

Cari Colleghi,

Vi segnalo oggi che l'Agenzia Europea dei Medicinali (EMA), in seguito a problemi legati al rispetto delle GMP, ha raccomandato che i medicinali prodotti dalla Pharmaceutics International Inc. non devono più essere disponibili in Europa, ad eccezione di Ammonaps (fenilbutirrato sodico).

Buona lettura,
Luca Pani



@AIFA_ufficiale

@Luca_Pani

19 settembre 2016

Comunicazione EMA sui medicinali prodotti dalla Pharmaceutics International Inc.

L'Agenzia Europea dei Medicinali (EMA) ha raccomandato che i medicinali prodotti dalla Pharmaceutics International Inc., con sede negli Stati Uniti, non devono più essere disponibili in Europa, ad eccezione di Ammonaps (fenilbutirrato sodico), considerato critico per la salute pubblica.

La raccomandazione è il risultato di una revisione su problemi nel rispetto delle Buone Pratiche di Fabbricazione (GMP) da parte della Pharmaceutics International Inc. La revisione è stata avviata dopo un'ispezione di follow-up del sito da parte dell'Agenzia del Farmaco del Regno Unito (MHRA) e della FDA degli Stati Uniti.

Vai sul sito AIFA per la notizia originale

19 settembre 2016

"Pillole dal Mondo" è un'iniziativa di AIFA per i Medici e gli Operatori Sanitari

Realizzato dall'Ufficio Stampa e della Comunicazione AIFA

Questa email Le è stata inviata in quanto Lei risulta registrato sul sito dell'AIFA o a Medikey. Per aggiornare o modificare il suo profilo o se non desidera più ricevere la presente newsletter, scriva a news@aifa.gov.it o a **Medikey**. L'esercizio dei suoi diritti è regolato dalla normativa in materia di protezione dei dati personali (art. 7 D.Lgs. 196/2003 – www.agenziafarmaco.gov.it/it/privacy).