

Dziennik Urzędowy Unii Europejskiej

C 71



Wydanie polskie

Informacje i zawiadomienia

Tom 58

27 lutego 2015

Spis treści

IV Informacje

INFORMACJE INSTYTUCJI, ORGANÓW I JEDNOSTEK ORGANIZACYJNYCH UNII EUROPEJSKIEJ

Komisja Europejska

2015/C 071/01	Zestawienie decyzji Unii Europejskiej w sprawie pozwoleń na dopuszczenie do obrotu produktów leczniczych w okresie od dnia 1 października 2014 r. do dnia 31 października 2014 r. (Opublikowano zgodnie z art. 13 lub art. 38 rozporządzenia (WE) nr 726/2004 Parlamentu Europejskiego i Rady).	1
2015/C 071/02	Zestawienie decyzji Unii Europejskiej w sprawie pozwoleń na dopuszczenie do obrotu produktów leczniczych w okresie od dnia 1 stycznia 2015 r. do dnia 31 stycznia 2015 r. (Opublikowano zgodnie z art. 13 lub art. 38 rozporządzenia (WE) nr 726/2004 Parlamentu Europejskiego i Rady).	2
2015/C 071/03	Zestawienie decyzji Unii Europejskiej w sprawie pozwoleń na dopuszczenie do obrotu produktów leczniczych w okresie od dnia 1 stycznia 2015 r. do dnia 31 stycznia 2015 r. (Decyzje przyjęte na mocy art. 34 dyrektywy 2001/83/WE lub art. 38 dyrektywy 2001/82/WE)	11

PL

IV

(Informacje)

INFORMACJE INSTYTUCJI, ORGANÓW I JEDNOSTEK ORGANIZACYJNYCH
UNII EUROPEJSKIEJ

KOMISJA EUROPEJSKA

**Zestawienie decyzji Unii Europejskiej w sprawie pozwoleń na dopuszczenie do obrotu produktów
leczniczych w okresie od dnia 1 października 2014 r. do dnia 31 października 2014 r.**(Opublikowano zgodnie z art. 13 lub art. 38 rozporządzenia (WE) nr 726/2004 Parlamentu Europejskiego i Rady⁽¹⁾)

(2015/C 071/01)

— **Zmiana pozwolenia na dopuszczenie do obrotu** (art. 13 rozporządzenia (WE) nr 726/2004 Parlamentu Europejskiego i Rady): **Zatwierdzenie**

Data wydania decyzji	Nazwa produktu leczniczego	Posiadacz pozwolenia na dopuszczenie do obrotu	Numer pozycji w rejestrze wspólnotowym	Data notyfikacji
15.10.2014	Advagraf	Astellas Pharma Europe B.V. Sylviusweg 62, NL-2333 BE Leiden, Nederland	EU/1/07/387	17.10.2014
30.10.2014	JETREA	ThromboGenics NV Gaston Geenslaan 1, B-3001 Leuven, België	EU/1/13/819	3.11.2014
30.10.2014	NexoBrid	MediWound Germany GmbH Eisenstr. 5, D-65428 Ruesselsheim, Deutschland	EU/1/12/803	3.11.2014

Osoby zainteresowane dostępem do publicznego sprawozdania oceniającego dla danego produktu leczniczego oraz do związanych z nim decyzji prosimy o kontakt z:

The European Medicines Agency
30, Churchill Place, Canary Wharf
UK – LONDON E14 5EU

⁽¹⁾ Dz.U. L 136 z 30.4.2004, s. 1.

Zestawienie decyzji Unii Europejskiej w sprawie pozwoleń na dopuszczenie do obrotu produktów leczniczych w okresie od dnia 1 stycznia 2015 r. do dnia 31 stycznia 2015 r.

(Opublikowano zgodnie z art. 13 lub art. 38 rozporządzenia (WE) nr 726/2004 Parlamentu Europejskiego i Rady ⁽¹⁾)

(2015/C 071/02)

⁽¹⁾ Dz.U. L 136 z 30.4.2004, s. 1.

