

IL DIRETTORE SANITARIO

Allegati n. 9

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:

VARI MEDICINALI DITTA GEKOFAR; ORAVERSE; EPIESTROL; NORVASC; MUSCORIL; EFFERALGAN; REKORD FERRO; MORFINA SOLFATO ETHYPHARM; QUINAPRIL IDROCLOROTIAZIDE SANDOZ.

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

Cordiali saluti

IL DIRETTORE SANITARIO
Dott. Sergio Vigna





**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 - 264/2020 - 2806 del 24/12/2020 è stata revocata, su rinuncia della MEDIFARM S.r.l., l'autorizzazione all'importazione parallela delle confezioni dei medicinali di seguito riportati:

Medicinale: MUSCORIL

Confezione: 042567026

Descrizione: "4 MG CAPSULE RIGIDE" 20 CAPSULE

Paese di provenienza: Repubblica Ceca

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

per **Il Dirigente**

Domenico Di Giorgio



PQ-PhCC/EC/DDG

Det. N° aRM - 260/2020



**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 - 260/2020 - 6137 del 21/12/2020 è stata revocata, su rinuncia della ROTTAPHARM S.p.A., l'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale sotto indicato:

Medicinale: EPIESTROL**Confezione:** 029000039**Descrizione:** "100 MICROGRAMMI/24 ORE CEROTTI TRANSDERMICI" 8 CEROTTI DA 8 MG**Medicinale:** EPIESTROL**Confezione:** 029000027**Descrizione:** "50 MICROGRAMMI/24 ORE CEROTTI TRANSDERMICI" 8 CEROTTI DA 4 MG**Medicinale:** EPIESTROL**Confezione:** 029000015**Descrizione:** "25 MICROGRAMMI/24 ORE CEROTTI TRANSDERMICI" 8 CEROTTI DA 2 MG

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
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 - 265/2020 - 3252 del 24/12/2020 è stata revocata, su rinuncia della FARMED S.r.l., l'autorizzazione all'importazione parallela delle confezioni dei medicinali di seguito riportati:

Medicinale: NORVASC

Confezione: 043264011

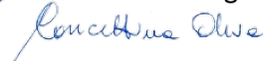
Descrizione: "10 MG COMPRESSE" 14 COMPRESSE 027428022

Paese di provenienza: Ungheria

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

per **Il Dirigente**

Domenico Di Giorgio



PQ-PhCC/EC/DDG

Det. N° aRM - 261/2020



**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 - 261/2020 - 3974 del 23/12/2020 è stata revocata, su rinuncia della SEPTODONT HOLDING, l'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale sotto indicato:

Medicinale: ORAVERSE**Confezione:** 040289011**Descrizione:** "400 MICROGRAMMI/1,7 ML SOLUZIONE INIETTABILE" 10 CARTUCCE IN VETRO**Medicinale:** ORAVERSE**Confezione:** 040289023**Descrizione:** "400 MICROGRAMMI/1,7 ML SOLUZIONE INIETTABILE" 50 CARTUCCE IN VETRO

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



**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 - 262/2020 - 3468 del 23/12/2020 è stata revocata, su rinuncia della GEKOFAR S.r.l., l'autorizzazione all'importazione parallela delle confezioni dei medicinali di seguito riportati:

Medicinale: ADALAT CRONO

Confezione: 044657017

Descrizione: "60 MG COMPRESSE A RILASCIO MODIFICATO" 14 COMPRESSE

Paese di provenienza: Spagna

Medicinale: ADALAT CRONO

Confezione: 044657029

Descrizione: "30 MG COMPRESSE A RILASCIO MODIFICATO" 14 COMPRESSE

Paese di provenienza: Spagna

Medicinale: FLUIMUCIL

Confezione: 046346021

Descrizione: "600 MG GRANULATO PER SOLUZIONE ORALE" 30 BUSTINE

Paese di provenienza: Grecia

Medicinale: VIGAMOX

Confezione: 045632015

Descrizione: " 5 MG/ML COLLIRIO,SOLUZIONE " 1 FLACONE DA 5 ML

Paese di provenienza: Spagna

Medicinale: VOLTAROL

Confezione: 048893010

Descrizione: "2% GEL" TUBO DA 100 G

Paese di provenienza: Grecia

Medicinale: YASMINELLE

Confezione: 043632037

Descrizione: "3 MG + 0,02 MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM" 21 COMPRESSE IN BLISTER PVC/AL

