



EUROPEAN MEDICINES AGENCY  
SCIENCE MEDICINES HEALTH

25 July 2018  
EMA/595427/2018  
Human Medicines Evaluation Division

## List of nationally authorised medicinal products

Active substance: mizolastine

Procedure no.: PSUSA/00002078/201711



<b>Product Name (in authorisation country)</b>	<b>MRP/DCP Authorisation number</b>	<b>National Authorisation Number</b>	<b>MAH of product in the member state</b>	<b>Member State where product is authorised</b>
MIZOLLEN 10 mg tabletten met gereguleerde afgifte	UK/H/0119/001	BE185622	SANOFI BELGIUM	BE
MIZOLLEN 10 mg tabletten met gereguleerde afgifte	UK/H/0119/001	BE185622	SANOFI BELGIUM	BE
MIZOLLEN 10 mg tabletten met gereguleerde afgifte	UK/H/0119/001	BE185622	SANOFI BELGIUM	BE
MIZOLLEN 10 mg tabletten met gereguleerde afgifte	UK/H/0119/001	BE185622	SANOFI BELGIUM	BE
MIZOLLEN 10 mg tabletten met gereguleerde afgifte	UK/H/0119/001	BE185622	SANOFI BELGIUM	BE
MIZOLLEN 10 mg tabletten met gereguleerde afgifte	UK/H/0119/001	BE185622	SANOFI BELGIUM	BE
MIZOLLEN 10 mg tabletten met gereguleerde afgifte	UK/H/0119/001	BE185622	SANOFI BELGIUM	BE
MIZOLLEN 10 mg tabletten met gereguleerde afgifte	UK/H/0119/001	BE185622	SANOFI BELGIUM	BE
MIZOLLEN 10 mg comprimés à libération modifiée	UK/H/0119/001	BE185622	SANOFI BELGIUM	BE
MIZOLLEN 10 mg comprimés à libération modifiée	UK/H/0119/001	BE185622	SANOFI BELGIUM	BE
MIZOLLEN 10 mg comprimés à libération modifiée	UK/H/0119/001	BE185622	SANOFI BELGIUM	BE
MIZOLLEN 10 mg comprimés à libération modifiée	UK/H/0119/001	BE185622	SANOFI BELGIUM	BE

<b>Product Name (in authorisation country)</b>	<b>MRP/DCP Authorisation number</b>	<b>National Authorisation Number</b>	<b>MAH of product in the member state</b>	<b>Member State where product is authorised</b>
MIZOLLEN 10 mg comprimés à libération modifiée	UK/H/0119/001	BE185622	SANOFI BELGIUM	BE
MIZOLLEN 10 mg comprimés à libération modifiée	UK/H/0119/001	BE185622	SANOFI BELGIUM	BE
MIZOLLEN 10 mg comprimés à libération modifiée	UK/H/0119/001	BE380046	SANOFI BELGIUM	BE
MIZOLLEN 10 mg comprimés à libération modifiée	UK/H/0119/001	BE380055	SANOFI BELGIUM	BE
MIZOLLEN 10 mg comprimés à libération modifiée	UK/H/0119/001	BE380055	SANOFI BELGIUM	BE
MIZOLLEN 10 mg comprimés à libération modifiée	UK/H/0119/001	BE380055	SANOFI BELGIUM	BE
MIZOLLEN 10 mg comprimés à libération modifiée	UK/H/0119/001	BE380055	SANOFI BELGIUM	BE
MIZOLLEN 10 mg comprimés à libération modifiée	UK/H/0119/001	BE380055	SANOFI BELGIUM	BE
MIZOLLEN 10 mg comprimés à libération modifiée	UK/H/0119/001	BE185622	SANOFI BELGIUM	BE
MIZOLLEN 10 mg comprimés à libération modifiée	UK/H/0119/001	BE185622	SANOFI BELGIUM	BE
MIZOLLEN 10 mg comprimés à libération modifiée	UK/H/0119/001	BE380055	SANOFI BELGIUM	BE
MIZOLLEN 10 mg comprimés à libération modifiée	UK/H/0119/001	BE380055	SANOFI BELGIUM	BE

