



S.C. Politiche del Farmaco, Dispositivi medici, Protesica ed integrativa  
Allegati n.7

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. di seguito elencate:

**272,274,277,283,284,290,292**

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

PQ-PhCC/PG/DDG

Det. N° aRM - 1/2023 -



**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 - 1/2023 - 1771 del 02/01/2023 è stata revocata, su rinuncia della SANDOZ GMBH, l'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale sotto indicato:

**Medicinale:** LANSOPRAZOLO SANDOZ GMBH**Confezione:** 043157104**Descrizione:** "30 MG COMPRESSE ORODISPERSIBILI " 98 COMPRESSE IN BLISTER AL/AL**Medicinale:** LANSOPRAZOLO SANDOZ GMBH**Confezione:** 043157092**Descrizione:** "30 MG COMPRESSE ORODISPERSIBILI " 56 COMPRESSE IN BLISTER AL/AL**Medicinale:** LANSOPRAZOLO SANDOZ GMBH**Confezione:** 043157080**Descrizione:** "30 MG COMPRESSE ORODISPERSIBILI " 28 COMPRESSE IN BLISTER AL/AL**Medicinale:** LANSOPRAZOLO SANDOZ GMBH**Confezione:** 043157078**Descrizione:** "30 MG COMPRESSE ORODISPERSIBILI " 14 COMPRESSE IN BLISTER AL/AL**Medicinale:** LANSOPRAZOLO SANDOZ GMBH

**Confezione: 043157066**

**Descrizione:** "30 MG COMPRESSE ORODISPERSIBILI " 7 COMPRESSE IN BLISTER AL/AL

**Medicinale:** LANSOPRAZOLO SANDOZ GMBH

**Confezione: 043157054**

**Descrizione:** "15 MG COMPRESSE ORODISPERSIBILI " 98 COMPRESSE IN BLISTER AL/AL

**Medicinale:** LANSOPRAZOLO SANDOZ GMBH

**Confezione: 043157041**

**Descrizione:** "15 MG COMPRESSE ORODISPERSIBILI " 56 COMPRESSE IN BLISTER AL/AL

**Medicinale:** LANSOPRAZOLO SANDOZ GMBH

**Confezione: 043157039**

**Descrizione:** "15 MG COMPRESSE ORODISPERSIBILI " 28 COMPRESSE IN BLISTER AL/AL

**Medicinale:** LANSOPRAZOLO SANDOZ GMBH

**Confezione: 043157027**

**Descrizione:** "15 MG COMPRESSE ORODISPERSIBILI " 14 COMPRESSE IN BLISTER AL/AL

**Medicinale:** LANSOPRAZOLO SANDOZ GMBH

**Confezione: 043157015**

**Descrizione:** " 15 MG COMPRESSE ORODISPERSIBILI " 7 COMPRESSE 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 - 4/2023 -



**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 - 4/2023 - 3720 del 02/01/2023 è stata revocata, su rinuncia della MEDAC PHARMA SRL, l'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale sotto indicato:

**Medicinale: BOSENTAN MEDAC****Confezione: 043666015****Descrizione: " 62,5 MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM " 56 COMPRESSE IN BLISTER  
PVC/ACLAR/AL****Medicinale: BOSENTAN MEDAC****Confezione: 043666027****Descrizione: " 125 MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM " 56 COMPRESSE IN BLISTER  
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 - 2/2023 -



**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 - 2/2023 - 1392 del 02/01/2023 è stata revocata, su rinuncia della SANDOZ S.P.A., l'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale sotto indicato:

**Medicinale:** GEFITINIB SANDOZ**Confezione:** 046966089

**Descrizione:** "250 MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM" 90X1 COMPRESSE (3X30X1 CONFEZIONE: MULTIPLA) IN BLISTER AL-OPA/AL/PVC DIVISIBILE PER DOSE UNITARIA

**Medicinale:** GEFITINIB SANDOZ**Confezione:** 046966077

**Descrizione:** "250 MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM" 60 X 1 COMPRESSE (2X30X1 CONFEZIONE: MULTIPLA) IN BLISTER AL-OPA/AL/PVC DIVISIBILE PER DOSE UNITARIA

**Medicinale:** GEFITINIB SANDOZ**Confezione:** 046966065

**Descrizione:** "250 MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM" 120X1 COMPRESSE IN BLISTER DIVISIBILE PER DOSE UNITARIA AL-OPA/AL/PVC

