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

Allegati n. 16

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

Rappresentanze sindacali MMG, PDL, medici
specialisti ambulatoriali e ospedalieri

ASSOFARM

FEDERFARMA Liguria

Distributori Intermedi

p.c. NAS Regione Liguria

Loro sedi

Oggetto: trasmissione comunicazioni AIFA – REVOCA AIC MEDICINALI SU RINUNCIA DELLE AZIENDE

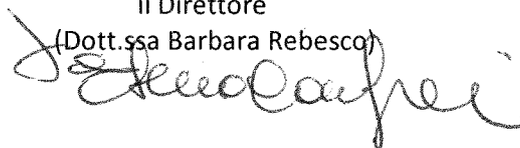
Si trasmettono in allegato le comunicazioni AIFA di revoca AIC medicinali su rinuncia delle aziende acquisite con prot. A.Li.Sa. n. **24312** del 05.12.2024, n. **24376** del 05.12.2024, n. **25367** del 16.12.2024, n. **25369** del 16.12.2024, n. **25520** del 17.12.2024, n. **25614** del 17.12.2024, n. **25658** del 17.12.2024, n. **25667** del 18.12.2024, n. **25571** del 17.12.2024, n. **25572** del 17.12.2024, n. **25579** del 17.12.2024, n. **25643** del 17.12.2024, n. **25798** del 19.12.2024, n. **25814** del 19.12.2024, n. **26109** del 23.12.2024 e n. **26110** del 23.12.2024.

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

Cordiali saluti.

Il Direttore

(Dott.ssa Barbara Rebesco)



C.C.

Direzione Sanitaria

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/AP/DDG

Det. N° aRM - 255/2024 -



**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 - 255/2024 - 200 del 13/12/2024 è stata revocata, su rinuncia della GLAXOSMITHKLINE S.P.A., l'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale sotto indicato:

Medicinale: ZYBAN

Confezione: 034853059

Descrizione: 150 MG COMPRESSE A RILASCIO PROLUNGATO 100 COMPRESSE IN BLISTER

Medicinale: ZYBAN

Confezione: 034853046

Descrizione: 150 MG COMPRESSE A RILASCIO PROLUNGATO 60 COMPRESSE IN BLISTER

Medicinale: ZYBAN

Confezione: 034853034

Descrizione: 150 MG COMPRESSE A RILASCIO PROLUNGATO 50 COMPRESSE IN BLISTER

Medicinale: ZYBAN

Confezione: 034853022

Descrizione: 150 MG COMPRESSE A RILASCIO PROLUNGATO 40 COMPRESSE IN BLISTER

Medicinale: ZYBAN

Confezione: 034853010

Descrizione: 150 MG COMPRESSE A RILASCIO PROLUNGATO 30 COMPRESSE IN BLISTER

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

PQ-PhCC/AP/DDG

Det. N° aRM - 258/2024 -



**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 - 258/2024 - 2812 del 13/12/2024 è stata revocata, su rinuncia della ALMUS S.R.L., l'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale sotto indicato:

Medicinale: TICLOPIDINA ALMUS**Confezione:** 035825013**Descrizione:** "250 MG COMPRESSE RIVESTITE " 30 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

Direzione Servizi Contribuenti e Enti
Settore Amministrazione e Servizi agli Enti

Spett. le Ente
Inviata a mezzo pec

Roma, 16 dicembre 2024

Prot. 2024-ADERISC-6985101

Oggetto: Elenco dei debitori che si sono avvalsi della definizione agevolata di cui all'art.6 D.L. n. 193/2016 convertito con modificazioni dalla Legge n. 225/2016 (c.d. "prima rottamazione"), all'art.1 D.L. n. 148/2017 convertito con modificazioni dalla Legge n. 172/2017 (c.d. "rottamazione-bis"), all'art.3 D.L. n. 119/2018 convertito con modificazioni dalla Legge n. 136/2018 e all'art. 16-bis del D.L. n. 34/2019, convertito con modificazioni dalla legge n. 58/2019 (c.d. "rottamazione-ter").

Con la presente Vi informiamo che l'elenco telematico dei debitori che si sono avvalsi delle definizioni agevolate richiamate nell'oggetto, è stato pubblicato sull'apposito servizio "Ricezione dati – Rendicontazioni Specifiche" disponibile nell'area riservata agli Enti del nostro sito istituzionale con la denominazione:

D01XXXXX24AERY00001¹

¹ dove XXXXX identifica il codice dell'ente e YY è valorizzato con il codice provincia per il solo ente 19000, mentre con 00 per gli altri enti.

L'elenco, redatto secondo le specifiche tecniche più avanti descritte, contiene, per ciascuna partita di ruolo interessata dalla definizione agevolata, oltre alle informazioni relative al codice fiscale, all'ambito provinciale di riferimento e all'identificativo cartella/avviso nel quale la partita è ricompresa:

- i codici tributo² per i quali è stato effettuato il versamento a titolo di definizione agevolata e quelli da considerare "scontati" per effetto dell'avvenuta regolarizzazione della misura agevolativa (per ciascuno di tali codici è indicato "l'importo residuo");
- il valore che identifica la definizione agevolata di cui il debitore si è avvalso per la definizione della partita. In particolare:
 - **valore "A"**: qualora la partita sia stata definita a fronte dell'adesione alla "prima rottamazione" (art.6 D.L. n. 193/2016 convertito con modificazioni dalla Legge n. 225/2016);
 - **valore "B"**: qualora la partita sia stata definita a fronte dell'adesione alla "rottamazione-bis" (art.1 D.L. n. 148/2017 convertito con modificazioni dalla Legge n. 172/2017);
 - **valore "C"**: qualora la partita sia stata definita a fronte dell'adesione alla "rottamazione-ter" (art.3 D.L. n. 119/2018 convertito con modificazioni dalla Legge n. 136/2018 e art. 16-bis del D.L. n. 34/2019, convertito con modificazioni dalla Legge n. 58/2019).

Per quanto concerne i servizi web dedicati agli Enti Creditori, si comunica che le informazioni attualmente presenti nel servizio di Rendicontazione on-line Monitor Enti saranno aggiornate, in visualizzazione, con le definizioni presenti negli elenchi menzionati e riporteranno, in relazione alla specifica definizione agevolata, le seguenti descrizioni:

- "DA 2016": per identificare la "prima rottamazione"
- "DA 2017": per identificare la "rottamazione-bis"
- "DA 2018": per identificare la "rottamazione-ter"

² Cfr. tabella "Codici Entrata" pubblicata sul portale di Agenzia delle entrate-Riscossione nella sezione dedicata alle tabelle di supporto ai servizi istituzionali.

