

AGENZIA ITALIANA DEL FARMACO

COMUNICATO

Revoca, su rinuncia, dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Iobengvano [131 I] GE Healthcare D». (25A02526)

(GU n.101 del 3-5-2025)

Con la determina n. aRM - 86/2025 - 908 del 16 aprile 2025 e' stata revocata, ai sensi dell'art. 38, comma 9, del decreto legislativo n. 219/2006, su rinuncia della GE Healthcare S.r.l., l'autorizzazione all'immissione in commercio del sottoelencato medicinale, nelle confezioni indicate.

Medicinale: IOBENGUANO [131 I] GE HEALTHCARE D:

confezione: 038975013;

descrizione: «9,25 MBQ/ml soluzione iniettabile per uso diagnostico» flaconcino monodose contenente da 2 a 8 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.