



Alisa.

Sistema Sanitario Regione Liguria

IL DIRETTORE SANITARIO

Allegati n. 4

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 **TRIMEDAT, SILDENAFIL CABER, CAPTOPRIL RATIOPHARM, MAGRALIBI.**

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

Cordiali saluti

IL DIRETTORE SANITARIO
Dott. Sergio Vigna

PQ-PhCC/VZ/DDG

Det. N° aRM - 40/2019 -



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 - 40/2019 - 1378 del 14/03/2019 è stata revocata, su rinuncia della RATIOPHARM GMBH, l'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale sotto indicato:

Medicinale: CAPTOPRIL RATIOPHARM

Confezione: 035264011

Descrizione: 20 COMPRESSE DA 25 MG IN BLISTER PVC/PVDC/AL

Medicinale: CAPTOPRIL RATIOPHARM

Confezione: 035264023

Descrizione: 30 COMPRESSE DA 25 MG IN BLISTER PVC/PVDC/AL

Medicinale: CAPTOPRIL RATIOPHARM

Confezione: 035264035

Descrizione: 45 COMPRESSE DA 25 MG IN BLISTER PVC/PVDC/AL

Medicinale: CAPTOPRIL RATIOPHARM

Confezione: 035264047

Descrizione: 50 COMPRESSE DA 25 MG IN BLISTER PVC/PVDC/AL

Medicinale: CAPTOPRIL RATIOPHARM

Confezione: 035264050

Descrizione: 56 COMPRESSE DA 25 MG IN BLISTER PVC/PVDC/AL

Medicinale: CAPTOPRIL RATIOPHARM

Confezione: 035264062

Descrizione: 60 COMPRESSE DA 25 MG IN BLISTER PVC/PVDC/AL

Medicinale: CAPTOPRIL RATIOPHARM

Confezione: 035264074

Descrizione: 84 COMPRESSE DA 25 MG IN BLISTER PVC/PVDC/AL

Medicinale: CAPTOPRIL RATIOPHARM

Confezione: 035264086

Descrizione: 100 COMPRESSE DA 25 MG IN BLISTER PVC/PVDC/AL

Medicinale: CAPTOPRIL RATIOPHARM

Confezione: 035264098

Descrizione: 30 X 1 COMPRESSE DA 25 MG IN BLISTER PVC/PVDC/AL

Medicinale: CAPTOPRIL RATIOPHARM

Confezione: 035264100

Descrizione: 60 X 1 COMPRESSE DA 25 MG IN BLISTER PVC/PVDC/AL

Medicinale: CAPTOPRIL RATIOPHARM

Confezione: 035264112

Descrizione: 100 COMPRESSE DA 25 MG IN FLACONE PE

Medicinale: CAPTOPRIL RATIOPHARM

Confezione: 035264124

Descrizione: 24 COMPRESSE DA 50 MG IN BLISTER PVC/PVDC/AL

Medicinale: CAPTOPRIL RATIOPHARM

Confezione: 035264136

Descrizione: 30 COMPRESSE DA 50 MG IN BLISTER PVC/PVDC/AL

Medicinale: CAPTOPRIL RATIOPHARM

Confezione: 035264148

Descrizione: 45 COMPRESSE DA 50 MG IN BLISTER PVC/PVDC/AL

Medicinale: CAPTOPRIL RATIOPHARM

Confezione: 035264151

Descrizione: 50 COMPRESSE DA 50 MG IN BLISTER PVC/PVDC/AL

Medicinale: CAPTOPRIL RATIOPHARM

Confezione: 035264163

Descrizione: 56 COMPRESSE DA 50 MG IN BLISTER PVC/PVDC/AL

Medicinale: CAPTOPRIL RATIOPHARM

Confezione: 035264175

Descrizione: 60 COMPRESSE DA 50 MG IN BLISTER PVC/PVDC/AL

Medicinale: CAPTOPRIL RATIOPHARM

Confezione: 035264187

Descrizione: 84 COMPRESSE DA 50 MG IN BLISTER PVC/PVDC/AL

Medicinale: CAPTOPRIL RATIOPHARM

Confezione: 035264199

Descrizione: 90 COMPRESSE DA 50 MG IN BLISTER PVC/PVDC/AL

Medicinale: CAPTOPRIL RATIOPHARM

Confezione: 035264201

Descrizione: 100 COMPRESSE DA 50 MG IN BLISTER PVC/PVDC/AL

Medicinale: CAPTOPRIL RATIOPHARM

Confezione: 035264213

Descrizione: 30 X 1 COMPRESSE DA 50 MG IN BLISTER PVC/PVDC/AL

Medicinale: CAPTOPRIL RATIOPHARM

Confezione: 035264225

Descrizione: 60 X 1 COMPRESSE DA 50 MG IN BLISTER PVC/PVDC/AL

Medicinale: CAPTOPRIL RATIOPHARM

Confezione: 035264237

Descrizione: 100 X 1 COMPRESSE DA 50 MG IN BLISTER PVC/PVDC/AL

Medicinale: CAPTOPRIL RATIOPHARM

Confezione: 035264249

Descrizione: 100 COMPRESSE DA 50 MG IN FLACONE PE

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 - 39/2019 -



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 - 39/2019 - 3153 del 13/03/2019 è stata revocata, su rinuncia della AKKADEAS PHARMA SRL, l'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale sotto indicato:

Medicinale: MAGRALIBI

Confezione: 034290015

Descrizione: "80 MG/ML SOSPENSIONE ORALE" FLACONE DA 250 ML

Medicinale: MAGRALIBI

Confezione: 034290027

Descrizione: "800 MG COMPRESSE MASTICABILI" 40 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.

per
Il Dirigente

Domenico Di Giorgio

Concetta Oliva

PQ-PhCC/VZ/DDG

Det. N° aRM - 41/2019 -



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 - 41/2019 - 239 del 15/03/2019 è stata revocata, su rinuncia della FARMACEUTICI CABER S.R.L., l'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale sotto indicato:

Medicinale: SILDENAFIL CABER

Confezione: 041229016

Descrizione: "25 MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM" 2 COMPRESSE IN BLISTER PVC/PVDC/AL

Medicinale: SILDENAFIL CABER

Confezione: 041229028

Descrizione: "25 MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM" 4 COMPRESSE IN BLISTER PVC/PVDC/AL

Medicinale: SILDENAFIL CABER

Confezione: 041229030

Descrizione: "25 MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM" 8 COMPRESSE IN BLISTER PVC/PVDC/AL

Medicinale: SILDENAFIL CABER

Confezione: 041229042

Descrizione: "25 MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM" 12 COMPRESSE IN BLISTER
PVC/PVDC/AL

Medicinale: SILDENAFIL CABER

Confezione: 041229055

Descrizione: "25 MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM" 24 COMPRESSE IN BLISTER
PVC/PVDC/AL

Medicinale: SILDENAFIL CABER

Confezione: 041229067

Descrizione: "50 MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM" 2 COMPRESSE IN BLISTER
PVC/PVDC/AL

Medicinale: SILDENAFIL CABER

Confezione: 041229079

Descrizione: "50 MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM" 4 COMPRESSE IN BLISTER
PVC/PVDC/AL

Medicinale: SILDENAFIL CABER

Confezione: 041229081

Descrizione: "50 MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM" 8 COMPRESSE IN BLISTER
PVC/PVDC/AL

Medicinale: SILDENAFIL CABER

Confezione: 041229093

Descrizione: "50 MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM" 12 COMPRESSE IN BLISTER
PVC/PVDC/AL

Medicinale: SILDENAFIL CABER

Confezione: 041229105

Descrizione: "50 MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM" 24 COMPRESSE IN BLISTER
PVC/PVDC/AL

Medicinale: SILDENAFIL CABER

Confezione: 041229117

Descrizione: "100 MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM" 2 COMPRESSE IN BLISTER
PVC/PVDC/AL

Medicinale: SILDENAFIL CABER

Confezione: 041229129

Descrizione: "100 MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM" 4 COMPRESSE IN BLISTER
PVC/PVDC/AL

Medicinale: SILDENAFIL CABER

Confezione: 041229131

Descrizione: "100 MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM" 8 COMPRESSE IN BLISTER
PVC/PVDC/AL

Medicinale: SILDENAFIL CABER

Confezione: 041229143

Descrizione: "100 MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM" 12 COMPRESSE IN BLISTER
PVC/PVDC/AL

Medicinale: SILDENAFIL CABER

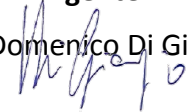
Confezione: 041229156

Descrizione: "100 MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM" 24 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/VZ/DDG

Det. N° aRM - 38/2019 -



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 - 38/2019 - 68 del 13/03/2019 è stata revocata, su rinuncia della ITALFARMACO S.P.A., l'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale sotto indicato:

Medicinale:TRIMEDAT

Confezione: 024500011

Descrizione: 30 CAPSULE 100 MG

Medicinale:TRIMEDAT

Confezione: 024500023

Descrizione: 50 CAPSULE 100 MG

Medicinale:TRIMEDAT

Confezione: 024500035

Descrizione: "150 MG CAPSULE RIGIDE" 30 CAPSULE

Medicinale:TRIMEDAT

Confezione: 024500047

Descrizione: GRANULARE ORALE 150 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.

per **Il Dirigente**
Domenico Di Giorgio
Domenico Di Giorgio