

AGENZIA ITALIANA DEL FARMACO

COMUNICATO

Revoca, su rinuncia, dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Linezolid Baxter». (22A06454)

(GU n.267 del 15-11-2022)

Con la determina n. aRM - 146/2022 - 4857 del 3 novembre 2022 e' stata revocata, ai sensi dell'art. 38, comma 9, del decreto legislativo n. 219/2006, su rinuncia della Baxter Holding BV, l'autorizzazione all'immissione in commercio del sottoelencato medicinale, nelle confezioni indicate:

medicinale: LINEZOLID BAXTER;

confezione: 044181016;

descrizione: «2 mg/ml soluzione per infusione» 5 sacche da 300 ml;

confezione: 044181028;

descrizione: «2 mg/ml soluzione per infusione» 30 sacche da 300 ml.

Qualora nel canale distributivo fossero presenti scorte del medicinale revocato, in corso di validita', le stesse potranno essere smaltite entro e non oltre centottanta giorni dalla data di pubblicazione della presente determina.