

**Revoca, su rinuncia, dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano
«Domperidone Ratiopharm».**

Con la determinazione n. aRM - 115/2013-1378 del 09/05/2013 è stata revocata, ai sensi dell'art. 38, comma 9, del decreto legislativo 24/04/2006, n. 219, su rinuncia della ditta **RATIOPHARM GmbH** l'autorizzazione all'immissione in commercio del sottoelencato medicinale, nelle confezioni indicate:

Medicinale: DOMPERIDONE RATIOPHARM

Confezione: 035957012

Descrizione: " 10 MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM " 30 COMPRESSE

Il titolare RATIOPHARM GmbH è autorizzato allo smaltimento delle scorte del medicinale entro e non oltre 180 giorni dalla data di pubblicazione della presente determinazione.

13A04391

**Revoca, su rinuncia, dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano
«Dimenidrinato Nova Argentia».**

Con la determinazione n. aRM - 91/2013-2745 del 10/05/2013 è stata revocata, ai sensi dell'art. 38, comma 9, del decreto legislativo 24/04/2006, n. 219, su rinuncia della ditta **INDUSTRIA FARMACEUTICA NOVA ARGENTIA S.P.A.** l'autorizzazione all'immissione in commercio del sottoelencato medicinale, nelle confezioni indicate:

Medicinale: DIMENIDRINATO NOVA ARGENTIA

Confezione: 030498 012

Descrizione: "ADULTI 50MG COMPRESSE" 15 COMPRESSE

13A04392