Si precisa, infine, che la chiusura contabile delle quote in parola sarà rappresentata nei flussi dello Stato della Riscossione successivi all'elaborazione dei provvedimenti di scarico e nel conto della gestione relativo all'anno di elaborazione degli stessi scarichi.

Eventuali ulteriori esigenze potranno essere rappresentate inviando specifica comunicazione all'indirizzo PEC:

relazione.entirendicontazione@pec.agenziaiscossione.gov.it

Distinti saluti.

Divisione Riscossione
Direzione Servizi Contribuenti e Enti
Settore Amministrazione e Servizi agli Enti

Il Responsabile
Manlio Mastrominico

Allegato: Tracciato record file di rendicontazione.

Tracciato record file di rendicontazione

Nome campo	Lungh	Da	A	Formato	Valori assunti
Codice ambito	3	1	3	N	
Codice ente creditore	12	4	15	N	Codice Ente (5 caratteri), Tipo Ufficio (1 carattere), Codice Ufficio (6 caratteri).
Anno e numero del ruolo	10	16	25	N	AAAANNNNNN
Identificativo partita	96	26	121	AN	
Identificativo avviso/cartella	20	122	141	N	
Progressivo articolo in cartella	3	142	144	N	
Codice entrata	4	145	148	AN	
Tipo codice entrata	1	149	149	AN	I (imposta), S (sanzioni), T (interessi), A (altro), N (spese di notifica),
Codice fiscale dell'intestatario del piano definito	16	150	165	AN	
Importo residuo del tributo	17	166	182	N	Ultimi 2 caratteri rappresentano i centesimi
Misura agevolativa	1	183	183	AN	Assume il valore A (DA2016), B (DA2017), C (DA2018)

PQ-PhCC/MCDF/DDG

Det. N° aRM - 261/2024 -



**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 - 261/2024 - 2753 del 17/12/2024 è stata revocata, su rinuncia della LABORATORI ALTER S.R.L., l'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale sotto indicato:

Farmaco: RANITIDINA ALTER**Confezione 035702036****Descrizione:** "300 MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM" 20 COMPRESSE IN BLISTER AL/AL**Farmaco:** RANITIDINA ALTER**Confezione 035702024****Descrizione:** 10 COMPRESSE RIVESTITE CON FILM DA 300 MG IN BLISTER AL/AL**Farmaco:** RANITIDINA ALTER**Confezione 035702012****Descrizione:** 20 COMPRESSE RIVESTITE CON FILM IN BLISTER AL/AL DA DA 150 MG**Il Dirigente**

Domenico Di Giorgio

PQ-PhCC/AP/DDG

Det. N° aRM - 253/2024 -



**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 - 253/2024 - 4377 del 12/12/2024 è stata revocata, su rinuncia della TEMMLER PHARMA GMBH, l'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale sotto indicato:

Medicinale: METEMIT

Confezione: 045274053

Descrizione: "1000 MG COMPRESSA RIVESTITA CON FILM" 60 COMPRESSE IN BLISTER PVC-AL

Medicinale: METEMIT

Confezione: 045274040

Descrizione: "850 MG COMPRESSA RIVESTITA CON FILM" 60 COMPRESSE IN BLISTER PVC-AL

Medicinale: METEMIT

Confezione: 045274038

Descrizione: "850 MG COMPRESSA RIVESTITA CON FILM" 30 COMPRESSE IN BLISTER PVC-AL

Medicinale: METEMIT

Confezione: 045274026

Descrizione: "500 MG COMPRESSA RIVESTITA CON FILM" 60 COMPRESSE IN BLISTER PVC-AL

Medicinale: METEMIT

Confezione: 045274014

Descrizione: "500 MG COMPRESSA RIVESTITA CON FILM" 30 COMPRESSE IN BLISTER 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.

Il Dirigente

Domenico Di Giorgio

PQ-PhCC/CA/DDG

Det. N° aRM - 249/2024 -



**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 - 249/2024 - 1392 del 29/11/2024 è stata revocata, su rinuncia della SANDOZ S.P.A., l'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale sotto indicato:

Medicinale: MELOXICAM HEXAL**Confezione:** 037067093**Descrizione:** "15 MG COMPRESSE" 50 COMPRESSE IN BLISTER PVC/PVDC/AL**Medicinale:** MELOXICAM HEXAL**Confezione:** 037067081**Descrizione:** "15 MG COMPRESSE" 30 COMPRESSE IN BLISTER PVC/PVDC/AL**Medicinale:** MELOXICAM HEXAL**Confezione:** 037067105**Descrizione:** "15 MG COMPRESSE" 100 COMPRESSE IN BLISTER PVC/PVDC/AL**Medicinale:** MELOXICAM HEXAL**Confezione:** 037067079**Descrizione:** "15 MG COMPRESSE" 20 COMPRESSE IN BLISTER PVC/PVDC/AL

Medicinale: MELOXICAM HEXAL

Confezione: 037067067

Descrizione: "15 MG COMPRESSE" 10 COMPRESSE IN BLISTER PVC/PVDC/AL

Medicinale: MELOXICAM HEXAL

Confezione: 037067055

Descrizione: "7,5 MG COMPRESSE" 100 COMPRESSE IN BLISTER PVC/PVDC/AL

Medicinale: MELOXICAM HEXAL

Confezione: 037067042

Descrizione: "7,5 MG COMPRESSE" 50 COMPRESSE IN BLISTER PVC/PVDC/AL

Medicinale: MELOXICAM HEXAL

Confezione: 037067030

Descrizione: "7,5 MG COMPRESSE" 30 COMPRESSE IN BLISTER PVC/PVDC/AL

Medicinale: MELOXICAM HEXAL

Confezione: 037067028

Descrizione: "7,5 MG COMPRESSE" 20 COMPRESSE IN BLISTER PVC/PVDC/AL

Medicinale: MELOXICAM HEXAL

Confezione: 037067016

Descrizione: "7,5 MG COMPRESSE" 10 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.

