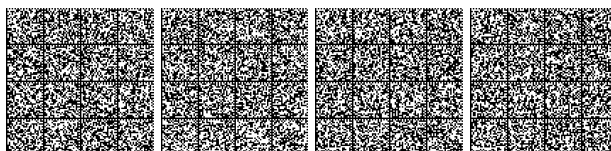


**IDI Integratori Dietetici Italiani - S.r.l.**

Sede legale in Gravina di Catania, via D. Maiorana n. 24

Partita I.V.A. n. 03395850872

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

**Medicinale: SERVAMOX****Confezione e numero A.I.C.: "875 mg + 125 mg Compresse rivestite con film"****12 Compresse – A.I.C. n. 037188024****Modifica apportata ai sensi del Regolamento 1084/2003/CE: tipo IA n. 15.a****Presentazione di un CEP aggiornato (R0-CEP 2002-235-REV 01) relativo al principio attivo Clavulanato di potassio da parte di un produttore attualmente approvato (DSM ANTI INFECTIVES SWEDEN AB).****Confezione e numero A.I.C.: "875 mg + 125 mg Polvere per sospensione orale"****12 Bustine – A.I.C. n. 037188012****Modifica apportata ai sensi del Regolamento 1084/2003/CE: tipo IA n. 15.a****Presentazione di un CEP aggiornato (R0-CEP 2002-256-REV 02) relativo al principio attivo Clavulanato di potassio da parte di un produttore attualmente approvato (DSM ANTI INFECTIVES SWEDEN AB).****Confezioni e numeri A.I.C.: "875 mg + 125 mg Polvere per sospensione orale"****12 Bustine – A.I.C. n. 037188012****"875 mg + 125 mg Compresse rivestite con film" 12 Compresse –****A.I.C. n. 037188024****Modifica apportata ai sensi del Regolamento 1084/2003/CE: tipo IA n. 15.a****Presentazione di un CEP aggiornato (R2-CEP 1995-030-REV 01) relativo al principio attivo Amoxicillina triidrato da parte di un produttore attualmente approvato (FERSINSA GB SA DE CV).**

Confezioni e numeri A.I.C.: "875 mg + 125 mg Polvere per sospensione orale"

12 Bustine – A.I.C. n. 037188012

"875 mg + 125 mg Compresse rivestite con film" 12 Compresse –

A.I.C. n. 037188024

Modifica apportata ai sensi del Regolamento 1084/2003/CE: tipo IA n. 15.a

Presentazione di un CEP aggiornato (R2-CEP 1994-013-REV 02) relativo al

principio attivo Amoxicillina triidrata da parte di un produttore

attualmente approvato (DSM ANTI INFECTIVES EGIPT SAE).

I lotti già prodotti alla data della pubblicazione in G.U. possono essere

mantenuti in commercio fino alla data di scadenza indicata in etichetta.

Decorrenza della modifica: dal giorno successivo alla data della sua

pubblicazione in G.U.

Il Legale rappresentante: Dr. Pietro Bottino

