

**Revoca, su rinuncia, dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano
«Gentamicina e Beclometasone DOC».**

Con la determinazione n. aRM - 109/2013-898 del 06/05/2013 è stata revocata, ai sensi dell'art. 38, comma 9, del decreto legislativo 24/04/2006, n. 219, su rinuncia della ditta **DOC GENERICI SRL** l'autorizzazione all'immissione in commercio del sottoelencato medicinale, nelle confezioni indicate:

Medicinale: GENTAMICINA E BECLOMETASONE DOC

Confezione: 023632019

Descrizione: "0,1% + 0,025% CREMA" TUBO 30 G

Qualora nel canale distributivo fossero presenti scorte del medicinale revocato, in corso di validità, le stesse potranno essere smaltite entro e non oltre 180 giorni dalla data di pubblicazione della presente determinazione.

13A04387

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

Con la determinazione n. aRM - 110/2013-1378 del 06/05/2013 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: TICLOPIDINA RATIOPHARM

Confezione: 033088016

Descrizione: "250 MG COMPRESSE " 30 COMPRESSE

Qualora nel canale distributivo fossero presenti scorte del medicinale revocato, in corso di validità, le stesse potranno essere smaltite entro e non oltre 180 giorni dalla data di pubblicazione della presente determinazione.

13A04388