**Medicinale:** GEFITINIB SANDOZ**Confezione:** 046966053

**Descrizione:** "250 MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM" 100X1 COMPRESSE IN BLISTER DIVISIBILE PER DOSE UNITARIA AL-OPA/AL/PVC

**Medicinale:** GEFITINIB SANDOZ

**Confezione:** 046966040

**Descrizione:** "250 MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM" 90X1 COMPRESSE IN BLISTER DIVISIBILE PER DOSE UNITARIA AL-OPA/AL/PVC

**Medicinale:** GEFITINIB SANDOZ

**Confezione:** 046966038

**Descrizione:** "250 MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM" 60X1 COMPRESSE IN BLISTER DIVISIBILE PER DOSE UNITARIA AL-OPA/AL/PVC

**Medicinale:** GEFITINIB SANDOZ

**Confezione:** 046966026

**Descrizione:** "250 MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM" 30X1 COMPRESSE IN BLISTER DIVISIBILE PER DOSE UNITARIA AL-OPA/AL/PVC

**Medicinale:** GEFITINIB SANDOZ

**Confezione:** 046966014

**Descrizione:** "250 MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM" 30 COMPRESSE IN BLISTER AL-OPA/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/PG/DDG

Det. N° aRM - 5/2023 -



**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 - 5/2023 - 8055 del 02/01/2023 è stata revocata, su rinuncia della SANOFI S.R.L., l'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale sotto indicato:

**Medicinale: MUSCORIL CONTRATTURE E DOLORE****Confezione: 044637027****Descrizione: "2,5 MG/G CREMA" TUBO IN AL DA 50 G****Medicinale: MUSCORIL CONTRATTURE E DOLORE****Confezione: 044637039****Descrizione: "2,5 MG/G CREMA" TUBO IN AL DA 100 G****Medicinale: MUSCORIL CONTRATTURE E DOLORE****Confezione: 044637015****Descrizione: "2,5 MG/G CREMA" 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 - 3/2023 -



**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 - 3/2023 - 40 del 02/01/2023 è stata revocata, su rinuncia della PFIZER ITALIA S.R.L., l'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale sotto indicato:

**Medicinale: ARICEPT****Confezione: 033254362****Descrizione: "10 MG COMPRESSE ORODISPERSIBILI" 120 COMPRESSE IN BLISTER  
PVC/PE/PVDC/AL****Medicinale: ARICEPT****Confezione: 033254350****Descrizione: "10 MG COMPRESSE ORODISPERSIBILI" 98 COMPRESSE IN BLISTER  
PVC/PE/PVDC/AL****Medicinale: ARICEPT****Confezione: 033254347****Descrizione: "10 MG COMPRESSE ORODISPERSIBILI" 60 COMPRESSE IN BLISTER  
PVC/PE/PVDC/AL****Medicinale: ARICEPT****Confezione: 033254335**

