

AGENZIA ITALIANA DEL FARMACO

COMUNICATO

Revoca, su rinuncia, dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Fosinopril Teva». (24A00553)

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

Con la determina n. aRM - 19/2024 - 813 del 23 gennaio 2024 e' stata revocata, ai sensi dell'art. 38, comma 9, del decreto legislativo n. 219/2006, su rinuncia della Teva Italia S.r.l., l'autorizzazione all'immissione in commercio del sottoelencato medicinale, nelle confezioni indicate:

medicinale: FOSINOPRIL TEVA;

confezione: 037594189;

descrizione: «20 mg compresse» 90 (hospital pack) compresse in blister PVC/PVDC/AL;

confezione: 037594177;

descrizione: «10 mg compresse» 90 (hospital pack) compresse in blister PVC/PVDC/AL;

confezione: 037594165;

descrizione: «20 mg compresse» 20x20 (hospital pack) compresse in blister PVC/PVDC/AL;

confezione: 037594153;

descrizione: «20 mg compresse» 100 compresse in blister PVC/PVDC/AL;

confezione: 037594140;

descrizione: «20 mg compresse» 84 compresse in blister PVC/PVDC/AL;

confezione: 037594138;

descrizione: «20 mg compresse» 56 compresse in blister PVC/PVDC/AL;

confezione: 037594126;

descrizione: «20 mg compresse» 50 compresse in blister PVC/PVDC/AL;

confezione: 037594114;

descrizione: «20 mg compresse» 30 compresse in blister PVC/PVDC/AL;

confezione: 037594102;

descrizione: «20 mg compresse» 28 compresse in blister PVC/PVDC/AL;

confezione: 037594090;

descrizione: «20 mg compresse» 20 compresse in blister PVC/PVDC/AL;

confezione: 037594088;

descrizione: «20 mg compresse» 14 compresse in blister PVC/PVDC/AL;

confezione: 037594076;

descrizione: «10 mg compresse» 20x20 (hospital pack) compresse in blister PVC/PVDC/AL;

confezione: 037594064;

descrizione: «10 mg compresse» 100 compresse in blister PVC/PVDC/AL;

confezione: 037594052;

descrizione: «10 mg compresse» 84 compresse in blister PVC/PVDC/AL;

confezione: 037594049;

descrizione: «10 mg compresse» 50 compresse in blister
PVC/PVDC/AL;

confezione: 037594037;

descrizione: «10 mg compresse» 30 compresse in blister
PVC/PVDC/AL;

confezione: 037594025;

descrizione: «10 mg compresse» 28 compresse in blister
PVC/PVDC/AL;

confezione: 037594013;

descrizione: «10 mg compresse» 20 compresse in blister
PVC/PVDC/AL.

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.