

AGENZIA ITALIANA DEL FARMACO

COMUNICATO

Revoca, su rinuncia, dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Caspofungin Centrient». (23A04792)

(GU n.199 del 26-8-2023)

Con la determina n. aRM - 137/2023 - 3682 del 17 agosto 2023 e' stata revocata, ai sensi dell'art. 38, comma 9, del decreto legislativo n. 219/2006, su rinuncia della Centrient Pharmaceuticals Netherland B.V., l'autorizzazione all'immissione in commercio del sottoelencato medicinale, nelle confezioni indicate:

medicinale: CASPOFUNGIN CENTRIENT

confezione: 044610018;

descrizione: «50 mg polvere per concentrato per soluzione per infusione» 1 flaoncino in vetro;

confezione: 044610020;

descrizione: «70 mg polvere per concentrato per soluzione per infusione» 1 flaoncino in vetro.

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.