

*Agenzia Italiana del Farmaco***AIFA****Ufficio Qualità dei Prodotti***AIFA/PQ/107224/19*  
**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*)

