

IL DIRETTORE SANITARIO

Allegati n. 10

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

Oggetto: Trasmissione comunicazioni AIFA – REVOCA AIC

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

BISOLHELIX, ENALAPRIL E LERCANIDIPINA SANDOZ, IRINOTECAN FRESENIUS, LEVODOPA-CARBIDOPA-ENTACAPONE TECNIGEN, PROPOFOL IBI, RISPERIDONE TEVA, STRELICIA, T,R.U.E. TEST SMARTPRACTICE DENMARK, VALPREX E ZOLMITRIPTAN SANOFI

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 - 207/2020



**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 - 207/2020 - 8055 del 28/10/2020 è stata revocata, su rinuncia della SANOFI S.p.A., l'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale sotto indicato:

Medicinale: BISOLHELIX**Confezione:** 044141012**Descrizione:** "SCIROPPO" 1 FLACONE IN VETRO DA 100 ML CON MISURINO GRADUATO

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 - 212/2020



**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 - 212/2020 - 1392 del 30/10/2020 è stata revocata, su rinuncia della SANDOZ S.p.A., l'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale sotto indicato:

Medicinale: ENALAPRIL E LERCANIDIPINA SANDOZ**Confezione:** 045469018**Descrizione:** "10 MG/10 MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM" 28 COMPRESSE IN BLISTER AL/OPA/PVC/AL**Medicinale:** ENALAPRIL E LERCANIDIPINA SANDOZ**Confezione:** 045469020**Descrizione:** "10 MG/10 MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM" 50 COMPRESSE IN BLISTER AL/OPA/PVC/AL**Medicinale:** ENALAPRIL E LERCANIDIPINA SANDOZ**Confezione:** 045469032**Descrizione:** "10 MG/10 MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM" 100 COMPRESSE IN BLISTER AL/OPA/PVC/AL**Medicinale:** ENALAPRIL E LERCANIDIPINA SANDOZ**Confezione:** 045469044**Descrizione:** "20 MG/10 MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM" 28 COMPRESSE IN BLISTER AL/OPA/PVC/AL**Medicinale:** ENALAPRIL E LERCANIDIPINA SANDOZ**Confezione:** 045469057**Descrizione:** "20 MG/10 MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM" 50 COMPRESSE IN BLISTER AL/OPA/PVC/AL

Medicinale: ENALAPRIL E LERCANIDIPINA SANDOZ

Confezione: 045469069

Descrizione: "20 MG/10 MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM" 100 COMPRESSE IN BLISTER AL/OPA/PVC/AL

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 - 213/2020



**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 - 213/2020 - 2829 del 30/10/2020 è stata revocata, su rinuncia della FRESENIUS KABI ITALIA S.r.l., l'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale sotto indicato:

Medicinale: IRINOTECAN FRESENIUS**Confezione:** 038751018**Descrizione:** "20 MG/ML CONCENTRATO PER SOLUZIONE PER INFUSIONE" 1 FLACONCINO DI VETRO DA 2 ML**Medicinale:** IRINOTECAN FRESENIUS**Confezione:** 038751020**Descrizione:** "20 MG/ML CONCENTRATO PER SOLUZIONE PER INFUSIONE" 1 FLACONCINO DI VETRO DA 5 ML**Medicinale:** IRINOTECAN FRESENIUS**Confezione:** 038751032**Descrizione:** " 20 MG/ML CONCENTRATO PER SOLUZIONE PER INFUSIONE" 1 FLACONCINO DI VETRO DA 25 ML**Medicinale:** IRINOTECAN FRESENIUS**Confezione:** 038751044**Descrizione:** "20 MG/ML CONCENTRATO PER SOLUZIONE PER INFUSIONE" 1 FLACONCINO DI VETRO DA 15 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 - 209/2020



**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 - 209/2020 - 3891 del 29/10/2020 è stata revocata, su rinuncia della TECNIGEN S.r.l., l'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale sotto indicato:

Medicinale: LEVODOPA/CARBIDOPA/ENTACAPONE TECNIGEN**Confezione:** 043284013**Descrizione:** "50MG/12,5MG/200MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM" 100 COMPRESSE IN FLACONE HDPE**Medicinale:** LEVODOPA/CARBIDOPA/ENTACAPONE TECNIGEN**Confezione:** 043284025**Descrizione:** "100MG/25MG/200MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM" 100 COMPRESSE IN FLACONE HDPE**Medicinale:** LEVODOPA/CARBIDOPA/ENTACAPONE TECNIGEN**Confezione:** 043284037**Descrizione:** "150MG/37,5MG/200MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM" 100 COMPRESSE IN FLACONE HDPE**Medicinale:** LEVODOPA/CARBIDOPA/ENTACAPONE TECNIGEN**Confezione:** 043284049**Descrizione:** "200MG/50MG/200MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM" 100 COMPRESSE IN FLACONE HDPE**Medicinale:** LEVODOPA/CARBIDOPA/ENTACAPONE TECNIGEN**Confezione:** 043284052**Descrizione:** "75 MG/18,75 MG/200 MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM" 100 COMPRESSE IN FLACONE HDPE

