AGENZIA ITALIANA DEL FARMACO

COMUNICATO

Revoca, su rinuncia, dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Sodio Iodoippurato (1231) Curium Netherlands». (23A04314)

(GU n.179 del 2-8-2023)

Con la determina n. aRM - 130/2023 - 807 del 19 luglio 2023 e' stata revocata, ai sensi dell'art. 38, comma 9, del decreto legislativo n. 219/2006, su rinuncia della Curium Netherlands B.V., l'autorizzazione all'immissione in commercio del sottoelencato medicinale, nelle confezioni indicate:

medicinale: SODIO IODOIPPURATO (123I) CURIUM NETHERLANDS;

confezione: 039092010;

descrizione: «37 Mbq/ml soluzione iniettabile» 1 flaconcino da 1 ml a 5 ml.

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.