— **Wydanie pozwolenia na dopuszczenie do obrotu** (art. 13 rozporządzenia (WE) nr 726/2004 Parlamentu Europejskiego i Rady): **Zatwierdzenie**

Data wydania decyzji	Nazwa produktu leczniczego	INN (międzynarodowa niezastępowalna nazwa)	Posiadacz pozwolenia na dopuszczenie do obrotu	Numer pozycji w rejestrze wspólnotowym	Postać farmaceutyczna	Kod ATC (klasyfikacja anatomiczno-terapeutyczno-chemiczna)	Data notyfikacji
12.1.2015	Rasagiline ratiopharm	rasagilina	Teva B.V. Swensweg 5, 2031 GA Haarlem, Nederland	EU/1/14/977	Tabletki	N04BD02	14.1.2015
15.1.2015	Cosentyx	sekukinumab	Novartis Europharm Limited Frimley Business Park, Camberley GU16 7SR, United Kingdom	EU/1/14/980	Proszek i roztwór do sporządzania roztworu do wstrzykiwań Roztwór do wstrzykiwań w ampułkach strzykawce Roztwór do wstrzykiwań we wstrzykiwaczu	L04AC10	19.1.2015
15.1.2015	Exviera	dasabuwir	AbbVie Ltd Maidenhead, SL6 4XE, United Kingdom	EU/1/14/983	Tabletka powlekana	Pending	19.1.2015
15.1.2015	Ofev	Nintedanib	Boehringer Ingelheim International GmbH Binger Straße 173, D-55216 Ingelheim am Rhein, Deutschland	EU/1/14/979	Kapsulka, elastyczna	L01XE31	19.1.2015
15.1.2015	Otezla	apremilast	Celgene Europe Limited 1 Longwalk Road, Stockley Park, Uxbridge, Middlesex UB11 1DB, United Kingdom	EU/1/14/981	Tabletka powlekana	L04AA32	16.1.2015
15.1.2015	Senshio	ospemifen	Shionogi Limited 33 Kingsway, London WC2B 6UF, United Kingdom	EU/1/14/978	Tabletka powlekana	G03XC05	19.1.2015
15.1.2015	Sevelamer carbonate Zentiva	sevelamer carbonate	Genzyme Europe B.V. Gootimeer 10, NL-1411 DD Naarden, Nederland	EU/1/14/952	Proszek do sporządzenia zawiesiny doustnej Tabletka powlekana	V03AE02	19.1.2015
15.1.2015	Vectibix	Panitumumab	Amgen Europe B.V. Minervum 7061, NL-4817 ZK Breda, Nederland	EU/1/07/423	Koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji	L01XC08	19.1.2015

Data wydania decyzji	Nazwa produktu leczniczego	INN (międzynarodowa niezastępowalna nazwa)	Posiadacz pozwolenia na dopuszczenie do obrotu	Numer pozycji w rejestrze wspólnotowym	Postać farmaceutyczna	Kod ATC (klasyfikacja anatomiczno-terapeutyczno-chemiczna)	Data notyfikacji
15.1.2015	Viekirax	ombitaswir/paritaprewir/rytonawir	AbbVie Ltd M Maidenhead, SL6 4XE, United Kingdom	EU/1/14/982	Tabletka powlekana	Pending	19.1.2015
19.1.2015	Cerdega	eliglustat	Genzyme Europe B.V. Gooimeer 10, NL-1411 DD Naarden, Nederland	EU/1/14/974	Kapsułki, twarde	A16AX10	21.1.2015
19.1.2015	Zontivity	worapaksar	Merck Sharp & Dohme Limited Hertford Road, Hoddesdon, Hertfordshire EN11 9BU, United Kingdom	EU/1/14/976	Tabletka powlekana	Pending	21.1.2015

— **Zmiana pozwolenia na dopuszczenie do obrotu** (art. 13 rozporządzenia (WE) nr 726/2004 Parlamentu Europejskiego i Rady): **Zatwierdzenie**

