MUNDIPHARMA PHARMACEUTICALS - S.r.l.

Milano, via G. Serbelloni n. 4 Partita I.V.A. n. 03859880969

Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di medicinale per uso umano. (Modifica apportata ai sensi del decreto legislativo 29 settembre 2007. n. 274).

Titolare: Mundipharma Pharmaceuticals Srl

Medicinale: Ms Contin nella confezione

025624014 – "10 mg compresse a rilascio prolungato" 16 compresse

025624026 - "30 mg compresse a rilascio prolungato" 16 compresse

025624038 – "60 mg compresse a rilascio prolungato" 16 compresse

025624040 – "100 mg compresse a rilascio prolungato" 16 compresse

025624053 – "200 mg compresse a rilascio prolungato" 16 compresse

Modifica apportata ai sensi del regolamento CE 1084/03 Tipo IB 7 c e conseguente IA 8 a, da: Manufactures of the finished product: Bard Pharmaceuticlas Ltd. Cmabridge United Kingdom – Functions: Manufacture of bulk tablets; assembly; quality control; batch release a: Bard Pharmaceuticals Ltd. Cambridge United Kingdom – functions: Manufacture of bulk tablets; Primary and secondary packaging; quality control; batch release e Mundipharma GmbH – Mundipharma Strasse 2-65549 Limburg/Lhn – Germany – Functions: Manufacture of bulk tablets; Quality control

Decorrenza della modifica: dal giorno successivo alla data della sua pubblicazione in Gazzetta Ufficiale.

I lotti già prodotti alla data della pubblicazione in GU possono essere mantenuti in commercio fino alla data di scadenza indicata in etichetta.

Un procuratore

Barbara Proietti