**Descrizione:** "10 MG COMPRESSE ORODISPERSIBILI" 56 COMPRESSE IN BLISTER  
PVC/PE/PVDC/AL

**Medicinale:** ARICEPT

**Confezione:** 033254323

**Descrizione:** "10 MG COMPRESSE ORODISPERSIBILI" 50 COMPRESSE IN BLISTER  
PVC/PE/PVDC/AL

**Medicinale:** ARICEPT

**Confezione:** 033254311

**Descrizione:** "10 MG COMPRESSE ORODISPERSIBILI" 30 COMPRESSE IN BLISTER  
PVC/PE/PVDC/AL

**Medicinale:** ARICEPT

**Confezione:** 033254309

**Descrizione:** "10 MG COMPRESSE ORODISPERSIBILI" 28 COMPRESSE IN BLISTER  
PVC/PE/PVDC/AL

**Medicinale:** ARICEPT

**Confezione:** 033254297

**Descrizione:** "10 MG COMPRESSE ORODISPERSIBILI" 14 COMPRESSE IN BLISTER  
PVC/PE/PVDC/AL

**Medicinale:** ARICEPT

**Confezione:** 033254285

**Descrizione:** "10 MG COMPRESSE ORODISPERSIBILI" 7 COMPRESSE IN BLISTER  
PVC/PE/PVDC/AL

**Medicinale:** ARICEPT

**Confezione:** 033254273

**Descrizione:** "5 MG COMPRESSE ORODISPERSIBILI" 120 COMPRESSE IN BLISTER  
PVC/PE/PVDC/AL

**Medicinale:** ARICEPT

**Confezione:** 033254261

**Descrizione:** "5 MG COMPRESSE ORODISPERSIBILI" 98 COMPRESSE IN BLISTER  
PVC/PE/PVDC/AL

**Medicinale:** ARICEPT

**Confezione:** 033254259

**Descrizione:** "5 MG COMPRESSE ORODISPERSIBILI" 60 COMPRESSE IN BLISTER  
PVC/PE/PVDC/AL

**Medicinale:** ARICEPT

**Confezione:** 033254246

**Descrizione:** "5 MG COMPRESSE ORODISPERSIBILI" 56 COMPRESSE IN BLISTER  
PVC/PE/PVDC/AL

**Medicinale:** ARICEPT

**Confezione:** 033254234

**Descrizione:** "5 MG COMPRESSE ORODISPERSIBILI" 50 COMPRESSE IN BLISTER  
PVC/PE/PVDC/AL

**Medicinale:** ARICEPT

**Confezione:** 033254222

**Descrizione:** "5 MG COMPRESSE ORODISPERSIBILI" 30 COMPRESSE IN BLISTER  
PVC/PE/PVDC/AL

**Medicinale:** ARICEPT

**Confezione:** 033254210

**Descrizione:** "5 MG COMPRESSE ORODISPERSIBILI" 28 COMPRESSE IN BLISTER  
PVC/PE/PVDC/AL

**Medicinale:** ARICEPT

**Confezione:** 033254208

**Descrizione:** "5 MG COMPRESSE ORODISPERSIBILI" 14 COMPRESSE IN BLISTER  
PVC/PE/PVDC/AL

**Medicinale:** ARICEPT

**Confezione:** 033254196

**Descrizione:** "5 MG COMPRESSE ORODISPERSIBILI" 7 COMPRESSE IN BLISTER  
PVC/PE/PVDC/AL

**Medicinale:** ARICEPT

**Confezione:** 033254184

**Descrizione:** "10 MG COMPRESSE ORODISPERSIBILI" 50 COMPRESSE IN BLISTER  
PVC/PVDC/PE/PVDC/PVC/AL

**Medicinale:** ARICEPT

**Confezione:** 033254172

**Descrizione:** "5 MG COMPRESSE ORODISPERSIBILI" 50 COMPRESSE IN BLISTER  
PVC/PVDC/PE/PVDC/PVC/AL

**Medicinale:** ARICEPT

**Confezione:** 033254160

**Descrizione:** "10 MG COMPRESSE ORODISPERSIBILI" 120 COMPRESSE IN BLISTER  
PVC/PVDC/PE/PVDC/PVC/AL

**Medicinale:** ARICEPT

**Confezione:** 033254158

**Descrizione:** "10 MG COMPRESSE ORODISPERSIBILI" 98 COMPRESSE IN BLISTER  
PVC/PVDC/PE/PVDC/PVC/AL

**Medicinale:** ARICEPT

**Confezione:** 033254145

**Descrizione:** "10 MG COMPRESSE ORODISPERSIBILI" 60 COMPRESSE IN BLISTER  
PVC/PVDC/PE/PVDC/PVC/AL

**Medicinale:** ARICEPT

**Confezione:** 033254133

**Descrizione:** "10 MG COMPRESSE ORODISPERSIBILI" 56 COMPRESSE IN BLISTER  
PVC/PVDC/PE/PVDC/PVC/AL

**Medicinale:** ARICEPT

**Confezione:** 033254121

**Descrizione:** "10 MG COMPRESSE ORODISPERSIBILI" 30 COMPRESSE IN BLISTER  
PVC/PVDC/PE/PVDC/PVC/AL

**Medicinale:** ARICEPT

**Confezione:** 033254119

**Descrizione:** "10 MG COMPRESSE ORODISPERSIBILI" 28 COMPRESSE IN BLISTER  
PVC/PVDC/PE/PVDC/PVC/AL

**Medicinale:** ARICEPT

**Confezione:** 033254107

**Descrizione:** "10 MG COMPRESSE ORODISPERSIBILI" 7 COMPRESSE IN BLISTER  
PVC/PVDC/PE/PVDC/PVC/AL

