

IL DIRETTORE SANITARIO

Allegati n. 6

Genova, data del protocollo

Direttori Sanitari Aziende ed Enti del SSR
Ordini dei Medici Regione Liguria
Ordini dei Farmacisti Regione Liguria
Ordini dei Medici Veterinari Regione Liguria
Direttore Area Centrale Regionale di Acquisto
ASSOFARM
FEDERFARMA Liguria
Distributori Intermedi DPC

p.c. NAS Legione Liguria

Loro sedi

Oggetto: Trasmissione comunicazioni AIFA – REVOCHE AIC

Si inviano in allegato i provvedimento AIFA di **REVOCA AIC** delle specialità medicinali:

VIDEX BRISTOL MYERS SQUIBB S.R.L.,
VIVOTIF EMERGENT NETHERLANDS B.V.;
CITICOLINA ARISTO;
PARACETAMOLO E CODEINA ITALFARMACO
VARI FARMACI FARMAVOX
VARI FARMACI GEKOFAR S.r.l.

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

Cordiali saluti

IL DIRETTORE SANITARIO
Dott. Sergio Vigna



PQ-PhCC/VZ/DDG

Det. N° aRM - 154/2019 -



A: INDIRIZZI PEC IN ELENCO

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

Oggetto: Revoca A.I.C. medicinali

Per opportuna conoscenza, si comunica che con la determinazione N. aRM - 154/2019 - 3773 del 27/09/2019 è stata revocata, su rinuncia della ARISTO PHARMA GMBH, l'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale sotto indicato:

Medicinale: CITICOLINA ARISTO

Confezione: 026097030

Descrizione: "500 MG/3 ML SOLUZIONE INIETTABILE PER USO INTRAMUSCOLARE" 5 FIALE 3 ML

Medicinale: CITICOLINA ARISTO

Confezione: 026097055

Descrizione: "1000 MG/4 ML SOLUZIONE INIETTABILE PER USO INTRAMUSCOLARE" 3 FIALE 4 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

**A: INDIRIZZI PEC IN ELENCO****Ufficio Qualità dei Prodotti e
Contrasto al Crimine Farmaceutico****Oggetto: Revoca su rinuncia di AIC/AIP di medicinali**

Per opportuna conoscenza, si comunica che con Determinazione aRM - 152/2019 - 3884 del 27/09/2019 è stata revocata, su rinuncia della FARMAVOX S.r.l., l'autorizzazione all'importazione parallela delle confezioni dei medicinali di seguito riportati:

Confezione: 042918033**Descrizione:** "875 MG/125 MG POLVERE PER SOSPENSIONE ORALE" 12 BUSTINE**Paese di provenienza:** Spagna**Medicinale:** AUGMENTIN**Confezione: 042918045****Descrizione:** "875 MG/125 MG POLVERE PER SOSPENSIONE ORALE" 12 BUSTINE**Paese di provenienza:** Spagna**Medicinale:** MINIAS**Confezione: 043996014****Descrizione:** "2,5 MG/ML GOCCE ORALI, SOLUZIONE" FLACONE 20 ML**Paese di provenienza:** Spagna**Medicinale:** NUROFEN FEBBRE E DOLORE**Confezione: 043384015****Descrizione:** "BAMBINI 100 MG/5 ML SOSPENSIONE ORALE GUSTO ARANCIA SENZA ZUCCHERO" FLACONE DA 150 ML CON SIRINGA PER SOMMINISTRAZIONE ORALE**Paese di provenienza:** Francia**Medicinale:** PANTORC**Confezione: 043628015****Descrizione:** 14 CPR GASTRORESISTENTI 20 MG BLISTER**Paese di provenienza:** Norvegia**Medicinale:** PANTORC**Confezione: 043628027****Descrizione:** 14 COMPRESSE GASTRORESISTENTI DA 40 MG IN BLISTER AL/AL**Paese di provenienza:** Norvegia

Medicinale: PANTORC

Confezione: 043628041

Descrizione: 14 CPR GASTRORESISTENTI 20 MG BLISTER

Paese di provenienza: Norvegia

Medicinale: PANTORC

Confezione: 043628039

Descrizione: 14 COMPRESSE GASTRORESISTENTI DA 40 MG IN BLISTER AL/AL

Paese di provenienza: Norvegia

Per effetto della presente Determinazione, i codici AIC dei suddetti medicinali sono da considerarsi revocati.

