

*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 dei provvedimenti dello scrivente ufficio prot. n° AIFA/PQ/48942/P del 08/05/2014 e prot. n° AIFA/PQ/48836/P del 08/05/2014 concernenti campionamento e divieto di utilizzo su tutto territorio nazionale del lotto "CITARABINA 2 g/20 ml soluzione iniettabile 1 flaconcino in vetro da 20 ml", lotto n. A042014AB scad. 07/2016, della ditta Hospira Italia Srl, sita in Napoli, via Orazio, 20/22, visto il parere favorevole dell'Istituto Superiore di Sanità prot.n. 0005150/FARM.CHF.05.00 del 24/02/2015, disponesi la revoca del citato provvedimento di divieto di utilizzo.

Il Dirigente
(Domenico Di Giorgio)