



Agenzia Italiana del Farmaco

AIFA

Ufficio Qualità dei Prodotti

AIFA/PQ/107224/9
Roma 15 OTT. 2014

Oggetto: Revoca A.I.C. medicinali

Ministero della Difesa

Direzione Generale della Sanità
 Militare - Div. II
 Via Santo Stefano Rotondo, 4
 00184 Roma

Ministero Della Salute

Direzione Generale dei Dispositivi
 Medici, del servizio farmaceutico e della sicurezza
 delle cure
 Via G. Ribotta, 5
 00144 Roma

Assessorati alla Sanità presso le Regioni e
 le province Autonome
Loro Sedi

Comando Carabinieri per la tutela della salute

viale dell'Aeronautica, 22
 00144 Roma

Istituto Superiore Sanità

Viale Regina Elena, 299
 00161 Roma

FEDERFARMA

Via Emanuele Filiberto, 190
 00184 Roma

FEDERFARMA SERVIZI

Palazzo della Cooperazione Via Torino, 146
 00184 Roma

A.D.F.

Via Milano 58
 00184 Roma

ASSOFARM

Federazione Aziende e Servizi Socio-Farmaceutici
 Via Cavour 179/A Palazzo Cispel
 00184 Roma

SIFO Via Carlo Farini, 81

20159 Milano

Ufficio V&A

Sede

Ufficio Farmacovigilanza

Sede

Per opportuna conoscenza, si comunica che con la determinazione di seguito specificata è stata revocata, su rinuncia della ditta **LABORATORIOS LICONSA, S.A.** l'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale sotto indicato DETERMINAZIONE N. aRM - 206/2014-2700 del 09/10/2014

Medicinale: BONEFURBIT

Confezione: 040944011

Descrizione: " 150 MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM " 1 COMPRESSA IN BLISTER AL/AL

Medicinale: BONEFURBIT

Confezione: 040944023

Descrizione: " 150 MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM " 3 COMPRESSE IN BLISTER AL/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 presente determinazione.

IL DIRIGENTE
(*Domenico Di Giorgio*)