**Medicinale:** ARICEPT

**Confezione:** 033254095

**Descrizione:** "5 MG COMPRESSE ORODISPERSIBILI" 120 COMPRESSE IN BLISTER  
PVC/PVDC/PE/PVDC/PVC/AL

**Medicinale:** ARICEPT

**Confezione:** 033254083

**Descrizione:** "5 MG COMPRESSE ORODISPERSIBILI" 98 COMPRESSE IN BLISTER  
PVC/PVDC/PE/PVDC/PVC/AL

**Medicinale:** ARICEPT

**Confezione:** 033254071

**Descrizione:** "5 MG COMPRESSE ORODISPERSIBILI" 60 COMPRESSE IN BLISTER  
PVC/PVDC/PE/PVDC/PVC/AL

**Medicinale:** ARICEPT

**Confezione:** 033254069

**Descrizione:** "5 MG COMPRESSE ORODISPERSIBILI" 56 COMPRESSE IN BLISTER  
PVC/PVDC/PE/PVDC/PVC/AL

**Medicinale:** ARICEPT

**Confezione:** 033254057

**Descrizione:** "5 MG COMPRESSE ORODISPERSIBILI" 30 COMPRESSE IN BLISTER  
PVC/PVDC/PE/PVDC/PVC/AL

**Medicinale:** ARICEPT

**Confezione:** 033254044

**Descrizione:** "5 MG COMPRESSE ORODISPERSIBILI" 28 COMPRESSE IN BLISTER  
PVC/PVDC/PE/PVDC/PVC/AL

**Medicinale:** ARICEPT

**Confezione:** 033254032

**Descrizione:** "5 MG COMPRESSE ORODISPERSIBILI" 7 COMPRESSE IN BLISTER  
PVC/PVDC/PE/PVDC/PVC/AL

**Medicinale:** ARICEPT

**Confezione:** 033254020

**Descrizione:** 28 COMPRESSE FILM RIVESTITE 10 MG

**Medicinale:** ARICEPT

**Confezione:** 033254018

**Descrizione:** 28 COMPRESSE FILM RIVESTITE 5 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 - 6/2023 -



**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 - 6/2023 - 2322 del 02/01/2023 è stata revocata, su rinuncia della MYLAN S.P.A., l'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale sotto indicato:

**Medicinale:** LINEZOLID MYLAN PHARMA**Confezione:** 043621085**Descrizione:** "600 MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM" 10 X 1 COMPRESSE IN BLISTER OPA/AL/PVC/AL**Medicinale:** LINEZOLID MYLAN PHARMA**Confezione:** 043621073**Descrizione:** "600 MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM" 100 COMPRESSE IN BLISTER OPA/AL/PVC/AL MONODOSE CONFEZIONE: OSPEDALIERA**Medicinale:** LINEZOLID MYLAN PHARMA**Confezione:** 043621061**Descrizione:** "600 MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM" 60 COMPRESSE IN BLISTER OPA/AL/PVC/AL**Medicinale:** LINEZOLID MYLAN PHARMA**Confezione:** 043621059

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

**Medicinale:** LINEZOLID MYLAN PHARMA

**Confezione:** 043621046

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

**Medicinale:** LINEZOLID MYLAN PHARMA

**Confezione:** 043621034

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

**Medicinale:** LINEZOLID MYLAN PHARMA

**Confezione:** 043621022

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

**Medicinale:** LINEZOLID MYLAN PHARMA

**Confezione:** 043621010

**Descrizione:** "600 MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM" 1 COMPRESSA IN BLISTER  
OPA/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

PQ-PhCC/PG/DDG

Det. N° aRM - 7/2023 -



**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 - 7/2023 - 2322 del 02/01/2023 è stata revocata, su rinuncia della MYLAN S.P.A., l'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale sotto indicato:

**Medicinale:** ALGESALONA**Confezione:** 043588211**Descrizione:** "70 MICROGRAMMI/H CEROTTO TRANSDERMICO" 20 CEROTTI IN BUSTA DI CARTA/PET/PE/AL/SURLYN**Medicinale:** ALGESALONA**Confezione:** 043588209**Descrizione:** "70 MICROGRAMMI/H CEROTTO TRANSDERMICO" 16 CEROTTI IN BUSTA DI CARTA/PET/PE/AL/SURLYN**Medicinale:** ALGESALONA**Confezione:** 043588197**Descrizione:** "70 MICROGRAMMI/H CEROTTO TRANSDERMICO" 10 CEROTTI IN BUSTA DI CARTA/PET/PE/AL/SURLYN**Medicinale:** ALGESALONA**Confezione:** 043588185

