

AGENZIA ITALIANA DEL FARMACO

COMUNICATO

Revoca, su rinuncia, dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Nevirapina Sandoz GmbH». (23A00717)

(GU n.34 del 10-2-2023)

Con la determina n. aRM - 18/2023 - 1771 del 24 gennaio 2023 e' stata revocata, ai sensi dell'art. 38, comma 9, del decreto legislativo n. 219/2006, su rinuncia della Sandoz GmbH, l'autorizzazione all'immissione in commercio del sottoelencato medicinale, nelle confezioni indicate.

Medicinale: NEVIRAPINA SANDOZ GMBH.

Confezioni:

- 042527059 - «200 mg compresse» 200 compresse in blister pvc/al;
- 042527046 - «200 mg compresse» 180 compresse in blister pvc/al;
- 042527034 - «200 mg compresse» 120 compresse in blister pvc/al;
- 042527022 - «200 mg compresse» 60 compresse in blister pvc/al;
- 042527010 - «200 mg compresse» 14 compresse in blister pvc/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.