

PQ/EDJ/MD

*AIFA/PO/10-1382/P/*  
Det. N°. aRM - 205/2013-3157



*Agenzia Italiana del Farmaco*

**AIFA**

**Ufficio Qualità dei Prodotti**

Roma 01 OTT 2013

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 Farmaci e dei  
Dispositivi medici  
Via G. Ribotta, 5  
00144 Roma

AGLI ASSESSORATI ALLA SANITA'  
PRESSO LE REGIONI E LE PROVINCE  
AUTONOME  
LORO SEDI

Comando Carabinieri per la tutela della salute  
Palazzo Italia – P.le Marconi, 25  
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

*met* *per*

SIFO  
Via Carlo Farini, 81  
20159 Milano

UFFICIO AIC  
UFFICIO FARMACOVIGILANZA  
SEDE

Per opportuna conoscenza, si comunica che con la determinazione di seguito specificata è stata revocata, su rinuncia della ditta MCNEIL AB l'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale sottoindicato:

**DETERMINAZIONE N. aRM - 205/2013-3157-bis del 30/09/2013**

**Medicinale: NICORETTE**

**Confezione: 025747 268**

**Descrizione: "2 MG 30 COMPRESSE SUBLINGUALI" IN BLISTER**

**Medicinale: NICORETTE**

**Confezione: 025747 270**

**Descrizione: "2 MG 105 COMPRESSE SUBLINGUALI" IN BLISTER**

**Medicinale: NICORETTE**

**Confezione: 025747 522**

**Descrizione: "2 MG 20 COMPRESSE SUBLINGUALI" IN BLISTER AL/AL**

**Medicinale: NICORETTE**

**Confezione: 025747 534**

**Descrizione: "2 MG 30 COMPRESSE SUBLINGUALI" IN BLISTER AL/AL**

**Medicinale: NICORETTE**

**Confezione: 025747 546**

**Descrizione: "2 MG 90 COMPRESSE SUBLINGUALI" IN BLISTER AL/AL**

**Medicinale: NICORETTE**

**Confezione: 025747 559**

**Descrizione: "2 MG 100 COMPRESSE SUBLINGUALI" IN BLISTER AL/AL**

**Medicinale:** NICORETTE

**Confezione:** 025747 561

**Descrizione:** "4 MG 150 COMPRESSE SUBLINGUALI" IN BLISTER AL/AL

**Medicinale:** NICORETTE

**Confezione:** 025747 282

**Descrizione:** "4 MG 30 COMPRESSE SUBLINGUALI" IN BLISTER

**Medicinale:** NICORETTE

**Confezione:** 025747 294

**Descrizione:** "4 MG 105 COMPRESSE SUBLINGUALI" IN BLISTER

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  
(*Marisa Delbò*)

