



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

Direttori S.C. Farmaceutiche
Ospedaliere e Territoriali Aziende ed Enti
del SSR

Ordini dei Medici Regione Liguria

Ordini dei Farmacisti Regione Liguria

Ordini dei Medici Veterinari Regione Liguria

Dr Giorgio Sacco - S.U.A.R

ASSOFARM

FEDERFARMA Liguria

Distributori Intermedi DPC

p.c. NAS Regione Liguria

Loro sedi

Oggetto: trasmissione comunicazioni AIFA – REVOCA AIC MEDICINALI

Si trasmettono in allegato le comunicazioni AIFA di revoca AIC dei medicinali di cui alle note prot. A.Li.Sa. di seguito elencate:

21887,21902,21966,21970,21972

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/PG/DDG

Det. N° aRM - 144/2022 -



**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 - 144/2022 - 1561 del 03/11/2022 è stata revocata, su rinuncia della EG S.P.A., l'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale sotto indicato:

Medicinale: PREGABALIN EG

Confezione: 043836131

Descrizione: "100 MG CAPSULE RIGIDE" 84 CAPSULE IN BLISTER AL/PVC

Medicinale: PREGABALIN EG

Confezione: 043836129

Descrizione: "300 MG CAPSULE RIGIDE" 56 CAPSULE IN BLISTER AL/PVC

Medicinale: PREGABALIN EG

Confezione: 043836117

Descrizione: "200 MG CAPSULE RIGIDE" 21 CAPSULE IN BLISTER AL/PVC

Medicinale: PREGABALIN EG

Confezione: 043836105

Descrizione: "150 MG CAPSULE RIGIDE" 56 CAPSULE IN BLISTER AL/PVC

Medicinale: PREGABALIN EG

Confezione: 043836093

Descrizione: "150 MG CAPSULE RIGIDE" 14 CAPSULE IN BLISTER AL/PVC

Medicinale: PREGABALIN EG

Confezione: 043836081

Descrizione: "100 MG CAPSULE RIGIDE" 56 CAPSULE IN BLISTER AL/PVC

Medicinale: PREGABALIN EG

Confezione: 043836079

Descrizione: "100 MG CAPSULE RIGIDE" 21 CAPSULE IN BLISTER AL/PVC

Medicinale: PREGABALIN EG

Confezione: 043836067

Descrizione: "75 MG CAPSULE RIGIDE" 56 CAPSULE IN BLISTER AL/PVC

Medicinale: PREGABALIN EG

Confezione: 043836055

Descrizione: "75 MG CAPSULE RIGIDE" 14 CAPSULE IN BLISTER AL/PVC

Medicinale: PREGABALIN EG

Confezione: 043836042

Descrizione: "50 MG CAPSULE RIGIDE" 56 CAPSULE IN BLISTER AL/PVC

Medicinale: PREGABALIN EG

Confezione: 043836030

Descrizione: "50 MG CAPSULE RIGIDE" 21 CAPSULE IN BLISTER AL/PVC

Medicinale: PREGABALIN EG

Confezione: 043836028

Descrizione: "25 MG CAPSULE RIGIDE" 56 CAPSULE IN BLISTER AL/PVC

Medicinale: PREGABALIN EG

Confezione: 043836016

Descrizione: "25 MG CAPSULE RIGIDE" 14 CAPSULE IN BLISTER AL/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.

per **Il Dirigente**

Domenico Di Giorgio

PQ-PhCC/MCDF/DDG

Det. N° aRM - 143/2022 -



**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 - 143/2022 - 45 del 02/11/2022 è stata revocata, su rinuncia della GRUNENTHAL ITALIA S.R.L., l'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale sotto indicato:

Medicinale: PRAXILENE**Confezione 022584066****Descrizione: "200 MG COMPRESSE A RILASCIO MODIFICATO" 25 COMPRESSE****Medicinale: PRAXILENE****Confezione 022584041****Descrizione: "100 MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM" 50 COMPRESSE****Medicinale: PRAXILENE****Confezione 022584039****Descrizione: "100 MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM" 40 COMPRESSE****Medicinale: PRAXILENE****Confezione 022584027****Descrizione: "100 MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM" 30 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 - 145/2022 -



**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 - 145/2022 - 2625 del 03/11/2022 è stata revocata, su rinuncia della S.F. GROUP S.R.L., l'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale sotto indicato:

Medicinale: NORAQUIN**Confezione: 039816018****Descrizione: "20 MG+ 12,5 MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM" 14 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 - 146/2022 -



**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 - 146/2022 - 4857 del 03/11/2022 è stata revocata, su rinuncia della BAXTER HOLDING BV, l'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale sotto indicato:

Medicinale: LINEZOLID BAXTER**Confezione: 044181016****Descrizione: "2 MG/ML SOLUZIONE PER INFUSIONE" 5 SACCHE DA 300 ML****Medicinale: LINEZOLID BAXTER****Confezione: 044181028****Descrizione: "2 MG/ML SOLUZIONE PER INFUSIONE" 30 SACCHE DA 300 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/MCDF/DDG

Det. N° aRM - 147/2022 -



**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 - 147/2022 - 3287 del 03/11/2022 è stata revocata, su rinuncia della BENEDETTI & CO. S.R.L., l'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale sotto indicato:

Medicinale: UROCINOX**Confezioni:** 033055017**Descrizione:** "500 MG CAPSULE RIGIDE" 20 CAPSULE RIGIDE

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