

S.C. Politiche del Farmaco, Dispositivi medici, Protesica ed integrativa  
Allegati n. 2

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

Dr Sacco Giorgio- Regione Liguria

ASSOFARM

FEDERFARMA Liguria

Distributori Intermedi DPC

p.c. NAS Legione Liguria

Loro sedi

**Oggetto: Trasmissione comunicazioni AIFA – REVOCA AIC**

Si trasmettono in allegato le comunicazioni AIFA di revoca all'importazione dei medicinali:

**LATANOPROST E TIMOLOLO, YALDIGO**

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.



**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 - 206/2021 - 1392 del 24/11/2021 è stata revocata, su rinuncia della SANDOZ S.P.A., l'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale sotto indicato:

**Medicinale:** LATANOPROST E TIMOLOLO SANDOZ

**Confezione:** 040754119

**Descrizione:** "50 MICROGRAMMI/ML + 5 MG/ML COLLIRIO, SOLUZIONE" 2,5 ML IN DODICI FLACONI DA 5 ML

**Medicinale:** LATANOPROST E TIMOLOLO SANDOZ

**Confezione:** 040754107

**Descrizione:** "50 MICROGRAMMI/ML + 5 MG/ML COLLIRIO, SOLUZIONE" 2,5 ML IN DIECI FLACONI DA 5 ML

**Medicinale:** LATANOPROST E TIMOLOLO SANDOZ

**Confezione:** 040754095

**Descrizione:** "50 MICROGRAMMI/ML + 5 MG/ML COLLIRIO, SOLUZIONE" 2,5 ML IN NOVE FLACONI DA 5 ML

**Medicinale:** LATANOPROST E TIMOLOLO SANDOZ

**Confezione:** 040754083

*eo*

**Descrizione:** "50 MICROGRAMMI/ML + 5 MG/ML COLLIRIO, SOLUZIONE" 2,5 ML IN OTTO FLACONI DA 5 ML

**Medicinale:** LATANOPROST E TIMOLOLO SANDOZ

**Confezione:** 040754071

**Descrizione:** "50 MICROGRAMMI/ML + 5 MG/ML COLLIRIO, SOLUZIONE" 2,5 ML IN SETTE FLACONI DA 5 ML

**Medicinale:** LATANOPROST E TIMOLOLO SANDOZ

**Confezione:** 040754069

**Descrizione:** "50 MICROGRAMMI/ML + 5 MG/ML COLLIRIO, SOLUZIONE" 2,5 ML IN SEI FLACONI DA 5 ML

**Medicinale:** LATANOPROST E TIMOLOLO SANDOZ

**Confezione:** 040754057

**Descrizione:** "50 MICROGRAMMI/ML + 5 MG/ML COLLIRIO, SOLUZIONE" 2,5 ML IN CINQUE FLACONI DA 5 ML

**Medicinale:** LATANOPROST E TIMOLOLO SANDOZ

**Confezione:** 040754044

**Descrizione:** "50 MICROGRAMMI/ML + 5 MG/ML COLLIRIO, SOLUZIONE" 2,5 ML IN QUATTRO FLACONI DA 5 ML

**Medicinale:** LATANOPROST E TIMOLOLO SANDOZ

**Confezione:** 040754032

**Descrizione:** "50 MICROGRAMMI/ML + 5 MG/ML COLLIRIO, SOLUZIONE" 2,5 ML IN TRE FLACONI DA 5 ML

**Medicinale:** LATANOPROST E TIMOLOLO SANDOZ

**Confezione:** 040754020

**Descrizione:** "50 MICROGRAMMI/ML + 5 MG/ML COLLIRIO, SOLUZIONE" 2,5 ML IN DUE FLACONI DA 5 ML

**Medicinale:** LATANOPROST E TIMOLOLO SANDOZ

**Confezione:** 040754018

**Descrizione:** "50 MICROGRAMMI/ML + 5 MG/ML COLLIRIO, SOLUZIONE" 2,5 ML IN UN 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.

per **Il Dirigente**

Domenico Di Giorgio



**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 - 207/2021 - 4190 del 24/11/2021 è stata revocata, su rinuncia della TILLOTS PHARMA GMBH, l'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale sotto indicato:

**Medicinale: YALDIGO**

**Confezione: 046851034**

**Descrizione: "1600 MG COMPRESSE A RILASCIO MODIFICATO" 90 COMPRESSE IN BLISTER PVC/AL**

**Medicinale: YALDIGO**

**Confezione: 046851022**

**Descrizione: "1600 MG COMPRESSE A RILASCIO MODIFICATO" 60 COMPRESSE IN BLISTER PVC/AL**

**Medicinale: YALDIGO**

**Confezione: 046851010**

**Descrizione: "1600 MG COMPRESSE A RILASCIO MODIFICATO" 30 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.

per **Il Dirigente**

Domenico Di Giorgio