AIFA/PQ&C/P/ 23409

Roma, () 7 MAR 2016

A: INDIRIZZI PEC IN ELENCO



Ufficio Qualità dei Prodotti e Contraffazione

Oggetto: Revoca A.I.C. medicinali

Per opportuna conoscenza, si comunica che con la determinazione aRM - 48/2016 - 3189 del 04/03/2016 è stata revocata, su rinuncia della BLUEFISH PHARMACEUTICALS AB, l'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale sotto indicato:

Medicinale: LEVETIRACETAM BLUEFISH

Confezione: 040427015

Descrizione: "500 MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM" 30 COMPRESSE IN BLISTER PVC/AL

Medicinale: LEVETIRACETAM BLUEFISH

Confezione: 040427027

Descrizione: "500 MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM" 50 COMPRESSE IN BLISTER PVC/AL

Medicinale: LEVETIRACETAM BLUEFISH

Confezione: 040427039

Descrizione: "500 MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM" 60 COMPRESSE IN BLISTER PVC/AL

Medicinale: LEVETIRACETAM BLUEFISH

Confezione: 040427041

Descrizione: "500 MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM" 100 COMPRESSE IN BLISTER

PVC/AL

Medicinale: LEVETIRACETAM BLUEFISH

Confezione: 040427054

Descrizione: "500 MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM" 120 COMPRESSE IN BLISTER

PVC/AL

Medicinale: LEVETIRACETAM BLUEFISH

Confezione: 040427066

Descrizione: "500 MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM" 200 COMPRESSE IN BLISTER

PVC/AL

AIFA/PQ&C/P/ 23409

Medicinale: LEVETIRACETAM BLUEFISH

Confezione: 040427078

Descrizione: "1000 MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM" 30 COMPRESSE IN BLISTER

PVC/AL

Medicinale: LEVETIRACETAM BLUEFISH

Confezione: 040427080

Descrizione: "1000 MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM" 50 COMPRESSE IN BLISTER

PVC/AL

Medicinale: LEVETIRACETAM BLUEFISH

Confezione: 040427092

Descrizione: "1000 MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM" 60 COMPRESSE IN BLISTER

PVC/AL

Medicinale: LEVETIRACETAM BLUEFISH

Confezione: 040427104

Descrizione: "1000 MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM" 100 COMPRESSE IN BLISTER

PVC/AL

Medicinale: LEVETIRACETAM BLUEFISH

Confezione: 040427116

Descrizione: "1000 MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM" 200 COMPRESSE IN BLISTER

PVC/AL

Qualora nel canale distributivo fossero presenti scorte del medicinale revocato, in corso di validità, le stesse potranno essere smaltite entro e non oltre 180 giorni dalla data di pubblicazione della sopra citata determinazione.

Il Dirigente
Domenico Di Giorgio