<b>Product Name (in authorisation country)</b>	<b>MRP/DCP Authorisation number</b>	<b>National Authorisation Number</b>	<b>MAH of product in the member state</b>	<b>Member State where product is authorised</b>
MIZOLLEN 10 mg comprimés à libération modifiée	UK/H/0119/001	BE380046	SANOFI BELGIUM	BE
MIZOLLEN 10 mg comprimés à libération modifiée	UK/H/0119/001	BE380055	SANOFI BELGIUM	BE
MIZOLLEN 10 mg comprimés à libération modifiée	UK/H/0119/001	BE380046	SANOFI BELGIUM	BE
MIZOLLEN 10 mg comprimés à libération modifiée	UK/H/0119/001	BE380046	SANOFI BELGIUM	BE
MIZOLLEN 10 mg tabletten met gereguleerde afgifte	UK/H/0119/001	BE380046	SANOFI BELGIUM	BE
MIZOLLEN 10 mg tabletten met gereguleerde afgifte	UK/H/0119/001	BE380055	SANOFI BELGIUM	BE
MIZOLLEN 10 mg tabletten met gereguleerde afgifte	UK/H/0119/001	BE380055	SANOFI BELGIUM	BE
MIZOLLEN 10 mg tabletten met gereguleerde afgifte	UK/H/0119/001	BE380046	SANOFI BELGIUM	BE
MIZOLLEN 10 mg tabletten met gereguleerde afgifte	UK/H/0119/001	BE380046	SANOFI BELGIUM	BE
MIZOLLEN 10 mg tabletten met gereguleerde afgifte	UK/H/0119/001	BE380055	SANOFI BELGIUM	BE
MIZOLLEN 10 mg tabletten met gereguleerde afgifte	UK/H/0119/001	BE380055	SANOFI BELGIUM	BE
MIZOLLEN 10 mg tabletten met gereguleerde afgifte	UK/H/0119/001	BE380055	SANOFI BELGIUM	BE

<b>Product Name (in authorisation country)</b>	<b>MRP/DCP Authorisation number</b>	<b>National Authorisation Number</b>	<b>MAH of product in the member state</b>	<b>Member State where product is authorised</b>
MIZOLLEN 10 mg tabletten met gereguleerde afgifte	UK/H/0119/001	BE380055	SANOFI BELGIUM	BE
MIZOLLEN 10 mg tabletten met gereguleerde afgifte	UK/H/0119/001	BE380055	SANOFI BELGIUM	BE
MIZOLLEN 10 mg tabletten met gereguleerde afgifte	UK/H/0119/001	BE380055	SANOFI BELGIUM	BE
Zolim® 10 mg Tabletten mit veränderter Wirkstofffreisetzung Wirkstoff: Mizolastin	not available	37219.00.00	SANOFI-AVENTIS DEUTSCHLAND GMBH	DE
Zolim® 10 mg Tabletten mit veränderter Wirkstofffreisetzung Wirkstoff: Mizolastin	not available	37219.00.00	SANOFI-AVENTIS DEUTSCHLAND GMBH	DE
Zolim® 10 mg Tabletten mit veränderter Wirkstofffreisetzung Wirkstoff: Mizolastin	not available	37219.00.00	SANOFI-AVENTIS DEUTSCHLAND GMBH	DE
MIZOLLEN ® 10 MG TABLETTE MIT VERÄNDERTER WIRKSTOFFFREISETZUNG	UK/H/0119/001	37218.00.00	SANOFI-AVENTIS DEUTSCHLAND GMBH	DE
MIZOLLEN ® 10 MG TABLETTE MIT VERÄNDERTER WIRKSTOFFFREISETZUNG	UK/H/0119/001	37218.00.00	SANOFI-AVENTIS DEUTSCHLAND GMBH	DE
MIZOLLEN ® 10 MG TABLETTE MIT VERÄNDERTER WIRKSTOFFFREISETZUNG	UK/H/0119/001	37218.00.00	SANOFI-AVENTIS DEUTSCHLAND GMBH	DE

