

ADDENDA PHARMA S.R.L. <i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinali per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Regolamento (CE) n. 1234/2008 e s.m.i. (TX18ADD12925) . . . . .</i>	Pag. 18	I.B.N. SAVIO S.R.L. <i>Modifiche secondarie di autorizzazioni all'immissione in commercio di specialità medicinali per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del regolamento (CE) 1234/2008 e s.m.i. (TV18ADD12875) . . . . .</i>	Pag. 13
EURO-PHARMA S.R.L. <i>Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di medicinali per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del Regolamento (CE) n. 1234/2008 e s.m.i. (TX18ADD12943) . . . . .</i>	Pag. 21	IBSA FARMACEUTICI ITALIA S.R.L. <i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di una specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Regolamento UE 712/2012. (TX18ADD12922) . . . . .</i>	Pag. 17
FIDIA FARMACEUTICI S.P.A. <i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Regolamento (CE) n. 1234/2008 e s.m.i. (TX18ADD12923) . . . . .</i>	Pag. 17	KEDRION S.P.A. <i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Regolamento (CE) 1234/2008 del 24 novembre 2008 e s.m.i. (TX18ADD12931) . . . . .</i>	Pag. 19
FRESENIUS KABI ITALIA S.R.L. <i>Modifica stampati (TU18ADD12865) . . . . .</i>	Pag. 12	KEDRION S.P.A. <i>Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del Regolamento (CE) 1234/2008 del 24 novembre 2008 e s.m.i. (TX18ADD12929) . . . . .</i>	Pag. 18
FRESENIUS KABI ITALIA S.R.L. <i>Modifica stampati (TU18ADD12868) . . . . .</i>	Pag. 13	KEDRION S.P.A. <i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Regolamento (CE) 1234/2008 del 24 novembre 2008 e s.m.i. (TX18ADD12932) . . . . .</i>	Pag. 19
FRESENIUS KABI ITALIA S.R.L. <i>Modifica secondaria di autorizzazioni all'immissione in commercio di medicinali per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Regolamento 1234/2008. (TU18ADD12859) . . . . .</i>	Pag. 11	KEDRION S.P.A. <i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Regolamento (CE) 1234/2008 del 24 novembre 2008 e s.m.i. (TX18ADD12930) . . . . .</i>	Pag. 19
FRESENIUS KABI ONCOLOGY P.L.C. <i>Modifica stampati (TU18ADD12862) . . . . .</i>	Pag. 12	LALLEMAND PHARMA EUROPE <i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del regolamento CE 1234/2008 e s.m.i. (TV18ADD12876) . . . . .</i>	Pag. 13
GENETIC S.P.A. <i>Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di medicinali per uso umano. Modifiche apportate ai sensi Regolamento 1234/2008/CE (TX18ADD12924) . . . . .</i>	Pag. 17	MEDA PHARMA S.P.A. <i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di una specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Decreto legislativo 29/12/2007, n. 274. (TX18ADD12919) . . . . .</i>	Pag. 17
GMM FARMA S.R.L. <i>Variazione di tipo I all'autorizzazione secondo procedura di importazione parallela. (TX18ADD12951) . . . . .</i>	Pag. 21	POOL PHARMA S.R.L. <i>Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del Regolamento 1234/2008/CE e s.m.i. e del D.Lgs. 29 dicembre 2007 n. 274 (TX18ADD12909) . . . . .</i>	Pag. 16
GMM FARMA S.R.L. <i>Variazione di tipo I all'autorizzazione secondo procedura di importazione parallela. (TX18ADD12952) . . . . .</i>	Pag. 22	SANDOZ GMBH <i>Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del D.Lgs. 29/12/2007 n.274 e del Regolamento 1234/2008/CE e s.m.i. (TX18ADD12910) . . . . .</i>	Pag. 16
GMM FARMA S.R.L. <i>Variazione di tipo I all'autorizzazione secondo procedura di importazione parallela. (TX18ADD12947) . . . . .</i>	Pag. 21		
GMM FARMA S.R.L. <i>Variazione di tipo I all'autorizzazione secondo procedura di importazione parallela. (TX18ADD12953) . . . . .</i>	Pag. 22		
GMM FARMA S.R.L. <i>Variazione di tipo I all'autorizzazione secondo procedura di importazione parallela. (TX18ADD12954) . . . . .</i>	Pag. 22		
I.B.N. SAVIO S.R.L. <i>Comunicazione di rettifica relativa al medicinale MIASTINA (TV18ADD12948) . . . . .</i>	Pag. 14		

