

**Variatione di tipo II all'autorizzazione, secondo procedura di mutuo riconoscimento, del medicinale «Tiafort»**

*Estratto determinazione V&A.PC/II/902 del 13 dicembre 2010*

Specialità Medicinale: TIAFORT

Confezioni: relativamente alle confezioni autorizzate all'immissione in commercio in Italia a seguito di procedura di Mutuo Riconoscimento.

Titolare AIC: ABBOTT PRODUCTS S.P.A.

N° Procedura Mutuo Riconoscimento: DE/H/0539/001/II/021

Tipo di Modifica: Aggiornamento metodica chimico/farmaceutica

Modifica Apportata: **Aggiunta di due produttori del materiale di partenza SB 201999: Zhejiang Hengdian Imp. & Exp. Co., Ltd., (Hangzhou, China) e Zhejiang Liaoyuan Pharmaceutical Co., Ltd, (Linhai City, China)**

I lotti già prodotti possono essere mantenuti in commercio fino alla data di scadenza indicata in etichetta.

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

10A15819

