

Prot. 2896/af

Roma, 02 luglio 2018

Alle Aziende Speciali Farmaceutiche, agli  
Enti, Consorzi e Società Associate

Ai Servizi Farmaceutici Comunali Associati

Ai Coordinatori Regionali A.S.SO.FARM.

Loro sedi

CIRCOLARE 0140

**Oggetto: Revoche su rinuncia AIC**

Con nota in data odierna, l'AIFA ha comunicato che, con proprie Determinazioni, sono state revocate, su rinuncia della ditta produttrice, le autorizzazioni all'immissione in commercio dei medicinali sotto indicati:

**Determinazione aRM 91/2018 - 2161 del 06/06/2018 Marco Viti Farmaceutici S.p.A - Metiltioninio Cloruro Marco Viti**

030323012	"1% SOLUZIONE CUTANEA" FLACONE 25 ML
-----------	--------------------------------------

**Determinazione aRM 92/2018 - 4375 del 12/06/2018 Alfasigma S.p.A.- Zoltar**

035806013	"3200 U.I. ANTI XA/0,3 ML SOLUZIONE INIETTABILE PER USO SOTTOCUTANEO" 6 SIRINGHE PRERIEMPITE 0,3 ML
035806025	"4250 U.I. ANTI XA/0,4 ML SOLUZIONE INIETTABILE PER USO SOTTOCUTANEO" 6 SIRINGHE PRERIEMPITE 0,4 ML
035806037	"6400 U.I. ANTI XA/0,6 ML SOLUZIONE INIETTABILE PER USO SOTTOCUTANEO" 6 SIRINGHE PRERIEMPITE 0,6 ML
035806052	" 12.800 UI ANTI XA/1 ML SOLUZIONE INIETTABILE PER USO SOTTOCUTANEO " 2 SIRINGHE PRERIEMPITE DA 1 ML

Le scorte del medicinale revocato ancora in corso di validità potranno essere smaltite entro e non oltre 180 giorni dalla data di pubblicazione della sopra citata determinazione.

Cordiali saluti.

  
IL SEGRETARIO GENERALE  
Francesco Schito