Il Dirigente


Domenico Di Giorgio



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

A: INDIRIZZI PEC IN ELENCO

Oggetto: Revoca su rinuncia di AIC/AIP di medicinali

Per opportuna conoscenza, si comunica che con Determinazione aRM - 151/2019 - 3468 del 23/09/2019 è stata revocata, su rinuncia della GEKOFAR S.r.l., l'autorizzazione all'importazione parallela delle confezioni dei medicinali di seguito riportati:

Medicinale: PANTORC
Confezione: 043158017
Descrizione: 14 CPR GASTRORESISTENTI 20 MG BLISTER
Paese di provenienza: Norvegia

Medicinale: PANTORC
Confezione: 043158029
Descrizione: 14 COMPRESSE GASTRORESISTENTI DA 40 MG IN BLISTER AL/AL
Paese di provenienza: Norvegia

Medicinale: TOBRADEX
Confezione: 042832028
Descrizione: "0,3% + 0,1% COLLIRIO, SOSPENSIONE" FLACONE CONTAGOCCE 5 ML
Paese di provenienza: Spagna

Medicinale: CARDURA
Confezione: 043475019
Descrizione: "4 MG COMPRESSE" 20 COMPRESSE
Paese di provenienza: Ungheria

Medicinale: YASMINELLE
Confezione: 043632013
Descrizione: "3 MG + 0,02 MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM" 21 COMPRESSE IN BLISTER PVC/AL
Paese di provenienza: Portogallo

Per effetto della presente Determinazione, i codici AIC dei suddetti medicinali sono da considerarsi revocati.

Il Dirigente
Domenico Di Giorgio

PQ-PhCC/VZ/DDG

Det. N° aRM - 150/2019 -



A: INDIRIZZI PEC IN ELENCO

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

Oggetto: Revoca A.I.C. medicinali

Per opportuna conoscenza, si comunica che con la determinazione N. aRM - 150/2019 - 68 del 23/09/2019 è stata revocata, su rinuncia della ITALFARMACO S.P.A., l'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale sotto indicato:

Medicinale: PARACETAMOLO E CODEINA ITALFARMACO

Confezione: 044153017

Descrizione: "500 MG/30 MG COMPRESSA EFFERVESCENTE" 16 COMPRESSE IN TUBO PE

Medicinale: PARACETAMOLO E CODEINA ITALFARMACO

Confezione: 044153029

Descrizione: "500 MG/30 MG GRANULATO EFFERVESCENTE" 10 BUSTINE CARTA/PE/AL/PE

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/VZ/DDG

Det. N° aRM - 153/2019 -



A: INDIRIZZI PEC IN ELENCO

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

Oggetto: Revoca A.I.C. medicinali

Per opportuna conoscenza, si comunica che con la determinazione N. aRM - 153/2019 - 1401 del 27/09/2019 è stata revocata, su rinuncia della BRISTOL MYERS SQUIBB S.R.L., l'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale sotto indicato:

Medicinale: VIDEX

Confezione: 028341131

Descrizione: "2 G POLVERE PER SOLUZIONE ORALE" 1 FLACONE

Medicinale: VIDEX

Confezione: 028341168

Descrizione: "125 MG CAPSULE RIGIDE GASTRORESISTENTI" 30 CAPSULE

Medicinale: VIDEX

Confezione: 028341170

Descrizione: "200 MG CAPSULE RIGIDE GASTRORESISTENTI" 30 CAPSULE

Medicinale: VIDEX

Confezione: 028341182

Descrizione: "250 MG CAPSULE RIGIDE GASTRORESISTENTI" 30 CAPSULE

Medicinale: VIDEX

Confezione: 028341194

Descrizione: "400 MG CAPSULE RIGIDE GASTRORESISTENTI" 30 CAPSULE

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/EC/DDG

Det. N° aRM - 155/2019



A: INDIRIZZI PEC IN ELENCO

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

Oggetto: Revoca A.I.C. medicinali

Per opportuna conoscenza, si comunica che con la determinazione N. aRM - 155/2019 - 4969 del 08/10/2019 è stata revocata, su rinuncia della EMERGENT NETHERLANDS B.V., l'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale sotto indicato:

Medicinale: VIVOTIF

Confezione: 025219041

Descrizione: "2.000 MILIONI CAPSULE RIGIDE GASTRORESISTENTI" BLISTER 3 CAPSULE

Medicinale: VIVOTIF

Confezione: 025219054

Descrizione: "2.000 MILIONI CAPSULE RIGIDE GASTRORESISTENTI" 50 BLISTER DA 3 CAPSULE

Medicinale: VIVOTIF

Confezione: 025219066

Descrizione: "2.000 MILIONI CAPSULE RIGIDE GASTRORESISTENTI" 1 BLISTER DA 4 CAPSULE

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