

AGENZIA ITALIANA DEL FARMACO

COMUNICATO

Revoca, su rinuncia, dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Lomir SRO» (23A02173)

(GU n.87 del 13-4-2023)

Con la determina n. aRM - 78/2023 - 1430 del 30 marzo 2023 e' stata revocata, ai sensi dell'art. 38, comma 9, del decreto legislativo n. 219/2006, su rinuncia della Daiichi Sankyo Italia S.p.a., l'autorizzazione all'immissione in commercio del sottoelencato medicinale, nelle confezioni indicate:

Medicinale: LOMIR SRO.

Confezione: A.I.C. n. 027715022;

Descrizione: «2,5 mg capsule rigide a rilascio prolungato» 28 capsule;

Confezione: A.I.C. n. 02771046;

Descrizione: «5 mg capsule rigide a rilascio prolungato» 14 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.