

S.C. Politiche del Farmaco, Dispositivi medici, Protesica ed integrativa

Allegati n.2

Genova, data del protocollo

Direttori Sanitari Aziende ed Enti del SSR

Direttori S.C. Farmaceutiche
Ospedaliere e Territoriali Aziende ed Enti
del SSR

Ordini dei Medici Regione Liguria

Ordini dei Farmacisti Regione Liguria

Ordini dei Medici Veterinari Regione Liguria

Dr Giorgio Sacco - S.U.A.R

ASSOFARM

FEDERFARMA Liguria

Distributori Intermedi DPC

p.c. NAS Regione Liguria

Loro sedi

Oggetto: trasmissione comunicazioni AIFA – REVOCA AIC MEDICINALI SU RINUNCIA DELLE AZIENDE

Si inviano in allegato i provvedimenti AIFA di revoca AIC medicinali su rinuncia delle aziende di cui alle note prot. A.Li.Sa. di seguito elencate:

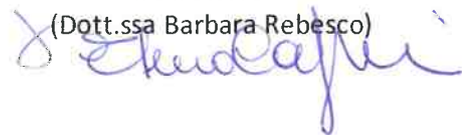
5349,5350

Si prega di darne massima diffusione presso le strutture ed i soggetti interessati.

Cordiali saluti

Il Direttore

(Dott.ssa Barbara Rebesco)



C.C. D.S.

PQ-PhCC/MCDF/DDG

Det. N° aRM - 37/2024 -



**Ufficio Qualità dei Prodotti e
Contrasto al Crimine Farmaceutico**

A: INDIRIZZI PEC IN ELENCO**Oggetto: Revoca AIC medicinali**

Per opportuna conoscenza, si comunica che con la determinazione N. aRM - 37/2024 - 3732 del 11/03/2024 è stata revocata, su rinuncia della ABBVIE S.R.L., l'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale sotto indicato:

Medicinale: ATROPINA LUX**Confezione: 000307037****Descrizione: "5 MG/ML COLLIRIO, SOLUZIONE" 1 FLACONE DA 10 ML****Medicinale: ATROPINA LUX****Confezione: 000307052****Descrizione: "10 MG/ML COLLIRIO, SOLUZIONE" 1 FLACONE DA 10 ML**

Qualora nel canale distributivo fossero presenti scorte del medicinale revocato, in corso di validità, le stesse potranno essere smaltite entro e non oltre 180 giorni dalla data di pubblicazione della sopra citata determinazione.

× Il Dirigente

Domenico Di Giorgio

PQ-PhCC/MCDF/DDG

Det. N° aRM - 36/2024 -



**Ufficio Qualità dei Prodotti e
Contrasto al Crimine Farmaceutico**

A: INDIRIZZI PEC IN ELENCO**Oggetto: Revoca AIC medicinali**

Per opportuna conoscenza, si comunica che con la determinazione N. aRM - 36/2024 - 902 del 07/03/2024 è stata revocata, su rinuncia della VISUFARMA S.P.A., l'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale sotto indicato:

Medicinale: EUKINOFT**Confezione:** 039435019**Descrizione:** "3 MG/ML COLLIRIO, SOLUZIONE" 10 CONTENITORI MONODOSE DA 0,5 ML**Medicinale:** EUKINOFT**Confezione:** 039435021**Descrizione:** " 3 MG/ML COLLIRIO, SOLUZIONE " FLACONE DA 5 ML

Qualora nel canale distributivo fossero presenti scorte del medicinale revocato, in corso di validità, le stesse potranno essere smaltite entro e non oltre 180 giorni dalla data di pubblicazione della sopra citata determinazione.

x Il Dirigente

Domenico Di Giorgio