Paese di provenienza: Polonia

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 - 266/2020 - 3810 del 24/12/2020 è stata revocata, su rinuncia della NEW PHARMASHOP S.r.l., l'autorizzazione all'importazione parallela delle confezioni dei medicinali di seguito riportati:

Medicinale: EFFERALGAN

Confezione: 042903031

Descrizione: "ADULTI 1000 MG COMPRESSE EFFERVESCENTI" 16 COMPRESSE

Paese di provenienza: Spagna

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

per **Il Dirigente**

Domenico Di Giorgio

PQ-PhCC/VZ/DDG

Det. N° aRM - 269/2020 -



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 - 269/2020 - 2352 del 24/12/2020 è stata revocata, su rinuncia della ETHYPHARM, l'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale sotto indicato:

Medicinale: MORFINA SOLFATO ETHYPHARM

Confezione: 047156017

Descrizione: "20 MG/ML SOLUZIONE INIETTABILE" 10 FIALE IN VETRO DA 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/VZ/DDG

Det. N° aRM - 270/2020 -



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 - 270/2020 - 1392 del 30/12/2020 è stata revocata, su rinuncia della SANDOZ S.P.A., l'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale sotto indicato:

Medicinale: QUINAPRIL IDROCLOROTIAZIDE SANDOZ

Confezione: 037403019

Descrizione: "20 MG + 12,5 MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM" 10 COMPRESSE IN BLISTER AL/PA/PVC

Medicinale: QUINAPRIL IDROCLOROTIAZIDE SANDOZ

Confezione: 037403021

Descrizione: "20 MG + 12,5 MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM" 14 COMPRESSE IN BLISTER AL/PA/PVC

Medicinale: QUINAPRIL IDROCLOROTIAZIDE SANDOZ

Confezione: 037403033

Descrizione: "20 MG + 12,5 MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM" 20 COMPRESSE IN BLISTER AL/PA/PVC

Medicinale: QUINAPRIL IDROCLOROTIAZIDE SANDOZ

Confezione: 037403045

Descrizione: "20 MG + 12,5 MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM" 28 COMPRESSE IN BLISTER AL/PA/PVC

Medicinale: QUINAPRIL IDROCLOROTIAZIDE SANDOZ

Confezione: 037403084

Descrizione: "20 MG + 12,5 MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM" 56 COMPRESSE IN BLISTER AL/PA/PVC

Medicinale: QUINAPRIL IDROCLOROTIAZIDE SANDOZ

Confezione: 037403108

Descrizione: "20 MG + 12,5 MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM" 100 COMPRESSE IN BLISTER AL/PA/PVC

Medicinale: QUINAPRIL IDROCLOROTIAZIDE SANDOZ

Confezione: 037403122

Descrizione: "20 MG + 12,5 MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM" 250 COMPRESSE IN CONTENITORE PP

Medicinale: QUINAPRIL IDROCLOROTIAZIDE SANDOZ

Confezione: 037403058

Descrizione: "20 MG + 12,5 MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM" 30 COMPRESSE IN BLISTER AL/PA/PVC

Medicinale: QUINAPRIL IDROCLOROTIAZIDE SANDOZ

Confezione: 037403060

Descrizione: "20 MG + 12,5 MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM" 42 COMPRESSE IN BLISTER AL/PA/PVC

Medicinale: QUINAPRIL IDROCLOROTIAZIDE SANDOZ

Confezione: 037403096

Descrizione: "20 MG + 12,5 MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM" 98 COMPRESSE IN BLISTER AL/PA/PVC

Medicinale: QUINAPRIL IDROCLOROTIAZIDE SANDOZ

Confezione: 037403072

Descrizione: "20 MG + 12,5 MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM" 50 COMPRESSE IN BLISTER AL/PA/PVC

Medicinale: QUINAPRIL IDROCLOROTIAZIDE SANDOZ

Confezione: 037403110

Descrizione: "20 MG + 12,5 MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM" 500(5X100) COMPRESSE IN BLISTER AL/PA/PVC

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 - 271/2020 -



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 - 271/2020 - 4375 del 30/12/2020 è stata revocata, su rinuncia della ALFASIGMA S.P.A., l'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale sotto indicato:

Medicinale: REKORD FERRO

Confezione: 024989028

Descrizione: "40 MG/15 ML SOLUZIONE ORALE" 10 CONTENITORI MONODOSE 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