

**Hospira Italia - S.r.l.**

Napoli, via Orazio nn. 20/22

Partita I.V.A. n. 02292260599

*Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione  
in commercio di specialità medicinali per uso umano*

Titolare: Hospira Italia Srl -

**Comunicazione** Agenzia Italiana del Farmaco Ufficio Procedure Nazionali del 04.06.08. Pratica N1A/08/1015. Specialità medicinale: Cisplatino Hospira nelle confezioni e numeri di AIC 034229, tutte le confezioni.

**Comunicazione** Agenzia Italiana del Farmaco Ufficio Procedure Nazionali del 04.06.08. Pratica N1A/08/1016. Specialità medicinale: Anzatax nelle confezioni e numeri di AIC 036303, tutte le confezioni.

**Comunicazione** Agenzia Italiana del Farmaco Ufficio Procedure Nazionali del 05.06.08. Pratica N1A/08/1004. Specialità medicinale: Deferoxamina mesilato Hospira nelle confezioni e numeri di AIC 034400010, 500 mg polvere per soluzione iniettabile 10 flaconcini.

**Comunicazione** Agenzia Italiana del Farmaco Ufficio Procedure Nazionali del 05.06.08. Pratica N1A/08/1003. Specialità medicinale: Carboplatino Hospira nelle confezioni e numeri di AIC 028491, tutte le confezioni.

**Comunicazione** Agenzia Italiana del Farmaco Ufficio Procedure Nazionali del 04.06.08. Pratica N1A/08/1005. Specialità medicinale: Fluorouracile Hospira nelle confezioni e numeri di AIC 034316, tutte le confezioni.

**Comunicazione** Agenzia Italiana del Farmaco Ufficio Procedure Nazionali del 04.06.08. Pratica N1A/08/1013. Specialità medicinale: Dobutamina Hospira Italia nelle confezioni e numeri di AIC 034182016, 12,5 mg/1ml soluzione per infusione flaconcino da 20ml.

**Comunicazione** Agenzia Italiana del Farmaco Ufficio Procedure Nazionali del 04.06.08. Pratica N1A/08/999. Specialità medicinale: Metotrexato Hospira nelle confezioni e numeri di AIC 028493, tutte le confezioni.

**Comunicazione** Agenzia Italiana del Farmaco Ufficio Procedure Nazionali del 04.06.08. Pratica N1A/08/1014. Specialità medicinale: Citarabina Hospira nelle confezioni e numeri di AIC 034164, tutte le confezioni.

Modifica apportata ai sensi del regolamento (CE) 1084/2003: Tipologia 5  
Modifica della ragione sociale dell'officina responsabile del rilascio dei lotti del prodotto finito

Da: Mayne Pharma Plc, con stabilimento sito in Queensway Royal Leamington Spa, CV31 3RW Warwickshire UK

Ad: **Hospira UK Limited**, con stabilimento sito in Queensway Royal Leamington Spa, CV31 3RW Warwickshire UK

I lotti già prodotti sono mantenuti in commercio fino alla data di scadenza indicata in etichetta. Decorrenza della modifica: dal giorno successivo alla data della sua pubblicazione in Gazzetta Ufficiale.

Direttore Affari Regolatori: Dott.ssa Immacolata Giusti

