



Alisa

Sistema Sanitario Regione Liguria

S.C. Politiche del Farmaco, Dispositivi medici, Protesica ed integrativa
Allegati n. 18

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:

**18315,18316,18319,18320,18322,18334,18348,18530,18537,18597,18608,18619,18669,18809,19001,
19013,19024,19034**

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

Cordiali saluti

Il Direttore
(Dott.ssa Barbara Rebescio)

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/PG/DDG

Det. N° aRM - 109/2022 -



**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 - 109/2022 - 1392 del 07/09/2022 è stata revocata, su rinuncia della SANDOZ S.P.A., l'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale sotto indicato:

Medicinale: FORMITROL GOLA**Confezione:** 045235088**Descrizione:** "8,75 MG PASTIGLIE" 24 PASTIGLIE IN BLISTER PVC/PE/PVDC/AL**Medicinale:** FORMITROL GOLA**Confezione:** 045235076**Descrizione:** "8,75 MG PASTIGLIE" 16 PASTIGLIE IN BLISTER PVC/PE/PVDC/AL**Medicinale:** FORMITROL GOLA**Confezione:** 045235064**Descrizione:** "8,75 MG PASTIGLIE" 10 PASTIGLIE IN BLISTER PVC/PE/PVDC/AL**Medicinale:** FORMITROL GOLA**Confezione:** 045235052**Descrizione:** "8,75 MG PASTIGLIE" 8 PASTIGLIE IN BLISTER PVC/PE/PVDC/AL**Medicinale:** FORMITROL GOLA

Confezione: 045235049

Descrizione: "8,75 MG PASTIGLIE" 24 PASTIGLIE IN BLISTER PVC/PVDC/AL

Medicinale: FORMITROL GOLA

Confezione: 045235037

Descrizione: "8,75 MG PASTIGLIE" 16 PASTIGLIE IN BLISTER PVC/PVDC/AL

Medicinale: FORMITROL GOLA

Confezione: 045235025

Descrizione: "8,75 MG PASTIGLIE" 10 PASTIGLIE IN BLISTER PVC/PVDC/AL

Medicinale: FORMITROL GOLA

Confezione: 045235013

Descrizione: "8,75 MG PASTIGLIE" 8 PASTIGLIE 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.

per **Il Dirigente**

Domenico Di Giorgio

PQ-PhCC/PG/DDG

Det. N° aRM - 113/2022 -



**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 - 113/2022 - 813 del 07/09/2022 è stata revocata, su rinuncia della TEVA ITALIA S.R.L., l'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale sotto indicato:

Medicinale: PEMETREXED TEVA**Confezione: 043751015****Descrizione: "100 MG POLVERE PER CONCENTRATO PER SOLUZIONE PER INFUSIONE" 1
FLACONCINO IN VETRO DA 10 ML****Medicinale: PEMETREXED TEVA****Confezione: 043751027****Descrizione: "500 MG POLVERE PER CONCENTRATO PER SOLUZIONE PER INFUSIONE" 1
FLACONCINO IN VETRO DA 10 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 - 114/2022 -



**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 - 114/2022 - 7046 del 07/09/2022 è stata revocata, su rinuncia della TEOFARMA S.R.L., l'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale sotto indicato:

Medicinale: TRONOTENE**Confezione: 011351018****Descrizione: "1% CREMA" 1 TUBO DA 30 G**

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 - 115/2022 -



**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 - 115/2022 - 7046 del 07/09/2022 è stata revocata, su rinuncia della TEOFARMA S.R.L., l'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale sotto indicato:

Medicinale: NIZAX**Confezione: 026616019****Descrizione: "150 MG CAPSULE RIGIDE" 20 CAPSULE****Medicinale: NIZAX****Confezione: 026616021****Descrizione: "300 MG CAPSULE RIGIDE" 10 CAPSULE**

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 - 110/2022 -



**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 - 110/2022 - 2551 del 07/09/2022 è stata revocata, su rinuncia della DR. REDDY'S S.R.L., l'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale sotto indicato:

Medicinale: CASPOFUNGIN DR.REDDY'S**Confezione:** 044823019**Descrizione:** " 50 MG POLVERE PER CONCENTRATO PER SOLUZIONE PER INFUSIONE" 1
FLACONCINO IN VETRO**Medicinale:** CASPOFUNGIN DR.REDDY'S**Confezione:** 044823021**Descrizione:** " 70 MG POLVERE PER CONCENTRATO PER SOLUZIONE PER INFUSIONE" 1
FLACONCINO 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.

per **Il Dirigente**

Domenico Di Giorgio

PQ-PhCC/PG/DDG

Det. N° aRM - 111/2022 -



**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 - 111/2022 - 3260 del 07/09/2022 è stata revocata, su rinuncia della FARMAKOPEA S.P.A., l'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale sotto indicato:

Medicinale: VERAX INTIMO**Confezione:** 024164042**Descrizione:** "GINECOLOGICO"10 BUSTINE 500 MG**Medicinale:** VERAX INTIMO**Confezione:** 024164067**Descrizione:** "P 0,1% SOLUZIONE VAGINALE" 5 FLACONI 140 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 - 112/2022 -



**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 - 112/2022 - 3260 del 07/09/2022 è stata revocata, su rinuncia della FARMAKOPEA S.P.A., l'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale sotto indicato:

Medicinale: JOSCINA BUTILBROMURO FARMAKOPEA**Confezione:** 036526010**Descrizione:** " 10 MG COMPRESSE RIVESTITE " 30 COMPRESSE**Medicinale:** JOSCINA BUTILBROMURO FARMAKOPEA**Confezione:** 036526022**Descrizione:** " 20 MG/ML SOLUZIONE INIETTABILE " 6 FIALE

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 - 121/2022 -



**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 - 121/2022 - 4852 del 07/09/2022 è stata revocata, su rinuncia della ACCORD HEALTHCARE, S.L.U., l'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale sotto indicato:

Medicinale: NEVIRAPINA ACCORD**Confezione:** 044335038**Descrizione:** "400 MG COMPRESSE A RILASCIO PROLUNGATO" 30 COMPRESSE IN FLACONE HDPE**Medicinale:** NEVIRAPINA ACCORD**Confezione:** 044335026**Descrizione:** "400 MG COMPRESSE A RILASCIO PROLUNGATO" 90 X 1 COMPRESSE IN BLISTER PVC/AL**Medicinale:** NEVIRAPINA ACCORD**Confezione:** 044335014**Descrizione:** "400 MG COMPRESSE A RILASCIO PROLUNGATO" 30 X 1 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

PQ-PhCC/PG/DDG

Det. N° aRM - 122/2022 -



**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 - 122/2022 - 4852 del 07/09/2022 è stata revocata, su rinuncia della ACCORD HEALTHCARE, S.L.U., l'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale sotto indicato:

Medicinale: ATAZANAVIR ACCORD**Confezione:** 046174088**Descrizione:** "300 MG CAPSULE RIGIDE" 30 CAPSULE IN FLACONE HDPE**Medicinale:** ATAZANAVIR ACCORD**Confezione:** 046174076**Descrizione:** "200 MG CAPSULE RIGIDE" 30 CAPSULE IN FLACONE HDPE**Medicinale:** ATAZANAVIR ACCORD**Confezione:** 046174064**Descrizione:** "300 MG CAPSULE RIGIDE" 90 CAPSULE IN BLISTER AL/AL**Medicinale:** ATAZANAVIR ACCORD**Confezione:** 046174052**Descrizione:** "300 MG CAPSULE RIGIDE" 60 CAPSULE IN BLISTER AL/AL**Medicinale:** ATAZANAVIR ACCORD