Il Dirigente

Domenico Di Giorgio

PQ-PhCC/MCDF/DDG

Det. N° aRM - 262/2024 -



**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 - 262/2024 - 114 del 17/12/2024 è stata revocata, su rinuncia della NOVARTIS FARMA S.P.A., l'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale sotto indicato:

Medicinale: LONGASTATINA**Confezione:** 027104342

Descrizione: «LAR 30 MG POLVERE E SOLVENTE PER SOSPENSIONE INIETTABILE» 3 FLACONCINI POLVERE + 3 SIRINGHE SOLVENTE DA 2 ML + 3 ADATTATORI + 3 AGHI DI SICUREZZA

Medicinale: LONGASTATINA**Confezione:** 027104330

Descrizione: «LAR 20 MG POLVERE E SOLVENTE PER SOSPENSIONE INIETTABILE» 3 FLACONI POLVERE + 3 SIRINGHE SOLVENTE DA 2 ML + 3 ADATTATORI PER I FLACONI + 3 AGHI DI SICUREZZA

Medicinale: LONGASTATINA**Confezione:** 027104328

Descrizione: «LAR 10 MG POLVERE E SOLVENTE PER SOSPENSIONE INIETTABILE» 3 FLACONI POLVERE + 3 SIRINGHE SOLVENTE DA 2 ML + 3 ADATTATORI PER I FLACONI + 3 AGHI DI SICUREZZA

Medicinale: LONGASTATINA

Confezione: 027104102

Descrizione: «LAR 30 MG POLVERE E SOLVENTE PER SOSPENSIONE INIETTABILE»
FLACONE POLVERE + SIRINGA PRERIEMPITA 2 ML + 1 ADATTATORE PER IL FLACONE + 1
AGO DI SICUREZZA

Medicinale: LONGASTATINA

Confezione: 027104090

Descrizione: «LAR 20 MG POLVERE E SOLVENTE PER SOSPENSIONE INIETTABILE»
FLACONE POLVERE + SIRINGA PRERIEMPITA 2 ML + 1 ADATTATORE PER IL FLACONE + 1
AGO DI SICUREZZA

Medicinale: LONGASTATINA

Confezione: 027104088

Descrizione: «LAR 10 MG POLVERE E SOLVENTE PER SOSPENSIONE INIETTABILE»
FLACONE POLVERE + SIRINGA PRERIEMPITA 2 ML + 1 ADATTATORE PER IL FLACONE + 1
AGO DI SICUREZZA

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

PQ-PhCC/CA/DDG

Det. N° aRM - 265/2024 -



**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 - 265/2024 - 7020 del 20/12/2024 è stata revocata, su rinuncia della AESCULAPIUS FARMACEUTICI SRL, l'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale sotto indicato:

Medicinale: LEVOCARVIT

Confezione: 025943010

Descrizione: "1 G/10 ML SOLUZIONE ORALE" 10 CONTENITORI MONODOSE DA 10 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.

Il Dirigente

Domenico Di Giorgio

PQ-PhCC/CA/DDG

Det. N° aRM - 260/2024 -



**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 - 260/2024 - 2829 del 13/12/2024 è stata revocata, su rinuncia della FRESENIUS KABI ITALIA S.R.L., l'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale sotto indicato:

Medicinale: LENALIDOMIDE FRESENIUS KABI**Confezione:** 049543123**Descrizione:** "25 MG CAPSULE RIGIDE" 21 CAPSULE IN BLISTER OPA/AL/PVC/AL**Medicinale:** LENALIDOMIDE FRESENIUS KABI**Confezione:** 049543111**Descrizione:** "25 MG CAPSULE RIGIDE" 7 CAPSULE IN BLISTER OPA/AL/PVC/AL**Medicinale:** LENALIDOMIDE FRESENIUS KABI**Confezione:** 049543109**Descrizione:** "20 MG CAPSULE RIGIDE" 21 CAPSULE IN BLISTER OPA/AL/PVC/AL**Medicinale:** LENALIDOMIDE FRESENIUS KABI**Confezione:** 049543097**Descrizione:** "20 MG CAPSULE RIGIDE" 7 CAPSULE IN BLISTER OPA/AL/PVC/AL

Medicinale: LENALIDOMIDE FRESENIUS KABI

Confezione: 049543085

Descrizione: "15 MG CAPSULE RIGIDE" 21 CAPSULE IN BLISTER OPA/AL/PVC/AL

Medicinale: LENALIDOMIDE FRESENIUS KABI

Confezione: 049543073

Descrizione: "15 MG CAPSULE RIGIDE" 7 CAPSULE IN BLISTER OPA/AL/PVC/AL

Medicinale: LENALIDOMIDE FRESENIUS KABI

Confezione: 049543061

Descrizione: "10 MG CAPSULE RIGIDE" 21 CAPSULE IN BLISTER OPA/AL/PVC/AL

Medicinale: LENALIDOMIDE FRESENIUS KABI

Confezione: 049543059

Descrizione: "10 MG CAPSULE RIGIDE" 7 CAPSULE IN BLISTER OPA/AL/PVC/AL

Medicinale: LENALIDOMIDE FRESENIUS KABI

Confezione: 049543046

Descrizione: "5 MG CAPSULE RIGIDE" 21 CAPSULE IN BLISTER OPA/AL/PVC/AL

Medicinale: LENALIDOMIDE FRESENIUS KABI

Confezione: 049543034

Descrizione: "5 MG CAPSULE RIGIDE" 7 CAPSULE IN BLISTER OPA/AL/PVC/AL

Medicinale: LENALIDOMIDE FRESENIUS KABI

Confezione: 049543022

Descrizione: "2,5 MG CAPSULE RIGIDE" 21 CAPSULE IN BLISTER OPA/AL/PVC/AL

Medicinale: LENALIDOMIDE FRESENIUS KABI

Confezione: 049543010

Descrizione: "2,5 MG CAPSULE RIGIDE" 7 CAPSULE 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.

Il Dirigente

Domenico Di Giorgio

PQ-PhCC/AP/DDG

Det. N° aRM - 254/2024 -



**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 - 254/2024 - 959 del 12/12/2024 è stata revocata, su rinuncia della FARMITALIA INDUSTRIA CHIMICO FARMACEUTICA S.R.L., l'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale sotto indicato:

Medicinale: ILMOFLUDEC INFLUENZA E RAFFREDDORE**Confezione:** 041653015**Descrizione:** "GRANULATO PER SOLUZIONE ORALE" 10 BUSTINE GUSTO LIMONE E MIELE DA 4 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.