Data wydania decyzji	Nazwa produktu leczniczego	Posiadacz pozwolenia na dopuszczenie do obrotu	Numer pozycji w rejestrze wspólnotowym	Data notyfikacji
7.1.2015	ellaOne	Laboratoire HRA Pharma 15 rue Béranger, F-75003 Paris, France	EU/1/09/522	9.1.2015
12.1.2015	Defitelio	Gentium S.p.A. Piazza XX Settembre, 2, I-22079 Villa Guardia (CO), Italia	EU/1/13/878	14.1.2015
12.1.2015	Emselex	Merus Labs Luxco S.à R.L. 26-28, rue Edward Steichen, L-2540 Luxembourg	EU/1/04/294	14.1.2015
12.1.2015	ProQuad	Sanofi Pasteur MSD, SNC 162 avenue Jean Jaurès, 69007 Lyon, France	EU/1/05/323	14.1.2015
12.1.2015	Savene	Clinigen Healthcare Limited Pitcairn House, Crown Square, First Avenue, Burton-on-Trent, Staffordshire DE14 2WW, United Kingdom	EU/1/06/350	14.1.2015
12.1.2015	Temozolomide Hospira	Hospira UK Limited Queensway, Royal Leamington Spa, Warwickshire CV31 3RW, United Kingdom	EU/1/10/615	14.1.2015
12.1.2015	Tracleer	Actelion Registration Ltd Chiswick Tower, 13th floor, 389 Chiswick High Road, London W4 4AL, United Kingdom	EU/1/02/220	14.1.2015
12.1.2015	Zostavax	Sanofi Pasteur MSD, SNC 162 avenue Jean Jaurès, 69007 Lyon, France	EU/1/06/341	14.1.2015
15.1.2015	Acidum zolendronicum medac	medac Gesellschaft für klinische Spezialpräparate mbH Theaterstr. 6, D-22880 Wedel, Deutschland	EU/1/12/779	19.1.2015
15.1.2015	Advate	Baxter AG Industriestraße 67, A-1221 Wien, Österreich	EU/1/03/271	19.1.2015
15.1.2015	Byetta	AstraZeneca AB SE-151 85 Södertälje, Sverige	EU/1/06/362	19.1.2015
15.1.2015	Caprelsa	AstraZeneca AB SE-151 85 Södertälje, Sverige	EU/1/11/749	19.1.2015
15.1.2015	Cholib	Abbott Healthcare Products Ltd Abbott House, Vanwall Business Park, Vanwall Road, Maidenhead SL6 4XE, United Kingdom	EU/1/13/866	19.1.2015
15.1.2015	Corlentor	Les Laboratoires Servier 50 rue Carnot, F-92284 Suresnes CEDEX, France	EU/1/05/317	19.1.2015
15.1.2015	Focetria	Novartis Vaccines and Diagnostics S.r.l. Via Fiorentina, 1, 53100 Siena, Italia	EU/1/07/385	19.1.2015
15.1.2015	Iclusig	ARIAD Pharma Ltd Riverbridge House, Guildford Road, Leatherhead, Surrey KT22 9AD, United Kingdom	EU/1/13/839	19.1.2015

Data wydania decyzji	Nazwa produktu leczniczego	Posiadacz pozwolenia na dopuszczenie do obrotu	Numer pozycji w rejestrze wspólnotowym	Data notyfikacji
15.1.2015	Incesync	Takeda Pharma A/S Dybendal Alle 10, 2630 Taastrup, Danmark	EU/1/13/842	19.1.2015
15.1.2015	Latuda	Takeda Pharma A/S Dybendal Alle 10, 2630 Taastrup, Danmark	EU/1/14/913	19.1.2015
15.1.2015	Matever	Pharmathen S.A. 6 Dervenakion, 15351 Pallini Attiki, Ελλάδα	EU/1/11/711	19.1.2015
15.1.2015	Memantine ratiopharm	ratiopharm GmbH Graf-Arco-Straße 3, D-89079 Ulm, Deutschland	EU/1/13/836	19.1.2015
15.1.2015	Nivestim	Hospira UK Limited Queensway, Royal Leamington Spa, Warwickshire CV31 3RW, United Kingdom	EU/1/10/631	19.1.2015
15.1.2015	Opsumit	Actelion Registration Ltd Chiswick Tower, 13th floor, 389 Chiswick High Road, London W4 4AL, United Kingdom	EU/1/13/893	17.1.2015
15.1.2015	Picato	Leo Pharma A/S Industriparken 55, DK-2750 Ballerup, Danmark	EU/1/12/796	19.1.2015
15.1.2015	Procoralan	Les Laboratoires Servier 50 rue Carnot, F-92284 Suresnes CEDEX, France	EU/1/05/316	19.1.2015
15.1.2015	Prolia	Amgen Europe B.V. Minervum 7061, NL-4817 ZK Breda, Nederland	EU/1/10/618	19.1.2015
15.1.2015	Revolade	GlaxoSmithKline Trading Services Limited Currabinny, Carrigaline, County Cork, Ireland	EU/1/10/612	19.1.2015
15.1.2015	SANCUSO	ProStrakan Limited Galabank Business Park, Galashiels TD1 1QH, United Kingdom	EU/1/12/766	19.1.2015
15.1.2015	Simponi	Janssen Biologics B.V. Einsteinweg 101, NL-2333 CB Leiden, Nederland	EU/1/09/546	19.1.2015
15.1.2015	TOBI Podhaler	Novartis Europharm Limited Frimley Business Park, Camberley GU16 7SR, United Kingdom	EU/1/10/652	19.1.2015
15.1.2015	Vipdomet	Takeda Pharma A/S Dybendal Alle 10, 2630 Taastrup, Danmark	EU/1/13/843	19.1.2015
15.1.2015	Vipidia	Takeda Pharma A/S Dybendal Alle 10, 2630 Taastrup, Danmark	EU/1/13/844	19.1.2015
15.1.2015	Votrient	Glaxo Group Ltd 980 Great West Road, Brentford, Middlesex, TW8 9GS, United Kingdom	EU/1/10/628	19.1.2015
19.1.2015	Aclasta	Novartis Europharm Limited Wimblehurst Road, Horsham, West Sussex RH12 5AB, United Kingdom	EU/1/05/308	21.1.2015

