

AGENZIA ITALIANA DEL FARMACO

COMUNICATO

Revoca, su rinuncia, dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Pemetrexed Teva». (22A05370)

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

Con la determina n. aRM - 113/2022 - 813 del 7 settembre 2022 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: PEMETREXED TEVA:

confezione: 043751015;

descrizione: «100 mg polvere per concentrato per soluzione per infusione» 1 flaconcino in vetro da 10 ml;

confezione: 043751027;

descrizione: «500 mg polvere per concentrato per soluzione per infusione» 1 flaconcino in vetro da 10 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.