

AGENZIA ITALIANA DEL FARMACO

COMUNICATO

Revoca su rinuncia di autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Atrovent». (22E05445)

(GU n.226 del 27-9-2022)

Con la determina n. aRM - 125/2022 - 2372 del 7 settembre 2022 e' stata revocata, ai sensi dell'art. 38, comma 9, del decreto legislativo n. 219/2006, su rinuncia della opella healthcare italy S.r.l., l'autorizzazione all'immissione in commercio del sottoelencato medicinale, nelle confezioni indicate:

medicinale: ATROVENT;

confezione e descrizione: 029308032 - «0,3 mg/ml spray nasale, soluzione» 1 flacone 15 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.