



*Agenzia Italiana del Farmaco*

**AIFA**

PROVVEDIMENTO

DA : AGENZIA ITALIANA DEL FARMACO  
UFFICIO QUALITÀ DEI PRODOTTI  
VIA DEL TRITONE, 181  
00187 ROMA

13 MAG. 2011

A : INDIRIZZI IN ELENCO

*AIFA/PQ/SO826/P/I.S. r.a.7.2*

A seguito del provvedimento dello scrivente ufficio prot. N° AIFA/PQ/48768 del 06/05/2011 concernente divieto di utilizzo su tutto territorio nazionale del medicinale "IMMUNOHBS 540 UI" lotto n° 902L10084 scad. 04/2012 ditta Kedrion SpA, sita in Castelvecchio Pascoli Barga (LU), località ai Conti, AIC n° 033369012, vista la comunicazione della ditta, prot n°AIFA/PQ/50559 del 12/052011, pervenuta a seguito della procedura amministrativa favorevole di batch release prot. AIFA/PQ/50157 del 11/05/2011, disponesi revoca citato provvedimento.

*per* Il Dirigente dell'Ufficio  
(dott. ssa Marisa Delbò)  
*Concetta Delbò*