



Agencia Española de Medicamentos y Productos Sanitarios AEMPS

RELACIÓN DE MEDICAMENTOS AFECTADOS POR LA DECISIÓN DE EJECUCIÓN DE LA COMISIÓN C(2015) 290 final, de fecha 19.01.2015, EN EL MARCO DEL ARTÍCULO 30 DE LA DIRECTIVA 2001/83/CE, QUE CONTIENEN LA SUSTANCIA ACTIVA MOMETASONA FUROATO EN SUSPENSIÓN PARA PULVERIZACIÓN NASAL (Nº EMA: EMEA/H/A-30/1375)

Fecha de publicación: 4 de febrero de 2015

Número de Registro	Nombre del Medicamento	Nombre del TAC
61905	NASONEX 50 microgramos SUSPENSIÓN PARA PULVERIZACIÓN NASAL	MERCK SHARP AND DOHME DE ESPAÑA, S.A.
62689	MOMETASONA MSD 50 MICROGRAMOS SUSPENSION PARA PULVERIZACION NASAL	DESARROLLOS FARMACEUTICOS Y COSMETICOS, S.A
76859	MOMETASONA SANDOZ 50 MICROGRAMOS/DOSIS SUSPENSION PARA PULVERIZACION NASAL	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.
77973	MOMETASONA FUROATO RATIOPHARM 50 MICROGRAMOS SUSPENSION PARA PULVERIZACION NASAL	RATIOPHARM ESPAÑA, S.A.
77974	MOMETASONA FUROATO TEVA 50 MICROGRAMOS SUSPENSION PARA PULVERIZACION NASAL	TEVA PHARMA S.L.U.
78899	MOMETASONA FUROATO CIPLA 50 MICROGRAMOS/PULVERIZACION SUSPENSION PARA PULVERIZACION NASAL	CIPLA (EU) LIMITED
78955	MOMETASONA FUROATO KERN PHARMA 50 MICROGRAMOS/PULVERIZACION SUSPENSION PARA PULVERIZACION NASAL	KERN PHARMA, S.L.
79267	MOMETASONA FUROATO SUBSTIPHARM 50 MICROGRAMOS/PULVERIZACION SUSPENSION PARA PULVERIZACION NASAL	SUBSTIPHARM DEVELOPPEMENT