W/V POUR-ON, oplossing voor runderen	Moxidectina	Solución para unción dorsal continua	5 mg/ml	Vacuno	Tópica, en el lomo del animal
Países Bajos	Zoetis B.V. Rivium Westlaan 74 2909 LD Capelle a/d IJssel The Netherlands	Equest orale gel, 18,92 mg/g, orale gel voor paarden en pony's	Moxidectina	Gel oral	18,92 mg/g	Caballos y ponis	Oral
Países Bajos	Zoetis B.V. Rivium Westlaan 74 2909 LD Capelle a/d IJssel The Netherlands	EQUEST PRAMOX 19,5 mg/g en 121,7 mg/ g orale gel	Moxidectina, prazicuantel	Gel oral	19,5 mg/g	Equino	Oral
Países Bajos	Wirtz Farma B.V. Europaweg 26 9636HT Zuidbroek The Netherlands	CYDECTIN 0,5 % W/V POUR-ON VOOR RUNDVEE	Moxidectina	Solución para unción dorsal continua	5 mg/ml	Vacuno	Tópica, en el lomo del animal
Países Bajos	Zoetis B.V. Rivium Westlaan 74 2909 LD Capelle a/d IJssel The Netherlands	CYDECTIN TRICLA- MOX 1 mg/ml + 50 mg/ ml orale oplossing voor schapen	Moxidectina, triclabendazol	Solución oral	1 mg/ml 50 mg/ml	Ovino	Oral

Estado miembro de la UE/EEE	Solicitante/titular de la autorización de comercialización	Nombre	DCI	Forma farmacéutica	Dosis	Especie de destino	Vía de administración
Países Bajos	Wirtz Farma B.V. Europaweg 26 9636HT Zuidbroek The Netherlands	Cydetin 0,1 %, orale oplossing voor schapen	Moxidectina	Solución oral	1 mg/ml	Ovino	Oral
Países Bajos	Holland Animal Care B.V. Rijssensestraat 158 7642NN Wierden The Netherlands	CYDECTIN 0,5 % W/V POUR-ON VOOR RUNDVEE	Moxidectina	Solución para unción dorsal continua	5 mg/ml	Vacuno	Tópica, en el lomo del animal
Países Bajos	Continental Farmaceutica Rue Laid Burniat 1, 1348 Louvain-la-Neuve Belgium	Equimoxectin 18,92 mg/g orale gel voor paarden en ponies	Moxidectina	Gel oral	18,92 mg/g	Caballos y ponis	Oral
Países Bajos	Continental Farmaceutica Rue Laid Burniat 1, 1348 Louvain-la-Neuve Belgium	Equipramox 19,5 mg/g + 121,7 mg/g orale gel	Moxidectina, prazicuantel	Gel oral	19,5 mg/g 121,7 mg/g	Equino	Oral
Reino Unido	Zoetis UK Limited 5th Floor 6 St. Andrew Street London EC4A 3AE United Kingdom	Cydetin 0.1 % w/v Oral Solution for Sheep	Moxidectina	Solución oral	1 mg/ml	Ovino	Oral
Reino Unido	Zoetis UK Limited 5th Floor 6 St. Andrew Street London EC4A 3AE United Kingdom	Cydetin 0.5 % w/v Pour-On for Cattle	Moxidectina	Solución para unción dorsal continua	5 mg/ml	Vacuno	Tópica, en el lomo del animal
Reino Unido	Zoetis UK Limited 5th Floor 6 St. Andrew Street London EC4A 3AE United Kingdom	Cydetin 1 % w/v Solu- tion for Injection for Cattle	Moxidectina	Solución inyectable	10 mg/ml	Vacuno	Subcutánea

Estado miembro de la UE/EEE	Solicitante/titular de la autorización de comercialización	Nombre	DCI	Forma farmacéutica	Dosis	Especie de destino	Vía de administración
Reino Unido	Zoetis UK Limited 5th Floor 6 St. Andrew Street London EC4A 3AE United Kingdom	Cydetin 1 % w/v Solution for Injection for Sheep	Moxidectina	Solución inyectable	10 mg/ml	Ovino	Subcutánea
Reino Unido	Zoetis UK Limited 5th Floor 6 St. Andrew Street London EC4A 3AE United Kingdom	Cydetin 10 % LA Solution for Injection for Cattle	Moxidectina	Solución inyectable	100 mg/ml	Vacuno	Subcutánea
Reino Unido	Zoetis UK Limited 5th Floor 6 St. Andrew Street London EC4A 3AE United Kingdom	Cydetin 20 mg/ml LA Solution for Injection for Sheep	Moxidectina	Solución inyectable	20 mg/ml	Ovino	Subcutánea
Reino Unido	Zoetis UK Limited 5th Floor 6 St. Andrew Street London EC4A 3AE United Kingdom	Cydetin TriclaMox 1 mg/ml + 50 mg/ml Oral Solution for Sheep	Moxidectina	Solución oral	1 mg/ml 50 mg/ml	Ovino	Oral
Reino Unido	Zoetis UK Limited 5th Floor 6 St. Andrew Street London EC4A 3AE United Kingdom	Cydetin TriclaMox 5 mg/ml + 200 mg/ml Pour-on Solution for Cattle	Moxidectina, triclabendazol	Solución para unción dorsal continua	5 mg/ml 200 mg/ml	Vacuno	Tópica, en el lomo del animal
Reino Unido	Zoetis UK Limited 5th Floor 6 St. Andrew Street London EC4A 3AE United Kingdom	Equest Oral Gel 18.92 mg/g Oral Gel for Horses and Ponies	Moxidectina	Gel oral	18,92 mg/g	Caballos y ponis	Oral

