

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 ASPIRINA, RIZATRIPTAN AUROBINDO ITALIA, VANTAFLU, INNOFLU e CITARABINA KABI.

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

Cordiali saluti

IL DIRETTORE SANITARIO
Dott. Sergio Vigna





A: INDIRIZZI PEC IN ELENCO

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

Oggetto: Revoca su rinuncia di AIC/AIP di medicinali

Per opportuna conoscenza, si comunica che con Determinazione aRM - 185/2019 - 1332 del 29/11/2019 è stata revocata, su rinuncia della PROGRAMMI SANITARI INTEGRATI S.r.l., l'autorizzazione all'importazione parallela delle confezioni dei medicinali di seguito riportati:

Medicinale: ASPIRINA

Confezione: 036067066

Descrizione: "400 MG COMPRESSE EFFERVESCENTI CON VITAMINA C" 10 COMPRESSE

Paese di provenienza: Grecia

Medicinale: EFFERALGAN.

Confezione: 036618015

Descrizione: "500 MG COMPRESSE EFFERVESCENTI" 16 COMPRESSE

Paese di provenienza: Francia

Medicinale: EFFERALGAN.

Confezione: 036618054

Descrizione: " ADULTI 1000 MG COMPRESSE EFFERVESCENTI" 16 COMPRESSE

Paese di provenienza: Francia

Medicinale: EFFERALGAN.

Confezione: 036618080

Descrizione: "500 MG COMPRESSE EFFERVESCENTI" 16 COMPRESSE

Paese di provenienza: Spagna

Medicinale: EFFERALGAN.

Confezione: 036618116

Descrizione: "500 MG COMPRESSE EFFERVESCENTI" 16 COMPRESSE

Paese di provenienza: Bulgaria

Medicinale: DELTIUS

Confezione: 043702012

Descrizione: " 25.000 UI/2,5 ML SOLUZIONE ORALE " 1 FLACONCINO DA 2,5 ML

Paese di provenienza: Spagna

Medicinale: TAMSU-ASTELLAS

Confezione: 044862011

Descrizione: "0,4 MG CAPSULE RIGIDE A RILASCIO MODIFICATO" 20 CAPSULE IN BLISTER PP/AL

Paese di provenienza: Germania

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

Il Dirigente


Domenico Di Giorgio

PQ-PhCC/EC/DDG

Det. N° aRM - 186/2019 -



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 - 186/2019 - 2829 del 29/11/2019 è stata revocata, su rinuncia della FRESENIUS KABI ITALIA S.r.l., l'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale sotto indicato:

Medicinale: CITARABINA KABI

Confezione: 040894014

Descrizione: "100 MG/ML SOLUZIONE INIETTABILE O PER INFUSIONE" 1 FLACONCINO IN VETRO DA 1 ML

Medicinale: CITARABINA KABI

Confezione: 040894026

Descrizione: "100 MG/ML SOLUZIONE INIETTABILE O PER INFUSIONE" 1 FLACONCINO IN VETRO DA 5 ML

Medicinale: CITARABINA KABI

Confezione: 040894038

Descrizione: "100 MG/ML SOLUZIONE INIETTABILE O PER INFUSIONE" 1 FLACONCINO IN VETRO DA 10 ML

Medicinale: CITARABINA KABI

Confezione: 040894040

Descrizione: "100 MG/ML SOLUZIONE INIETTABILE O PER INFUSIONE" 1 FLACONCINO IN VETRO DA 20 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/VZ/DDG

Det. N° aRM - 187/2019 -



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 - 187/2019 - 4166 del 10/12/2019 è stata revocata, su rinuncia della SEQIRUS S.R.L., l'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale sotto indicato:

Medicinale: INNOFLU

Confezione: 045390010

Descrizione: "SOSPENSIONE INIETTABILE IN SIRINGA PRERIEMPITA" 1 SIRINGA IN VETRO DA 0,5 ML CON AGO

Medicinale: INNOFLU

Confezione: 045390022

Descrizione: "SOSPENSIONE INIETTABILE IN SIRINGA PRERIEMPITA" 1 SIRINGA IN VETRO DA 0,5 ML SENZA AGO

Medicinale: INNOFLU

Confezione: 045390034

Descrizione: "SOSPENSIONE INIETTABILE IN SIRINGA PRERIEMPITA" 10 SIRINGHE IN VETRO DA 0,5 ML CON AGO

Medicinale: INNOFLU

Confezione: 045390046

Descrizione: "SOSPENSIONE INIETTABILE IN SIRINGA PRERIEMPITA" 10 SIRINGHE IN VETRO DA 0,5 ML SENZA AGO

Medicinale: INNOFLU

Confezione: 045390059

Descrizione: "SOSPENSIONE INIETTABILE IN SIRINGA PRERIEMPITA" 1 SIRINGA IN VETRO DA 0,5 ML SENZA AGO CON SISTEMA LUER LOCK

