

**IL DIRETTORE SANITARIO**

Allegati n. 5

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

Loro sedi

**Oggetto: Trasmissione comunicazioni AIFA – REVOCHE AIC**

Si inviano in allegato i provvedimenti AIFA di **REVOCA AIC** delle specialità medicinali **NUVARING; CARDURA; HALCION (E LIMPIDEX; MAALOX; MOVICOL; NOCTAMID; TAVOR; TOBRADEX; VASORETIC); TERMADEC; EXEDRINIL.**

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

Cordiali saluti

IL DIRETTORE SANITARIO  
Dott. Sergio Vigna





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

**A: INDIRIZZI PEC IN ELENCO**

**Oggetto: Revoca su rinuncia di AIC/AIP di medicinali**

Per opportuna conoscenza, si comunica che con Determinazione aRM - 157/2019 - 3468 del 10/10/2019 è stata revocata, su rinuncia della GEKOFAR S.r.l., l'autorizzazione all'importazione parallela delle confezioni dei medicinali di seguito riportati:

**Medicinale:** CARDURA  
**Confezione:** 043475021  
**Descrizione:** "2 MG COMPRESSE" 30 COMPRESSE  
**Paese di provenienza:** Ungheria

Per effetto della presente Determinazione, i codici AIC dei suddetti medicinali sono da considerarsi revocati.

*per* **Il Dirigente**

Domenico Di Giorgio

PQ-PhCC/VZ/DDG

Det. N° aRM - 160/2019 -



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 - 160/2019 - 1136 del 10/10/2019 è stata revocata, su rinuncia della GLAXOSMITHKLINE CONSUMER HEALTHCARE S.P.A., l'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale sotto indicato:

**Medicinale:** EXEDRINIL

**Confezione:** 039629011

**Descrizione:** "250MG/250MG/65MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM" 10 COMPRESSE IN BLISTER PVC/PCTFE/PVC

**Medicinale:** EXEDRINIL

**Confezione:** 039629023

**Descrizione:** "250MG/250MG/65MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM" 16 COMPRESSE IN BLISTER PVC/PCTFE/PVC

**Medicinale:** EXEDRINIL

**Confezione:** 039629035

**Descrizione:** "250MG/250MG/65MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM" 20 COMPRESSE IN BLISTER PVC/PCTFE/PVC

**Medicinale:** EXEDRINIL

**Confezione:** 039629047

**Descrizione:** "250MG/250MG/65MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM" 32 COMPRESSE IN BLISTER PVC/PCTFE/PVC

**Medicinale:** EXEDRINIL

**Confezione:** 039629050

**Descrizione:** "250MG/250MG/65MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM" 30 COMPRESSE IN BLISTER PVC/PCTFE/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.

*per* **il Dirigente**  
Domenico Di Giorgio  
*Roncibene Oliva*



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

**A: INDIRIZZI PEC IN ELENCO**

**Oggetto: Revoca su rinuncia di AIC/AIP di medicinali**

Per opportuna conoscenza, si comunica che con Determinazione aRM - 158/2019 - 3516 del 10/10/2019 è stata revocata, su rinuncia della Global Pharmacies Partner Health S.r.l., l'autorizzazione all'importazione parallela delle confezioni dei medicinali di seguito riportati:

**Medicinale:** HALCION

**Confezione:** 047116013

**Descrizione:** "125 MICROGRAMMI COMPRESSE" 20 COMPRESSE

**Paese di provenienza:** Spagna

**Medicinale:** LIMPIDEX

**Confezione:** 045240013

**Descrizione:** "15 MG CAPSULE RIGIDE" 14 CAPSULE

**Paese di provenienza:** Germania

**Medicinale:** LIMPIDEX

**Confezione:** 045240025

**Descrizione:** "30 MG CAPSULE RIGIDE" 14 CAPSULE

**Paese di provenienza:** Germania

**Medicinale:** MAALOX

**Confezione:** 044830014

**Descrizione:** "PLUS COMPRESSE MASTICABILI" 30 COMPRESSE

**Paese di provenienza:** Grecia

**Medicinale:** MOVICOL

**Confezione:** 044828010

**Descrizione:** "13.8 G POLVERE PER SOLUZIONE ORALE" 20 BUSTINE

**Paese di provenienza:** Francia

**Medicinale:** NOCTAMID

**Confezione:** 047124019

**Descrizione:** "2,5 MG/ML GOCCE ORALI, SOLUZIONE" FLACONE 20 ML

**Paese di provenienza:** Spagna

**Medicinale:** TAVOR  
**Confezione:** 047125012  
**Descrizione:** "1 MG COMPRESSE" 20 COMPRESSE  
**Paese di provenienza:** Spagna

**Medicinale:** TOBRADEX  
**Confezione:** 044860017  
**Descrizione:** "0,3% + 0,1% COLLIRIO, SOSPENSIONE" FLACONE CONTAGOCCE 5 ML  
**Paese di provenienza:** Spagna

**Medicinale:** VASORETIC  
**Confezione:** 047126014  
**Descrizione:** "20 MG + 12,5 MG COMPRESSE" 14 COMPRESSE  
**Paese di provenienza:** Spagna

Per effetto della presente Determinazione, i codici AIC dei suddetti medicinali sono da considerarsi revocati.

*per* **Il Dirigente**

Domenico Di Giorgio

*Concetta Oliva*



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

**A: INDIRIZZI PEC IN ELENCO**

**Oggetto: Revoca su rinuncia di AIC/AIP di medicinali**

Per opportuna conoscenza, si comunica che con Determinazione aRM - 156/2019 - 3468 del 10/10/2019 è stata revocata, su rinuncia della GEKOFAR S.r.l., l'autorizzazione all'importazione parallela delle confezioni dei medicinali di seguito riportati:

**Medicinale:** NUVARING

**Confezione:** 043636012

**Descrizione:** "0,120 MG/0,015 MG OGNI 24 ORE DISPOSITIVO VAGINALE" 1 DISPOSITIVO VAGINALE IN BUSTINA AL/LDPE

**Paese di provenienza:** Portogallo

Per effetto della presente Determinazione, i codici AIC dei suddetti medicinali sono da considerarsi revocati.

*per* **Il Dirigente**

Domenico Di Giorgio

*Roncibene Olive*

PQ-PhCC/VZ/DDG

Det. N° aRM - 159/2019 -



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 - 159/2019 - 7175 del 10/10/2019 è stata revocata, su rinuncia della IODOSAN S.P.A., l'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale sotto indicato:

**Medicinale:** TERMADEC

**Confezione:** 042344010

**Descrizione:** " 500MG E 30MG POLVERE PER SOLUZIONE ORALE" 6 BUSTINE IN PET/LDPE/AL/LDPE

**Medicinale:** TERMADEC

**Confezione:** 042344022

**Descrizione:** " 500MG E 30MG POLVERE PER SOLUZIONE ORALE" 8 BUSTINE IN PET/LDPE/AL/LDPE

**Medicinale:** TERMADEC

**Confezione:** 042344034

**Descrizione:** " 500MG E 30MG POLVERE PER SOLUZIONE ORALE" 10 BUSTINE IN PET/LDPE/AL/LDPE



**Medicinale:** TERMADEC

**Confezione:** 042344046

**Descrizione:** " 500MG E 30MG POLVERE PER SOLUZIONE ORALE" 12 BUSTINE IN PET/LDPE/AL/LDPE

**Medicinale:** TERMADEC

**Confezione:** 042344059

**Descrizione:** " 500MG E 30MG POLVERE PER SOLUZIONE ORALE" 14 BUSTINE IN PET/LDPE/AL/LDPE

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  
*Domenico Di Giorgio*