

Roma, 25 FEB 2016

**A: INDIRIZZI PEC IN ELENCO****Ufficio Qualità dei Prodotti e Contraffazione****Oggetto: Revoca A.I.C. medicinali**

Per opportuna conoscenza, si comunica che con la determinazione N. aRM - 50/2016 - 40 del 23/02/2016 di seguito specificata è stata revocata, su rinuncia della PFIZER ITALIA S.R.L., l'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale sotto indicato:

Medicinale: LATANOPROST E TIMOLOLO PFIZER**Confezione: 040931014****Descrizione: "50 MICROGRAMMI/ML + 5 MG/ML COLLIRIO, SOLUZIONE" 1 FLACONE IN LDPE DA 2,5 ML****Medicinale: LATANOPROST E TIMOLOLO PFIZER****Confezione: 040931026****Descrizione: "50 MICROGRAMMI/ML + 5 MG/ML COLLIRIO, SOLUZIONE" 3 FLACONI IN LDPE DA 2,5 ML****Medicinale: LATANOPROST E TIMOLOLO PFIZER****Confezione: 040931038****Descrizione: "50 MICROGRAMMI/ML + 5 MG/ML COLLIRIO, SOLUZIONE" 6 FLACONI IN LDPE DA 2,5 ML**

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 sopra citata determinazione

Il Dirigente

Domenico Di Giorgio