Medicinale: LEVODOPA/CARBIDOPA/ENTACAPONE TECNIGEN

Confezione: 043284064

Descrizione: "125 MG/31,25 MG/200 MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM" 100 COMPRESSE IN FLACONE HDPE

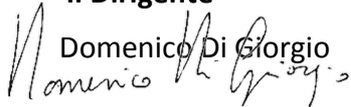
Medicinale: LEVODOPA/CARBIDOPA/ENTACAPONE TECNIGEN

Confezione: 043284076

Descrizione: "175 MG/43,75 MG/200 MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM" 100 COMPRESSE IN FLACONE HDPE

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 - 215/2020



**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 - 215/2020 - 555 del 30/10/2020 è stata revocata, su rinuncia della Istituto Biochimico Italiano Giovanni Lorenzini S.p.A., l'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale sotto indicato:

Medicinale: PROPOFOL IBI**Confezione:** 034407015**Descrizione:** 10 MG/ML 1 FIALA 20 ML EMULSIONE INIETTABILE**Medicinale:** PROPOFOL IBI**Confezione:** 034407027**Descrizione:** 10 MG/ML 5 FIALE 20 ML EMULSIONE INIETTABILE**Medicinale:** PROPOFOL IBI**Confezione:** 034407039**Descrizione:** 10 MG/ML 10 FIALE 20 ML EMULSIONE INIETTABILE**Medicinale:** PROPOFOL IBI**Confezione:** 034407041**Descrizione:** 10 MG/ML 1 FLACONE 50 ML EMULSIONE INIETTABILE**Medicinale:** PROPOFOL IBI**Confezione:** 034407054**Descrizione:** 10 MG/ML 5 FLACONI 50 ML EMULSIONE INIETTABILE**Medicinale:** PROPOFOL IBI**Confezione:** 034407066**Descrizione:** 10 MG/ML 10 FLACONI 50 ML EMULSIONE INIETTABILE**Medicinale:** PROPOFOL IBI**Confezione:** 034407078**Descrizione:** 10 MG/ML 1 FLACONE 100 ML EMULSIONE INIETTABILE

Medicinale: PROPOFOL IBI
Confezione: 034407080
Descrizione: 10 MG/ML 5 FLACONI 100 ML EMULSIONE INIETTABILE

Medicinale: PROPOFOL IBI
Confezione: 034407092
Descrizione: 10 MG/ML 10 FLACONI 100 ML EMULSIONE INIETTABILE

Medicinale: PROPOFOL IBI
Confezione: 034407104
Descrizione: 20MG/ML 10 FIALE DA 20 ML EMULSIONE INIETTABILE

Medicinale: PROPOFOL IBI
Confezione: 034407116
Descrizione: 20MG/ML 5 FIALE 20 ML EMULSIONE INIETTABILE

Medicinale: PROPOFOL IBI
Confezione: 034407128
Descrizione: 20MG/ML 1 FIALA 20 ML EMULSIONE INIETTABILE

Medicinale: PROPOFOL IBI
Confezione: 034407130
Descrizione: 20MG/ML 1 FLACONE 50 ML EMULSIONE INIETTABILE

Medicinale: PROPOFOL IBI
Confezione: 034407142
Descrizione: 20MG/ML 5 FLACONI 50 ML EMULSIONE INIETTABILE

Medicinale: PROPOFOL IBI
Confezione: 034407155
Descrizione: 20MG/ML 10 FLACONI 50 ML EMULSIONE INIETTABILE

Medicinale: PROPOFOL IBI
Confezione: 034407167
Descrizione: 20MG/ML 1 FLACONE 100 ML EMULSIONE INIETTABILE

Medicinale: PROPOFOL IBI
Confezione: 034407179
Descrizione: 20MG/ML 5 FLACONI 100 ML EMULSIONE INIETTABILE

Medicinale: PROPOFOL IBI
Confezione: 034407181
Descrizione: 20MG/ML 10 FLACONI 100 ML EMULSIONE INIETTABILE

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 - 206/2020



**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 - 206/2020 - 813 del 28/10/2020 è stata revocata, su rinuncia della TEVA ITALIA S.r.l., l'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale sotto indicato:

