

ALTANA Pharma - S.p.a.

Milano, via Temolo n. 4
Codice fiscale n. 00696360155

*Pubblicazione del prezzo al pubblico di specialità medicinale
cui è stata applicata una riduzione spontanea*

Si comunicano i nuovi prezzi della specialità PANTORC, classe A:
20 mg compresse gastroresistenti, blister da 14 cpr - A.I.C.
n. 031981044/M - Prezzo senza riduzioni: € 6,80; Prezzo con riduzioni:
€ 6,14;

40 mg compresse gastroresistenti, blister da 14 cpr - A.I.C.
n. 031981311/M - Prezzo senza riduzioni: € 12,34; Prezzo con riduzioni:
€ 11,13.

I suddetti prezzi, comprensivi/non comprensivi delle riduzioni stabilite dalle determinazioni AIFA del 3 luglio 2006 e del 27 settembre 2006, entreranno in vigore ai fini della rimborsabilità da parte del Servizio sanitario nazionale con decorrenza 1° ottobre 2007.

L'amministratore delegato:
dott. Pier Vincenzo Colli

C-0719119 (A pagamento).

MERCK GENERICS ITALIA - S.p.a.

Sede legale in Cinisello Balsamo (MI), via Aquileia n. 35
Codice fiscale e partita I.V.A. n. 13179250157

Comunicazione riduzione prezzo al pubblico del seguente medicinale:

Specialità medicinale: SIMVASTATINA Merck Generics.
Confezione: 10 mg compresse rivestite con film, 20 compresse.
Numero di A.I.C. 037398272/M, classe A-13 e prezzo: € 6,07.

Il suddetto prezzo, non comprensivo delle riduzioni temporanee ai sensi delle det. AIFA del 3 luglio 2006 e 27 settembre 2006, entrerà in vigore, ai fini della rimborsabilità da parte del Servizio sanitario nazionale, il giorno successivo a quello della pubblicazione nella *Gazzetta Ufficiale* del presente annuncio.

Un procuratore:
Sante Di Renzo

S-079171 (A pagamento).

ISTITUTO GENTILI - S.p.a.

Sede legale in Pisa, via B. Croce n. 37
Capitale sociale 231.000,00 interamente versato

Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinale per uso umano. (Comunicazione Agenzia italiana del farmaco - Ufficio procedure comunitarie del 12 settembre 2007 provvedimento UPC/I/6461/2007). Procedura di mutuo riconoscimento n. NE/H/0144/001-002/V014.

Specialità medicinale: GENT 462.

Confezioni e numeri di A.I.C.:

- «5 mg compresse» 3 compresse - A.I.C. n. 034131019/M;
- «5 mg compresse» 6 compresse - A.I.C. n. 034131021/M;
- «5 mg compresse» 12 compresse - A.I.C. n. 034131033/M;
- «10 mg compresse» 3 compresse - A.I.C. n. 034131045/M;
- «10 mg compresse» 6 compresse - A.I.C. n. 034131058/M;
- «10 mg compresse» 12 compresse - A.I.C. n. 034131060/M.

Modifiche apportate ai sensi del regolamento (CE) n. 1084/2003: variazione di tipo I all'autorizzazione secondo Procedura di Mutuo Riconoscimento del prodotto medicinale GENT 462, tipologia 8: modifica della lacca termosaldante del blister in alluminio.

I lotti già prodotti possono essere mantenuti in commercio fino alla data di scadenza indicata in etichetta.

Decorrenza della modifica: dal giorno successivo alla data della sua pubblicazione nella *Gazzetta Ufficiale*.

Un procuratore speciale:
dott. Vincenzo Cuozzo

C-0719225 (A pagamento).

NOVARTIS CONSUMER HEALTH - S.p.a.

Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinale per uso umano. (Comunicazione Agenzia italiana del farmaco del 4 settembre 2007). Codice pratica: N1B/07/739.

Titolare: Novartis Consumer Health S.p.a., largo U. Boccioni n. 1, 21040 Origgio (VA).

Specialità medicinale: FENISTIL.

Confezione e numero di A.I.C.:

0,1% gel tubo gel 30 g - A.I.C. n. 020124121.

Modifica apportata ai sensi del regolamento (CE) n. 1084/2003: 37.b: Aggiunta di un nuovo parametro di prova alle specifiche del prodotto finito (aggiunta delle specifiche microbiologiche per il prodotto finito, per il periodo di validità).

I lotti già prodotti sono mantenuti in commercio fino alla data di scadenza indicata in etichetta ai sensi dell'art. 14 del decreto legislativo n. 178/91 e successive modificazioni ed integrazioni.

Decorrenza della modifica: dal giorno successivo alla data della sua pubblicazione nella *Gazzetta Ufficiale*.

I due procuratori:
dott. Carlo Calati - dott.ssa Maria Carla Baggio

C-0719127 (A pagamento).

INTENDIS - S.p.a.

Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinale per uso umano. (Comunicazione Agenzia italiana del farmaco del 10 settembre 2007). Codice pratica: N1B/07/1436.

Titolare: Intendis S.p.a., via E. Schering n. 21, 20090 Segrate (MI), codice fiscale e partita I.V.A. n. 04542700960.

Specialità medicinale: NERISONA.

Confezioni e numeri di A.I.C.:

0.1% crema tubo 20 g - A.I.C. n. 023722073;

0.1% crema tubo 30 g - A.I.C. n. 023722085.

Modifica apportata ai sensi del regolamento (CE) n. 1084/2003:

Aggiunta di un nuovo parametro e della conseguente procedura di prova del prodotto finito;

37.b Aspetto microscopico: assenza di corpi estranei e agglomerati;

38.c Procedura di prova: microscopio.

I lotti già prodotti sono mantenuti in commercio fino alla data di scadenza indicata in etichetta.

Decorrenza della modifica: dal giorno successivo alla data della sua pubblicazione nella *Gazzetta Ufficiale*.

Un procuratore dirigente:
dott. Roberto Strukelj

C-0719227 (A pagamento).