

20 DIC. 2013

*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/69196/P del 28/06/2013, concernente il divieto di utilizzo su tutto il territorio nazionale dei seguenti medicinali:

- TRETRASPAN
- AMIDOLITE

della ditta B Braun Milano SpA, sita in Milano, in via V.da Seregno, 14,

- VOLULYTE
- VONTEN
- HAESSTERIL
- HYPERHAES
- VOLUVEN

della ditta Fresenius Kabi Italia SpA sita in Isola della Scala (VR) Via Camagre,41.

- HESPAN FLEBO
- PLASMAVOLUME
- HETASTARCH
- PENTASTARCH

vista la Decisione di Esecuzione della Commissione Europea (2013) 9793 del 19/12/2013 riguardante, nel quadro degli articoli 31 e 107 decies della direttiva 2001/83/CE del Parlamento

Europeo e del Consiglio, le autorizzazioni all'immissione in commercio di medicinali (soluzioni per infusione) contenenti idrossietil-amido (HES), disponesi la revoca del citato provvedimento.

Il Dirigente
(Giuseppe Pimpinella)
