



# Alisa

Sistema Sanitario Regione Liguria

S.C. Politiche del Farmaco, Dispositivi medici, Protesica ed integrativa  
Allegati n.3

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 SU RINUNCIA DELL’AZIENDA**

Si trasmettono in allegato le comunicazioni AIFA:

- di revoca AIC dei medicinali di cui alle note prot. A.Li.Sa.n.24233 e n.24252;

- di revoca AIC/AIP dei medicinali di cui alla nota prot. A.Li.Sa. n.24745.

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

Cordiali saluti

C.C. D.S.

C.C. D.S.

Il Direttore  
(Dott.ssa Barbara/Rebesco)

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](mailto:direzione.alisa@regione.liguria.it) PEC: [protocollo@pec.alisa.liguria.it](mailto:protocollo@pec.alisa.liguria.it)

PQ-PhCC/MCDF/DDG

Det. N° aRM - 173/2022 -



**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 - 173/2022 - 92 del 07/12/2022 è stata revocata, su rinuncia della BOEHRINGER INGELHEIM INTERNATIONAL GMBH, l'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale sotto indicato:

**Medicinale: PRADIF****Confezione: 030106013****Descrizione: "0,4 MG CAPSULE RIGIDE A RILASCIO MODIFICATO" 20 CAPSULE IN BLISTER PVC/PVDC/AL****Medicinale: PRADIF****Confezione: 030106025****Descrizione: "0,4 MG CAPSULE RIGIDE A RILASCIO MODIFICATO" 30 CAPSULE 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/MCDF/DDG

Det. N° aRM - 174/2022 -



**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 - 174/2022 - 813 del 09/12/2022 è stata revocata, su rinuncia della TEVA ITALIA S.R.L., l'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale sotto indicato:

**Medicinale:** VINBLASTINA TEVA**Confezione:** 038928014**Descrizione:** "1 MG/ML SOLUZIONE INIETTABILE" 1 FLACONCINO 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



**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 - 175/2022 - 3923 del 16/12/2022 è stata revocata, su rinuncia della GENERAL PHARMA SOLUTIONS SPA, l'autorizzazione all'importazione parallela delle confezioni dei medicinali di seguito riportati:

**Medicinale:** DULCOLAX

**Confezione:** 044668022

**Descrizione:** "5 MG COMPRESSE RIVESTITE" 40 COMPRESSE IN BLISTER PVC/PVDC

**Paese di provenienza:** Regno Unito

**Medicinale:** FEMARA

**Confezione:** 045085014

**Descrizione:** 30 COMPRESSE 2,5 MG

**Paese di provenienza:** Repubblica Ceca

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

per **Il Dirigente**

Domenico Di Giorgio