

S.C. Politiche del Farmaco, Dispositivi medici, Protesica ed integrativa
Allegati n.4

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:

10247,10269,10271,10275

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

Cordiali saluti

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 PEC: protocollo@pec.alisa.liguria.it

PQ-PhCC/VZ/DDG

Det. N° aRM - 99/2023 -



**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 - 99/2023 - 7175 del 23/05/2023 è stata revocata, su rinuncia della IODOSAN S.P.A., l'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale sotto indicato:

Medicinale: INFLUMED**Confezione:** 029238019**Descrizione:** "COMPRESSE RIVESTITE CON FILM" 12 COMPRESSE**Medicinale:** INFLUMED**Confezione:** 029238021**Descrizione:** "COMPRESSE EFFERVESCENTI CON VITAMINA C" 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.

x 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 - 94/2023 - 2278 del 11/05/2023 è stata revocata, su rinuncia della KEDRION S.P.A., l'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale sotto indicato:

Medicinale: KOLFIB

Confezione: 044152015

Descrizione: "POLVERE E SOLVENTE PER ADESIVO TISSUTALE" 1 FLACONCINO DI FIBRINOGENO IN VETRO DA 120 MG + 1 FLACONCINO DI SOLVENTE IN VETRO DA 2 ML + 1 FLACONCINO DI TROMBINA IN VETRO DA 625 UI + 1 FLACONCINO DI SOLVENTE IN VETRO DA 0,5 ML + DISPOSITIVO DI RICOSTITUZIONE/APPLICAZIONE

Medicinale: KOLFIB

Confezione: 044152027

Descrizione: "POLVERE E SOLVENTE PER ADESIVO TISSUTALE" 1 FLACONCINO DI FIBRINOGENO IN VETRO DA 240 MG + 1 FLACONCINO DI SOLVENTE IN VETRO DA 4 ML + 1 FLACONCINO DI TROMBINA IN VETRO DA 1250 UI + 1 FLACONCINO DI SOLVENTE IN VETRO DA 1 ML + DISPOSITIVO DI RICOSTITUZIONE/APPLICAZIONE

Medicinale: KOLFIB

Confezione: 044152039

Descrizione: "POLVERE E SOLVENTE PER ADESIVO TISSUTALE" 1 FLACONCINO DI FIBRINOGENO IN VETRO DA 480 MG + 1 FLACONCINO DI SOLVENTE IN VETRO DA 8 ML + 1 FLACONCINO DI TROMBINA IN VETRO DA 2500 UI + 1 FLACONCINO DI SOLVENTE IN VETRO DA 2 ML + DISPOSITIVO DI RICOSTITUZIONE/APPLICAZIONE

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.

x **Il Dirigente**

Domenico Di Giorgio

PQ-PhCC/VZ/DDG

Det. N° aRM - 100/2023 -



**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 - 100/2023 - 3018 del 23/05/2023 è stata revocata, su rinuncia della Towa Pharmaceutical S.p.A., l'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale sotto indicato:

Medicinale: CLARITROMICINA PENZA**Confezione:** 038361010**Descrizione:** " 250 MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM " 12 COMPRESSE**Medicinale:** CLARITROMICINA PENZA**Confezione:** 038361022**Descrizione:** " 500 MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM " 14 COMPRESSE**Medicinale:** CLARITROMICINA PENZA**Confezione:** 038361034**Descrizione:** " 500 MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM " 21 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.

× 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 - 95/2023 - 4974 del 11/05/2023 è stata revocata, su rinuncia della KARO PHARMA AB, l'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale sotto indicato:

Medicinale: SEREKIS

Confezione: 036427019

Descrizione: "1 MG + 40 MG SUPPOSTE " 10 SUPPOSTE

Medicinale: SEREKIS

Confezione: 036427021

Descrizione: "1 MG + 40 MG SUPPOSTE" 120 SUPPOSTE

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.

x Il Dirigente

Domenico Di Giorgio