



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. 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

(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/MCDF/DDG

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

PQ-PhCC/MCDF/DDG

Det. N° aRM - 19/2024 -



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 - 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

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



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 - 22/2024 -



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 - 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

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