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
MIZOLLEN ® 10 MG TABLETTEN MIT VERÄNDERTER WIRKSTOFFFREISETZUNG	UK/H/0119/001	37218.00.00	SANOFI-AVENTIS DEUTSCHLAND GMBH	DE
MIZOLLEN ® 10 MG TABLETTEN MIT VERÄNDERTER WIRKSTOFFFREISETZUNG	UK/H/0119/001	37218.00.00	SANOFI-AVENTIS DEUTSCHLAND GMBH	DE
MIZOLLEN ® 10 MG TABLETTEN MIT VERÄNDERTER WIRKSTOFFFREISETZUNG	UK/H/0119/001	37218.00.00	SANOFI-AVENTIS DEUTSCHLAND GMBH	DE
ZOLISTAN 10 mg comprimidos de liberación modificada	not available	61.976	FERRER INTERNACIONAL, S.A.	ES
MIZOLEN 10 MG COMPRIMIDOS DE LIBERACIÓN MODIFICADA	UK/H/0119/001	61.658	SANOFI-AVENTIS, S.A.	ES
Mizolen 10 mg comprimidos de liberación modificada	UK/H/0119/001	61.658	SANOFI-AVENTIS, S.A.	ES
MIZOLLEN 10 mg, comprimé à libération modifiée	UK/H/0119/001	34009 345 625 5 6	THERABEL PHARMACEUTICALS LTD	FR
MIZOLLEN 10 mg, comprimé à libération modifiée	UK/H/0119/001	34009 345 620 3 7	THERABEL PHARMACEUTICALS LTD	FR
MIZOLLEN 10 mg, comprimé à libération modifiée	UK/H/0119/001	34009 363 974 8 4	THERABEL PHARMACEUTICALS LTD	FR

<b>Product Name (in authorisation country)</b>	<b>MRP/DCP Authorisation number</b>	<b>National Authorisation Number</b>	<b>MAH of product in the member state</b>	<b>Member State where product is authorised</b>
MIZOLLEN 10 mg, comprimé à libération modifiée	UK/H/0119/001	34009 345 626 1 7	THERABEL PHARMACEUTICALS LTD	FR
MIZOLLEN 10 mg, comprimé à libération modifiée	UK/H/0119/001	34009 345 622 6 6	THERABEL PHARMACEUTICALS LTD	FR
MIZOLLEN 10 mg, comprimé à libération modifiée	UK/H/0119/001	34009 363 975 4 5	THERABEL PHARMACEUTICALS LTD	FR
MIZOLLEN 10 mg, comprimé à libération modifiée	UK/H/0119/001	34009 343 077 0 6	THERABEL PHARMACEUTICALS LTD	FR
MIZOLLEN 10 mg, comprimé à libération modifiée	UK/H/0119/001	34009 343 074 1 6	THERABEL PHARMACEUTICALS LTD	FR
MIZOLLEN 10 mg, comprimé à libération modifiée	UK/H/0119/001	34009 363 976 0 6	THERABEL PHARMACEUTICALS LTD	FR
MIZOLLEN 10 mg, comprimé à libération modifiée	UK/H/0119/001	34009 343 078 7 4	THERABEL PHARMACEUTICALS LTD	FR
MIZOLLEN 10 mg, comprimé à libération modifiée	UK/H/0119/001	34009 363 977 7 4	THERABEL PHARMACEUTICALS LTD	FR
MIZOLLEN 10 mg, comprimé à libération modifiée	UK/H/0119/001	34009 345 623 2 7	THERABEL PHARMACEUTICALS LTD	FR
MIZOLLEN 10 mg, comprimé à libération modifiée	UK/H/0119/001	34009 363 978 3 5	THERABEL PHARMACEUTICALS LTD	FR
MIZOLLEN 10 mg, comprimé à libération modifiée	UK/H/0119/001	34009 343 079 3 5	THERABEL PHARMACEUTICALS LTD	FR
MIZOLLEN 10 mg, comprimé à libération modifiée	UK/H/0119/001	34009 343 076 4 5	THERABEL PHARMACEUTICALS LTD	FR

