PQ/EDJ/MD

A. 1.F.A/PO/109239/C/ Det. N°. aRM - 258/2013-

Roma 210112013

Agonzia Staliuna del Farmaco AlFA

Ufficio Qualità dei Prodotti

Oggetto: Revoca A.I.C. medicinali

MINISTERO DELLA DIFESA Direzione Generale della Sanità Militare - Div. II Via Santo Stefano Rotondo, 4 00184 <u>Roma</u>

MINISTERO DELLA SALUTE Direzione Generale dei Farmaci e dei Dispositivi medici Via G. Ribotta, 5 00144 <u>Roma</u>

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 <u>Roma</u>

Istituto Superiore Sanità Viale Regina Elena, 299 00161 <u>Roma</u>]

FEDERFARMA Via Emanuele Filiberto, 190 00184 <u>Roma</u>

FEDERFARMA SERVIZI Palazzo della Cooperazione Via Torino, 146 00184 <u>Roma</u>

A.D.F. Via Milano 58 00184 Roma

ASSOFARM
FEDERAZIONE AZIENDE E SERVIZI SOCIO-FARMACEUTICI
Via Cavour 179/A palazzo Cispel
00184 Roma

Was in

SIFO Via Carlo Farini, 81 20159 <u>Milano</u>

UFFICIO AIC UFFICIO FARMACOVIGILANZA SEDE

Per opportuna conoscenza, si comunica che con la determinazione di seguito specificata è stata revocata, su rinuncia della ditta SANOFI-AVENTIS S.P.A. l'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale sottoindicato:

DETERMINAZIONE N. aRM - 258/2013-8055 del 16/10/2013

Medicinale: ORUDIS
Confezione: 023183179

Descrizione: "2,5 % GEL" TUBO DA 60 G

Medicinale: ORUDIS

Confezione: 023183167

Descrizione: "2,5% GEL" TUBO DA 30 G

Medicinale: ORUDIS

Confezione: 023183142

Descrizione: "5% GEL" TUBO DA 50 G

Medicinale: ORUDIS

Confezione: 023183130

Descrizione: "5% GEL" TUBO DA 30 G

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)

TV