

# AGENZIA ITALIANA DEL FARMACO

## COMUNICATO

Revoca, su rinuncia, dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Cabazitaxel Medac». (24A00552)

(GU n.29 del 5-2-2024)

Con la determina n. aRM - 18/2024 - 1233 del 22 gennaio 2024 e' stata revocata, ai sensi dell'art. 38, comma 9, del decreto legislativo n. 219/2006, su rinuncia della Medac Gesellschaft Fur Klinische Spezialpreparate MbH, l'autorizzazione all'immissione in commercio del sottoelencato medicinale, nelle confezioni indicate.

Medicinale: CABAZITAXEL MEDAC.

Confezioni e descrizioni:

A.I.C. n. 050063015 - «20 mg/ml concentrato per soluzione per infusione» 1 flaconcino in vetro da 3 ml;

A.I.C. n. 050063027 - «20 mg/ml concentrato per soluzione per infusione» 10 flaconcini in vetro da 3 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.