AGENZIA ITALIANA DEL FARMACO

COMUNICATO

Revoca, su rinuncia, dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Permotil». (22A02355)

(GU n.89 del 15-4-2022)

Con la determina n. aRM - 53/2022 - 299 del 6 aprile 2022 e' stata revocata, ai sensi dell'art. 38, comma 9, del decreto legislativo n. 219/2006, su rinuncia della Sofar l'autorizzazione all'immissione in commercio del sottoelencato medicinale, nelle confezioni indicate:

medicinale: PERMOTIL,

confezioni:

036670053 - descrizione: «10 mg» 100 compresse in blister

PVC/AL;

036670040 - descrizione: «10 mg» 50 compresse in blister

PVC/AL;

036670038 - descrizione: «10 mg» 30 compresse in blister

PVC/AL;

036670026 - descrizione: «10 mg» 20 compresse in blister

PVC/AL;

036670014 - descrizione: «10 mg» 10 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 pubblicazione della presente determina.