**Descrizione:** "70 MICROGRAMMI/H CEROTTO TRANSDERMICO" 8 CEROTTI IN BUSTA DI CARTA/PET/PE/AL/SURLYN

**Medicinale:** ALGESALONA

**Confezione:** 043588161

**Descrizione:** "70 MICROGRAMMI/H CEROTTO TRANSDERMICO" 4 CEROTTI IN BUSTA DI CARTA/PET/PE/AL/SURLYN

**Medicinale:** ALGESALONA

**Confezione:** 043588159

**Descrizione:** "70 MICROGRAMMI/H CEROTTO TRANSDERMICO" 3 CEROTTI IN BUSTA DI CARTA/PET/PE/AL/SURLYN

**Medicinale:** ALGESALONA

**Confezione:** 043588146

**Descrizione:** "52,5 MICROGRAMMI/H CEROTTO TRANSDERMICO" 20 CEROTTI IN BUSTA DI CARTA/PET/PE/AL/SURLYN

**Medicinale:** ALGESALONA

**Confezione:** 043588134

**Descrizione:** "52,5 MICROGRAMMI/H CEROTTO TRANSDERMICO" 16 CEROTTI IN BUSTA DI CARTA/PET/PE/AL/SURLYN

**Medicinale:** ALGESALONA

**Confezione:** 043588122

**Descrizione:** "52,5 MICROGRAMMI/H CEROTTO TRANSDERMICO" 10 CEROTTI IN BUSTA DI CARTA/PET/PE/AL/SURLYN

**Medicinale:** ALGESALONA

**Confezione:** 043588173

**Descrizione:** "70 MICROGRAMMI/H CEROTTO TRANSDERMICO" 5 CEROTTI IN BUSTA DI CARTA/PET/PE/AL/SURLYN

**Medicinale:** ALGESALONA

**Confezione:** 043588110

**Descrizione:** "52,5 MICROGRAMMI/H CEROTTO TRANSDERMICO" 8 CEROTTI IN BUSTA DI CARTA/PET/PE/AL/SURLYN

**Medicinale:** ALGESALONA

**Confezione:** 043588108

**Descrizione:** "52,5 MICROGRAMMI/H CEROTTO TRANSDERMICO" 5 CEROTTI IN BUSTA DI CARTA/PET/PE/AL/SURLYN

**Medicinale:** ALGESALONA

**Confezione:** 043588096

**Descrizione:** "52,5 MICROGRAMMI/H CEROTTO TRANSDERMICO" 4 CEROTTI IN BUSTA DI CARTA/PET/PE/AL/SURLYN

**Medicinale:** ALGESALONA

**Confezione:** 043588084

**Descrizione:** "52,5 MICROGRAMMI/H CEROTTO TRANSDERMICO" 3 CEROTTI IN BUSTA DI CARTA/PET/PE/AL/SURLYN

**Medicinale:** ALGESALONA

**Confezione:** 043588072

**Descrizione:** "35 MICROGRAMMI/H CEROTTO TRANSDERMICO" 20 CEROTTI IN BUSTA DI CARTA/PET/PE/AL/SURLYN

**Medicinale:** ALGESALONA

**Confezione:** 043588060

**Descrizione:** "35 MICROGRAMMI/H CEROTTO TRANSDERMICO" 16 CEROTTI IN BUSTA DI CARTA/PET/PE/AL/SURLYN

**Medicinale:** ALGESALONA

**Confezione:** 043588058

**Descrizione:** "35 MICROGRAMMI/H CEROTTO TRANSDERMICO" 10 CEROTTI IN BUSTA DI CARTA/PET/PE/AL/SURLYN

**Medicinale:** ALGESALONA

**Confezione:** 043588045

**Descrizione:** "35 MICROGRAMMI/H CEROTTO TRANSDERMICO" 8 CEROTTI IN BUSTA DI CARTA/PET/PE/AL/SURLYN

**Medicinale:** ALGESALONA

**Confezione:** 043588033

**Descrizione:** "35 MICROGRAMMI/H CEROTTO TRANSDERMICO" 5 CEROTTI IN BUSTA DI CARTA/PET/PE/AL/SURLYN

**Medicinale:** ALGESALONA

**Confezione:** 043588021

**Descrizione:** "35 MICROGRAMMI/H CEROTTO TRANSDERMICO" 4 CEROTTI IN BUSTA DI CARTA/PET/PE/AL/SURLYN

**Medicinale:** ALGESALONA

**Confezione:** 043588019

**Descrizione:** "35 MICROGRAMMI//H CEROTTO TRANSDERMICO" 3 CEROTTI IN BUSTA DI CARTA/PET/PE/AL/SURLYN

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