

**Revoca su rinuncia dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Paclitaxel Stragen»**

Con la determinazione n. aRM - 49/2010-2976 del 30/07/2010 è stata revocata, ai sensi dell'art. 38, comma 9, del decreto legislativo 24/04/2006, n. 219, su rinuncia della ditta

**STRAGEN NORDIC A/S**

l'autorizzazione all'immissione in commercio del sottoelencato medicinale, nelle confezioni indicate:

**Farmaco: PACLITAXEL STRAGEN**

**Confezione 038230013**

**Descrizione:** "6 MG/ML CONCENTRATO PER SOLUZIONE PER INFUSIONE" 1 FLACONCINO DA 30 MG/5ML

**Confezione 038230025**

**Descrizione:** "6 MG/ ML CONCENTRATO PER SOLUZIONE PER INFUSIONE" 1 FLACONCINO DA 100 MG/16,7 ML

**Confezione 038230037**

**Descrizione:** "6 MG/ ML CONCENTRATO PER SOLUZIONE PER INFUSIONE" 1 FLACONCINO DA 150 MG/25 ML

**Confezione 038230049**

**Descrizione:** "6 MG/ ML CONCENTRATO PER SOLUZIONE PER INFUSIONE" 1 FLACONCINO DA 300 MG/50 ML

10A10715

ITALO ORMANNI, *direttore*

ALFONSO ANDRIANI, *redattore*  
DELIA CHIARA, *vice redattore*

(WI-GU-2010-SON-180) Roma, 2010 - Istituto Poligrafico e Zecca dello Stato S.p.A. - S.

