

**Revoca, su rinuncia, dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Cefacloro Germed»**

Con la determinazione n. aRM - 221/2012-2376 del 23/11/2012 è stata revocata, ai sensi dell'art. 38, comma 9, del decreto legislativo 24/04/2006, n. 219, su rinuncia della ditta **GERMED PHARMA S.p.A.** l'autorizzazione all'immissione in commercio del sottoelencato medicinale, nelle confezioni indicate:

**Medicinale:** CEFACLORO GERMED

**Confezione:** 034844023

**Descrizione:** "250 MG/5 ML GRANULATO PER SOSPENSIONE ORALE" FLACONE 100 ML

**Medicinale:** CEFACLORO GERMED

**Confezione:** 034844011

**Descrizione:** "500 MG CAPSULE RIGIDE" 8 CAPSULE

12A13454

**Revoca dell'autorizzazione alla produzione di medicinali per uso umano alla società Laboratoires Boiron S.r.l.**

Con il provvedimento n. aM - 158/2012 del 3 dicembre 2012 è stata revocata, su richiesta, l'autorizzazione alla produzione di medicinali dell'officina farmaceutica sita in Roma via Pontina Vecchia Km 34,200 (loc. Ardea), rilasciata alla società Laboratoires Boiron S.r.l.

12A13455