<b>Product Name (in authorisation country)</b>	<b>MRP/DCP Authorisation number</b>	<b>National Authorisation Number</b>	<b>MAH of product in the member state</b>	<b>Member State where product is authorised</b>
MIZOLLEN 10 mg, comprimé à libération modifiée	UK/H/0119/001	34009 363 980 8 5	THERABEL PHARMACEUTICALS LTD	FR
MIZOLLEN 10 mg, comprimé à libération modifiée	UK/H/0119/001	34009 345 628 4 6	THERABEL PHARMACEUTICALS LTD	FR
MIZOLLEN 10 mg, comprimé à libération modifiée	UK/H/0119/001	34009 345 624 9 5	THERABEL PHARMACEUTICALS LTD	FR
MIZOLLEN 10 mg, comprimé à libération modifiée	UK/H/0119/001	34009 363 981 4 6	THERABEL PHARMACEUTICALS LTD	FR
MIZOLLEN 10 mg, comprimé à libération modifiée	UK/H/0119/001	34009 560 868 6 3	THERABEL PHARMACEUTICALS LTD	FR
MIZOLLEN 10 mg, comprimé à libération modifiée	UK/H/0119/001	34009 560 866 3 4	THERABEL PHARMACEUTICALS LTD	FR
MIZOLLEN 10 mg, comprimé à libération modifiée	UK/H/0119/001	34009 363 982 0 7	THERABEL PHARMACEUTICALS LTD	FR
MIZOCLER 10 mg, comprimé pelliculé à libération modifiée	not available	34009 492 859 0 7	THERABEL PHARMACEUTICALS LTD	FR
MIZOCLER 10 mg, comprimé pelliculé à libération modifiée	not available	34009 492 860 9 6	THERABEL PHARMACEUTICALS LTD	FR
MIZOCLER 10 mg, comprimé pelliculé à libération modifiée	not available	34009 492 861 5 7	THERABEL PHARMACEUTICALS LTD	FR
MIZOCLER 10 mg, comprimé pelliculé à libération modifiée	not available	34009 492 862 1 8	THERABEL PHARMACEUTICALS LTD	FR
MIZOCLER 10 mg, comprimé pelliculé à libération modifiée	not available	34009 492 863 8 6	THERABEL PHARMACEUTICALS LTD	FR



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
MIZOCLER 10 mg, comprimé pelliculé à libération modifiée	not available	34009 492 864 4 7	THERABEL PHARMACEUTICALS LTD	FR
MIZOCLER 10 mg, comprimé pelliculé à libération modifiée	not available	34009 577 906 3 9	THERABEL PHARMACEUTICALS LTD	FR
MIZOCLER 10 mg, comprimé pelliculé à libération modifiée	not available	34009 577 908 6 8	THERABEL PHARMACEUTICALS LTD	FR
ORIENTS 10 mg Δισκία ελεγχόμενης αποδέσμευσης	not available	42769/07/23-04-2008	GALENICA SA	GR
MIZOLLEN 10 MG Δισκία ελεγχόμενης αποδέσμευσης	UK/H/0119/001	230530102	SANOFI-AVENTIS AEBE	GR
MIZOLLEN 10 MG Δισκία ελεγχόμενης αποδέσμευσης	UK/H/0119/001	230530107	SANOFI-AVENTIS AEBE	GR
MIZOLLEN 10 MG Δισκία ελεγχόμενης αποδέσμευσης	UK/H/0119/001	230530108	SANOFI-AVENTIS AEBE	GR
MIZOLLEN 10 MG Δισκία ελεγχόμενης αποδέσμευσης	UK/H/0119/001	230530110	SANOFI-AVENTIS AEBE	GR
MIZOLLEN 10 MG Δισκία ελεγχόμενης αποδέσμευσης	UK/H/0119/001	230530101	SANOFI-AVENTIS AEBE	GR
MIZOLLEN 10 MG Δισκία ελεγχόμενης αποδέσμευσης	UK/H/0119/001	230530109	SANOFI-AVENTIS AEBE	GR
MIZOLLEN 10 MG Δισκία ελεγχόμενης αποδέσμευσης	UK/H/0119/001	230530111	SANOFI-AVENTIS AEBE	GR
MIZOLLEN 10 MG Δισκία ελεγχόμενης αποδέσμευσης	UK/H/0119/001	230530109	SANOFI-AVENTIS AEBE	GR

