

DATI DA INSERIRE NEL REGISTRO

	Prima di iniziare il trattamento	Ogni tre mesi	Al termine del trattamento
Valori 6MWD	+	+	+
Tempo necessario per percorrere correndo/camminando 10 metri	+	+	+
Tempo necessario per salire 4 scalini	+	+	+
Tempo necessario per scendere 4 scalini	+	+	+
Tempo necessario per rialzarsi da una posizione distesa	+	+	+
Cadute accidentali	+	+	+
Elettrocardiogramma	+	Ogni anno	+
Immunofluorescenza	+		+

Colesterolo Totale	+	Ogni anno	+
Colesterolo LDL	+	Ogni anno	+
Colesterolo HDL	+	Ogni anno	+
Trigliceridi	+	Ogni anno	+
Funzionalità epatica	+	Ogni anno	+
Funzionalità renale	+	Ogni anno	+
Pressione sanguigna sistolica a riposo	+	Ogni 6 mesi	+
Pressione sanguigna diastolica a riposo	+	Ogni 6 mesi	+

14A09634

ESTRATTI, SUNTI E COMUNICATI

AGENZIA ITALIANA DEL FARMACO

Modifica dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Levofloxacin Angenerico».

Estratto determina V&A n. 2459/2014 del 20 novembre 2014

Procedura EU N.: UK/H/1302/001-002/II/011.

È autorizzata la seguente variazione: presentazione del DMF aggiornato (Ver. 200901R2) per il principio attivo Levofloxacin emiidrato da parte del produttore attuale: Zhejiang Medicine Co. Ltd. Xinchang Pharmaceuticals Factory, Xinchang, Zhejiang Province, (P. R. China).

Relativamente al medicinale: LEVOFLOXACINA ANGENERICO ed alle confezioni autorizzate all'immissione in commercio in Italia a seguito di procedura di Mutuo Riconoscimento.

Titolare AIC: Angenerico S.p.a.

Smaltimento scorte

I lotti già prodotti possono essere mantenuti in commercio fino alla data di scadenza del medicinale indicata in etichetta ai sensi dell'art. 1 comma 5 della Determina AIFA n. 371 del 14 aprile 2014 pubblicata in *Gazzetta Ufficiale* n.101 del 3 maggio 2014.

Decorrenza di efficacia della determinazione: dal giorno successivo a quello della sua pubblicazione, per estratto, nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana.

14A09464