Il Dirigente

Domenico Di Giorgio

PQ-PhCC/CA/DDG

Det. N° aRM - 248/2024 -



**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 - 248/2024 - 734 del 29/11/2024 è stata revocata, su rinuncia della MENARINI INTERNATIONAL OPERATIONS LUXEMBOURG S.A., l'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale sotto indicato:

Medicinale: GIANTRIX**Confezione:** 049679754**Descrizione:** "40 MG/10 MG/25 MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM" 84 COMPRESSE IN BLISTER PA/AL/PVC/AL**Medicinale:** GIANTRIX**Confezione:** 049679739**Descrizione:** "40 MG/10 MG/12,5 MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM" 84 COMPRESSE IN BLISTER PA/AL/PVC/AL**Medicinale:** GIANTRIX**Confezione:** 049679727**Descrizione:** "40 MG/5 MG/12,5 MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM" 84 COMPRESSE IN BLISTER PA/AL/PVC/AL

Medicinale: GIANTRIX

Confezione: 049679715

Descrizione: "20 MG/5 MG/12,5 MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM" 84 COMPRESSE IN BLISTER PA/AL/PVC/AL

Medicinale: GIANTRIX

Confezione: 049679741

Descrizione: "40 MG/5 MG/25 MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM" 84 COMPRESSE IN BLISTER PA/AL/PVC/AL

Medicinale: GIANTRIX

Confezione: 049679703

Descrizione: "40 MG/10 MG/25 MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM" 90 COMPRESSE IN FLACONE HDPE

Medicinale: GIANTRIX

Confezione: 049679691

Descrizione: "40 MG/10 MG/25 MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM" 30 COMPRESSE IN FLACONE HDPE

Medicinale: GIANTRIX

Confezione: 049679689

Descrizione: "40 MG/10 MG/25 MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM" 7 COMPRESSE IN FLACONE HDPE

Medicinale: GIANTRIX

Confezione: 049679677

Descrizione: "40 MG/10 MG/25 MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM" 500X1 COMPRESSE IN BLISTER DIVISIBILE PER DOSE UNITARIA PA/AL/PVC/AL

Medicinale: GIANTRIX

Confezione: 049679665

Descrizione: "40 MG/10 MG/25 MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM" 50X1 COMPRESSE IN BLISTER DIVISIBILE PER DOSE UNITARIA PA/AL/PVC/AL

Medicinale: GIANTRIX

Confezione: 049679653

Descrizione: "40 MG/10 MG/25 MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM" 10X1 COMPRESSE IN BLISTER DIVISIBILE PER DOSE UNITARIA PA/AL/PVC/AL

Medicinale: GIANTRIX

Confezione: 049679638

Descrizione: "40 MG/10 MG/25 MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM" 10X28 COMPRESSE IN BLISTER PA/AL/PVC/AL

Medicinale: GIANTRIX

Confezione: 049679626

Descrizione: "40 MG/10 MG/25 MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM" 98 COMPRESSE IN BLISTER PA/AL/PVC/AL

Medicinale: GIANTRIX

Confezione: 049679614

Descrizione: "40 MG/10 MG/25 MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM" 90 COMPRESSE IN BLISTER PA/AL/PVC/AL

Medicinale: GIANTRIX

Confezione: 049679640

Descrizione: "40 MG/10 MG/25 MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM" 10X30 COMPRESSE IN BLISTER PA/AL/PVC/AL

Medicinale: GIANTRIX

Confezione: 049679602

Descrizione: "40 MG/10 MG/25 MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM" 56 COMPRESSE IN BLISTER PA/AL/PVC/AL

Medicinale: GIANTRIX

Confezione: 049679590

Descrizione: "40 MG/10 MG/25 MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM" 30 COMPRESSE IN BLISTER PA/AL/PVC/AL

Medicinale: GIANTRIX

Confezione: 049679588

Descrizione: "40 MG/10 MG/25 MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM" 28 COMPRESSE IN BLISTER PA/AL/PVC/AL

Medicinale: GIANTRIX

Confezione: 049679576

Descrizione: "40 MG/10 MG/25 MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM" 14 COMPRESSE IN BLISTER PA/AL/PVC/AL

Medicinale: GIANTRIX

Confezione: 049679564

Descrizione: "40 MG/5 MG/25 MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM" 90 COMPRESSE IN FLACONE HDPE

Medicinale: GIANTRIX

Confezione: 049679552

Descrizione: "40 MG/5 MG/25 MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM" 30 COMPRESSE IN FLACONE HDPE

Medicinale: GIANTRIX

Confezione: 049679537

Descrizione: "40 MG/5 MG/25 MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM" 500X1 COMPRESSE IN BLISTER DIVISIBILE PER DOSE UNITARIA PA/AL/PVC/AL

Medicinale: GIANTRIX

Confezione: 049679525

Descrizione: "40 MG/5 MG/25 MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM" 50X1 COMPRESSE IN BLISTER DIVISIBILE PER DOSE UNITARIA PA/AL/PVC/AL

Medicinale: GIANTRIX

Confezione: 049679513

Descrizione: "40 MG/5 MG/25 MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM" 10X1 COMPRESSE IN BLISTER DIVISIBILE PER DOSE UNITARIA PA/AL/PVC/AL

Medicinale: GIANTRIX

Confezione: 049679549

Descrizione: "40 MG/5 MG/25 MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM" 7 COMPRESSE IN FLACONE HDPE

Medicinale: GIANTRIX

Confezione: 049679501

Descrizione: "40 MG/5 MG/25 MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM" 10X30 COMPRESSE IN BLISTER PA/AL/PVC/AL

Medicinale: GIANTRIX

Confezione: 049679499

Descrizione: "40 MG/5 MG/25 MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM" 10X28 COMPRESSE IN BLISTER PA/AL/PVC/AL

Medicinale: GIANTRIX

Confezione: 049679487

Descrizione: "40 MG/5 MG/25 MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM" 98 COMPRESSE IN BLISTER PA/AL/PVC/AL

Medicinale: GIANTRIX

Confezione: 049679475

Descrizione: "40 MG/5 MG/25 MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM" 90 COMPRESSE IN BLISTER PA/AL/PVC/AL

Medicinale: GIANTRIX

Confezione: 049679463

Descrizione: "40 MG/5 MG/25 MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM" 56 COMPRESSE IN BLISTER PA/AL/PVC/AL

Medicinale: GIANTRIX

Confezione: 049679451

Descrizione: "40 MG/5 MG/25 MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM" 30 COMPRESSE IN BLISTER PA/AL/PVC/AL

Medicinale: GIANTRIX

Confezione: 049679436

Descrizione: "40 MG/5 MG/25 MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM" 14 COMPRESSE IN BLISTER PA/AL/PVC/AL

Medicinale: GIANTRIX

Confezione: 049679424

Descrizione: "40 MG/10 MG/12,5 MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM" 90 COMPRESSE IN FLACONE HDPE

Medicinale: GIANTRIX

Confezione: 049679412

Descrizione: "40 MG/10 MG/12,5 MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM" 30 COMPRESSE IN FLACONE HDPE

