

**DIRECTION DE L'EVALUATION
DES MÉDICAMENTS ET DES
PRODUITS BIOLOGIQUES**

Monsieur le Pharmacien Responsable
LABORATOIRE THERAMEX
6, avenue Albert II
Zone F – Bloc B
98000 MONACO

Dossier suivi par :

[REDACTED]

Références à rappeler :

C.I.S. : 6 340 859 5/NL [REDACTED]
[REDACTED]

Monsieur,

Par lettre du 19 février 2008 (enregistrée le 07 mars 2008), vous m'avez adressé pour le médicament :

LUTENYL, comprimé sécable

une demande de modification du dossier de l'autorisation de mise sur le marché concernant l'ajout d'un site de production et de contrôle du produit fini : DELPHARM LILLE S.A.S. - Z.I. de Roubaix Est - Rue de Toufflers - 59390 LYS LEZ LANNOY.

Une suite favorable a été réservée à votre demande.

Je vous prie d'agréer, Monsieur, l'expression de ma considération distinguée.

[REDACTED]