

**Modificazione dell'autorizzazione all'immissione in commercio  
del medicinale per uso umano «Destezil».**

*Estratto determinazione V&A 896 del 4 giugno 2013*

Specialità Medicinale: DESTEZIL

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

Titolare AIC: MDM S.P.A.

N° Procedura Mutuo Riconoscimento: IT/H/0248/001-002/II/002

Tipo di Modifica: B.l. z). Altra variazione.

Modifica Apportata: **Aggiornamento dell'ASMF per "Donepesil Hydrochloride", "Zhejiang Huahai Pharmaceutical CO., LTD. XunQiao, LinHai, Zhejiang, 317024, (China)" da Versione 1, 15/5/2007 a Versione EU-02b, del 25/1/2011.**

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.

13A05727

