

Dipartimento dell'Innovazione D. G. dei Farmaci e dei Dispositivi Medici Ufficio VII

. 16 Risposta al Toglio del *J6*

Roma Spett.le Società COREMEC S.r.I Via Cacciatori, 74-76 10042 Nichelino (TO)

Ministero della Salute DGFDM

0025977-P-15/06/2011

OGGETTO:

Presidio medico chirurgico denominato: CORE-SCRUB P REG. 19531

Trasmissione decreto sostituzione officina.

Si trasmette il decreto di autorizzazione relativo al presidio medico chirurgico a margine distinto n. D.G.F.D.M./ 4450 1 3 610. 2011

Si rammenta che codesta società - ai sensi dell'art. 4 del D.P.R.392/98 - ha l'obbligo di adequare autonomamente gli stampati del prodotto alla vigente normativa in materia di etichettatura ed alle sue eventuali future modifiche.

Infine, si rappresenta che in base al disposto dell'articolo 4, del Regolamento CE 2032/2003, a decorrere dal 1° settembre 2006, saranno revocate le autorizzazioni all'immissione in commercio dei pmc contenenti i principi attivi di cui agli Allegati III e VII del medesimo Regolamento CE, nonché dei pmc contenenti principi attivi non notificati per lo specifico tipo di biocida al quale essi appartengono.

> IL DIRETTORE GENERALE Dr.ssa Marcella Marletta

VITTOZZI / Tel. 06 5994 3411

Service of the service of