

AGENZIA ITALIANA DEL FARMACO

COMUNICATO

Revoca, su rinuncia, dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Diltiazem Ratiopharm». (23A02436)

(GU n.98 del 27-4-2023)

Con la determina n. aRM - 81/2023 - 1378 del 17 aprile 2023 e' stata revocata, ai sensi dell'art. 38, comma 9 del decreto legislativo n. 219/2006, su rinuncia della Ratiopharm GmbH, l'autorizzazione all'immissione in commercio del sottoelencato medicinale nelle confezioni indicate.

Medicinale: DILTIAZEM RATIOPHARM.

Confezioni e descrizioni:

033175011 - «60 mg compresse a rilascio modificato» 50 compresse;

033175023 - «120 mg capsule rigide a rilascio modificato» 28 capsule.

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.