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
MIZOLLEN 10 MG Δισκία ελεγχόμενης αποδέσμευσης	UK/H/0119/001	230530110	SANOFI-AVENTIS AEBE	GR
MIZOLLEN 10 MG Δισκία ελεγχόμενης αποδέσμευσης	UK/H/0119/001	230530111	SANOFI-AVENTIS AEBE	GR
MIZOLLEN 10 MG Δισκία ελεγχόμενης αποδέσμευσης	UK/H/0119/001	230530103	SANOFI-AVENTIS AEBE	GR
MIZOLLEN 10 MG Δισκία ελεγχόμενης αποδέσμευσης	UK/H/0119/001	230530108	SANOFI-AVENTIS AEBE	GR
MIZOLLEN 10 MG Δισκία ελεγχόμενης αποδέσμευσης	UK/H/0119/001	230530105	SANOFI-AVENTIS AEBE	GR
MIZOLLEN 10 MG Δισκία ελεγχόμενης αποδέσμευσης	UK/H/0119/001	230530114	SANOFI-AVENTIS AEBE	GR
MIZOLLEN 10 MG Δισκία ελεγχόμενης αποδέσμευσης	UK/H/0119/001	230530115	SANOFI-AVENTIS AEBE	GR
MIZOLLEN 10 MG Δισκία ελεγχόμενης αποδέσμευσης	UK/H/0119/001	230530106	SANOFI-AVENTIS AEBE	GR
MIZOLLEN 10 MG Δισκία ελεγχόμενης αποδέσμευσης	UK/H/0119/001	230530116	SANOFI-AVENTIS AEBE	GR
MIZOLLEN 10 MG Δισκία ελεγχόμενης αποδέσμευσης	UK/H/0119/001	230530113	SANOFI-AVENTIS AEBE	GR
MIZOLLEN 10 MG Δισκία ελεγχόμενης αποδέσμευσης	UK/H/0119/001	230530112	SANOFI-AVENTIS AEBE	GR
MIZOLLEN 10 MG Δισκία ελεγχόμενης αποδέσμευσης	UK/H/0119/001	230530104	SANOFI-AVENTIS AEBE	GR

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
MIZOLLEN 10 MG Δισκία ελεγχόμενης αποδέσμευσης	UK/H/0119/001	230530107	SANOFI-AVENTIS AEBE	GR
ZOLISTAM	not available	032311185	SANOFI SPA	IT
ZOLISTAM	not available	032311209	SANOFI SPA	IT
ZOLISTAM	not available	032311223	SANOFI SPA	IT
ZOLISTAM	not available	032311211	SANOFI SPA	IT
ZOLISTAM	not available	032311247	SANOFI SPA	IT
ZOLISTAM	not available	032311197	SANOFI SPA	IT
ZOLISTAM	not available	032311235	SANOFI SPA	IT
ZOLISTAM	not available	032311173	SANOFI SPA	IT
ZOLISTAM	not available	032311108	SANOFI SPA	IT
ZOLISTAM	not available	032311122	SANOFI SPA	IT
ZOLISTAM	not available	032311045	SANOFI SPA	IT
ZOLISTAM	not available	032311019	SANOFI SPA	IT
ZOLISTAM	not available	032311110	SANOFI SPA	IT
ZOLISTAM	not available	032311033	SANOFI SPA	IT
ZOLISTAM	not available	032311159	SANOFI SPA	IT
ZOLISTAM	not available	032311058	SANOFI SPA	IT
ZOLISTAM	not available	032311060	SANOFI SPA	IT
ZOLISTAM	not available	032311021	SANOFI SPA	IT
ZOLISTAM	not available	032311096	SANOFI SPA	IT
ZOLISTAM	not available	032311146	SANOFI SPA	IT
ZOLISTAM	not available	032311084	SANOFI SPA	IT
ZOLISTAM	not available	032311072	SANOFI SPA	IT
ZOLISTAM	not available	032311161	SANOFI SPA	IT
ZOLISTAM	not available	032311134	SANOFI SPA	IT
MIZOLLEN 10 MG COMPRESSE A RILASCIO MODIFICATO	UK/H/0119/001	032310031	SANOFI SPA	IT
MIZOLLEN 10 MG COMPRESSE A RILASCIO MODIFICATO	UK/H/0119/001	032310082	SANOFI SPA	IT

