

DESCONTINUAÇÃO DEFINITIVA DE FABRICAÇÃO OU IMPORTAÇÃO

DATA DA NOTIFICAÇÃO	NOME DO PRODUTO	PRINCÍPIO ATIVO	APRESENTAÇÃO	RAZÕES DA DESCONTINUAÇÃO *
16/10/2014	RETEMIC	CLORIDRATO DE OXIBUTININA	10 MG COM LIB CONT CT BL AL PLAS INC X 15	MOTIVAÇÃO COMERCIAL
16/10/2014	RETEMIC	CLORIDRATO DE OXIBUTININA	10 MG COM LIB CONT CT BL AL PLAS INC X 30	MOTIVAÇÃO COMERCIAL
16/10/2014	RETEMIC	CLORIDRATO DE OXIBUTININA	10 MG COM LIB CONT CT BL AL PLAS INC X 60	MOTIVAÇÃO COMERCIAL
16/10/2014	RETEMIC	CLORIDRATO DE OXIBUTININA	5 MG COM LIB CONT CT BL AL PLAS INC X 15	MOTIVAÇÃO COMERCIAL
16/10/2014	RETEMIC	CLORIDRATO DE OXIBUTININA	5 MG COM LIB CONT CT BL AL PLAS INC X 30	MOTIVAÇÃO COMERCIAL
16/10/2014	RETEMIC	CLORIDRATO DE OXIBUTININA	5 MG COM LIB CONT CT BL AL PLAS INC X 60	MOTIVAÇÃO COMERCIAL

Lembramos que o produto Retemic, de liberação imediata, em suas apresentações de 5mg com 30 e 60 comprimidos continua sendo comercializado **normalmente**.

CLASSIFICAÇÃO DAS RAZÕES DA DESCONTINUAÇÃO

Motivação comercial: O laboratório detentor do registro informa que não tem mais interesse na comercialização do medicamento. Enquadram-se também nessa categoria os casos de Transferência de Titularidade ou de Marca.

Parque fabril: O laboratório detentor do registro informa que será realizada adequação, inclusão ou alteração de local de fabricação, ou de local de uma etapa de fabricação, seja por opção do próprio laboratório ou por determinação sanitária.

Processo de fabricação: O laboratório detentor do registro informa que será realizada alteração em qualquer etapa na fabricação do medicamento, seja por opção do próprio laboratório ou por determinação sanitária, tais como: troca de maquinário, troca de excipiente, alteração de fornecedor de matéria-prima, alteração de embalagem ou rotulagem, alteração nos cuidados de conservação ou prazo de validade, alteração do processo de produção, entre outros.