



Alisa

Sistema Sanitario Regione Liguria

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

Allegati n. 5

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:

EDERA-PHITOPHARM, CEFAMANDOLO K24, ALFACAINA, COLPERMIN, IBUPROFENE AUROBINDO

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.

A.Li.Sa. – Azienda Ligure Sanitaria della Regione Liguria

C.F. / P. IVA 02421770997

Sede legale Piazza della Vittoria, n. 15, 16121 Genova (GE) – Tel. 010 548 4162

MAIL: direzione.alisa@regione.liguria.it PEC: protocollo@pec.alisa.liguria.it

PQ-PhCC/VZ/DDG

Det. N° aRM - 14/2022 -



**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 - 14/2022 - 4745 del 26/01/2022 è stata revocata, su rinuncia della PHYTOPHARM KLEKA S.A., l'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale sotto indicato:

Medicinale: EDERA PHYTOPHARM**Confezione:** 048050013**Descrizione:** "SCIROPPO" 1 FLACONE IN VETRO DA 100 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

PQ-PhCC/PG/DDG

Det. N° aRM - 15/2022 -



**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 - 15/2022 - 2153 del 28/01/2022 è stata revocata, su rinuncia della K24 PHARMACEUTICALS S.R.L., l'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale sotto indicato:

Medicinale: CEFAMANDOLO K24 PHARMACEUTICALS**Confezione:** 033445053**Descrizione:** "1 G POLVERE PER SOLUZIONE INIETTABILE" 50 FLACONI**Medicinale:** CEFAMANDOLO K24 PHARMACEUTICALS**Confezione:** 033445065**Descrizione:** "1 G POLVERE PER SOLUZIONE INIETTABILE" 100 FLACONI**Medicinale:** CEFAMANDOLO K24 PHARMACEUTICALS**Confezione:** 033445040**Descrizione:** "1 G POLVERE E SOLVENTE PER SOLUZIONE INIETTABILE PER USO INTRAMUSCOLARE" 1 FLACONE + 1 FIALA

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

PQ-PhCC/PG/DDG

Det. N° aRM - 16/2022 -



**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 - 16/2022 - 1343 del 28/01/2022 è stata revocata, su rinuncia della DENTSPLY SIRONA ITALIA S.R.L., l'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale sotto indicato:

Medicinale: ALFACAINA**Confezione: 028418010**

Descrizione: "40 MG/ML SOLUZIONE INIETTABILE CON ADRENALINA 1:200000" 100 CARTUCCE 1,8 ML

Medicinale: ALFACAINA**Confezione: 028418022**

Descrizione: "40 MG/ML SOLUZIONE INIETTABILE CON ADRENALINA 1:100000" 100 CARTUCCE 1,8 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 - 17/2022 - 4190 del 28/01/2022 è stata revocata, su rinuncia della TILLOTS PHARMA GMBH, l'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale sotto indicato:

Medicinale: COLPERMIN

Confezione: 041740010

Descrizione: "CAPSULE RIGIDE GASTRORESISTENTI" 30 CAPSULE IN BLISTER PVC/AL

Medicinale: COLPERMIN

Confezione: 041740022

Descrizione: "CAPSULE RIGIDE GASTRORESISTENTI" 100 CAPSULE 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

PQ-PhCC/PG/DDG

Det. N° aRM - 18/2022 -



**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 - 18/2022 - 3199 del 28/01/2022 è stata revocata, su rinuncia della AUROBINDO PHARMA (ITALIA) S.R.L., l'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale sotto indicato:

Medicinale: IBUPROFENE AUROBINDO**Confezione: 039904178****Descrizione:** " 600 MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM " 250 COMPRESSE IN CONTENITORE PE**Medicinale: IBUPROFENE AUROBINDO****Confezione: 039904166****Descrizione:** " 600 MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM " 100 COMPRESSE IN CONTENITORE PE**Medicinale: IBUPROFENE AUROBINDO****Confezione: 039904154****Descrizione:** " 600 MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM " 50 COMPRESSE IN CONTENITORE PE**Medicinale: IBUPROFENE AUROBINDO****Confezione: 039904141**

Descrizione: " 600 MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM " 30 COMPRESSE IN CONTENITORE PE

Medicinale: IBUPROFENE AUROBINDO

Confezione: 039904139

Descrizione: " 600 MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM " 20 COMPRESSE IN CONTENITORE PE

Medicinale: IBUPROFENE AUROBINDO

Confezione: 039904127

Descrizione: " 600 MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM " 10 COMPRESSE IN CONTENITORE PE

Medicinale: IBUPROFENE AUROBINDO

Confezione: 039904115

Descrizione: " 600 MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM " 250 COMPRESSE IN BLISTER PVC/AL

Medicinale: IBUPROFENE AUROBINDO

Confezione: 039904103

Descrizione: " 600 MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM " 100 COMPRESSE IN BLISTER PVC/AL

Medicinale: IBUPROFENE AUROBINDO

Confezione: 039904091

Descrizione: " 600 MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM " 90 COMPRESSE IN BLISTER PVC/AL

Medicinale: IBUPROFENE AUROBINDO

Confezione: 039904089

Descrizione: " 600 MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM " 60 COMPRESSE IN BLISTER PVC/AL

Medicinale: IBUPROFENE AUROBINDO

Confezione: 039904077

Descrizione: " 600 MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM " 50 COMPRESSE IN BLISTER PVC/AL

Medicinale: IBUPROFENE AUROBINDO

Confezione: 039904065

Descrizione: " 600 MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM " 30 COMPRESSE IN BLISTER PVC/AL

Medicinale: IBUPROFENE AUROBINDO

Confezione: 039904053

Descrizione: " 600 MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM " 24 COMPRESSE IN BLISTER PVC/AL

Medicinale: IBUPROFENE AUROBINDO

Confezione: 039904040

Descrizione: " 600 MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM " 20 COMPRESSE IN BLISTER PVC/AL

Medicinale: IBUPROFENE AUROBINDO

Confezione: 039904038

Descrizione: " 600 MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM " 12 COMPRESSE IN BLISTER PVC/AL

Medicinale: IBUPROFENE AUROBINDO

Confezione: 039904026

Descrizione: " 600 MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM " 10 COMPRESSE IN BLISTER PVC/AL

Medicinale: IBUPROFENE AUROBINDO

Confezione: 039904014

Descrizione: " 600 MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM " 6 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