

Confezioni autorizzate	NIN	NR. Procedura europea
200 MG/ML SOSPENSIONE ORALE PER USO ACQUA DA BERE SUINI FLACONE HDPE DA 125 ML	104451012	EU/2/11/135/001
200 MG/ML SOSPENSIONE ORALE PER USO ACQUA DA BERE SUINI FLACONE HDPE DA 1 L	104451024	EU/2/11/135/002
200 MG/ML SOSPENSIONE ORALE PER USO ACQUA DA BERE SUINI FLACONE HDPE DA 4 L	104451036	EU/2/11/135/003

Regime di dispensazione:

Da vendersi soltanto dietro presentazione di ricetta medico veterinaria in triplice copia non ripetibile

Le confezioni dei prodotti in oggetto devono essere poste in commercio così come autorizzate dalla Commissione C(2011)9388 del 9/12/2011 (<http://ec.europa.eu/enterprise/pharmaceuticals/register/vreg.htm>) con i numeri identificativi nazionali attribuiti da questa Amministrazione e con il regime di dispensazione indicato.

Il presente provvedimento ha valenza dalla data della decisione della Commissione Europea

12A03948

Comunicato di rettifica relativo al medicinale per uso veterinario «Nobivac Myxo-Rhd»

Nella parte del Provvedimento n. 196 del 3 ottobre 2011 pubblicato nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana - serie generale n. 249 del 25 ottobre 2011 alla voce:

Confezioni autorizzate:

LIOFILIZZATO + SOLVENTE SOSP. INIET. CONIGLI SOTTOCUTE 5+5 DA 1 DOSE CAD.	104438015	EU/2/11/132/001
LIOFILIZZATO + SOLVENTE SOSP. INIET. CONIGLI SOTTOCUTE 25+25 DA 1 DOSE CAD.	104438027	EU/2/11/132/002
LIOFILIZZATO + SOLVENTE SOSP. INIET. CONIGLI SOTTOCUTE 10+10 DA 1 DOSE CAD.	104438039	EU/2/11/132/003
LIOFILIZZATO + SOLVENTE SOSP. INIET. CONIGLI SOTTOCUTE 10+2 DA 1 DOSE CAD.	104438041	EU/2/11/132/003

è da intendersi:

Liofilizzato e solvente per sospensione iniettabile - Conigli – Uso sottocutaneo - Liofilizzato: fiala (vetro) Solvente: fiala (vetro) - Liofilizzato: 1 dose + Solvente: 1 ml - 5 fiale + 5 fiale	104438015	EU/2/11/132/001
Liofilizzato e solvente per sospensione iniettabile - Conigli – Uso sottocutaneo - Liofilizzato: fiala (vetro) Solvente: fiala (vetro) - Liofilizzato: 1 dose + Solvente: 1 ml - 25 fiale + 25 fiale	104438027	EU/2/11/132/002
Liofilizzato e solvente per sospensione iniettabile - Conigli – Uso sottocutaneo - Liofilizzato: fiala (vetro) Solvente: fiala (vetro) - Liofilizzato: 50 dose + Solvente: 10 ml - 10 fiale + 10 fiale	104438039	EU/2/11/132/003
Liofilizzato e solvente per sospensione iniettabile - Conigli – Uso sottocutaneo - Liofilizzato: fiala (vetro) Solvente: fiala (PET) - Liofilizzato: 50 dose + Solvente: 50 ml - 10 fiale + 2 fiale	104438041	EU/2/11/132/004

12A03949

Revoca, su rinuncia, dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso veterinario «Apistan»

Con decreto n. 53 del 27 marzo 2012 è revocata, su rinuncia della ditta VITA (EUROPE) LIMITED Vita House 26-27 London Street - Basingstoke Hampshire, l'autorizzazione all'immissione in commercio della specialità medicinale per uso veterinario nelle preparazioni e confezioni di seguito elencate con i relativi numeri di A.I.C.:

APISTAN - ASTUCCIO DA 10 SACCHETTI DA 10 STRISCE DA 8 G - AIC 103222055

I lotti già prodotti e presenti nel circuito distributivo possono rimanere in commercio fino ad esaurimento scorte e data di scadenza posta sulla confezione.

Il presente decreto entra in vigore il giorno della sua pubblicazione nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana.

12A03950

