

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.

Realizzato dall'Ufficio Stampa e della Comunicazione AIFA.