Medicinale: GIANTRIX

Confezione: 049679448

Descrizione: "40 MG/5 MG/25 MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM" 28 COMPRESSE IN BLISTER PA/AL/PVC/AL

Medicinale: GIANTRIX

Confezione: 049679400

Descrizione: "40 MG/10 MG/12,5 MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM" 7 COMPRESSE IN FLACONE HDPE

Medicinale: GIANTRIX

Confezione: 049679398

Descrizione: "40 MG/10 MG/12,5 MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM" 500X1 COMPRESSE IN BLISTER DIVISIBILE PER DOSE UNITARIA PA/AL/PVC/AL

Medicinale: GIANTRIX

Confezione: 049679386

Descrizione: "40 MG/10 MG/12,5 MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM" 50X1 COMPRESSE IN BLISTER DIVISIBILE PER DOSE UNITARIA PA/AL/PVC/AL

Medicinale: GIANTRIX

Confezione: 049679374

Descrizione: "40 MG/10 MG/12,5 MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM" 10X1 COMPRESSE IN BLISTER DIVISIBILE PER DOSE UNITARIA PA/AL/PVC/AL

Medicinale: GIANTRIX

Confezione: 049679350

Descrizione: "40 MG/10 MG/12,5 MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM" 10X28 COMPRESSE IN BLISTER PA/AL/PVC/AL

Medicinale: GIANTRIX

Confezione: 049679347

Descrizione: "40 MG/10 MG/12,5 MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM" 98 COMPRESSE IN BLISTER PA/AL/PVC/AL

Medicinale: GIANTRIX

Confezione: 049679335

Descrizione: "40 MG/10 MG/12,5 MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM" 90 COMPRESSE IN BLISTER PA/AL/PVC/AL

Medicinale: GIANTRIX

Confezione: 049679362

Descrizione: "40 MG/10 MG/12,5 MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM" 10X30 COMPRESSE IN BLISTER PA/AL/PVC/AL

Medicinale: GIANTRIX

Confezione: 049679323

Descrizione: "40 MG/10 MG/12,5 MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM" 56 COMPRESSE IN BLISTER PA/AL/PVC/AL

Medicinale: GIANTRIX

Confezione: 049679311

Descrizione: "40 MG/10 MG/12,5 MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM" 30 COMPRESSE IN BLISTER PA/AL/PVC/AL

Medicinale: GIANTRIX

Confezione: 049679309

Descrizione: "40 MG/10 MG/12,5 MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM" 28 COMPRESSE IN BLISTER PA/AL/PVC/AL

Medicinale: GIANTRIX

Confezione: 049679297

Descrizione: "40 MG/10 MG/12,5 MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM" 14 COMPRESSE IN BLISTER PA/AL/PVC/AL

Medicinale: GIANTRIX

Confezione: 049679285

Descrizione: "40 MG/5 MG/12,5 MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM" 90 COMPRESSE IN FLACONE HDPE

Medicinale: GIANTRIX

Confezione: 049679261

Descrizione: "40 MG/5 MG/12,5 MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM" 7 COMPRESSE IN FLACONE HDPE

Medicinale: GIANTRIX

Confezione: 049679259

Descrizione: "40 MG/5 MG/12,5 MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM" 500X1 COMPRESSE IN BLISTER DIVISIBILE PER DOSE UNITARIA PA/AL/PVC/AL

Medicinale: GIANTRIX

Confezione: 049679246

Descrizione: "40 MG/5 MG/12,5 MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM" 50X1 COMPRESSE IN BLISTER DIVISIBILE PER DOSE UNITARIA PA/AL/PVC/AL

Medicinale: GIANTRIX

Confezione: 049679273

Descrizione: "40 MG/5 MG/12,5 MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM" 30 COMPRESSE IN FLACONE HDPE

Medicinale: GIANTRIX

Confezione: 049679234

Descrizione: "40 MG/5 MG/12,5 MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM" 10X1 COMPRESSE IN BLISTER DIVISIBILE PER DOSE UNITARIA PA/AL/PVC/AL

Medicinale: GIANTRIX

Confezione: 049679222

Descrizione: "40 MG/5 MG/12,5 MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM" 10X30 COMPRESSE IN BLISTER PA/AL/PVC/AL

Medicinale: GIANTRIX

Confezione: 049679210

Descrizione: "40 MG/5 MG/12,5 MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM" 10X28 COMPRESSE IN BLISTER PA/AL/PVC/AL

Medicinale: GIANTRIX

Confezione: 049679208

Descrizione: "40 MG/5 MG/12,5 MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM" 98 COMPRESSE IN BLISTER PA/AL/PVC/AL

Medicinale: GIANTRIX

Confezione: 049679196

Descrizione: "40 MG/5 MG/12,5 MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM" 90 COMPRESSE IN BLISTER PA/AL/PVC/AL

Medicinale: GIANTRIX

Confezione: 049679172

Descrizione: "40 MG/5 MG/12,5 MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM" 30 COMPRESSE IN BLISTER PA/AL/PVC/AL

Medicinale: GIANTRIX

Confezione: 049679160

Descrizione: "40 MG/5 MG/12,5 MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM" 28 COMPRESSE IN BLISTER PA/AL/PVC/AL

Medicinale: GIANTRIX

Confezione: 049679158

Descrizione: "40 MG/5 MG/12,5 MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM" 14 COMPRESSE IN BLISTER PA/AL/PVC/AL

Medicinale: GIANTRIX

Confezione: 049679184

Descrizione: "40 MG/5 MG/12,5 MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM" 56 COMPRESSE IN BLISTER PA/AL/PVC/AL

Medicinale: GIANTRIX

Confezione: 049679133

Descrizione: "20 MG/5 MG/12,5 MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM" 30 COMPRESSE IN FLACONE HDPE

Medicinale: GIANTRIX

Confezione: 049679121

Descrizione: "20 MG/5 MG/12,5 MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM" 7 COMPRESSE IN FLACONE HDPE

Medicinale: GIANTRIX

Confezione: 049679119

Descrizione: "20 MG/5 MG/12,5 MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM" 500X1 COMPRESSE IN BLISTER DIVISIBILE PER DOSE UNITARIA PA/AL/PVC/AL

Medicinale: GIANTRIX

Confezione: 049679107

Descrizione: "20 MG/5 MG/12,5 MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM" 50X1 COMPRESSE IN BLISTER DIVISIBILE PER DOSE UNITARIA PA/AL/PVC/AL

