

**Modificazione dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale
per uso umano «Campto».**

Estratto determinazione V&A/2081 del 14 dicembre 2012

Specialità Medicinale: CAMPTO

Confezioni: 032949012/M - "20 MG/ML CONCENTRATO PER SOLUZIONE PER INFUSIONE" 1
FLAONCINO IN VETRO DA 2 ML
032949024/M - "20 MG/ML CONCENTRATO PER SOLUZIONE PER INFUSIONE" 1
FLAONCINO IN VETRO DA 5 ML
032949036/M - "20 MG/ML CONCENTRATO PER SOLUZIONE PER INFUSIONE" 5
FLAONCINI IN VETRO DA 5 ML
032949048/M - "20 MG/ML CONCENTRATO PER SOLUZIONE PER INFUSIONE" 1
FLAONCINO IN PP DA 2 ML
032949051/M - "20 MG/ML CONCENTRATO PER SOLUZIONE PER INFUSIONE" 1
FLAONCINO IN PP DA 5 ML
032949063/M - "20 MG/ML CONCENTRATO PER SOLUZIONE PER INFUSIONE" 1
FLAONCINO IN PP DA 15 ML

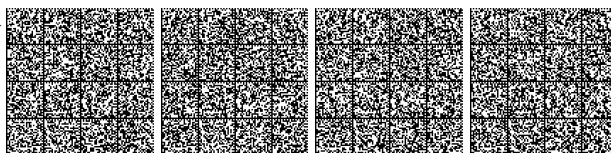
Titolare AIC: PFIZER ITALIA S.R.L.

N° Procedura Mutuo Riconoscimento: FR/H/0108/002/II/033

Tipo di Modifica: Modifica stampati

Modifica Apportata: **E' autorizzata la modifica del Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto
alle sezioni 4.3, 4.4, 4.5, 4.6, 4.8, 5.1 e 5.3 e corrispondenti paragrafi del
Foglio Illustrativo. Gli stampati corretti ed approvati sono allegati alla
determinazione.**

In ottemperanza all'art. 80 commi 1 e 3 del decreto legislativo 24 aprile 2006, n. 219 e s.m.i. il foglio illustrativo e le etichette devono essere redatti in lingua italiana e limitatamente ai medicinali in commercio nella provincia di Bolzano, anche in lingua tedesca.



Il Titolare dell'AIC che intende avvalersi dell'uso complementare di lingue estere, deve darne preventiva comunicazione all'AIFA e tenere a disposizione la traduzione giurata dei testi in lingua tedesca e/o in altra lingua estera.

In caso di inosservanza delle disposizioni sull'etichettatura e sul foglio illustrativo si applicano le sanzioni di cui all'art. 82 del suddetto decreto legislativo.

I lotti già prodotti, non possono più essere dispensati al pubblico a decorrere dal 90° giorno successivo a quello della pubblicazione della presente determinazione nella Gazzetta Ufficiale della Repubblica Italiana.

Trascorso il suddetto termine non potranno più essere dispensate al pubblico confezioni che non rechino le modifiche indicate dalla presente determinazione.

La presente determinazione entra in vigore il giorno successivo alla sua pubblicazione nella Gazzetta Ufficiale della Repubblica Italiana.

12A13570

