

Cari Colleghi,

oggi Vi segnalo lo stop alla produzione e distribuzione di farmaci non approvati contenenti ossicodone cloridrato deciso dalla Food and Drug Administration (FDA) statunitense.

Buona lettura,  
Luca Pani

**23 luglio 2012**

## **FDA intima alle aziende di eliminare prodotti non approvati a base di ossicodone**

La Food and Drug Administration (FDA) statunitense ha diffuso un avviso che intima ad alcune aziende di cessare la produzione e la distribuzione di farmaci non approvati contenenti ossicodone cloridrato. La notifica è stata emessa nell'ambito dell'iniziativa *Unapproved Drugs Initiative* lanciata dalla FDA per togliere dal mercato i nuovi farmaci non approvati.

L'azione della FDA riguarda le imprese che producono e distribuiscono prodotti non approvati, mono-ingrediente a rilascio immediato a base di ossicodone, in forme di dosaggio orale, tra cui compresse, capsule e soluzioni.

Questi prodotti non sono stati valutati e/o approvati dall'FDA per la sicurezza, l'efficacia, la qualità di fabbricazione o l'etichettatura adeguata, comprese le informazioni relative al dosaggio e le avvertenze. Per questi motivi non possono essere legalmente commercializzati negli Stati Uniti.

***Vai sul sito AIFA per la notizia originale***

**23 luglio 2012**

*"Pillole dal Mondo"* è un'iniziativa di AIFA per i Medici di Medicina Generale, a cura della Direzione Generale.

Se non vuoi più ricevere il servizio scrivi una e-mail con oggetto "CANCELLAMI" all'indirizzo: [news@aifa.gov.it](mailto:news@aifa.gov.it).

Realizzato dall'Ufficio Stampa e della Comunicazione AIFA.