Estado miembro de la UE/EEE	Solicitante/titular de la autorización de comercialización	Nombre	DCI	Forma farmacéutica	Dosis	Especie de destino	Vía de administración
Reino Unido	Zoetis UK Limited 5th Floor 6 St. Andrew Street London EC4A 3AE United Kingdom	Equest Pramox 19.5 mg/g + 121.7 mg/g Oral Gel	Moxidectina	Gel oral	19,5 mg/g 121,7 mg/g	Equino	Oral
Reino Unido	Continental Pharmaceutica Rue Laid Burniat 1, 1348 Louvain-la-Neuve Belgium	Equimoxectin 18.92 mg/g, Oral Gel for Horses and Ponies	Moxidectina	Gel oral	18.92 mg/g	Caballos y ponis	Oral
Reino Unido	Continental Pharmaceutica Rue Laid Burniat 1, 1348 Louvain-la-Neuve Belgium	Equipramox 19.5 mg/g + 121.7 mg/g Oral Gel	Moxidectina, prazicuantel	Gel oral	19,5 mg/g 121,7 mg/g	Equino	Oral
Reino Unido	Zoetis UK Limited 5th Floor 6 St. Andrew Street London EC4A 3AE United Kingdom	Moxigro 1 mg/ml Oral Solution for Sheep	Moxidectina	Solución oral	1 mg/ml	Ovino	Oral
Reino Unido	Zoetis UK Limited 5th Floor 6 St. Andrew Street London EC4A 3AE United Kingdom	Moxigro 5 mg/ml Pour-On Solution for Cattle	Moxidectina	Solución para unción dorsal continua	5 mg/ml	Vacuno	Tópica, en el lomo del animal
Reino Unido	Zoetis UK Limited 5th Floor 6 St. Andrew Street London EC4A 3AE United Kingdom	Moxiquest 18.92 mg/g Oral Gel for Horses & Ponies	Moxidectina	Gel oral	18.92 mg/g	Caballos y ponis	Oral

Estado miembro de la UE/EEE	Solicitante/titular de la autorización de comercialización	Nombre	DCI	Forma farmacéutica	Dosis	Especie de destino	Vía de administración
Reino Unido	Zoetis UK Limited 5th Floor 6 St. Andrew Street London EC4A 3AE United Kingdom	Pramoxquest Oral Gel for Horses and Ponies	Moxidectina, prazicuantel	Gel oral	19,5 mg/g 121,7 mg/g	Caballos y ponis	Oral
Reino Unido	Zoetis UK Limited 5th Floor 6 St. Andrew Street London EC4A 3AE United Kingdom	Zernex 0.1 % w/v Oral Solution for Sheep	Moxidectina	Solución oral	1 mg/ml	Ovino	Oral
Reino Unido	Zoetis UK Limited 5th Floor 6 St. Andrew Street London EC4A 3AE United Kingdom	Zernex 0.5 % w/v Pour-on Solution for Cattle	Moxidectina	Solución para unción dorsal continua	5 mg/ml	Vacuno	Tópica, en el lomo del animal
Reino Unido	Zoetis UK Limited 5th Floor 6 St. Andrew Street London EC4A 3AE United Kingdom	Zernex 1 % w/v Solution for Injection for Sheep	Moxidectina	Solución inyectable	10 mg/ml	Ovino	Subcutánea
Reino Unido	Zoetis UK Limited 5th Floor 6 St. Andrew Street London EC4A 3AE United Kingdom	Zernex 100 mg/ml LA Solution for Injection for Cattle	Moxidectina	Solución inyectable	100 mg/ml	Vacuno	Subcutánea
Reino Unido	Zoetis UK Limited 5th Floor 6 St. Andrew Street London EC4A 3AE United Kingdom	Zernex 20 mg/ml LA Solution for Injection for Sheep	Moxidectina	Solución inyectable	20 mg/ml	Ovino	Subcutánea

Estado miembro de la UE/EEE	Solicitante/titular de la autorización de comercialización	Nombre	DCI	Forma farmacéutica	Dosis	Especie de destino	Vía de administración
Reino Unido	Norbrook Laboratories Limited Station Works Camlough Road Newry, Co. Down BT35 6JP Northern Ireland	Tauramox 5 mg/ml Pour-On Solution for Cattle	Moxidectina	Solución para unción dorsal continua	5 mg/ml	Vacuno	Tópica, en el lomo del animal

ISSN 1977-0928 (edición electrónica)
ISSN 1725-244X (edición papel)



Oficina de Publicaciones de la Unión Europea
2985 Luxemburgo
LUXEMBURGO

ES