



EUROPEAN MEDICINES AGENCY
SCIENCE MEDICINES HEALTH

10 June 2022
EMA/593786/2022
Human Medicines Division

List of nationally authorised medicinal products

Active substance(s): **diclofenac / omeprazole**

Procedure No. **PSUSA/00010461/202109**



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
ArthroComb 75 mg/20 mg Hartkapseln mit veränderter Wirkstofffreisetzung	DE/H/6255/001	137599	ARISTO PHARMA GMBH (ART 57)	AT
Diclofenac/Omeprazole Temmler 75 mg/20 mg gélules à libération modifiée	IE/0722/001/DC	BE532231	AENOVA IP GMBH	BE
ДИКЛОПРАМ 75 mg/20 mg твърди капсули с изменено освобождаване	EE/H/0266/001	20140294	BAUSCH HEALTH IRELAND LIMITED	BG
DICLODUO COMBI 75 mg / 20 mg, καψάκιο ελεγχόμενης αποδέσμευσης σκληρό	EE/H/0266/001	022360	PHARMASWISS ČESKÁ REPUBLIKA S.R.O.	CY
Diclofenac/Omeprazole Aristo 75 mg/20 mg Hartkapseln mit veränderter Wirkstofffreisetzung	DE/H/6255/001	2201890.00.00	ARISTO PHARMA GMBH (ART 57)	DE
Diclopram, 75 mg/20 mg toimeainet modifitseeritult vabastavad kõvakapslid	EE/H/0266/001	862214	BAUSCH HEALTH IRELAND LIMITED	EE
Diotem 75 mg / 20 mg säädellysti vapauttava kapseli, kova	IE/0722/001	35327	AENOVA IP GMBH	FI
DICLODUO COMBI 75 mg / 20 mg, καψάκιο ελεγχόμενης αποδέσμευσης σκληρό	EE/H/0266/001	3050401	BAUSCH HEALTH IRELAND LIMITED	GR
Diclopram 75 mg/20 mg módosított hatóanyag-leadású	EE/H/0266/001	OGYI-T-22733/01	PHARMASWISS ČESKÁ REPUBLIKA S.R.O.	HU

kemény kapszula				
Diclopram 75 mg/20 mg módosított hatóanyag-leadású kemény kapszula	EE/H/0266/001	OGYI-T-22733/02	PHARMASWISS ČESKÁ REPUBLIKA S.R.O.	HU
Diclopram 75 mg/20 mg módosított hatóanyag-leadású kemény kapszula	EE/H/0266/001	OGYI-T-22733/03	PHARMASWISS ČESKÁ REPUBLIKA S.R.O.	HU
Diclopram 75 mg/20 mg módosított hatóanyag-leadású kemény kapszula	EE/H/0266/001	OGYI-T-22733/04	PHARMASWISS ČESKÁ REPUBLIKA S.R.O.	HU
Diclopram 75 mg/20 mg módosított hatóanyag-leadású kemény kapszula	EE/H/0266/001	OGYI-T-22733/05	PHARMASWISS ČESKÁ REPUBLIKA S.R.O.	HU
Ceclova 75 mg / 20 mg modified-release hard capsules	IE/H/0722/001	PA2222/001/001	AENOVA IP GMBH	IE
DIOMPRAZ 75 mg/20 mg modifikuoto atpalaidavimo kietosios kapsulės	EE/H/0266/001	LT/1/14/3658/001	BAUSCH HEALTH IRELAND LIMITED	LT
DIOMPRAZ 75 mg/20 mg modifikuoto atpalaidavimo kietosios kapsulės	EE/H/0266/001	LT/1/14/3658/002	BAUSCH HEALTH IRELAND LIMITED	LT
DIOMPRAZ 75 mg/20 mg modifikuoto atpalaidavimo kietosios kapsulės	EE/H/0266/001	LT/1/14/3658/003	BAUSCH HEALTH IRELAND LIMITED	LT
DIOMPRAZ 75 mg/20 mg modifikuoto atpalaidavimo kietosios kapsulės	EE/H/0266/001	LT/1/14/3658/004	BAUSCH HEALTH IRELAND LIMITED	LT
DIOMPRAZ 75 mg/20 mg modifikuoto atpalaidavimo kietosios kapsulės	EE/H/0266/001	LT/1/14/3658/005	BAUSCH HEALTH IRELAND LIMITED	LT
DIOMPRAZ 75 mg/20 mg modifikuoto	EE/H/0266/001	LT/1/14/3658/006	BAUSCH HEALTH IRELAND LIMITED	LT

atpalaidavimo kietosios kapsulės				
DIOMPRAZ 75 mg/20 mg modifikuoto atpalaidavimo kietosios kapsulės	EE/H/0266/001	LT/1/14/3658/007	BAUSCH HEALTH IRELAND LIMITED	LT
Diotem 75 mg / 20 mg Hartkapseln mit veränderter Wirkstofffreisetzung	IE/0722/001/DC	2019110266	AENOVA IP GMBH	LU
Diompraz 75 mg/20 mg modificētās darbības cietās kapsulas	EE/H/0266/001	14-0270	BAUSCH HEALTH IRELAND LIMITED	LV
Dicloduo Combi 75 mg / 20 mg modified- release hard capsules	EE/H/0266/001	MA1011/00101	PHARMASWISS ČESKÁ REPUBLIKA S.R.O.	MT
DicloDuo Combi, 75 mg + 20 mg, kapsułki twarde o zmodyfikowanym uwalnianiu	EE/H/0266/001	22439	BAUSCH HEALTH IRELAND LIMITED	PL
Diotem, 75 mg/20 mg kapsel med modifierad frisättning, hård	IE/0722/001	56613	AENOVA IP GMBH	SE
DIOMPRAZ 75 mg/20 mg tvrdé kapsuly s riadeným uvoľňovaním	EE/H/0266/001	29/0382/14-S	BAUSCH HEALTH IRELAND LIMITED	SK