

# AGENZIA ITALIANA DEL FARMACO

## COMUNICATO

Revoca, su rinuncia, dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Atazanavir Dr. Reddy's». (23A01477)

(GU n.60 del 11-3-2023)

Con la determina n. aRM - 39/2023 - 2551 del 21 febbraio 2023 e' stata revocata, ai sensi dell'art. 38, comma 9, del decreto legislativo n. 219/2006, su rinuncia della Dr. Reddy's s.r.l., l'autorizzazione all'immissione in commercio del sottoelencato medicinale, nelle confezioni indicate.

Medicinale: ATAZANAVIR DR. REDDY'S.

Confezione: 046309100.

Descrizione: «200 mg capsule rigide» 60x1 capsule in blister AL/OPA/AL/PVC.

Confezione: 046309098.

Descrizione: «150 mg capsule rigide» 60x1 capsule in blister AL/OPA/AL/PVC.

Confezione: 046309086.

Descrizione: «300 mg capsule rigide» 3X(30x1) capsule in blister AL/OPA/AL/PVC.

Confezione: 046309074.

Descrizione: «300 mg capsule rigide» 60 capsule in blister AL/OPA/AL/PVC.

Confezione: 046309062.

Descrizione: «300 mg capsule rigide» 30x1 capsule in blister AL/OPA/AL/PVC.

Confezione: 046309050.

Descrizione: «300 mg capsule rigide» 12 capsule in blister AL/OPA/AL/PVC.

Confezione: 046309047.

Descrizione: «300 mg capsule rigide» 3x30 capsule in blister AL/OPA/AL/PVC.

Confezione: 046309035.

Descrizione: «300 mg capsule rigide» 30 capsule in blister AL/OPA/AL/PVC.

Confezione: 046309023.

Descrizione: «200 mg capsule rigide» 60 capsule in blister AL/OPA/AL/PVC.

Confezione: 046309011.

Descrizione: «150 mg capsule rigide» 60 capsule in blister AL/OPA/AL/PVC.

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.