

Estratto decreto n. 128 dell' 8 novembre 2011

Con decreto n. 128 del 08 novembre 2011 è revocata, su **rinuncia della ditta** CEVA VETEM S.P.A. VIA COLLEONI, 15 - AGRATE BRIANZA (MB), l'autorizzazione all'immissione in commercio della specialità medicinale per uso veterinario nelle preparazioni e confezioni di seguito elencate con i relativi numeri di A. I. C.:
ELMIFARMA L flacone da 250 ML AIC 101552014

Decreto n. 133 del 17 novembre 2011

Decadenza dell'autorizzazione all'immissione in commercio della specialità medicinale per uso veterinario "**AUROFAC 200**" AIC n. 102544018.
L'autorizzazione all'immissione in commercio della specialità medicinale per uso veterinario "AUROFAC 200" AIC n. 102544018, di cui è titolare l'impresa ALPHARMA BVBA, con sede in

Decreto n. 134 del 21 novembre 2011

Decadenza delle autorizzazioni all'immissione in commercio delle specialità medicinali per uso veterinario "**ERYTROTIL**" AIC n. 102062, "**TIAMFENICOLO 20% LIQUIDO CEVA VETEM SPA**" AIC n. 102692, "**ERITROMICINA 20% CEVA VETEM SPA**" AIC n. 102575, "**MEDMERAN S PREMIX**" AIC n. 102691.
Le autorizzazioni all'immissione in commercio delle specialità medicinali per uso veterinario "ERYTROTIL" AIC n. 102062, "TIAMFENICOLO 20% LIQUIDO CEVA VETEM SPA" AIC n. 102692, "ERITROMICINA 20% CEVA VETEM SPA" AIC n. 102575, "MEDMERAN S PREMIX" AIC n. 102691, di cui è titolare l'impresa Ceva VETEM S.P.A.,

I lotti già prodotti e presenti nel circuito distributivo possono rimanere in commercio fino ad esaurimento scorte e data di scadenza posta sulla confezione.
Il presente decreto entra in vigore il giorno della sua pubblicazione nella Gazzetta Ufficiale della Repubblica Italiana.

Uitbreidingstraat 86, Antwerpen, Belgio, è decaduta.

Motivo della decadenza: inosservanza del termine concesso per la richiesta di rinnovo.

Efficacia del decreto: dal giorno della pubblicazione nella Gazzetta Ufficiale della Repubblica italiana.

con sede in VIA COLLEONI, 15 - AGRATE BRIANZA (MB), codice fiscale n. 09032600158, sono decadute in tutte le confezioni e preparazioni autorizzate.

Motivo della decadenza: i medicinali stessi non sono stati commercializzati per tre anni consecutivi, secondo quanto previsto dall'art. 33 del sopracitato decreto legislativo 6 aprile 2006, n. 193.

Efficacia del decreto: dal giorno della pubblicazione nella Gazzetta Ufficiale della Repubblica italiana.