Data wydania decyzji	Nazwa produktu leczniczego	Posiadacz pozwolenia na dopuszczenie do obrotu	Numer pozycji w rejestrze wspólnotowym	Data notyfikacji
19.1.2015	BYDUREON	AstraZeneca AB SE-151 85 Södertälje, Sverige	EU/1/11/696	21.1.2015
19.1.2015	Cometriq	TMC Pharma Services Ltd Lodge Farm Barn, Elvetham Park Estate, Fleet Road, Hartley Wintney, Hampshire RG27 8AS, United Kingdom	EU/1/13/890	21.1.2015
19.1.2015	Gliolan	medac Gesellschaft für klinische Spezialpräparate mbH Theaterstr. 6, D-22880 Wedel, Deutschland	EU/1/07/413	21.1.2015
19.1.2015	Optaflu	Novartis Vaccines and Diagnostics GmbH Emil-von-Behring-Straße 76, D-35041 Marburg, Deutschland	EU/1/07/394	21.1.2015
19.1.2015	Sirturo	Janssen-Cilag International NV Turnhoutseweg 30, B-2340 Beerse, België	EU/1/13/901	21.1.2015
22.1.2015	Atripla	Bristol-Myers Squibb and Gilead Sciences Limited IDA Business & Technology Park, Carrigtohill, Co. Cork, Ireland	EU/1/07/430	26.1.2015
22.1.2015	Incivo	Janssen-Cilag International NV Turnhoutseweg 30, B-2340 Beerse, België	EU/1/11/720	26.1.2015
22.1.2015	Lyrica	Pfizer Limited Ramsgate Road, Sandwich, Kent CT13 9NJ, United Kingdom	EU/1/04/279	26.1.2015
22.1.2015	Spedra	Menarini International Operations Luxembourg S.A. 1 avenue de la Gare, L-1611 Luxembourg, Grand-Duché de Luxembourg	EU/1/13/841	26.1.2015
27.1.2015	Evicel	Omrix Biopharmaceuticals N.V. Leonardo Da Vincilaan 15, B-1831 Diegem, België	EU/1/08/473	29.1.2015
27.1.2015	Levetiracetam Teva	Teva Pharma B.V. Computerweg 10, NL-3542 DR Utrecht, Nederland	EU/1/11/701	30.1.2015
27.1.2015	Myfenax	Teva B.V. Swensweg 5, 2031 GA Haarlem, Nederland	EU/1/07/438	30.1.2015
27.1.2015	Myocet	Teva B.V. Swensweg 5, 2031 GA Haarlem, Nederland	EU/1/00/141	30.1.2015
27.1.2015	Pramipexole Teva	Teva B.V. Swensweg 5, 2031 GA Haarlem, Nederland	EU/1/08/490	30.1.2015
27.1.2015	VPRIV	Shire Pharmaceuticals Ireland Limited 5 River Walk, Citywest Business Campus, Dublin 24, Ireland	EU/1/10/646	29.1.2015
27.1.2015	Yellox	PharmaSwiss Česká republika s.r.o. Jankovcova 1569/2c 17000 Praha 7 Czech Republic	EU/1/11/692	29.1.2015

Data wydania decyzji	Nazwa produktu leczniczego	Posiadacz pozwolenia na dopuszczenie do obrotu	Numer pozycji w rejestrze wspólnotowym	Data notyfikacji
30.1.2015	Clopidogrel Teva	Teva B.V. Swensweg 5, 2031 GA Haarlem, Nederland	EU/1/09/540	3.2.2015
30.1.2015	Pioglitazone Teva	Teva B.V. Swensweg 5, 2031 GA Haarlem, Nederland	EU/1/12/757	3.2.2015
30.1.2015	Pioglitazone Teva Pharma	Teva B.V. Swensweg 5, 2031 GA Haarlem, Nederland	EU/1/12/758	3.2.2015
30.1.2015	Tresiba	Novo Nordisk A/S Novo Allé, DK-2880 Bagsvaerd, Danmark	EU/1/12/807	3.2.2015
30.1.2015	Trisenox	Teva B.V. Swensweg 5, 2031 GA Haarlem, Nederland	EU/1/02/204	5.2.2015
30.1.2015	VELCADE	Janssen-Cilag International NV Turnhoutseweg 30, B-2340 Beerse, België	EU/1/04/274	3.2.2015
30.1.2015	Xiapex	Swedish Orphan Biovitrum AB (publ) SE-112 76 Stockholm, Sverige	EU/1/11/671	3.2.2015

