

IL DIRETTORE SANITARIO

Allegati n. 3

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 – REVOCA AIC

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

SANIPIRINA, IMMUCYTAL, NALOXONE CLORIDRATO PFIZER.

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

Cordiali saluti

IL DIRETTORE SANITARIO
Dott. Sergio Vigna



PQ-PhCC/EC/DDG

Det. N° aRM - 163/2020



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

A: INDIRIZZI PEC IN ELENCO**Oggetto: Revoca A.I.C. medicinali**

Per opportuna conoscenza, si comunica che con la determinazione N. aRM - 163/2020 - 30 del 17/09/2020 è stata revocata, su rinuncia della PIERRE FABRE PHARMA S.r.l., l'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale sotto indicato:

Medicinale: IMMUCYTAL
Confezione: 026580023
Descrizione: "COMPRESSE" 12 COMPRESSE

Medicinale: IMMUCYTAL
Confezione: 026580035
Descrizione: "GRANULATO PER SOLUZIONE ORALE" 12 BUSTINE

Medicinale: IMMUCYTAL
Confezione: 026580050
Descrizione: "GRANULATO PER SOLUZIONE ORALE" 20 BUSTINE

Medicinale: IMMUCYTAL
Confezione: 026580047
Descrizione: "COMPRESSE" 20 COMPRESSE

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 - 162/2020 -



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 - 162/2020 - 40 del 08/09/2020 è stata revocata, su rinuncia della PFIZER ITALIA S.R.L., l'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale sotto indicato:

Medicinale: NALOXONE CLORIDRATO PFIZER

Confezione: 030068047

Descrizione: "ADULTI 0,4 MG/1 ML SOLUZIONE INIETTABILE" 1 FIALA 1 ML

Medicinale: NALOXONE CLORIDRATO PFIZER

Confezione: 030068050

Descrizione: "ADULTI 0,4 MG/ML SOLUZIONE INIETTABILE" 10 FIALE 1 ML

Medicinale: NALOXONE CLORIDRATO PFIZER

Confezione: 030068062

Descrizione: "ADULTI 0,4 MG/ML SOLUZIONE INIETTABILE" 50 FIALE 1 ML

Medicinale: NALOXONE CLORIDRATO PFIZER

Confezione: 030068074

Descrizione: "ADULTI 0,4 MG/ML SOLUZIONE INIETTABILE" 100 FIALE 1 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/EC/DDG

Det. N° aRM - 164/2020



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

A: INDIRIZZI PEC IN ELENCO**Oggetto: Revoca A.I.C. medicinali**

Per opportuna conoscenza, si comunica che con la determinazione N. aRM - 164/2020 - 22 del 25/09/2020 è stata revocata, su rinuncia della BAYER S.p.A., l'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale sotto indicato:

Medicinale: SANIPIRINA**Confezione: 025038098****Descrizione: "500 MG COMPRESSE" 30 COMPRESSE****Medicinale: SANIPIRINA****Confezione: 025038163****Descrizione: " 500 MG COMPRESSE " 20 COMPRESSE**

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