<b>Product Name (in authorisation country)</b>	<b>MRP/DCP Authorisation number</b>	<b>National Authorisation Number</b>	<b>MAH of product in the member state</b>	<b>Member State where product is authorised</b>
MIZOLLEN 10 MG COMPRESSE A RILASCIO MODIFICATO	UK/H/0119/001	032310094	SANOFI SPA	IT
MIZOLLEN 10 MG COMPRESSE A RILASCIO MODIFICATO	UK/H/0119/001	032310017	SANOFI SPA	IT
MIZOLLEN 10 MG COMPRESSE A RILASCIO MODIFICATO	UK/H/0119/001	032310070	SANOFI SPA	IT
MIZOLLEN 10 MG COMPRESSE A RILASCIO MODIFICATO	UK/H/0119/001	032310118	SANOFI SPA	IT
MIZOLLEN 10 MG COMPRESSE A RILASCIO MODIFICATO	UK/H/0119/001	032310106	SANOFI SPA	IT
MIZOLLEN 10 MG COMPRESSE A RILASCIO MODIFICATO	UK/H/0119/001	032310029	SANOFI SPA	IT
MIZOLLEN 10 mg compresse a rilascio modificato	UK/H/0119/001	032310068	SANOFI SPA	IT
MIZOLLEN 10 mg compresse a rilascio modificato	UK/H/0119/001	032310157	SANOFI SPA	IT
MIZOLLEN 10 mg compresse a rilascio modificato	UK/H/0119/001	032310132	SANOFI SPA	IT
MIZOLLEN 10 mg compresse a rilascio modificato	UK/H/0119/001	032310120	SANOFI SPA	IT
MIZOLLEN 10 mg compresse a rilascio modificato	UK/H/0119/001	032310043	SANOFI SPA	IT
MIZOLLEN 10 mg compresse a rilascio modificato	UK/H/0119/001	032310207	SANOFI SPA	IT

<b>Product Name (in authorisation country)</b>	<b>MRP/DCP Authorisation number</b>	<b>National Authorisation Number</b>	<b>MAH of product in the member state</b>	<b>Member State where product is authorised</b>
MIZOLLEN 10 mg compresse a rilascio modificato	UK/H/0119/001	032310056	SANOFI SPA	IT
MIZOLLEN 10 mg compresse a rilascio modificato	UK/H/0119/001	032310144	SANOFI SPA	IT
MIZOLLEN 10 mg compresse a rilascio modificato	UK/H/0119/001	032310171	SANOFI SPA	IT
MIZOLLEN 10 mg compresse a rilascio modificato	UK/H/0119/001	032310195	SANOFI SPA	IT
MIZOLLEN 10 mg compresse a rilascio modificato	UK/H/0119/001	032310221	SANOFI SPA	IT
MIZOLLEN 10 mg compresse a rilascio modificato	UK/H/0119/001	032310233	SANOFI SPA	IT
MIZOLLEN 10 mg compresse a rilascio modificato	UK/H/0119/001	032310169	SANOFI SPA	IT
MIZOLLEN 10 mg compresse a rilascio modificato	UK/H/0119/001	032310183	SANOFI SPA	IT
MIZOLLEN 10 mg compresse a rilascio modificato	UK/H/0119/001	032310245	SANOFI SPA	IT
MIZOLLEN 10 mg compresse a rilascio modificato	UK/H/0119/001	032310219	SANOFI SPA	IT
MIZOLLEN 10 mg comprimés à libération modifiée	UK/H/0119/001	0246286	SANOFI BELGIUM	LU
MIZOLLEN 10 mg comprimés à libération modifiée	UK/H/0119/001	0246305	SANOFI BELGIUM	LU

