



## **Agencia Española de Medicamentos y Productos Sanitarios AEMPS**

**RELACIÓN DE MEDICAMENTOS AFECTADOS POR LA DECISIÓN DE EJECUCIÓN DE LA COMISIÓN C(2014) 6185 final, de fecha 26.8.2014, EN EL MARCO DEL ARTÍCULO 30 DE LA DIRECTIVA 2001/83/CE DEL PARLAMENTO EUROPEO Y DEL CONSEJO, QUE CONTIENEN LA SUSTANCIA ACTIVA OCTREOTIDA PARA ADMINISTRACIÓN INTRAMUSCULAR. (Nº EMA: EMEA/H/A-30/1355).**

Fecha de publicación: 25 de noviembre de 2014

| Número de Registro | Nombre del Medicamento                                 | Nombre del TAC              |
|--------------------|--|-----------------------------|
| 62139              | SANDOSTATIN LAR 10 mg POLVO PARA SUSPENSION INYECTABLE | NOVARTIS FARMACEUTICA, S.A. |
| 62140              | SANDOSTATIN LAR 20 mg POLVO PARA SUSPENSION INYECTABLE | NOVARTIS FARMACEUTICA, S.A. |
| 62141              | SANDOSTATIN LAR 30 mg POLVO PARA SUSPENSION INYECTABLE | NOVARTIS FARMACEUTICA, S.A. |