— **Wydanie pozwolenia na dopuszczenie do obrotu** (art. 38 rozporządzenia (WE) nr 726/2004 Parlamentu Europejskiego i Rady): **Zatwierdzenie**

Data wydania decyzji	Nazwa produktu leczniczego	INN (międzynarodowa nazwa)	Posiadacz pozwolenia na dopuszczenie do obrotu	Numer pozycji w rejestrze wspólnotowym	Postać farmaceutyczna	Kod ATC (klasyfikacja anatomiczno-terapeutyczno-chemiczna)	Data notyfikacji
15.1.2015	NEXGARD SPEC-TRA	Afksolaner/Ok-sym milbemycyny	Merial 29 avenue Tony Garnier, F-69007 Lyon, France	EU/2/14/177	Tabletki do żucia	QP54AB51	19.1.2015

— **Zmiana pozwolenia na dopuszczenie do obrotu** (art. 38 rozporządzenia (WE) nr 726/2004 Parlamentu Europejskiego i Rady): **Zatwierdzenie**

Data wydania decyzji	Nazwa produktu leczniczego	Posiadacz pozwolenia na dopuszczenie do obrotu	Numer pozycji w rejestrze wspólnotowym	Data notyfikacji
12.1.2015	Coxevac	CEVA SANTE ANIMALE 10 avenue de la Ballastière, F-33500 Libourne, France	EU/2/10/110	14.1.2015
15.1.2015	BLUEVAC BTV8	CZ Veterinaria, S.A. La Relva s/n, P.O. Box 16, E-36400 Porriño, España	EU/2/11/122	19.1.2015
30.1.2015	Emdocam	Emdoka bvba J. Lijsenstraat 16, B-2321 Hoogstraten, België	EU/2/11/128	3.2.2015

— **Wycofanie pozwolenia na dopuszczenie do obrotu** (art. 38 rozporządzenia (WE) nr 726/2004 Parlamentu Europejskiego i Rady)

Data wydania decyzji	Nazwa produktu leczniczego	Posiadacz pozwolenia na dopuszczenie do obrotu	Numer pozycji w rejestrze wspólnotowym	Data notyfikacji
15.1.2015	Slentrol	Zoetis Belgium S.A. Rue Laid Burniat 1, 1348 Louvain-la-Neuve, Belgique	EU/2/07/071	19.1.2015
15.1.2015	TruScient	Zoetis Belgium S.A. Rue Laid Burniat 1, 1348 Louvain-la-Neuve, Belgique	EU/2/11/136	19.1.2015

Osoby zainteresowane dostępem do publicznego sprawozdania oceniającego dla danego produktu leczniczego oraz do związanych z nim decyzji prosimy o kontakt z:

The European Medicines Agency
30, Churchill Place, Canary Wharf
UK – LONDON E14 5EU

Zestawienie decyzji Unii Europejskiej w sprawie pozwoleń na dopuszczenie do obrotu produktów leczniczych w okresie od dnia 1 stycznia 2015 r. do dnia 31 stycznia 2015 r.

(Decyzje przyjęte na mocy art. 34 dyrektywy 2001/83/WE⁽¹⁾ lub art. 38 dyrektywy 2001/82/WE⁽²⁾)

(2015/C 071/03)

— Wydanie, utrzymanie lub zmiana krajowego pozwolenia na dopuszczenie do obrotu

Data wydania decyzji	Nazwa(-y) produktu leczniczego	INN (międzynarodowa niezastrzeżona nazwa)	Posiadacz(-e) pozwolenia na dopuszczenie do obrotu	Oдноśne państwo członkowskie	Data notyfikacji
12.1.2015	Seasonique	Zob. załącznik I	Zob. załącznik I	Zob. załącznik I	13.1.2015
19.1.2015	Nasonex	Zob. załącznik II	Zob. załącznik II	Zob. załącznik II	20.1.2015
12.1.2015	Dexrazonane	Dexrazoxane	Nie dotyczy	Nie dotyczy	13.1.2015

⁽¹⁾ Dz.U. L 311 z 28.11.2001, s. 67.

⁽²⁾ Dz.U. L 311 z 28.11.2001, s. 1.