<b>Product Name (in authorisation country)</b>	<b>MRP/DCP Authorisation number</b>	<b>National Authorisation Number</b>	<b>MAH of product in the member state</b>	<b>Member State where product is authorised</b>
MIZOLLEN 10 mg comprimés à libération modifiée	UK/H/0119/001	0246224	SANOFI BELGIUM	LU
MIZOLLEN 10 mg comprimés à libération modifiée	UK/H/0119/001	0246238	SANOFI BELGIUM	LU
MIZOLLEN 10 mg comprimés à libération modifiée	UK/H/0119/001	0232313	SANOFI BELGIUM	LU
MIZOLLEN 10 mg comprimés à libération modifiée	UK/H/0119/001	0232327	SANOFI BELGIUM	LU
MIZOLLEN 10 mg comprimés à libération modifiée	UK/H/0119/001	0232331	SANOFI BELGIUM	LU
MIZOLLEN 10 mg comprimés à libération modifiée	UK/H/0119/001	0246211	SANOFI BELGIUM	LU
Mizollen 10 mg, tabletten met gereguleerde afgifte	UK/H/0119/001	RVG 19982	SANOFI-AVENTIS NETHERLANDS B.V.	NL
Mizollen 10 mg, tabletten met gereguleerde afgifte	UK/H/0119/001	RVG 19982	SANOFI-AVENTIS NETHERLANDS B.V.	NL
Mizollen 10 mg, tabletten met gereguleerde afgifte	UK/H/0119/001	RVG 19982	SANOFI-AVENTIS NETHERLANDS B.V.	NL
Mizollen 10 mg, tabletten met gereguleerde afgifte	UK/H/0119/001	RVG 19982	SANOFI-AVENTIS NETHERLANDS B.V.	NL
Mizollen 10 mg, tabletten met gereguleerde afgifte	UK/H/0119/001	RVG 19982	SANOFI-AVENTIS NETHERLANDS B.V.	NL
Mizollen 10 mg, tabletten met gereguleerde afgifte	UK/H/0119/001	RVG 19982	SANOFI-AVENTIS NETHERLANDS B.V.	NL
Mizollen 10 mg, tabletten met gereguleerde afgifte	UK/H/0119/001	RVG 19982	SANOFI-AVENTIS NETHERLANDS B.V.	NL
Mizollen 10 mg, tabletten met gereguleerde afgifte	UK/H/0119/001	RVG 19982	SANOFI-AVENTIS NETHERLANDS B.V.	NL
Mizollen 10 mg, tabletten met gereguleerde afgifte	UK/H/0119/001	RVG 19982	SANOFI-AVENTIS NETHERLANDS B.V.	NL

<b>Product Name (in authorisation country)</b>	<b>MRP/DCP Authorisation number</b>	<b>National Authorisation Number</b>	<b>MAH of product in the member state</b>	<b>Member State where product is authorised</b>
Mizollen 10 mg, tabletten met gereguleerde afgifte	UK/H/0119/001	RVG 19982	SANOFI-AVENTIS NETHERLANDS B.V.	NL
Mizollen 10 mg, tabletten met gereguleerde afgifte	UK/H/0119/001	RVG 19982	SANOFI-AVENTIS NETHERLANDS B.V.	NL
Mizollen 10 mg, tabletten met gereguleerde afgifte	UK/H/0119/001	RVG 19982	SANOFI-AVENTIS NETHERLANDS B.V.	NL
Mizollen 10 mg, tabletten met gereguleerde afgifte	UK/H/0119/001	RVG 19982	SANOFI-AVENTIS NETHERLANDS B.V.	NL
Mizollen 10 mg, tabletten met gereguleerde afgifte	UK/H/0119/001	RVG 19982	SANOFI-AVENTIS NETHERLANDS B.V.	NL
Mizollen 10 mg, tabletten met gereguleerde afgifte	UK/H/0119/001	RVG 19982	SANOFI-AVENTIS NETHERLANDS B.V.	NL
Mizollen 10 mg, tabletten met gereguleerde afgifte	UK/H/0119/001	RVG 19982	SANOFI-AVENTIS NETHERLANDS B.V.	NL
Mizollen 10 mg, tabletten met gereguleerde afgifte	UK/H/0119/001	RVG 19982	SANOFI-AVENTIS NETHERLANDS B.V.	NL
Mizollen 10 mg, tabletten met gereguleerde afgifte	UK/H/0119/001	RVG 19982	SANOFI-AVENTIS NETHERLANDS B.V.	NL
Mizollen 10 mg, tabletten met gereguleerde afgifte	UK/H/0119/001	RVG 19982	SANOFI-AVENTIS NETHERLANDS B.V.	NL
Mizollen 10 mg, tabletten met gereguleerde afgifte	UK/H/0119/001	RVG 19982	SANOFI-AVENTIS NETHERLANDS B.V.	NL
Mizollen 10 mg, tabletten met gereguleerde afgifte	UK/H/0119/001	RVG 19982	SANOFI-AVENTIS NETHERLANDS B.V.	NL
Mizollen 10 mg, tabletten met gereguleerde afgifte	UK/H/0119/001	RVG 19982	SANOFI-AVENTIS NETHERLANDS B.V.	NL
Mizollen 10 mg, tabletten met gereguleerde afgifte	UK/H/0119/001	RVG 19982	SANOFI-AVENTIS NETHERLANDS B.V.	NL
Mizollen 10 mg comprimidos de libertação modificada	UK/H/0119/001	2503688	SANOFI - PRODUTOS FARMACEUTICOS LDA	PT
Mizollen 10 mg comprimidos de libertação modificada	UK/H/0119/001	2503985	SANOFI - PRODUTOS FARMACEUTICOS LDA	PT

