



Agencia Española de Medicamentos y Productos Sanitarios AEMPS

RELACIÓN DE MEDICAMENTOS AFECTADOS POR LA DECISIÓN DE EJECUCIÓN DE LA COMISIÓN C(2018) 3623 final, de fecha 31.5.2018, EN EL MARCO DEL ARTÍCULO 31 DE LA DIRECTIVA 2001/83/CE DEL PARLAMENTO EUROPEO Y DEL CONSEJO, RELATIVA A LOS MEDICAMENTOS PARA USO HUMANO QUE CONTIENEN SUSTANCIAS RELACIONADAS CON EL “VALPROATO” (VALPROATO DE SODIO, ÁCIDO VALPROICO, VALPROATO SEMISÓDICO, VALPROMIDA, VALPROATO DE MAGNESIO). Nº EMA: EMEA/H/A-31/1454

Fecha de publicación: 14 de junio de 2018

Número Registro	Nombre del Medicamento	Nombre del TAC
48827	DEPAKINE 200 mg comprimidos gastroresistentes	SANOFI AVENTIS, S.A.
48828	DEPAKINE 200 mg/ml solución oral	SANOFI AVENTIS, S.A.
54470	DEPAKINE 500 mg comprimidos gastroresistentes	SANOFI AVENTIS, S.A.
60350	DEPAKINE CRONO 500 mg comprimidos de liberación prolongada	SANOFI AVENTIS, S.A.
60351	DEPAKINE CRONO 300 mg comprimidos de liberación prolongada	SANOFI AVENTIS, S.A.
60352	DEPAKINE 100 mg/ml polvo y disolvente para solución inyectable	SANOFI AVENTIS, S.A.
68033	ÁCIDO VALPROICO G.E.S. 400 mg polvo y disolvente para solución inyectable EFG	G.E.S. GENÉRICOS ESPAÑOLES LABORATORIO, S.A.