Medicinale: RISPERIDONE TEVA**Confezione:** 038250015**Descrizione:** "1 MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM" 6 COMPRESSE IN BLISTER PVC/PVDC/AL**Medicinale:** RISPERIDONE TEVA**Confezione:** 038250027**Descrizione:** "1 MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM" 10 COMPRESSE IN BLISTER PVC/PVDC/AL**Medicinale:** RISPERIDONE TEVA**Confezione:** 038250039**Descrizione:** "1 MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM" 20 COMPRESSE IN BLISTER PVC/PVDC/AL**Medicinale:** RISPERIDONE TEVA**Confezione:** 038250041**Descrizione:** "1 MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM" 50 COMPRESSE IN BLISTER PVC/PVDC/AL**Medicinale:** RISPERIDONE TEVA**Confezione:** 038250054**Descrizione:** "1 MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM" 60 COMPRESSE IN BLISTER PVC/PVDC/AL**Medicinale:** RISPERIDONE TEVA**Confezione:** 038250066**Descrizione:** "1 MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM" 100 COMPRESSE IN BLISTER PVC/PVDC/AL**Medicinale:** RISPERIDONE TEVA**Confezione:** 038250078**Descrizione:** "1 MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM" 100 (5X20) COMPRESSE IN BLISTER PVC/PVDC/AL CONFEZIONE: OSPEDALIERA

Medicinale: RISPERIDONE TEVA

Confezione: 038250080

Descrizione: "1 MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM" 500 COMPRESSE IN BLISTER PVC/PVDC/AL

Medicinale: RISPERIDONE TEVA

Confezione: 038250092

Descrizione: "2 MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM" 10 COMPRESSE IN BLISTER PVC/PVDC/AL

Medicinale: RISPERIDONE TEVA

Confezione: 038250104

Descrizione: "2 MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM" 20 COMPRESSE IN BLISTER PVC/PVDC/AL

Medicinale: RISPERIDONE TEVA

Confezione: 038250116

Descrizione: "2 MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM" 50 COMPRESSE IN BLISTER PVC/PVDC/AL

Medicinale: RISPERIDONE TEVA

Confezione: 038250128

Descrizione: "2 MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM" 60 COMPRESSE IN BLISTER PVC/PVDC/AL

Medicinale: RISPERIDONE TEVA

Confezione: 038250130

Descrizione: "2 MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM" 100 COMPRESSE IN BLISTER PVC/PVDC/AL

Medicinale: RISPERIDONE TEVA

Confezione: 038250142

Descrizione: "2 MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM" 100 (5X20) COMPRESSE IN BLISTER PVC/PVDC/AL CONFEZIONE: OSPEDALIERA

Medicinale: RISPERIDONE TEVA

Confezione: 038250155

Descrizione: "2 MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM" 500 COMPRESSE IN BLISTER PVC/PVDC/AL

Medicinale: RISPERIDONE TEVA

Confezione: 038250167

Descrizione: "3 MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM" 10 COMPRESSE IN BLISTER PVC/PVDC/AL

Medicinale: RISPERIDONE TEVA

Confezione: 038250179

Descrizione: "3 MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM" 20 COMPRESSE IN BLISTER PVC/PVDC/AL

Medicinale: RISPERIDONE TEVA

Confezione: 038250181

Descrizione: "3 MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM" 50 COMPRESSE IN BLISTER PVC/PVDC/AL

Medicinale: RISPERIDONE TEVA

Confezione: 038250193

Descrizione: "3 MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM" 60 COMPRESSE IN BLISTER PVC/PVDC/AL

Medicinale: RISPERIDONE TEVA

Confezione: 038250205

Descrizione: "3 MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM" 100 COMPRESSE IN BLISTER PVC/PVDC/AL

Medicinale: RISPERIDONE TEVA

Confezione: 038250217

Descrizione: "3 MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM" 100 (5X20) COMPRESSE IN BLISTER PVC/PVDC/AL CONFEZIONE: OSPEDALIERA

Medicinale: RISPERIDONE TEVA

Confezione: 038250229

Descrizione: "3 MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM" 500 COMPRESSE IN BLISTER PVC/PVDC/AL

Medicinale: RISPERIDONE TEVA

Confezione: 038250231

Descrizione: "4 MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM" 10 COMPRESSE IN BLISTER PVC/PVDC/AL

Medicinale: RISPERIDONE TEVA

Confezione: 038250243

Descrizione: "4 MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM" 20 COMPRESSE IN BLISTER PVC/PVDC/AL

Medicinale: RISPERIDONE TEVA

Confezione: 038250270

Descrizione: "4 MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM" 60 COMPRESSE IN BLISTER PVC/PVDC/AL

