

---

**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 – RITIRO specialità medicinali**

Si inviano in allegato i provvedimenti AIFA di **RITIRO** dei farmaci **VENLAFAXINA EUROGENERICI** e **ATORVASTATINA E AMLODIPINA GEDEON RICHTER**.

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 - 60/2019 -



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 - 60/2019 - 3130 del 12/04/2019 è stata revocata, su rinuncia della GEDEON RICHTER PLC, l'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale sotto indicato:

**Medicinale:** ATORVASTATINA E AMLODIPINA GEDEON RICHTER

**Confezione:** 041064015

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

**Medicinale:** ATORVASTATINA E AMLODIPINA GEDEON RICHTER

**Confezione:** 041064027

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

**Medicinale:** ATORVASTATINA E AMLODIPINA GEDEON RICHTER

**Confezione:** 041064039

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

**Medicinale:** ATORVASTATINA E AMLODIPINA GEDEON RICHTER

**Confezione:** 041064078

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

**Medicinale:** ATORVASTATINA E AMLODIPINA GEDEON RICHTER

**Confezione:** 041064080

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

**Medicinale:** ATORVASTATINA E AMLODIPINA GEDEON RICHTER

**Confezione:** 041064092

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

**Medicinale:** ATORVASTATINA E AMLODIPINA GEDEON RICHTER

**Confezione:** 041064104

**Descrizione:** "20 MG/10 MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM" 14 COMPRESSE IN BLISTER  
AL/PA/AL/PVC

**Medicinale:** ATORVASTATINA E AMLODIPINA GEDEON RICHTER

**Confezione:** 041064116

**Descrizione:** "20 MG/10 MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM" 30 COMPRESSE IN BLISTER  
AL/PA/AL/PVC

**Medicinale:** ATORVASTATINA E AMLODIPINA GEDEON RICHTER

**Confezione:** 041064128

**Descrizione:** "20 MG/10 MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM" 90 COMPRESSE IN BLISTER  
AL/PA/AL/PVC



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 - 59/2019 -



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 - 59/2019 - 1561 del 08/04/2019 è stata revocata, su rinuncia della EG S.P.A., l'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale sotto indicato:

**Medicinale:**VENLAFAXINA EUROGENERICI

**Confezione:** 038884019

**Descrizione:** "37,5 MG COMPRESSE" 7 COMPRESSE IN BLISTER ACLAR/PVC/AL

**Medicinale:**VENLAFAXINA EUROGENERICI

**Confezione:** 038884021

**Descrizione:** "37,5 MG COMPRESSE" 10 COMPRESSE IN BLISTER ACLAR/PVC/AL

**Medicinale:**VENLAFAXINA EUROGENERICI

**Confezione:** 038884033

**Descrizione:** "37,5 MG COMPRESSE" 14 COMPRESSE IN BLISTER ACLAR/PVC/AL

**Medicinale:**VENLAFAXINA EUROGENERICI

**Confezione:** 038884045

**Descrizione:** "37,5 MG COMPRESSE" 15 COMPRESSE IN BLISTER ACLAR/PVC/AL

**Medicinale:**VENLAFAXINA EUROGENERICI

**Confezione:** 038884058

**Descrizione:** "37,5 MG COMPRESSE" 20 COMPRESSE IN BLISTER ACLAR/PVC/AL

**Medicinale:**VENLAFAXINA EUROGENERICI

**Confezione:** 038884060

**Descrizione:** "37,5 MG COMPRESSE" 28 COMPRESSE IN BLISTER ACLAR/PVC/AL

**Medicinale:**VENLAFAXINA EUROGENERICI

**Confezione:** 038884072

**Descrizione:** "37,5 MG COMPRESSE" 30 COMPRESSE IN BLISTER ACLAR/PVC/AL

**Medicinale:**VENLAFAXINA EUROGENERICI

**Confezione:** 038884084

**Descrizione:** "37,5 MG COMPRESSE" 50 COMPRESSE IN BLISTER ACLAR/PVC/AL

**Medicinale:**VENLAFAXINA EUROGENERICI

**Confezione:** 038884096

**Descrizione:** "37,5 MG COMPRESSE" 56 COMPRESSE IN BLISTER ACLAR/PVC/AL

**Medicinale:**VENLAFAXINA EUROGENERICI

**Confezione:** 038884108

**Descrizione:** "37,5 MG COMPRESSE" 60 COMPRESSE IN BLISTER ACLAR/PVC/AL

**Medicinale:**VENLAFAXINA EUROGENERICI

**Confezione:** 038884110

**Descrizione:** "37,5 MG COMPRESSE" 84 COMPRESSE IN BLISTER ACLAR/PVC/AL

**Medicinale:**VENLAFAXINA EUROGENERICI

**Confezione:** 038884122

**Descrizione:** "37,5 MG COMPRESSE" 90 COMPRESSE IN BLISTER ACLAR/PVC/AL

**Medicinale:**VENLAFAXINA EUROGENERICI

**Confezione:** 038884134

**Descrizione:** "37,5 MG COMPRESSE" 98 COMPRESSE IN BLISTER ACLAR/PVC/AL

**Medicinale:**VENLAFAXINA EUROGENERICI

**Confezione:** 038884146

**Descrizione:** "37,5 MG COMPRESSE" 100 COMPRESSE IN BLISTER ACLAR/PVC/AL

**Medicinale:**VENLAFAXINA EUROGENERICI

**Confezione:** 038884159

**Descrizione:** "37,5 MG COMPRESSE" 112 COMPRESSE IN BLISTER ACLAR/PVC/AL

**Medicinale:**VENLAFAXINA EUROGENERICI

**Confezione:** 038884161

**Descrizione:** "37,5 MG COMPRESSE" 120 COMPRESSE IN BLISTER ACLAR/PVC/AL

**Medicinale:**VENLAFAXINA EUROGENERICI

**Confezione:** 038884173

**Descrizione:** "37,5 MG COMPRESSE" 150 COMPRESSE IN BLISTER ACLAR/PVC/AL

**Medicinale:**VENLAFAXINA EUROGENERICI

**Confezione:** 038884185

**Descrizione:** "37,5 MG COMPRESSE" 200 COMPRESSE IN BLISTER ACLAR/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