



Alisa

Sistema Sanitario Regione Liguria

IL DIRETTORE SANITARIO

Allegati n. 2

Genova, data del protocollo

Direttori Sanitari Aziende ed Enti del SSR

Ordini dei Medici Regione Liguria

Ordini dei Farmacisti Regione Liguria

Ordini dei Medici Veterinari Regione Liguria

Direttore
Area Centrale Regionale di Acquisto

ASSOFARM

FEDERFARMA Liguria

Distributori Intermedi DPC

p.c. NAS Legione Liguria

Oggetto: Trasmissione comunicazioni AIFA – REVOCA AIC specialità medicinali

Si inviano in allegato i provvedimenti AIFA di revoca AIC delle specialità medicinali **ETORICOXIB ZYDUS FRANCE** e **STEOZOL**.

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

Cordiali saluti

IL DIRETTORE SANITARIO
Dott. Sergio Vigna

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 - 195/2018 -



A: INDIRIZZI PEC IN ELENCO

**Ufficio Qualità dei Prodotti e
Contrasto al Crimine Farmaceutico**

Oggetto: Revoca A.I.C. medicinali

Per opportuna conoscenza, si comunica che con la determinazione N. aRM - 195/2018 - 3724 del 20/12/2018 è stata revocata, su rinuncia della ZYDUS FRANCE, l'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale sotto indicato:

Medicinale: ETORICOXIB ZYDUS FRANCE

Confezione: 042146011

Descrizione: "30 MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM" 28 COMPRESSE IN BLISTER
OPA/AL/PVC/AL

Medicinale: ETORICOXIB ZYDUS FRANCE

Confezione: 042146023

Descrizione: "60 MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM" 28 COMPRESSE IN BLISTER
OPA/AL/PVC/AL

Medicinale: ETORICOXIB ZYDUS FRANCE

Confezione: 042146035

Descrizione: "90 MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM" 28 COMPRESSE IN BLISTER
OPA/AL/PVC/AL

Medicinale: ETORICOXIB ZYDUS FRANCE

Confezione: 042146047

Descrizione: "120 MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM" 28 COMPRESSE 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/VZ/DDG

Det. N° aRM - 197/2018 -



A: INDIRIZZI PEC IN ELENCO

**Ufficio Qualità dei Prodotti e
Contrasto al Crimine Farmaceutico**

Oggetto: Revoca A.I.C. medicinali

Per opportuna conoscenza, si comunica che con la determinazione N. aRM - 197/2018 - 68 del 20/12/2018 è stata revocata, su rinuncia della ITALFARMACO S.P.A., l'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale sotto indicato:

Medicinale: STEOZOL

Confezione: 040982011

Descrizione: "4 MG/5 ML CONCENTRATO PER SOLUZIONE PER INFUSIONE" 1 SIRINGA IN PLASTICA DA 5 ML CON AGO PER RICOSTITUZIONE

Medicinale: STEOZOL

Confezione: 040982023

Descrizione: "4 MG/5 ML CONCENTRATO PER SOLUZIONE PER INFUSIONE" 3 SIRINGHE IN PLASTICA DA 5 ML CON 3 AGHI PER RICOSTITUZIONE

Medicinale: STEOZOL

Confezione: 040982035

Descrizione: "4 MG/5 ML CONCENTRATO PER SOLUZIONE PER INFUSIONE" 4 SIRINGHE IN PLASTICA DA 5 ML CON 4 AGHI PER RICOSTITUZIONE

Medicinale: STEOZOL

Confezione: 040982047

Descrizione: "4 MG/5 ML CONCENTRATO PER SOLUZIONE PER INFUSIONE" 10 SIRINGHE IN PLASTICA DA 5 ML 10 CON AGHI PER RICOSTITUZIONE

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