ANEKS I

Wykaz nazw, postać farmaceutyczna, moc produktów leczniczych, droga podania, wnioskodawca w Państwach Członkowskich

Państwo członkowskie UE/ EOG	Wnioskodawca	Nazwa (wiasna)	Moc	Postać farmaceutyczna	Droga podania
Austria	Teva Pharma B.V. Computerweg 10 3542 DR Utrecht The Netherlands	Seasonique Filmtabletten	0,15/0,03 mg i 0,01 mg	tabletki powlekane	podanie doustne
Belgia	Teva Pharma B.V. Computerweg 10 3542 DR Utrecht The Netherlands	Seasonique 0,15 mg/ 0,03 mg filmomhulde tab- letten en 0,01 mg filmom- hulde tabletten	0,15/0,03 mg i 0,01 mg	tabletki powlekane	podanie doustne
Francja	Teva Pharma B.V. Computerweg 10 3542 DR Utrecht The Netherlands	Seasonique	0,15/0,03 mg i 0,01 mg	tabletki powlekane	podanie doustne
Niemcy	Teva Pharma B.V. Computerweg 10 3542 DR Utrecht The Netherlands	Seasonique	0,15/0,03 mg i 0,01 mg	tabletki powlekane	podanie doustne
Włochy	Teva Pharma B.V. Computerweg 10 3542 DR Utrecht The Netherlands	Seasonique	0,15/0,03 mg i 0,01 mg	tabletki powlekane	podanie doustne
Polska	Teva Pharma B.V. Computerweg 10 3542 DR Utrecht The Netherlands	Seasonique	0,15/0,03 mg i 0,01 mg	tabletki powlekane	podanie doustne
Rumunia	Teva Pharma B.V. Computerweg 10 3542 DR Utrecht The Netherlands	SEASONIQUE 150 micro- grame/30 micrograme și 10 micrograme comprimate filmate	0,15/0,03 mg i 0,01 mg	tabletki powlekane	podanie doustne

Państwo członkowskie UE/ EOG	Wnioskodawca	Nazwa (własna)	Moc	Postać farmaceutyczna	Droga podania
Słowacja	Teva Pharma B.V. Computerweg 10 3542 DR Utrecht The Netherlands	Seasonique	0,15/0,03 mg i 0,01 mg	tabletki powlekane	podanie doustne
Słowenia	Teva Pharma B.V. Computerweg 10 3542 DR Utrecht The Netherlands	Seasonique 0,15 mg/ 0,03 mg in 0,01 mg filmisko obłożone tablete	0,15/0,03 mg i 0,01 mg	tabletki powlekane	podanie doustne

ANEKS II

Wykaz nazw, postać farmaceutyczna, moc produktu leczniczego, droga podania, podmioty odpowiedzialne posiadające pozwolenie na dopuszczenie do obrotu w państwach członkowskich

Państwo Członkowskie UE/EOG	Podmiot odpowiedzialny	Nazwa (własna)	Moc	Postać farmaceutyczna	Droga podania	Zawartość (stężenie)
Austria	Merck Sharp & Dohme Ges.m.b.H. Am Euro Platz 2 1120 Wien Austria	Nasonex aquosum – Nasenspray	50 µg/ dawkę	Aerozol do nosa, zawieszina	Podanie donosowe	0,05 % w/w mometazonu furoinianu wyliczone na podstawie postaci bezwodnej
Belgia	MSD Belgium BVBA/SPRL Clos du Lynx 5 B-1200 Bruxelles Belgia	Nasonex	50 µg/ dawkę	Aerozol do nosa, zawieszina	Podanie donosowe	0,05 % w/w mometazonu furoinianu wyliczone na podstawie postaci bezwodnej
Bulgaria	Merck Sharp and Dohme Bulgaria EOOD 55, Nikola Vapzarov blvd. EXPO 2000, East Wing, Sectors B1 & B2 1407 Sofia Bulgaria	NASONEX	50 µg/ dawkę	Aerozol do nosa, zawieszina	Podanie donosowe	0,05 % w/w mometazonu furoinianu wyliczone na podstawie postaci bezwodnej
Chorwacja	Merck Sharp & Dohme d.o.o. Heizelova 62a 10 000 Zagreb Chorwacja	Nasonex	50 µg/ dawkę	Aerozol do nosa, zawieszina	Podanie donosowe	0,05 % w/w mometazonu furoinianu wyliczone na podstawie postaci bezwodnej
Republika Czeska	Merck Sharp & Dohme B.V. Waaarderweg 39 2031 BN Haarlem Holandia	NASONEX	50 µg/ dawkę	Aerozol do nosa, zawieszina	Podanie donosowe	0,05 % w/w mometazonu furoinianu wyliczone na podstawie postaci bezwodnej