<b>Product Name (in authorisation country)</b>	<b>MRP/DCP Authorisation number</b>	<b>National Authorisation Number</b>	<b>MAH of product in the member state</b>	<b>Member State where product is authorised</b>
Mizollen 10 mg comprimidos de libertação modificada	UK/H/0119/001	2940880	SANOFI - PRODUTOS FARMACEUTICOS LDA	PT
Mizollen 10 mg comprimidos de libertação modificada	UK/H/0119/001	2503787	SANOFI - PRODUTOS FARMACEUTICOS LDA	PT
Mizollen 10 mg comprimidos de libertação modificada	UK/H/0119/001	5043682	SANOFI - PRODUTOS FARMACEUTICOS LDA	PT
Mizollen 10 mg comprimidos de libertação modificada	UK/H/0119/001	2503480	SANOFI - PRODUTOS FARMACEUTICOS LDA	PT
Mizollen 10 mg comprimidos de libertação modificada	UK/H/0119/001	2503589	SANOFI - PRODUTOS FARMACEUTICOS LDA	PT
Mizollen 10 mg comprimidos de libertação modificada	UK/H/0119/001	2941581	SANOFI - PRODUTOS FARMACEUTICOS LDA	PT
Mizollen 10 mg comprimidos de libertação modificada	UK/H/0119/001	2503886	SANOFI - PRODUTOS FARMACEUTICOS LDA	PT
Mizollen 10 mg comprimidos de libertação modificada	UK/H/0119/001	2941284	SANOFI - PRODUTOS FARMACEUTICOS LDA	PT
Mizollen 10 mg comprimidos de libertação modificada	UK/H/0119/001	2941383	SANOFI - PRODUTOS FARMACEUTICOS LDA	PT
Mizollen 10 mg comprimidos de libertação modificada	UK/H/0119/001	2940989	SANOFI - PRODUTOS FARMACEUTICOS LDA	PT
Mizollen 10 mg comprimidos de libertação modificada	UK/H/0119/001	2941185	SANOFI - PRODUTOS FARMACEUTICOS LDA	PT
Mizollen 10 mg comprimidos de libertação modificada	UK/H/0119/001	2941086	SANOFI - PRODUTOS FARMACEUTICOS LDA	PT





<b>Product Name (in authorisation country)</b>	<b>MRP/DCP Authorisation number</b>	<b>National Authorisation Number</b>	<b>MAH of product in the member state</b>	<b>Member State where product is authorised</b>
Mizollen 10 mg modified-release tablets	UK/H/0119/001	PL 04425/0384	AVENTIS PHARMA LTD	UK
Mizollen 10 mg modified-release tablets	UK/H/0119/001	PL 04425/0384	AVENTIS PHARMA LTD	UK
Mizollen 10 mg modified-release tablets	UK/H/0119/001	PL 04425/0384	AVENTIS PHARMA LTD	UK
Mizollen 10 mg modified-release tablets	UK/H/0119/001	PL 04425/0384	AVENTIS PHARMA LTD	UK
Mizollen 10 mg modified-release tablets	UK/H/0119/001	PL 04425/0384	AVENTIS PHARMA LTD	UK
Mizollen 10 mg modified-release tablets	UK/H/0119/001	PL 04425/0384	AVENTIS PHARMA LTD	UK
Mizollen 10 mg modified-release tablets	UK/H/0119/001	PL 04425/0384	AVENTIS PHARMA LTD	UK
Mizollen 10 mg modified-release tablets	UK/H/0119/001	PL 04425/0384	AVENTIS PHARMA LTD	UK