

Rettifica dell'estratto provvedimento FV/173 del 19 dicembre 2011

Nella Gazzetta Ufficiale, Serie Generale n. 21 del 26/01/2012, concernente il "Rinnovo dell'autorizzazione all'immissione in commercio secondo procedura nazionale del medicinale Mucolase con conseguente modifica stampati", a pagina 41, deve essere modificato il secondo capoverso:

Da:

In adeguamento alla lista degli Standard Terms della Farmacopea Europea è inoltre autorizzata la modifica della denominazione delle confezioni:

Da: AIC N. 024992 024 5 % sciroppo – Flacone da 200 ml

A: AIC N. 024992 024 5 mg/ml sciroppo – Flacone da 200 ml

Da: AIC N. 024992 051 1,5 g granulato – 20 bustine

A: AIC N. 024992 051 1,5 g granulato per soluzione orale – 20 bustine

A

In adeguamento alla lista degli Standard Terms della Farmacopea Europea è inoltre autorizzata la modifica della denominazione delle confezioni:

Da: AIC N. 024992 024 5 % sciroppo – Flacone da 200 ml

A: AIC N. 024992 024 50 mg/ml sciroppo – Flacone da 200 ml

Da: AIC N. 024992 051 1,5 g granulato – 20 bustine

A: AIC N. 024992 051 1,5 g granulato per soluzione orale – 20 bustine

La determinazione di cui sopra viene trasmessa in copia anche tramite messaggio di posta elettronica (mittente Tiziana Rosa – t.rosa@aifa.gov.it; oggetto Trasmissione Determinazione AIFA FV/173 del 19/12/2011; data 30 maggio 2012).

Si dichiara che il contenuto del messaggio di posta elettronica è conforme alla copia cartacea.

