



EUROPEAN MEDICINES AGENCY
SCIENCE MEDICINES HEALTH

6 September 2018
EMA/613929/2018
Human Medicines Evaluation Division

List of nationally authorised medicinal products

Active substance: cefprozil

Procedure no.: PSUSA/00000605/201712



Product Name (in authorisation country)	MRP/DCP Authorisation number	National Authorisation Number	MAH of product in the member state	Member State where product is authorised
CEFZIL 250 mg filmsko obložene tablete	not available	H/02/00363/001	PHARMASWISS ČESKÁ REPUBLIKA S.R.O.	SI
Цефзил 250 мг филмирани таблетки	not available	9800340	PHARMASWISS ČESKÁ REPUBLIKA S.R.O.	BG
Cefzil 500 mg apvalkotās tabletes	not available	99-0342	PHARMASWISS ČESKÁ REPUBLIKA S.R.O.	LV
Цефзил 500 мг филмирани таблетки	not available	9800339	PHARMASWISS ČESKÁ REPUBLIKA S.R.O.	BG
CEFZIL 250 mg, potahované tablety	not available	15/756/99-C	PHARMASWISS ČESKÁ REPUBLIKA S.R.O.	CZ
CEFZIL 500 mg, potahované tablety	not available	15/757/99-C	PHARMASWISS ČESKÁ REPUBLIKA S.R.O.	CZ
PROCEF 500 mg δισκία επικαλυμμένα με λεπτό υμένιο	not available	35175/30.04.2013	PHARMASWISS ČESKÁ REPUBLIKA S.R.O.	GR
Cefzil 250 mg apvalkotās tabletes	not available	99-0341	PHARMASWISS ČESKÁ REPUBLIKA S.R.O.	LV
Procef 500 mg comprimidos	not available	2413086	PHARMASWISS ČESKÁ REPUBLIKA S.R.O.	PT
Procef 500 mg comprimidos	not available	4681185	PHARMASWISS ČESKÁ REPUBLIKA S.R.O.	PT
Procef 500 mg comprimidos	not available	2413185	PHARMASWISS ČESKÁ REPUBLIKA S.R.O.	PT
Procef 500 mg comprimidos	not available	4681284	PHARMASWISS ČESKÁ REPUBLIKA S.R.O.	PT
Cefzil 250 mg, filmom obalené tablety	not available	15/0157/00-S	PHARMASWISS ČESKÁ REPUBLIKA S.R.O.	SK
CEFZIL 250 mg/5 ml zrnca za peroralno suspenzijo	not available	H/02/00363/003	PHARMASWISS ČESKÁ REPUBLIKA S.R.O.	SI
Cefzil 500 mg plėvele dengtos tabletės	not available	LT/1/98/2475/002	PHARMASWISS ČESKÁ REPUBLIKA S.R.O.	LT
Cefzil 250 mg plėvele dengtos tabletės	not available	LT/1/98/2475/001	PHARMASWISS ČESKÁ REPUBLIKA S.R.O.	LT
Procef 250 mg/5 ml pó para suspensão oral	not available	2413383	PHARMASWISS ČESKÁ REPUBLIKA S.R.O.	PT
Procef 250 mg/5 ml pó	not available	4714382	PHARMASWISS ČESKA	PT

Product Name (in authorisation country)	MRP/DCP Authorisation number	National Authorisation Number	MAH of product in the member state	Member State where product is authorised
para suspensão oral			REPUBLIKA S.R.O.	
Cefzil 500 mg filmtableta	not available	OGYI-T-6358/01	PHARMASWISS ČESKÁ REPUBLIKA S.R.O.	HU
Цефзил 125 мг/5 ml прах за перорална суспензия	not available	9800337	PHARMASWISS ČESKÁ REPUBLIKA S.R.O.	BG
Cefzil 500 mg õhukese polümeerikattega tabletid	not available	189198	PHARMASWISS ČESKÁ REPUBLIKA S.R.O.	EE
Cefzil 250 mg õhukese polümeerikattega tabletid	not available	189098	PHARMASWISS ČESKÁ REPUBLIKA S.R.O.	EE
Cefzil 250 mg/5 ml pulveris iekšķīgi lietojamas suspensijas pagatavošanai	not available	99-0437	PHARMASWISS ČESKÁ REPUBLIKA S.R.O.	LV
CEFZIL 500 mg filmsko obložene tablete	not available	H/02/00363/002	PHARMASWISS ČESKÁ REPUBLIKA S.R.O.	SI
Cefzil 250 mg/5 ml prášok na perorálnu suspenziu	not available	15/0160/00-S	PHARMASWISS ČESKÁ REPUBLIKA S.R.O.	SK
CEFZIL O.S. 250 mg, prášek pro přípravu perorální suspenze	not available	15/755/99-C	PHARMASWISS ČESKÁ REPUBLIKA S.R.O.	CZ
Цефзил 250 мг/5 ml прах за перорална суспензия	not available	9800338	PHARMASWISS ČESKÁ REPUBLIKA S.R.O.	BG
Cefzil 250 mg filmtableta	not available	OGYI-T-6357/01	PHARMASWISS ČESKÁ REPUBLIKA S.R.O.	HU
Cefzil 250 mg/5 ml milteliai geriamajai suspensijai	not available	LT/1/98/2475/003	PHARMASWISS ČESKÁ REPUBLIKA S.R.O.	LT
Cefzil 250 mg/5 ml suukaudse suspensiooni pulber	not available	188898	PHARMASWISS ČESKÁ REPUBLIKA S.R.O.	EE
Cefzil 500 mg, filmom obalené tablety	not available	15/0158/00-S	PHARMASWISS ČESKÁ REPUBLIKA S.R.O.	SK

Product Name (in authorisation country)	MRP/DCP Authorisation number	National Authorisation Number	MAH of product in the member state	Member State where product is authorised
PROCEF 250 mg/5 ml κόνις για πόσιμο εναίωρημα	not available	35176/30.04.2013	PHARMASWISS ČESKÁ REPUBLIKA S.R.O.	GR
Cefzil 50 mg/ml por belsoleges szuszpenzióhoz	not available	OGYI-T-6438/01	PHARMASWISS ČESKÁ REPUBLIKA S.R.O.	HU