



# Alisa

Sistema Sanitario Regione Liguria

---

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:

**ALENDRONATO PENZA, SOLIDRA**

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 - 6/2022 - 3018 del 05/01/2022 è stata revocata, su rinuncia della PENZA PHARMA S.P.A., l'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale sotto indicato:

**Medicinale:** ALENDRONATO PENZA

**Confezione:** 038007136

**Descrizione:** "70 MG COMPRESSE" 40 COMPRESSE IN BLISTER PA/AL/PVC/AL

**Medicinale:** ALENDRONATO PENZA

**Confezione:** 038007124

**Descrizione:** "70 MG COMPRESSE" 12 COMPRESSE IN BLISTER PA/AL/PVC/AL

**Medicinale:** ALENDRONATO PENZA

**Confezione:** 038007112

**Descrizione:** "70 MG COMPRESSE" 8 COMPRESSE IN BLISTER PA/AL/PVC/AL

**Medicinale:** ALENDRONATO PENZA

**Confezione:** 038007100

**Descrizione:** "70 MG COMPRESSE" 4 COMPRESSE IN BLISTER PA/AL/PVC/AL

*eo*

**Medicinale:** ALENDRONATO PENSA

**Confezione:** 038007098

**Descrizione:** "70 MG COMPRESSE" 2 COMPRESSE IN BLISTER PA/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.

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 - 5/2022 - 3665 del 05/01/2022 è stata revocata, su rinuncia della NEURAXPHARM ITALY S.P.A., l'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale sotto indicato:

**Medicinale: SOLIDRA**

**Confezione: 047043017**

**Descrizione: "2 MG/ML SOLUZIONE ORALE" 1 CONTENITORE IN VETRO DA 150 ML CON CUCCHIAIO DOSATORE**

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