



Ufficio Qualità dei Prodotti

Roma 22 DIC. 2014
AIFA/PQ/133959/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 MASTER PHARMA S.R.L. l'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale sotto indicato

DETERMINAZIONE N. aRM - 253/2014 - 7000 del 01/12/2014

Medicinale: ACTITOB

Confezione: 036649010

Descrizione: " 300 MG/4 ML SOLUZIONE DA NEBULIZZARE " 16 CONTENITORI MONODOSE

Medicinale: ACTITOB

Confezione: 036649022

Descrizione: " 300 MG/4 ML SOLUZIONE DA NEBULIZZARE "28 CONTENITORI MONODOSE

Medicinale: ACTITOB

Confezione: 036649034

Descrizione: " 300 MG/4 ML SOLUZIONE DA NEBULIZZARE " 56 CONTENITORI MONODOSE

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)