Medicinale: RISPERIDONE TEVA

Confezione: 038250282

Descrizione: "4 MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM" 100 COMPRESSE IN BLISTER PVC/PVDC/AL

Medicinale: RISPERIDONE TEVA

Confezione: 038250294

Descrizione: "4 MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM" 100 (5X20) COMPRESSE IN BLISTER PVC/PVDC/AL CONFEZIONE: OSPEDALIERA

Medicinale: RISPERIDONE TEVA

Confezione: 038250306

Descrizione: "4 MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM" 500 COMPRESSE IN BLISTER PVC/PVDC/AL

Medicinale: RISPERIDONE TEVA

Confezione: 038250256

Descrizione: "4 MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM" 30 COMPRESSE IN BLISTER PVC/PVDC/AL

Medicinale: RISPERIDONE TEVA

Confezione: 038250268

Descrizione: "4 MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM" 50 COMPRESSE IN BLISTER PVC/PVDC/AL

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 - 211/2020



**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 - 211/2020 - 1392 del 29/10/2020 è stata revocata, su rinuncia della SANDOZ S.p.A., l'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale sotto indicato:

Medicinale: STRELICIA**Confezione:** 041880016**Descrizione:** "150 MICROGRAMMI/20 MICROGRAMMI COMPRESSE RIVESTITE CON FILM" 1 X 21 COMPRESSE IN BLISTER PVC/AL**Medicinale:** STRELICIA**Confezione:** 041880028**Descrizione:** "150 MICROGRAMMI/20 MICROGRAMMI COMPRESSE RIVESTITE CON FILM" 3 X 21 COMPRESSE IN BLISTER PVC/AL**Medicinale:** STRELICIA**Confezione:** 041880030**Descrizione:** "150 MICROGRAMMI/20 MICROGRAMMI COMPRESSE RIVESTITE CON FILM" 6 X 21 COMPRESSE IN BLISTER PVC/AL**Medicinale:** STRELICIA**Confezione:** 041880042**Descrizione:** "150 MICROGRAMMI/20 MICROGRAMMI COMPRESSE RIVESTITE CON FILM" 13 X 21 COMPRESSE IN BLISTER PVC/AL

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 - 210/2020



**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 - 210/2020 - 4193 del 29/10/2020 è stata revocata, su rinuncia della SMART PRACTICE DENMARK APS, l'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale sotto indicato:

Medicinale: T.R.U.E. TEST SMARTPRACTICE DENMARK**Confezione:** 044858013**Descrizione:** "CEROTTI PER TEST DI PROVOCAZIONE CUTANEA" 1 UNITÀ€: 2 PANNELLI DA 12 APTENI CIASCUNO**Medicinale:** T.R.U.E. TEST SMARTPRACTICE DENMARK**Confezione:** 044858025**Descrizione:** "CEROTTI PER TEST DI PROVOCAZIONE CUTANEA" 10 UNITÀ€: 2 PANNELLI DA 12 APTENI CIASCUNO

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

PQ-PhCC/EC/DDG

Det. N° aRM - 214/2020



**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 - 214/2020 - 633 del 30/10/2020 è stata revocata, su rinuncia della A.G.I.P.S. Farmaceutici S.r.l., l'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale sotto indicato:

Medicinale: VALPREX**Confezione:** 040126017**Descrizione:** "40 MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM" 14 COMPRESSE**Medicinale:** VALPREX**Confezione:** 040126029**Descrizione:** "80 MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM" 28 COMPRESSE**Medicinale:** VALPREX**Confezione:** 040126031**Descrizione:** "160 MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM" 28 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/EC/DDG

Det. N° aRM - 208/2020



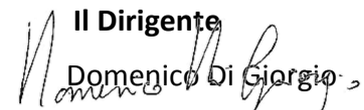
**Ufficio Qualità dei Prodotti e
Contrasto al Crimine Farmaceutico**

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

Per opportuna conoscenza, si comunica che con la determinazione N. aRM - 208/2020 - 8055 del 29/10/2020 è stata revocata, su rinuncia della SANOFI S.p.A., l'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale sotto indicato:

Medicinali: ZOLMITRIPTAN SANOFI**Confezione:** 042623013**Descrizione:** "2,5 MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM "2 COMPRESSE IN BLISTER OPA/AL/PVC/AL**Medicinali:** ZOLMITRIPTAN SANOFI**Confezione:** 042623025**Descrizione:** "2,5 MG COMPRESSE ORODISPERSIBILI "2 COMPRESSE IN BLISTER OPA/AL/PVC/AL

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