

AGENZIA ITALIANA DEL FARMACO

COMUNICATO

Revoca, su rinuncia, dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Celecoxib Pensa». (23A03335)

(GU n.135 del 12-6-2023)

Con la determina n. aRM - 102/2023 - 3018 del 24 maggio 2023 e' stata revocata, ai sensi dell'art. 38, comma 9, del decreto legislativo n. 219/2006, su rinuncia della Towa Pharmaceutical S.p.a., l'autorizzazione all'immissione in commercio del sottoelencato medicinale, nelle confezioni indicate:

medicinale: «CELECOXIB PENSA»

confezione: 041939075

descrizione: «200 mg capsule rigide» 100 capsule in blister
pvc/pvdc/al

confezione: 041939063

descrizione: «200 mg capsule rigide» 60 capsule in blister
pvc/pvdc/al

confezione: 041939051

descrizione: «200 mg capsule rigide» 50 capsule in blister
pvc/pvdc/al

confezione: 041939048

descrizione: «200 mg capsule rigide» 30 capsule in blister
pvc/pvdc/al

confezione: 041939036

descrizione: «200 mg capsule rigide» 20 capsule in blister
pvc/pvdc/al

confezione: 041939024

descrizione: «200 mg capsule rigide» 10 capsule in blister
pvc/pvdc/al

confezione: 041939012

descrizione: «200 mg capsule rigide» 6 capsule 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.