

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

Loro sedi

Oggetto: Trasmissione comunicazioni AIFA – REVOCA AIC

Si inviano in allegato i provvedimenti AIFA di **REVOCA AIC** delle specialità medicinali:

- **NEBIVOLOLO E IDROCLOROTIAZIDE MYLAN;**
- **CLOREXAN.**

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 - 84/2020 -



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 - 84/2020 - 684 del 29/04/2020 è stata revocata, su rinuncia della CANTEL MEDICAL (ITALY) S.R.L., l'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale sotto indicato:

Medicinale: CLOREXAN

Confezione: 032534012

Descrizione: SOLUZ. IDROALC INCOLORE FLAC 100 ML

Medicinale: CLOREXAN

Confezione: 032534024

Descrizione: SOLUZ. IDROALC INCOLORE FLAC 250 ML

Medicinale: CLOREXAN

Confezione: 032534036

Descrizione: SOLUZ IDROALC INCOLORE FLAC 500 ML

Medicinale: CLOREXAN

Confezione: 032534048

Descrizione: SOLUZ IDROALC INCOLORE FLAC 1000 ML

Medicinale: CLOREXAN

Confezione: 032534051

Descrizione: SOLUZ IDROALC TINTURA FLAC 100 ML

Medicinale: CLOREXAN

Confezione: 032534063

Descrizione: SOLUZ. IDROALC. TINTURA FLAC 250 ML

Medicinale: CLOREXAN

Confezione: 032534075

Descrizione: SOLUZ IDROALC TINTURA FLAC 500 ML

Medicinale: CLOREXAN

Confezione: 032534087

Descrizione: SOLUZ IDROALC TINTURA FLAC 1000 ML

Medicinale: CLOREXAN

Confezione: 032534125

Descrizione: "0,5 % SOLUZIONE CUTANEA " 12 FLACONI IN HDPE DA 1000 ML

Medicinale: CLOREXAN

Confezione: 032534099

Descrizione: "0,5 % SOLUZIONE CUTANEA INCOLORE" 12 FLACONI IN HDPE DA 1000 ML

Medicinale: CLOREXAN

Confezione: 032534101

Descrizione: "0,5 % SOLUZIONE CUTANEA INCOLORE" 24 FLACONI IN HDPE DA 500 ML

Medicinale: CLOREXAN

Confezione: 032534113

Descrizione: "0,5 % SOLUZIONE CUTANEA INCOLORE" 54 FLACONI IN HDPE DA 250 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 - 83/2020 -



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 - 83/2020 - 2322 del 29/04/2020 è stata revocata, su rinuncia della MYLAN S.P.A., l'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale sotto indicato:

Medicinale: NEBIVOLOLO E IDROCLOROTIAZIDE MYLAN

Confezione: 045583010

Descrizione: "5 MG/12,5 MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM" 28 COMPRESSE IN BLISTER PVC/ACLAR/PVC

Medicinale: NEBIVOLOLO E IDROCLOROTIAZIDE MYLAN

Confezione: 045583022

Descrizione: "5 MG/12,5 MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM" 30 COMPRESSE IN BLISTER PVC/ACLAR/PVC

Medicinale: NEBIVOLOLO E IDROCLOROTIAZIDE MYLAN

Confezione: 045583034

Descrizione: "5 MG/12,5 MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM" 90 COMPRESSE IN BLISTER PVC/ACLAR/PVC

Medicinale: NEBIVOLOLO E IDROCLOROTIAZIDE MYLAN

Confezione: 045583046

Descrizione: "5 MG/25 MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM" 28 COMPRESSE IN BLISTER PVC/ACLAR/PVC

Medicinale: NEBIVOLOLO E IDROCLOROTIAZIDE MYLAN

Confezione: 045583059

Descrizione: "5 MG/25 MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM" 30 COMPRESSE IN BLISTER PVC/ACLAR/PVC

Medicinale: NEBIVOLOLO E IDROCLOROTIAZIDE MYLAN

Confezione: 045583061

Descrizione: "5 MG/25 MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM" 90 COMPRESSE IN BLISTER PVC/ACLAR/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