Confezione: 046174049

Descrizione: "300 MG CAPSULE RIGIDE" 30 CAPSULE IN BLISTER AL/AL

Medicinale: ATAZANAVIR ACCORD

Confezione: 046174037

Descrizione: "200 MG CAPSULE RIGIDE" 90 CAPSULE IN BLISTER AL/AL

Medicinale: ATAZANAVIR ACCORD

Confezione: 046174025

Descrizione: "200 MG CAPSULE RIGIDE" 60 CAPSULE IN BLISTER AL/AL

Medicinale: ATAZANAVIR ACCORD

Confezione: 046174013

Descrizione: "200 MG CAPSULE RIGIDE" 30 CAPSULE IN BLISTER AL/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 - 123/2022 -



**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 - 123/2022 - 4852 del 07/09/2022 è stata revocata, su rinuncia della ACCORD HEALTHCARE, S.L.U., l'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale sotto indicato:

Medicinale: ABACAVIR E LAMIVUDINA ACCORD**Confezione:** 045359015**Descrizione:** "600 MG/300 MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM" 30 COMPRESSE IN BLISTER DIVISIBILE PER DOSE UNITARIA PVC/PVDC/AL**Medicinale:** ABACAVIR E LAMIVUDINA ACCORD**Confezione:** 045359027**Descrizione:** "600 MG/300 MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM" 30 COMPRESSE IN BLISTER DIVISIBILE PER DOSE UNITARIA PVC/ACLAR/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 - 124/2022 -



**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 - 124/2022 - 3773 del 07/09/2022 è stata revocata, su rinuncia della ARISTO PHARMA GMBH, l'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale sotto indicato:

Medicinale: IVABRADINA ARISTO PHARMA**Confezione:** 044761245**Descrizione:** "7,5 MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM" 98 COMPRESSE IN BLISTER PVC/PCTFE/AL**Medicinale:** IVABRADINA ARISTO PHARMA**Confezione:** 044761221**Descrizione:** "7,5 MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM" 56 COMPRESSE IN BLISTER PVC/PCTFE/AL**Medicinale:** IVABRADINA ARISTO PHARMA**Confezione:** 044761219**Descrizione:** "7,5 MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM" 28 COMPRESSE IN BLISTER PVC/PCTFE/AL**Medicinale:** IVABRADINA ARISTO PHARMA**Confezione:** 044761183

Descrizione: "7,5 MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM" 98 COMPRESSE IN BLISTER
PVC/PCTFE/AL CONFEZIONE: CALENDARIO

Medicinale: IVABRADINA ARISTO PHARMA

Confezione: 044761169

Descrizione: "7,5 MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM" 56 COMPRESSE IN BLISTER
PVC/PCTFE/AL CONFEZIONE: CALENDARIO

Medicinale: IVABRADINA ARISTO PHARMA

Confezione: 044761157

Descrizione: "7,5 MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM" 28 COMPRESSE IN BLISTER
PVC/PCTFE/AL CONFEZIONE: CALENDARIO

Medicinale: IVABRADINA ARISTO PHARMA

Confezione: 044761118

Descrizione: "5 MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM" 98 COMPRESSE IN BLISTER
PVC/PCTFE/AL

Medicinale: IVABRADINA ARISTO PHARMA

Confezione: 044761094

Descrizione: "5 MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM" 56 COMPRESSE IN BLISTER
PVC/PCTFE/AL

Medicinale: IVABRADINA ARISTO PHARMA

Confezione: 044761082

Descrizione: "5 MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM" 28 COMPRESSE IN BLISTER
PVC/PCTFE/AL

Medicinale: IVABRADINA ARISTO PHARMA

Confezione: 044761056

Descrizione: "5 MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM" 98 COMPRESSE IN BLISTER
PVC/PCTFE/AL CONFEZIONE: CALENDARIO

Medicinale: IVABRADINA ARISTO PHARMA

Confezione: 044761031

Descrizione: "5 MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM" 56 COMPRESSE IN BLISTER
PVC/PCTFE/AL CONFEZIONE: CALENDARIO

Medicinale: IVABRADINA ARISTO PHARMA

Confezione: 044761029

Descrizione: "5 MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM" 28 COMPRESSE IN BLISTER
PVC/PCTFE/AL CONFEZIONE: CALENDARIO

