

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

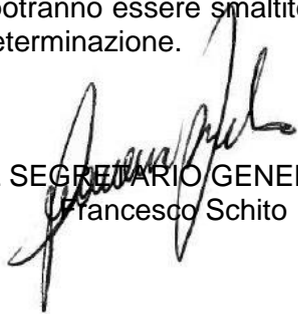
030323012	"1% SOLUZIONE CUTANEA" FLACONE 25 ML
-----------	--------------------------------------

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