Medicinale: INNOFLU

Confezione: 045390061

Descrizione: "SOSPENSIONE INIETTABILE IN SIRINGA PRERIEMPITA" 10 SIRINGHE IN VETRO DA 0,5 ML SENZA AGO CON SISTEMA LUER LOCK

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

PQ-PhCC/VZ/DDG

Det. N° aRM - 184/2019 -



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 - 184/2019 - 3199 del 29/11/2019 è stata revocata, su rinuncia della AUROBINDO PHARMA (ITALIA) S.R.L., l'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale sotto indicato:

Medicinale: RIZATRIPTAN AUROBINDO ITALIA

Confezione: 040148013

Descrizione: "5 MG COMPRESSE ORODISPERSIBILI" 2 COMPRESSE IN BLISTER OPA/AL/PVC-AL

Medicinale: RIZATRIPTAN AUROBINDO ITALIA

Confezione: 040148025

Descrizione: "5 MG COMPRESSE ORODISPERSIBILI" 3 COMPRESSE IN BLISTER OPA/AL/PVC-AL

Medicinale: RIZATRIPTAN AUROBINDO ITALIA

Confezione: 040148037

Descrizione: "5 MG COMPRESSE ORODISPERSIBILI" 6 COMPRESSE IN BLISTER OPA/AL/PVC-AL

Medicinale: RIZATRIPTAN AUROBINDO ITALIA

Confezione: 040148049

Descrizione: "5 MG COMPRESSE ORODISPERSIBILI" 12 COMPRESSE IN BLISTER OPA/AL/PVC-AL

Medicinale: RIZATRIPTAN AUROBINDO ITALIA

Confezione: 040148052

Descrizione: "5 MG COMPRESSE ORODISPERSIBILI" 18 COMPRESSE IN BLISTER OPA/AL/PVC-AL

Medicinale: RIZATRIPTAN AUROBINDO ITALIA

Confezione: 040148064

Descrizione: "10 MG COMPRESSE ORODISPERSIBILI" 2 COMPRESSE IN BLISTER OPA/AL/PVC-AL

Medicinale: RIZATRIPTAN AUROBINDO ITALIA

Confezione: 040148076

Descrizione: "10 MG COMPRESSE ORODISPERSIBILI" 3 COMPRESSE IN BLISTER OPA/AL/PVC-AL

Medicinale: RIZATRIPTAN AUROBINDO ITALIA

Confezione: 040148088

Descrizione: "10 MG COMPRESSE ORODISPERSIBILI" 6 COMPRESSE IN BLISTER OPA/AL/PVC-AL

Medicinale: RIZATRIPTAN AUROBINDO ITALIA

Confezione: 040148090

Descrizione: "10 MG COMPRESSE ORODISPERSIBILI" 12 COMPRESSE IN BLISTER OPA/AL/PVC-AL

Medicinale: RIZATRIPTAN AUROBINDO ITALIA

Confezione: 040148102

Descrizione: "10 MG COMPRESSE ORODISPERSIBILI" 18 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 - 188/2019 -



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 - 188/2019 - 4962 del 10/12/2019 è stata revocata, su rinuncia della SEQIRUS UK LIMITED, l'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale sotto indicato:

Medicinale: VANTAFLU

Confezione: 047363015

Descrizione: "SOSPENSIONE INIETTABILE IN SIRINGA PRERIEMPITA" 1 SIRINGA IN VETRO DA 0,5 ML CON AGO

Medicinale: VANTAFLU

Confezione: 047363027

Descrizione: "SOSPENSIONE INIETTABILE IN SIRINGA PRERIEMPITA" 1 SIRINGA IN VETRO DA 0,5 ML SENZA AGO

Medicinale: VANTAFLU

Confezione: 047363039

Descrizione: "SOSPENSIONE INIETTABILE IN SIRINGA PRERIEMPITA" 10 SIRINGHE IN VETRO DA 0,5 ML CON AGO

Medicinale: VANTAFLU

Confezione: 047363041

Descrizione: "SOSPENSIONE INIETTABILE IN SIRINGA PRERIEMPITA" 10 SIRINGHE IN VETRO DA 0,5 ML SENZA AGO

Medicinale: VANTAFLU

Confezione: 047363054

Descrizione: "SOSPENSIONE INIETTABILE IN SIRINGA PRERIEMPITA" 1 SIRINGA IN VETRO DA 0,5 ML SENZA AGO CON SISTEMA LUER LOCK

Medicinale: VANTAFLU

Confezione: 047363066

Descrizione: "SOSPENSIONE INIETTABILE IN SIRINGA PRERIEMPITA" 10 SIRINGHE IN VETRO DA 0,5 ML SENZA AGO CON SISTEMA LUER LOCK

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