Medicinale: GIANTRIX

Confezione: 049679095

Descrizione: "20 MG/5 MG/12,5 MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM" 10X1 COMPRESSE IN BLISTER DIVISIBILE PER DOSE UNITARIA PA/AL/PVC/AL

Medicinale: GIANTRIX

Confezione: 049679083

Descrizione: "20 MG/5 MG/12,5 MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM" 10X30 COMPRESSE IN BLISTER PA/AL/PVC/AL

Medicinale: GIANTRIX

Confezione: 049679071

Descrizione: "20 MG/5 MG/12,5 MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM" 10X28 COMPRESSE IN BLISTER PA/AL/PVC/AL

Medicinale: GIANTRIX

Confezione: 049679145

Descrizione: "20 MG/5 MG/12,5 MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM" 90 COMPRESSE IN FLACONE HDPE

Medicinale: GIANTRIX

Confezione: 049679069

Descrizione: "20 MG/5 MG/12,5 MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM" 98 COMPRESSE IN BLISTER PA/AL/PVC/AL

Medicinale: GIANTRIX

Confezione: 049679057

Descrizione: "20 MG/5 MG/12,5 MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM" 90 COMPRESSE IN BLISTER PA/AL/PVC/AL

Medicinale: GIANTRIX

Confezione: 049679044

Descrizione: "20 MG/5 MG/12,5 MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM" 56 COMPRESSE IN BLISTER PA/AL/PVC/AL

Medicinale: GIANTRIX

Confezione: 049679032

Descrizione: "20 MG/5 MG/12.,5 MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM" 30 COMPRESSE IN BLISTER PA/AL/PVC/AL

Medicinale: GIANTRIX

Confezione: 049679020

Descrizione: "20 MG/5 MG/12,5 MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM" 28 COMPRESSE IN BLISTER PA/AL/PVC/AL

Medicinale: GIANTRIX

Confezione: 049679018

Descrizione: "20 MG/5 MG/12,5 MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM" 14 COMPRESSE IN BLISTER PA/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.

Il Dirigente

Domenico Di Giorgio

PQ-PhCC/AP/DDG

Det. N° aRM - 257/2024 -



**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 - 257/2024 - 1277 del 13/12/2024 è stata revocata, su rinuncia della ELI LILLY ITALIA S.P.A., l'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale sotto indicato:

Medicinale: GEMZAR**Confezione:** 029452012**Descrizione:** "1 G POLVERE PER SOLUZIONE PER INFUSIONE" 1 FLACONECINO DA 1 G**Medicinale:** GEMZAR**Confezione:** 029452024**Descrizione:** "200 MG POLVERE PER SOLUZIONE PER INFUSIONE" 1 FLACONCINO DA 200 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.

Il Dirigente

Domenico Di Giorgio

PQ-PhCC/AP/DDG

Det. N° aRM - 250/2024 -



**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 - 250/2024 - 4046 del 12/12/2024 è stata revocata, su rinuncia della TEVA B.V., l'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale sotto indicato:

Medicinale: FLUCONAZOLO TEVA GENERICS**Confezione:** 050592017**Descrizione:** "50 MG CAPSULE RIGIDE" 1 CAPSULA IN BLISTER PVC/PVDC/AL**Medicinale:** FLUCONAZOLO TEVA GENERICS**Confezione:** 050592029**Descrizione:** "50 MG CAPSULE RIGIDE" 7 CAPSULE IN BLISTER PVC/PVDC/AL**Medicinale:** FLUCONAZOLO TEVA GENERICS**Confezione:** 050592031**Descrizione:** "50 MG CAPSULE RIGIDE" 10 CAPSULE IN BLISTER PVC/PVDC/AL**Medicinale:** FLUCONAZOLO TEVA GENERICS**Confezione:** 050592043**Descrizione:** "50 MG CAPSULE RIGIDE" 20 CAPSULE IN BLISTER PVC/PVDC/AL**Medicinale:** FLUCONAZOLO TEVA GENERICS

