

22 GIU 2012

*Agenzia Italiana del Farmaco***AIFA**

DA :

Agenzia Italiana del Farmaco
Ufficio Qualità dei Prodotti
Via del Tritone, 181
00187 Roma

AT :

INDIRIZZI IN ELENCO

A seguito del provvedimento dello scrivente ufficio prot. N° AIFA/PQ/34902/P del 16/04/2012, concernente il divieto di utilizzo su tutto territorio nazionale del medicinale riguardante il medicinale "MENVEO polvere per soluzione iniettabile" lotti n. M10094 scad. 02/2013, n. M10105 scad. 01/2013, n. M10141 scad. 02/2013, n. M11039 scad. 08/2013, della ditta Novartis Vaccines Srl, sita in Siena, via Fiorentina 1, visto il parere favorevole del Rapporteur (Agenzia olandese dei medicinali) e della valutazione congiunta dei dati e dell'informazioni relative alla problematica effettuata da AIFA – ISS ed EMA, anche a seguito di ispezione nel sito produttivo, disponesi revoca citato provvedimento.

Il Dirigente dell'Ufficio
(Marisa Delbò)