



Ufficio Qualità dei Prodotti

Roma 07 GEN. 2015  
AIFA/PO/411/P/**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 MYLAN S.P.A. l'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale sotto indicato

DETERMINAZIONE N. aRM - 259/2014 - 2322 del 10/12/2014

**Medicinale:** CLARITROMICINA MYLAN GENERICS ITALIA

**Confezione:** 040226122

**Descrizione:** "500MG COMPRESSE A RILASCIO MODIFICATO" 60 COMPRESSE IN BLISTER PVC/PVDC/AL

**Medicinale:** CLARITROMICINA MYLAN GENERICS ITALIA

**Confezione:** 040226110

**Descrizione:** "500MG COMPRESSE A RILASCIO MODIFICATO" 30 COMPRESSE IN BLISTER PVC/PVDC/AL

**Medicinale:** CLARITROMICINA MYLAN GENERICS ITALIA

**Confezione:** 040226108

**Descrizione:** "500MG COMPRESSE A RILASCIO MODIFICATO" 28 COMPRESSE IN BLISTER PVC/PVDC/AL

**Medicinale:** CLARITROMICINA MYLAN GENERICS ITALIA

**Confezione:** 040226096

**Descrizione:** "500MG COMPRESSE A RILASCIO MODIFICATO" 21 COMPRESSE IN BLISTER PVC/PVDC/AL

**Medicinale:** CLARITROMICINA MYLAN GENERICS ITALIA

**Confezione:** 040226084

**Descrizione:** "500MG COMPRESSE A RILASCIO MODIFICATO" 20 COMPRESSE IN BLISTER PVC/PVDC/AL

**Medicinale:** CLARITROMICINA MYLAN GENERICS ITALIA

**Confezione:** 040226072

**Descrizione:** "500MG COMPRESSE A RILASCIO MODIFICATO" 16 COMPRESSE IN BLISTER PVC/PVDC/AL

**Medicinale:** CLARITROMICINA MYLAN GENERICS ITALIA

**Confezione:** 040226060

**Descrizione:** "500MG COMPRESSE A RILASCIO MODIFICATO" 14 COMPRESSE IN BLISTER PVC/PVDC/AL

**Medicinale:** CLARITROMICINA MYLAN GENERICS ITALIA

**Confezione:** 040226058

**Descrizione:** "500MG COMPRESSE A RILASCIO MODIFICATO" 10 COMPRESSE IN BLISTER PVC/PVDC/AL

**Medicinale:** CLARITROMICINA MYLAN GENERICS ITALIA

**Confezione:** 040226045

**Descrizione:** "500MG COMPRESSE A RILASCIO MODIFICATO" 8 COMPRESSE IN BLISTER PVC/PVDC/AL

**Medicinale:** CLARITROMICINA MYLAN GENERICS ITALIA

**Confezione:** 040226033

**Descrizione:** "500MG COMPRESSE A RILASCIO MODIFICATO" 7 COMPRESSE IN BLISTER PVC/PVDC/AL

**Medicinale:** CLARITROMICINA MYLAN GENERICS ITALIA

**Confezione:** 040226021

**Descrizione:** "500MG COMPRESSE A RILASCIO MODIFICATO" 6 COMPRESSE IN BLISTER PVC/PVDC/AL

**Medicinale:** CLARITROMICINA MYLAN GENERICS ITALIA

**Confezione:** 040226019

**Descrizione:** "500MG COMPRESSE A RILASCIO MODIFICATO" 5 COMPRESSE IN BLISTER PVC/PVDC/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 sopra citata determinazione.

IL DIRIGENTE  
(*Domenico Di Giorgio*)