Confezione: 050592056

Descrizione: "50 MG CAPSULE RIGIDE" 28 CAPSULE IN BLISTER PVC/PVDC/AL

Medicinale: FLUCONAZOLO TEVA GENERICS

Confezione: 050592068

Descrizione: "50 MG CAPSULE RIGIDE" 30 CAPSULE IN BLISTER PVC/PVDC/AL

Medicinale: FLUCONAZOLO TEVA GENERICS

Confezione: 050592070

Descrizione: "50 MG CAPSULE RIGIDE" 50 CAPSULE IN BLISTER PVC/PVDC/AL

Medicinale: FLUCONAZOLO TEVA GENERICS

Confezione: 050592082

Descrizione: "50 MG CAPSULE RIGIDE" 100 CAPSULE IN BLISTER PVC/PVDC/AL

Medicinale: FLUCONAZOLO TEVA GENERICS

Confezione: 050592094

Descrizione: "50 MG CAPSULE RIGIDE" 500 CAPSULE IN BLISTER PVC/PVDC/AL

Medicinale: FLUCONAZOLO TEVA GENERICS

Confezione: 050592106

Descrizione: "100 MG CAPSULE RIGIDE" 7 CAPSULE IN BLISTER PVC/PVDC/AL

Medicinale: FLUCONAZOLO TEVA GENERICS

Confezione: 050592118

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

Medicinale: FLUCONAZOLO TEVA GENERICS

Confezione: 050592120

Descrizione: "100 MG CAPSULE RIGIDE" 28 CAPSULE IN BLISTER PVC/PVDC/AL

Medicinale: FLUCONAZOLO TEVA GENERICS

Confezione: 050592132

Descrizione: "100 MG CAPSULE RIGIDE" 30 CAPSULE IN BLISTER PVC/PVDC/AL

Medicinale: FLUCONAZOLO TEVA GENERICS

Confezione: 050592144

Descrizione: "100 MG CAPSULE RIGIDE" 50 CAPSULE IN BLISTER PVC/PVDC/AL DIVISIBILE PER DOSE UNITARIA

Medicinale: FLUCONAZOLO TEVA GENERICS

Confezione: 050592157

Descrizione: "100 MG CAPSULE RIGIDE" 60 CAPSULE IN BLISTER PVC/PVDC/AL

Medicinale: FLUCONAZOLO TEVA GENERICS

Confezione: 050592169

Descrizione: "100 MG CAPSULE RIGIDE" 100 CAPSULE IN BLISTER PVC/PVDC/AL

Medicinale: FLUCONAZOLO TEVA GENERICS

Confezione: 050592171

Descrizione: "150 MG CAPSULE RIGIDE" 1 CAPSULA IN BLISTER PVC/PVDC/AL

Medicinale: FLUCONAZOLO TEVA GENERICS

Confezione: 050592183

Descrizione: "150 MG CAPSULE RIGIDE" 2 CAPSULE IN BLISTER PVC/PVDC/AL

Medicinale: FLUCONAZOLO TEVA GENERICS

Confezione: 050592195

Descrizione: "150 MG CAPSULE RIGIDE" 4 CAPSULE IN BLISTER PVC/PVDC/AL

Medicinale: FLUCONAZOLO TEVA GENERICS

Confezione: 050592207

Descrizione: "150 MG CAPSULE RIGIDE" 12 CAPSULE IN BLISTER PVC/PVDC/AL

Medicinale: FLUCONAZOLO TEVA GENERICS

Confezione: 050592219

Descrizione: "200 MG CAPSULE RIGIDE" 1 CAPSULA IN BLISTER PVC/PVDC/AL

Medicinale: FLUCONAZOLO TEVA GENERICS

Confezione: 050592221

Descrizione: "200 MG CAPSULE RIGIDE" 4 CAPSULE IN BLISTER PVC/PVDC/AL

Medicinale: FLUCONAZOLO TEVA GENERICS

Confezione: 050592233

Descrizione: "200 MG CAPSULE RIGIDE" 7 CAPSULE IN BLISTER PVC/PVDC/AL

Medicinale: FLUCONAZOLO TEVA GENERICS

Confezione: 050592245

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

Medicinale: FLUCONAZOLO TEVA GENERICS

Confezione: 050592258

Descrizione: "200 MG CAPSULE RIGIDE" 12 CAPSULE IN BLISTER PVC/PVDC/AL

Medicinale: FLUCONAZOLO TEVA GENERICS

Confezione: 050592260

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

Medicinale: FLUCONAZOLO TEVA GENERICS

Confezione: 050592272

Descrizione: "200 MG CAPSULE RIGIDE" 30 CAPSULE IN BLISTER PVC/PVDC/AL

Medicinale: FLUCONAZOLO TEVA GENERICS

Confezione: 050592284

Descrizione: "200 MG CAPSULE RIGIDE" 50 CAPSULE IN BLISTER PVC/PVDC/AL

Medicinale: FLUCONAZOLO TEVA GENERICS

Confezione: 050592296

Descrizione: "200 MG CAPSULE RIGIDE" 100 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.

Il Dirigente

Domenico Di Giorgio

PQ-PhCC/AP/DDG

Det. N° aRM - 251/2024 -



**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 - 251/2024 - 4046 del 12/12/2024 è stata revocata, su rinuncia della TEVA B.V., l'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale sotto indicato:

Medicinale: FLUCONAZOLO TEVA ITALIA**Confezione:** 050591015**Descrizione:** "50 MG CAPSULE RIGIDE" 1 CAPSULA IN BLISTER PVC/PVDC/AL**Medicinale:** FLUCONAZOLO TEVA ITALIA**Confezione:** 050591027**Descrizione:** "50 MG CAPSULE RIGIDE" 7 CAPSULE IN BLISTER PVC/PVDC/AL**Medicinale:** FLUCONAZOLO TEVA ITALIA**Confezione:** 050591039**Descrizione:** "50 MG CAPSULE RIGIDE" 10 CAPSULE IN BLISTER PVC/PVDC/AL**Medicinale:** FLUCONAZOLO TEVA ITALIA**Confezione:** 050591041**Descrizione:** "50 MG CAPSULE RIGIDE" 20 CAPSULE IN BLISTER PVC/PVDC/AL**Medicinale:** FLUCONAZOLO TEVA ITALIA**Confezione:** 050591054