Państwo Członkowskie UE/EOG	Podmiot odpowiedzialny	Nazwa (własna)	Moc	Postać farmaceutyczna	Droga podania	Zawartość (stężenie)
Dania	Merck Sharp & Dohme BV Waarderweg 39 Postbox 581 2003 PC Haarlem Holandia	Nasonex	50 µg/ dawkę	Aerozol do nosa, zawieszina	Podanie donosowe	0,05 % w/w mometazonu furoinianu wyliczone na podstawie postaci bezwodnej
Estonia	Merck Sharp & Dohme B.V. Waarderweg 39 2031 BN Haarlem Holandia	Nasonex	50 µg/ dawkę	Aerozol do nosa, zawieszina	Podanie donosowe	0,05 % w/w mometazonu furoinianu wyliczone na podstawie postaci bezwodnej
Finlandia	Merck Sharp & Dohme B.V. Box 581 2003 PC Haarlem Holandia	Nasonex	50 µg/ dawkę	Aerozol do nosa, zawieszina	Podanie donosowe	0,05 % w/w mometazonu furoinianu wyliczone na podstawie postaci bezwodnej
Francja	MSD France 34 avenue Léonard de Vinci 92400 Courbevoie Francja	Nasonex	50 µg/ dawkę	Aerozol do nosa, zawieszina	Podanie donosowe	0,05 % w/w mometazonu furoinianu wyliczone na podstawie postaci bezwodnej
Niemcy	MSD SHARP & DOHME GMBH Lindenplatz 1 85540 Haar Niemcy	Nasonex	50 µg/ dawkę	Aerozol do nosa, zawieszina	Podanie donosowe	0,05 % w/w mometazonu furoinianu wyliczone na podstawie postaci bezwodnej
Grecja	Merck Sharp & Dohme S.A. Ag. Dimitriou 63 174 56 Alimos Grecja	Nasonex	50 µg/ dawkę	Aerozol do nosa, zawieszina	Podanie donosowe	0,05 % w/w mometazonu furoinianu wyliczone na podstawie postaci bezwodnej

Państwo Członkowskie UE/EOG	Podmiot odpowiedzialny	Nazwa (własna)	Moc	Postać farmaceutyczna	Droga podania	Zawartość (stężenie)
Węgry	MSD Pharma Hungary Kft. H-1095 Budapest Lechner Ödön fasor 8. Węgry	Nasonex	50 µg/ dawkę	Aerazol do nosa, zawieszina	Podanie donosowe	0,05 % w/w mometazonu furoinianu wyliczone na podstawie postaci bezwodnej
Islandia	Merck Sharp & Dohme B.V. Box 581 2003 PC Haarlem Holandia	Nasonex	50 µg/ dawkę	Aerazol do nosa, zawieszina	Podanie donosowe	0,05 % w/w mometazonu furoinianu wyliczone na podstawie postaci bezwodnej
Irlandia	Merck Sharp & Dohme Ireland (Human Health) Limited Red Oak North South County Business Park Leopardstown Dublin 18 Irlandia	Nasonex	50 µg/ dawkę	Aerazol do nosa, zawieszina	Podanie donosowe	0,05 % w/w mometazonu furoinianu wyliczone na podstawie postaci bezwodnej
Włochy	MSD Italia S.r.l. Via Vitorchiano 151 00189 Roma Włochy	Nasonex	50 µg/ dawkę	Aerazol do nosa, zawieszina	Podanie donosowe	0,05 % w/w mometazonu furoinianu wyliczone na podstawie postaci bezwodnej
Włochy	Malesci Istituto Farmacobiologico S.p.A Via Lungo l'Enna 7 Bagno a Ripoli (FI) Włochy	Rinelon	50 µg/ dawkę	Aerazol do nosa, zawieszina	Podanie donosowe	0,05 % w/w mometazonu furoinianu wyliczone na podstawie postaci bezwodnej
Łotwa	Merck Sharp & Dohme B.V. Waaarderweg 39 2031 BN Haarlem Holandia	Nasonex 50 mikrogrami/devā deguna aerosols, suspensija	50 µg/ dawkę	Aerazol do nosa, zawieszina	Podanie donosowe	0,05 % w/w mometazonu furoinianu wyliczone na podstawie postaci bezwodnej

