

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. di seguito elencate:

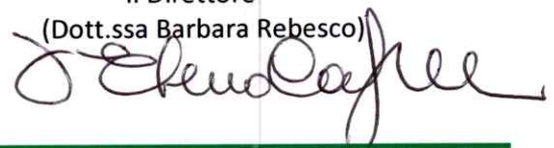
10534,10535,10581

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)



PQ-PhCC/VZ/DDG

Det. N° aRM - 102/2023 -



**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 - 102/2023 - 3018 del 24/05/2023 è stata revocata, su rinuncia della Towa Pharmaceutical S.p.A., l'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale sotto indicato:

Medicinale: CELECOXIB PENZA**Confezione:** 041939075**Descrizione:** "200 MG CAPSULE RIGIDE" 100 CAPSULE IN BLISTER PVC/PVDC/AL**Medicinale:** CELECOXIB PENZA**Confezione:** 041939063**Descrizione:** "200 MG CAPSULE RIGIDE" 60 CAPSULE IN BLISTER PVC/PVDC/AL**Medicinale:** CELECOXIB PENZA**Confezione:** 041939051**Descrizione:** "200 MG CAPSULE RIGIDE" 50 CAPSULE IN BLISTER PVC/PVDC/AL**Medicinale:** CELECOXIB PENZA**Confezione:** 041939048**Descrizione:** "200 MG CAPSULE RIGIDE" 30 CAPSULE IN BLISTER PVC/PVDC/AL

Medicinale: CELECOXIB PENZA

Confezione: 041939036

Descrizione: "200 MG CAPSULE RIGIDE" 20 CAPSULE IN BLISTER PVC/PVDC/AL

Medicinale: CELECOXIB PENZA

Confezione: 041939024

Descrizione: "200 MG CAPSULE RIGIDE" 10 CAPSULE IN BLISTER PVC/PVDC/AL

Medicinale: CELECOXIB PENZA

Confezione: 041939012

Descrizione: "200 MG CAPSULE RIGIDE" 6 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.

x **Il Dirigente**

Domenico Di Giorgio

PQ-PhCC/MCDF/DDG

Det. N° aRM - 101/2023 -



**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 - 101/2023 - 2812 del 23/05/2023 è stata revocata, su rinuncia della ALMUS S.R.L., l'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale sotto indicato:

Medicinale: NIROLEX GOLA**Confezione:** 035762018**Descrizione:** "2,5 MG/ML COLLUTORIO" FLACONE 160 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.

x Il Dirigente

Domenico Di Giorgio

PQ-PhCC/VZ/DDG

Det. N° aRM - 103/2023 -



**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 - 103/2023 - 7175 del 24/05/2023 è stata revocata, su rinuncia della IODOSAN S.P.A., l'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale sotto indicato:

Medicinale: TERMAINFLU**Confezione:** 043679012**Descrizione:** "1000 MG/12,2 MG/200 MG POLVERE PER SOLUZIONE ORALE" 10 BUSTINE MONODOSE IN PAP/LDPE/AL/IONOMERO**Medicinale:** TERMAINFLU**Confezione:** 043679024**Descrizione:** "500 MG/6,1 MG/100 MG CAPSULE RIGIDE" 8 CAPSULE IN BLISTER PVC/PAP/AL**Medicinale:** TERMAINFLU**Confezione:** 043679036**Descrizione:** "500 MG/6,1 MG/100 MG CAPSULE RIGIDE" 16 CAPSULE IN BLISTER PVC/PAP/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.

× **Il Dirigente**

Domenico Di Giorgio