

MINISTERO DELLA SALUTE

COMUNICATO

Revoca dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso veterinario «Tylmasin 250mg/g» (17A07062)

(GU n.246 del 20-10-2017)

Con decreto n. 120 del 26 settembre 2017 e' revocata, su rinuncia della ditta Huvepharma N.V. Uitbreidingstraat 80 - 2600 Antwerpen - Belgium, l'autorizzazione all'immissione in commercio della specialita' medicinale per uso veterinario nelle preparazioni e confezioni di seguito elencate con i relativi numeri di A.I.C.:

«Tylmasin 250 mg/g» sacco da 1 kg, A.I.C. n. 104018078;

«Tylmasin 250 mg/g» sacco da 5 kg, A.I.C. n. 104018054;

«Tylmasin 250 mg/g» sacco da 20 kg, A.I.C. n. 104018066.

I lotti gia' prodotti e presenti nel circuito distributivo possono rimanere in commercio fino ad esaurimento scorte e data di scadenza posta sulla confezione.

Il presente decreto acquista efficacia all'atto della notifica all'impresa interessata, e sara' pubblicato nella Gazzetta Ufficiale della Repubblica italiana.