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 - 125/2022 -



**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 - 125/2022 - 2372 del 07/09/2022 è stata revocata, su rinuncia della opella healthcare italy S.R.L., l'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale sotto indicato:

Medicinale: ATROVENT**Confezione: 029308032****Descrizione: "0,3 MG/ML SPRAY NASALE, SOLUZIONE" 1 FLACONE 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.

per **Il Dirigente**

Domenico Di Giorgio

PQ-PhCC/EC/DDG

Det. N° aRM - 126/2022 -



**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 - 126/2022 - 3230 del 19/09/2022 è stata revocata, su rinuncia della SUN PHARMACEUTICAL INDUSTRIES (EUROPE) B.V., l'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale sotto indicato:

Medicinale: AMOXICILLINA SUN**Confezione:** 035222013**Descrizione:** "1 G COMPRESSE SOLUBILI" 12 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.

per **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 - 127/2022 - 3817 del 21/09/2022 è stata revocata, su rinuncia della GMM FARMA S.r.l., l'autorizzazione all'importazione parallela delle confezioni dei medicinali di seguito riportati:

Medicinale: CARDURA
Confezione: 044488031
Descrizione: "2 MG COMPRESSE" 30 COMPRESSE
Paese di provenienza: Bulgaria

Medicinale: CARDURA
Confezione: 044488043
Descrizione: "4 MG COMPRESSE" 20 COMPRESSE
Paese di provenienza: Bulgaria

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

per **Il Dirigente**
Domenico Di Giorgio

PQ-PhCC/PG/DDG

Det. N° aRM - 116/2022 -



**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 - 116/2022 - 7046 del 07/09/2022 è stata revocata, su rinuncia della TEOFARMA S.R.L., l'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale sotto indicato:

Medicinale: BEBEN CLOROSSINA**Confezione: 022919106****Descrizione: "0,1% + 0,5% EMULSIONE CUTANEA" 1 FLACONE 30 ML****Medicinale: BEBEN CLOROSSINA****Confezione: 022919043****Descrizione: "0,1% + 0,5% CREMA" 1 TUBO DA 30 G****Medicinale: BEBEN CLOROSSINA****Confezione: 022919029****Descrizione: "0,025% + 0,5% CREMA" 1 TUBO DA 30 G**

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 - 120/2022 -



**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 - 120/2022 - 200 del 07/09/2022 è stata revocata, su rinuncia della GLAXOSMITHKLINE S.P.A., l'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale sotto indicato:

Medicinale: ZANTAC**Confezione: 024448072****Descrizione: "150 MG COMPRESSE EFFERVESCENTI" 20 COMPRESSE****Medicinale: ZANTAC****Confezione: 024448060****Descrizione: "150 MG/10 ML SCIROPPPO" FLACONE 200 ML****Medicinale: ZANTAC****Confezione: 024448058****Descrizione: "300 MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM" 20 COMPRESSE****Medicinale: ZANTAC****Confezione: 024448033****Descrizione: "50 MG/5 ML SOLUZIONE INIETTABILE PER USO ENDOVENOSO" 10 FIALE****Medicinale: ZANTAC**

Confezione: 024448021

Descrizione: "150 MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM" 20 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.

per **Il Dirigente**

Domenico Di Giorgio

PQ-PhCC/PG/DDG

Det. N° aRM - 117/2022 -



**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 - 117/2022 - 7046 del 07/09/2022 è stata revocata, su rinuncia della TEOFARMA S.R.L., l'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale sotto indicato:

Medicinale: QUANIL**Confezione:** 011771019**Descrizione:** 24 COMPRESSE 400 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.

per **Il Dirigente**

Domenico Di Giorgio

PQ-PhCC/PG/DDG

Det. N° aRM - 118/2022 -



**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 - 118/2022 - 7046 del 07/09/2022 è stata revocata, su rinuncia della TEOFARMA S.R.L., l'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale sotto indicato:

Medicinale: SEDALPAN**Confezione:** 007271024**Descrizione:** GEL 40 G

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