Państwo Członkowskie UE/EOG	Podmiot odpowiedzialny	Nazwa (własna)	Moc	Postać farmaceutyczna	Droga podania	Zawartość (stężenie)
Litwa	Merck Sharp & Dohme B.V. Waarderweg 39 2031 BN Haarlem Holandia	Nasonex	50 µg/ dawkę	Aerozol do nosa, zawieszina	Podanie donosowe	0,05 % w/w mometazonu furoinianu (jednowodny) wyliczone na podstawie postaci bezwodnej
Luksemburg	MSD Belgium BVBA/SPRL Clos du Lynx 5 B-1200 Bruxelles Belgia	Nasonex	50 µg/ dawkę	Aerozol do nosa, zawieszina	Podanie donosowe	0,05 % w/w mometazonu furoinianu wyliczone na podstawie postaci bezwodnej
Malta	Merck Sharp & Dohme Ltd. Hertford Road Hoddesdon Hertfordshire EN11 9BU Wielka Brytania	Nasonex	50 µg/ dawkę	Aerozol do nosa, zawieszina	Podanie donosowe	0,05 % w/w mometazonu furoinianu wyliczone na podstawie postaci bezwodnej
Holandia	Merck Sharp & Dohme B.V. Waarderweg 39 2031 BN Haarlem Holandia	Nasonex	50 µg/ dawkę	Aerozol do nosa, zawieszina	Podanie donosowe	0,05 % w/w mometazonu furoinianu wyliczone na podstawie postaci bezwodnej
Norwegia	Merck Sharp & Dohme B.V. Waarderweg 39 2031 BN Haarlem Holandia	Nasonex	50 µg/ dawkę	Aerozol do nosa, zawieszina	Podanie donosowe	0,05 % w/w mometazonu furoinianu wyliczone na podstawie postaci bezwodnej
Polska	MSD Polska Sp. z o.o. ul. Chłodna 51 00-867 Warszawa Polska	Nasonex	50 µg/ dawkę	Aerozol do nosa, zawieszina	Podanie donosowe	0,05 % w/w mometazonu furoinianu wyliczone na podstawie postaci bezwodnej

Państwo Członkowskie UE/EOG	Podmiot odpowiedzialny	Nazwa (własna)	Moc	Postać farmaceutyczna	Droga podania	Zawartość (stężenie)
Portugalia	Merck Sharp & Dohme, Lda. Quinta da Fonte, 19 Edifício Vasco da Gama 2770-192 Paço de Arcos Portugalia	Nasomet	50 µg/ dawkę	Aerazol do nosa, zawiesina	Podanie donosowe	0,05 % w/w mometazonu furoinianu wyliczone na podstawie postaci bezwodnej
Rumunia	MERCK SHARP & DOHME ROMANIA S.R.L. Bucharest Business Park Şos. Bucureşti-Ploieşti Nr. 1A, Clădirea C1, Etaj 3, Sector 1, Bucureşti Rumunia	NASONEX	50 µg/ dawkę	Aerazol do nosa, zawiesina	Podanie donosowe	0,05 % w/w mometazonu furoinianu wyliczone na podstawie postaci bezwodnej
Słowacja	Merck Sharp & Dohme B.V. Waarderweg 39 2031 BN Haarlem P.O. Box 581 2003 PC Haarlem Holandia	NASONEX	50 µg/ dawkę	Aerazol do nosa, zawiesina	Podanie donosowe	0,05 % w/w mometazonu furoinianu wyliczone na podstawie postaci bezwodnej
Słowenia	Merck Sharp & Dohme, inovativna zdravila d.o.o. Šmartinska cesta 140 1000 Ljubljana Słowenia	NASONEX	50 µg/ dawkę	Aerazol do nosa, zawiesina	Podanie donosowe	0,05 % w/w mometazonu furoinianu wyliczone na podstawie postaci bezwodnej
Hiszpania	Merck Sharp & Dohme de España, S.A. C/Josefa Valcárcel, 38 28027 Madrid Hiszpania	NASONEX 50 microgramos suspension para pulverización nasal	50 µg/ dawkę	Aerazol do nosa, zawiesina	Podanie donosowe	0,05 % w/w mometazonu furoinianu wyliczone na podstawie postaci bezwodnej

Państwo Członkowskie UE/EOG	Podmiot odpowiedzialny	Nazwa (własna)	Moc	Postać farmaceutyczna	Droga podania	Zawartość (stężenie)
Hiszpania	Desarrollos Farmacéuticos y Cosméticos, S.A. C/Josefa Valcarcel, 38 28027 Madrid Hiszpania	Mometasona MSD 50 microgramos suspensión para pulverización nasal	50 µg/ dawkę	Aerozol do nosa, zawieszina	Podanie donosowe	0,05 % w/w mometazonu furoinianu wliczone na podstawie postaci bezwodnej
Szwecja	Merck Sharp & Dohme B.V. Box 581 2003 PC Haarlem Holandia	Nasonex	50 µg/ dawkę	Aerozol do nosa, zawieszina	Podanie donosowe	0,05 % w/w mometazonu furoinianu wliczone na podstawie postaci bezwodnej
Wielka Brytania	Merck Sharp & Dohme Ltd Hertford Road Hoddesdon Hertfordshire EN11 9BU Wielka Brytania	Nasonex	50 µg/ dawkę	Aerozol do nosa, zawieszina	Podanie donosowe	0,05 % w/w mometazonu furoinianu wliczone na podstawie postaci bezwodnej

ISSN 1977-1002 (wydanie elektroniczne)
ISSN 1725-5228 (wydanie papierowe)



Urząd Publikacji Unii Europejskiej
2985 Luksemburg
LUKSEMBURG

PL