Descrizione: "50 MG CAPSULE RIGIDE" 28 CAPSULE IN BLISTER PVC/PVDC/AL

Medicinale: FLUCONAZOLO TEVA ITALIA

Confezione: 050591066

Descrizione: "50 MG CAPSULE RIGIDE" 30 CAPSULE IN BLISTER PVC/PVDC/AL

Medicinale: FLUCONAZOLO TEVA ITALIA

Confezione: 050591078

Descrizione: "50 MG CAPSULE RIGIDE" 50 CAPSULE IN BLISTER PVC/PVDC/AL

Medicinale: FLUCONAZOLO TEVA ITALIA

Confezione: 050591080

Descrizione: "50 MG CAPSULE RIGIDE" 100 CAPSULE IN BLISTER PVC/PVDC/AL

Medicinale: FLUCONAZOLO TEVA ITALIA

Confezione: 050591092

Descrizione: "50 MG CAPSULE RIGIDE" 500 CAPSULE IN BLISTER PVC/PVDC/AL

Medicinale: FLUCONAZOLO TEVA ITALIA

Confezione: 050591104

Descrizione: "100 MG CAPSULE RIGIDE" 7 CAPSULE IN BLISTER PVC/PVDC/AL

Medicinale: FLUCONAZOLO TEVA ITALIA

Confezione: 050591116

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

Medicinale: FLUCONAZOLO TEVA ITALIA

Confezione: 050591128

Descrizione: "100 MG CAPSULE RIGIDE" 28 CAPSULE IN BLISTER PVC/PVDC/AL

Medicinale: FLUCONAZOLO TEVA ITALIA

Confezione: 050591130

Descrizione: "100 MG CAPSULE RIGIDE" 30 CAPSULE IN BLISTER PVC/PVDC/AL

Medicinale: FLUCONAZOLO TEVA ITALIA

Confezione: 050591142

Descrizione: "100 MG CAPSULE RIGIDE" 50 CAPSULE IN BLISTER PVC/PVDC/AL DIVISIBILE PER DOSE UNITARIA

Medicinale: FLUCONAZOLO TEVA ITALIA

Confezione: 050591155

Descrizione: "100 MG CAPSULE RIGIDE" 60 CAPSULE IN BLISTER PVC/PVDC/AL

Medicinale: FLUCONAZOLO TEVA ITALIA

Confezione: 050591167

Descrizione: "100 MG CAPSULE RIGIDE" 100 CAPSULE IN BLISTER PVC/PVDC/AL

Medicinale: FLUCONAZOLO TEVA ITALIA

Confezione: 050591179

Descrizione: "150 MG CAPSULE RIGIDE" 1 CAPSULA IN BLISTER PVC/PVDC/AL

Medicinale: FLUCONAZOLO TEVA ITALIA

Confezione: 050591181

Descrizione: "150 MG CAPSULE RIGIDE" 2 CAPSULE IN BLISTER PVC/PVDC/AL

Medicinale: FLUCONAZOLO TEVA ITALIA

Confezione: 050591193

Descrizione: "150 MG CAPSULE RIGIDE" 4 CAPSULE IN BLISTER PVC/PVDC/AL

Medicinale: FLUCONAZOLO TEVA ITALIA

Confezione: 050591205

Descrizione: "150 MG CAPSULE RIGIDE" 12 CAPSULE IN BLISTER PVC/PVDC/AL

Medicinale: FLUCONAZOLO TEVA ITALIA

Confezione: 050591217

Descrizione: "200 MG CAPSULE RIGIDE" 1 CAPSULA IN BLISTER PVC/PVDC/AL

Medicinale: FLUCONAZOLO TEVA ITALIA

Confezione: 050591229

Descrizione: "200 MG CAPSULE RIGIDE" 4 CAPSULE IN BLISTER PVC/PVDC/AL

Medicinale: FLUCONAZOLO TEVA ITALIA

Confezione: 050591231

Descrizione: "200 MG CAPSULE RIGIDE" 7 CAPSULE IN BLISTER PVC/PVDC/AL

Medicinale: FLUCONAZOLO TEVA ITALIA

Confezione: 050591243

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

Medicinale: FLUCONAZOLO TEVA ITALIA

Confezione: 050591256

Descrizione: "200 MG CAPSULE RIGIDE" 12 CAPSULE IN BLISTER PVC/PVDC/AL

Medicinale: FLUCONAZOLO TEVA ITALIA

Confezione: 050591268

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

Medicinale: FLUCONAZOLO TEVA ITALIA

Confezione: 050591270

Descrizione: "200 MG CAPSULE RIGIDE" 30 CAPSULE IN BLISTER PVC/PVDC/AL

Medicinale: FLUCONAZOLO TEVA ITALIA

Confezione: 050591282

Descrizione: "200 MG CAPSULE RIGIDE" 50 CAPSULE IN BLISTER PVC/PVDC/AL

Medicinale: FLUCONAZOLO TEVA ITALIA

Confezione: 050591294

Descrizione: "200 MG CAPSULE RIGIDE" 100 CAPSULE IN BLISTER PVC/PVDC/AL

Medicinale: FLUCONAZOLO TEVA ITALIA

Confezione: 050591332

Descrizione: "150 MG CAPSULE RIGIDE" 6 CAPSULE IN BLISTER PVC/PVDC/AL

Medicinale: FLUCONAZOLO TEVA ITALIA

Confezione: 050591306

Descrizione: "50 MG CAPSULE RIGIDE" 14 CAPSULE IN BLISTER PVC/PVDC/AL

Medicinale: FLUCONAZOLO TEVA ITALIA

Confezione: 050591318

Descrizione: "100 MG CAPSULE RIGIDE" 14 CAPSULE IN BLISTER PVC/PVDC/AL

Medicinale: FLUCONAZOLO TEVA ITALIA

Confezione: 050591320

Descrizione: "100 MG CAPSULE RIGIDE" 16 CAPSULE IN BLISTER PVC/PVDC/AL

Medicinale: FLUCONAZOLO TEVA ITALIA

Confezione: 050591344

Descrizione: "150 MG CAPSULE RIGIDE" 7 CAPSULE IN BLISTER PVC/PVDC/AL

Medicinale: FLUCONAZOLO TEVA ITALIA

Confezione: 050591357

Descrizione: "200 MG CAPSULE RIGIDE" 2 CAPSULE IN BLISTER PVC/PVDC/AL

Medicinale: FLUCONAZOLO TEVA ITALIA

Confezione: 050591369

Descrizione: "200 MG CAPSULE RIGIDE" 14 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.

Il Dirigente

Domenico Di Giorgio

PQ-PhCC/AP/DDG

Det. N° aRM - 252/2024 -



**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 - 252/2024 - 1436 del 12/12/2024 è stata revocata, su rinuncia della BOEHRINGER INGELHEIM ITALIA S.P.A., l'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale sotto indicato:

Medicinale: DUOVENT**Confezione:** 025233077**Descrizione:** "250 MCG/ML + 500 MCG/ML SOLUZIONE PER NEBULIZZATORE"FLACONE 20 ML**Medicinale:** DUOVENT**Confezione:** 025233065**Descrizione:** "20 MCG + 50 MCG/EROGAZIONE SOLUZIONE PRESSURIZZATA PER INALAZIONE" CONTENITORE SOTTO PRESSIONE DA 10 ML**Medicinale:** DUOVENT**Confezione:** 025233038**Descrizione:** "0,5 MG/4 ML + 1,25 MG/4 ML SOLUZIONE PER NEBULIZZATORE" 20 CONTENITORI MONODOSE 4 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.

Il Dirigente

Domenico Di Giorgio

PQ-PhCC/CA/DDG

Det. N° aRM - 266/2024 -



**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 - 266/2024 - 813 del 20/12/2024 è stata revocata, su rinuncia della TEVA ITALIA S.R.L., l'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale sotto indicato:

Medicinale: BENZIDAMINA TEVA**Confezione:** 044448052**Descrizione:** "3 MG PASTIGLIE" 24 PASTIGLIE IN BLISTER PVC-PVDC/AL**Medicinale:** BENZIDAMINA TEVA**Confezione:** 044448049**Descrizione:** "3 MG PASTIGLIE" 20 PASTIGLIE IN BLISTER PVC-PVDC/AL**Medicinale:** BENZIDAMINA TEVA**Confezione:** 044448037**Descrizione:** "3 MG PASTIGLIE" 16 PASTIGLIE IN BLISTER PVC-PVDC/AL**Medicinale:** BENZIDAMINA TEVA**Confezione:** 044448025**Descrizione:** "3 MG PASTIGLIE" 12 PASTIGLIE IN BLISTER PVC-PVDC/AL

Medicinale: BENZIDAMINA TEVA

Confezione: 044448013

Descrizione: "3 MG PASTIGLIE" 8 PASTIGLIE 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.

Il Dirigente

Domenico Di Giorgio

PQ-PhCC/AP/DDG

Det. N° aRM - 259/2024 -



**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 - 259/2024 - 2812 del 13/12/2024 è stata revocata, su rinuncia della ALMUS S.R.L., l'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale sotto indicato:

Medicinale: ACETILCISTEINA ALMUS**Confezione:** 035595014**Descrizione:** "300 MG/3 ML SOLUZIONE INIETTABILE E DA NEBULIZZARE E PER INSTILLAZIONE" 5 FIALE 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.

Il Dirigente

Domenico Di Giorgio