

ALL 2

MINISTERO DELLA SALUTE

COMUNICATO

Revoca, su rinuncia, dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso veterinario «Kefamax» (18A08206)

(GU n.296 del 21-12-2018)

Con decreto n. 168 del 6 dicembre 2018, e' revocata, su rinuncia della ditta Orion Corporation, l'autorizzazione all'immissione in commercio della specialita' medicinale per uso veterinario nelle preparazioni e confezioni di seguito elencate con i relativi numeri di A.I.C.:

Kefamax 250 mg film-coated tablets: 103900054, 103900015, 103900066, 103900078, 103900092;

Kefamax 500 mg film-coated tablets: 103900027, 103900039, 103900041, 103900080, 103900104.

I lotti gia' prodotti e presenti nel circuito distributivo possono rimanere in commercio fino ad esaurimento scorte e data di scadenza posta sulla confezione.

Il presente decreto acquista efficacia all'atto della notifica all'impresa interessata, e sara' pubblicato nella Gazzetta Ufficiale della Repubblica italiana.