

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 <u>revoca AIC dei medicinali</u> di cui alle note prot. A.Li.Sa. di seguito elencate:

1703,1707,1714

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

Cordiali saluti

C.C. D.S.

Il Direttore
(Doft.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

Det. N° aRM - 18/2024 -



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 - 18/2024 - 1233 del 22/01/2024 è stata revocata, su rinuncia della MEDAC GESELLSCHAFT FUR KLINISCHE SPEZIALPRAPARATE MBH, l'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale sotto indicato:

Medicinale: CABAZITAXEL MEDAC

Confezione: 050063015

Descrizione: "20 MG/ML CONCENTRATO PER SOLUZIONE PER INFUSIONE" 1 FLACONCINO IN

VETRO DA 3 ML

Medicinale: CABAZITAXEL MEDAC

Confezione: 050063027

Descrizione: "20 MG/ML CONCENTRATO PER SOLUZIONE PER INFUSIONE" 10 FLACONCINI IN

VETRO DA 3 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

Mod.113/02-a – Determinazione revoca di AIC su rinuncia	Rev. 0.2	Data: 01/07/2021	Pag. 6 di 7
---	----------	------------------	-------------

Det. N° aRM - 19/2024 -

A: INDIRIZZI PEC IN ELENCO



Ufficio Qualità dei Prodotti e Contrasto al Crimine Farmaceutico

Oggetto: Revoca AIC medicinali

Per opportuna conoscenza, si comunica che con la determinazione N. aRM - 19/2024 - 813 del 23/01/2024 è stata revocata, su rinuncia della TEVA ITALIA S.R.L., l'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale sotto indicato:

Medicinale: FOSINOPRIL TEVA

Confezione: 037594189

Descrizione: "20 MG COMPRESSE" 90(HOSPITAL PACK) COMPRESSE IN BLISTER

PVC/PVDC/AL

Medicinale: FOSINOPRIL TEVA

Confezione: 037594177

Descrizione: "10 MG COMPRESSE" 90(HOSPITAL PACK) COMPRESSE IN BLISTER

PVC/PVDC/AL

Medicinale: FOSINOPRIL TEVA

Confezione: 037594165

Descrizione: "20 MG COMPRESSE" 20X20 (HOSPITAL PACK) COMPRESSE IN BLISTER

PVC/PVDC/AL

Medicinale: FOSINOPRIL TEVA

Confezione: 037594153



Descrizione: "20 MG COMPRESSE" 100 COMPRESSE IN BLISTER PVC/PVDC/AL

Medicinale: FOSINOPRIL TEVA

Confezione: 037594140

Descrizione: "20 MG COMPRESSE" 84 COMPRESSE IN BLISTER PVC/PVDC/AL

Medicinale: FOSINOPRIL TEVA

Confezione: 037594138

Descrizione: "20 MG COMPRESSE" 56 COMPRESSE IN BLISTER PVC/PVDC/AL

Medicinale: FOSINOPRIL TEVA

Confezione: 037594126

Descrizione: "20 MG COMPRESSE" 50 COMPRESSE IN BLISTER PVC/PVDC/AL

Medicinale: FOSINOPRIL TEVA

Confezione: 037594114

Descrizione: "20 MG COMPRESSE" 30 COMPRESSE IN BLISTER PVC/PVDC/AL

Medicinale: FOSINOPRIL TEVA

Confezione: 037594102

Descrizione: "20 MG COMPRESSE" 28 COMPRESSE IN BLISTER PVC/PVDC/AL

Medicinale: FOSINOPRIL TEVA

Confezione: 037594090

Descrizione: "20 MG COMPRESSE" 20 COMPRESSE IN BLISTER PVC/PVDC/AL

Medicinale: FOSINOPRIL TEVA

Confezione: 037594088

Descrizione: "20 MG COMPRESSE" 14 COMPRESSE IN BLISTER PVC/PVDC/AL

Medicinale: FOSINOPRIL TEVA



Det. N° aRM - 19/2024 -

Confezione: 037594076

Descrizione: "10 MG COMPRESSE" 20X20 (HOSPITAL PACK) COMPRESSE IN BLISTER

PVC/PVDC/AL

Medicinale: FOSINOPRIL TEVA

Confezione: 037594064

Descrizione: "10 MG COMPRESSE" 100 COMPRESSE IN BLISTER PVC/PVDC/AL

Medicinale: FOSINOPRIL TEVA

Confezione: 037594052

Descrizione: "10 MG COMPRESSE" 84 COMPRESSE IN BLISTER PVC/PVDC/AL

Medicinale: FOSINOPRIL TEVA

Confezione: 037594049

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

Medicinale: FOSINOPRIL TEVA

Confezione: 037594037

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

Medicinale: FOSINOPRIL TEVA

Confezione: 037594025

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

Medicinale: FOSINOPRIL TEVA

Confezione: 037594013

Descrizione: "10 MG COMPRESSE" 20 COMPRESSE IN BLISTER PVC/PVDC/AL



Det. N° aRM - 19/2024 -

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

Det. N° aRM - 22/2024 -

A: INDIRIZZI PEC IN ELENCO



Ufficio Qualità dei Prodotti e Contrasto al Crimine Farmaceutico

Oggetto: Revoca AIC medicinali

Per opportuna conoscenza, si comunica che con la determinazione N. aRM - 22/2024 - 2322 del 25/01/2024 è stata revocata, su rinuncia della MYLAN S.P.A., l'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale sotto indicato:

Medicinale: PACLITAXEL MYLAN GENERICS

Confezione: 037771019

Descrizione: "6 MG/ML CONCENTRATO PER SOLUZIONE PER INFUSIONE" 1 FLACONCINO DI

VETRO DA 5 ML

Medicinale: PACLITAXEL MYLAN GENERICS

Confezione: 037771021

Descrizione: "6 MG/ML CONCENTRATO PER SOLUZIONE PER INFUSIONE" 1 FLACONCINO DI

VETRO DA 16.7 ML

Medicinale: PACLITAXEL MYLAN GENERICS

Confezione: 037771033

Descrizione: "6 MG/ML CONCENTRATO PER SOLUZIONE PER INFUSIONE" 1 FLACONCINO DI

VETRO DA 50 ML



Det. N° aRM - 22/2024 -

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