

ESTRATTI, SUNTI E COMUNICATI**Agenzia italiana del farmaco**

Revoca, su rinuncia, dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Sertralina Pfizer». (18A05827)..... *Pag.* 26

Revoca, su rinuncia, dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Dardum» (18A05828)..... *Pag.* 27

Revoca, su rinuncia, dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Duloxetina Eignapharma». (18A05829)..... *Pag.* 27

Revoca, su rinuncia, dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Xantrazol» (18A05830)..... *Pag.* 27

Revoca, su rinuncia, dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Cyrdanax» (18A05831)..... *Pag.* 27

Revoca, su rinuncia, dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Cetirizina Doc Generici». (18A05832)..... *Pag.* 27

Revoca, su rinuncia, dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Vitamina C Pfizer». (18A05833)..... *Pag.* 28

Revoca, su rinuncia, dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Luxera» (18A05834)..... *Pag.* 28

Modifica dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Gliclazide Zentiva Lab» (18A05835)..... *Pag.* 28

Modifica dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Fibri-clotte» (18A05836)..... *Pag.* 29

Modifica dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Ommunal» (18A05837)..... *Pag.* 29

Autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Lidocaina Accord» (18A05838)..... *Pag.* 29

Autorizzazione all'importazione parallela del medicinale per uso umano «Lexotan» (18A05849) *Pag.* 30

Autorizzazione all'importazione parallela del medicinale per uso umano «Lendormin» (18A05850) *Pag.* 30

Ministero dell'economia e delle finanze

Cambi di riferimento rilevati a titolo indicativo del giorno 20 agosto 2018 (18A05806)..... *Pag.* 31

Cambi di riferimento rilevati a titolo indicativo del giorno 21 agosto 2018 (18A05807)..... *Pag.* 31

Cambi di riferimento rilevati a titolo indicativo del giorno 22 agosto 2018 (18A05808)..... *Pag.* 32

Cambi di riferimento rilevati a titolo indicativo del giorno 23 agosto 2018 (18A05809)..... *Pag.* 32

Cambi di riferimento rilevati a titolo indicativo del giorno 24 agosto 2018 (18A05810)..... *Pag.* 33

Ministero della salute

Modifica dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso veterinario «Trimethoprim 2% Sulfadimetossina 10% Filozoo 20 mg/ml + 100 mg/ml soluzione per uso orale per vitelli, suini e broilers». (18A05839)..... *Pag.* 33

Modifica dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso veterinario «Spi-ramicina 20% Liquido Filozoo 200 mg/g Soluzione orale per uso in acqua da bere o in alimento liquido per vitelli da latte, suini e broiler (escluso galline ovaiole che producono uova destinate al consumo umano)». (18A05840)..... *Pag.* 33

Modifica dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso veterinario «Eritromicina 20% Filozoo Srl 200 mg/g polvere per soluzione orale per broiler, tacchini, galline ovaiole». (18A05841)..... *Pag.* 34

Modifica dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso veterinario «Ossitetraciclina 20% polvere solubile 200 mg/g polvere per soluzione orale in acqua da bere o alimento liquido per suini (fino a 35 kg di peso), broilers, tacchini, galline ovaiole, conigli, vitelli da latte». (18A05842)..... *Pag.* 34

