

04 APR 2014

*Agenzia Italiana del Farmaco***AIFA**

DA :

Agenzia Italiana del Farmaco
Ufficio Qualità dei Prodotti
Via del Tritone, 181
00187 Roma

AT :

INDIRIZZI IN ELENCO

A seguito del provvedimento dello scrivente ufficio prot. N° AIFA/PQ/N.14144 del 07/02/2014, concernente il divieto di utilizzo su tutto il territorio nazionale del medicinale "LUCENTIS 10 mg/ml soluzione iniettabile 0,23 ml", lotto n. S0040A scad. 31/07/2016, AIC n. 037608027, della ditta Novartis Europharm Ltd rappresentata in Italia dalla ditta Novartis Farma SpA, sita in Origgio (VA), largo Boccioni,1, visti i pareri, entrambi favorevoli, inviati dall'Istituto Superiore di Sanità, vale a dire Interim report, prot. CRIVIB.22.00 n. 0008795 del 11/03/2014 e Final Report Prot. CRIVIB.22.00 del 01/04/2014 n. 001146), disponesi la revoca del citato provvedimento.

Il Dirigente

(Marisa Delbò)