

AGENZIA ITALIANA DEL FARMACO

COMUNICATO

Revoca, su rinuncia, dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Candesartan Aurobindo Italia». (19A00542)

(GU n.23 del 28-1-2019)

Con la determina n. ARM - 2/2019 - 3199 del 10 gennaio 2019 e' stata revocata, ai sensi dell'art. 38, comma 9, del decreto legislativo 24 aprile 2006, n. 219, su rinuncia della Aurobindo Pharma (Italia) S.r.l., l'autorizzazione all'immissione in commercio del sottoelencato medicinale, nelle confezioni indicate:

medicinale: CANDESARTAN AUROBINDO ITALIA;
confezione A.I.C. n. 040992012;
descrizione: «4 mg compresse» 7 compresse in blister
pvc-pvdc/al;
confezione A.I.C. n. 040992024;
descrizione: «4 mg compresse» 14 compresse in blister
pvc-pvdc/al;
confezione A.I.C. n. 040992036;
descrizione: «4 mg compresse» 28 compresse in blister
pvc-pvdc/al;
confezione A.I.C. n. 040992048;
descrizione: «4 mg compresse» 30 compresse in blister
pvc-pvdc/al;
confezione A.I.C. n. 040992051;
descrizione: «4 mg compresse» 56 compresse in blister
pvc-pvdc/al;
confezione A.I.C. n. 040992063;
descrizione: «4 mg compresse» 70 compresse in blister
pvc-pvdc/al;
confezione A.I.C. n. 040992087;
descrizione: «4 mg compresse» 98 compresse in blister
pvc-pvdc/al;
confezione A.I.C. n. 040992099;
descrizione: «8 mg compresse» 7 compresse in blister
pvc-pvdc/al;
confezione A.I.C. n. 040992125;
descrizione: «8 mg compresse» 30 compresse in blister
pvc-pvdc/al;
confezione A.I.C. n. 040992075;
descrizione: «4 mg compresse» 90 compresse in blister
pvc-pvdc/al;
confezione A.I.C. n. 040992101;
descrizione: «8 mg compresse» 14 compresse in blister
pvc-pvdc/al;
confezione A.I.C. n. 040992113;
descrizione: «8 mg compresse» 28 compresse in blister
pvc-pvdc/al;

confezione A.I.C. n. 040992137;
 descrizione: «8 mg compresse» 56 compresse in blister
 pvc-pvdc/al;
 confezione A.I.C. n. 040992149;
 descrizione: «8 mg compresse» 70 compresse in blister
 pvc-pvdc/al;
 confezione A.I.C. n. 040992152;
 descrizione: «8 mg compresse» 90 compresse in blister
 pvc-pvdc/al;
 confezione A.I.C. n. 040992164;
 descrizione: «8 mg compresse» 98 compresse in blister
 pvc-pvdc/al;
 confezione A.I.C. n. 040992176;
 descrizione: «16 mg compresse» 7 compresse in blister
 pvc-pvdc/al;
 confezione A.I.C. n. 040992188;
 descrizione: «16 mg compresse» 14 compresse in blister
 pvc-pvdc/al;
 confezione A.I.C. n. 040992190;
 descrizione: «16 mg compresse» 28 compresse in blister
 pvc-pvdc/al;
 confezione A.I.C. n. 040992202;
 descrizione: «16 mg compresse» 30 compresse in blister
 pvc-pvdc/al;
 confezione A.I.C. n. 040992214;
 descrizione: «16 mg compresse» 56 compresse in blister
 pvc-pvdc/al;
 confezione A.I.C. n. 040992226;
 descrizione: «16 mg compresse» 70 compresse in blister
 pvc-pvdc/al;
 confezione A.I.C. n. 040992238;
 descrizione: «16 mg compresse» 90 compresse in blister
 pvc-pvdc/al;
 confezione A.I.C. n. 040992240;
 descrizione: «16 mg compresse» 98 compresse in blister
 pvc-pvdc/al;
 confezione A.I.C. n. 040992253;
 descrizione: «32 mg compresse» 7 compresse in blister
 pvc-pvdc/al;
 confezione A.I.C. n. 040992265;
 descrizione: «32 mg compresse» 14 compresse in blister
 pvc-pvdc/al;
 confezione A.I.C. n. 040992277;
 descrizione: «32 mg compresse» 28 compresse in blister
 pvc-pvdc/al;
 confezione A.I.C. n. 040992289;
 descrizione: «32 mg compresse» 30 compresse in blister
 pvc-pvdc/al;
 confezione A.I.C. n. 040992291;
 descrizione: «32 mg compresse» 56 compresse in blister
 pvc-pvdc/al;
 confezione A.I.C. n. 040992303;
 descrizione: «32 mg compresse» 70 compresse in blister
 pvc-pvdc/al;
 confezione A.I.C. n. 040992315;
 descrizione: «32 mg compresse» 90 compresse in blister
 pvc-pvdc/al;
 confezione A.I.C. n. 040992327;
 descrizione: «32 mg compresse» 98 compresse in blister
 pvc-pvdc/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.