

**IL DIRETTORE SANITARIO**

Allegati n. 9

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:

**VARI MEDICINALI DITTA GEKOFAR; ORAVERSE; EPIESTROL; NORVASC; MUSCORIL; EFFERALGAN; REKORD FERRO; MORFINA SOLFATO ETHYPHARM; QUINAPRIL IDROCLOROTIAZIDE SANDOZ.**

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 - 264/2020 - 2806 del 24/12/2020 è stata revocata, su rinuncia della MEDIFARM S.r.l., l'autorizzazione all'importazione parallela delle confezioni dei medicinali di seguito riportati:

**Medicinale:** MUSCORIL

**Confezione:** 042567026

**Descrizione:** "4 MG CAPSULE RIGIDE" 20 CAPSULE

**Paese di provenienza:** Repubblica Ceca

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

*per* **Il Dirigente**

Domenico Di Giorgio



PQ-PhCC/EC/DDG

Det. N° aRM - 260/2020



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

**A: INDIRIZZI PEC IN ELENCO****Oggetto: Revoca A.I.C. medicinali**

Per opportuna conoscenza, si comunica che con la determinazione N. aRM - 260/2020 - 6137 del 21/12/2020 è stata revocata, su rinuncia della ROTTAPHARM S.p.A., l'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale sotto indicato:

**Medicinale:** EPIESTROL**Confezione:** 029000039**Descrizione:** "100 MICROGRAMMI/24 ORE CEROTTI TRANSDERMICI" 8 CEROTTI DA 8 MG**Medicinale:** EPIESTROL**Confezione:** 029000027**Descrizione:** "50 MICROGRAMMI/24 ORE CEROTTI TRANSDERMICI" 8 CEROTTI DA 4 MG**Medicinale:** EPIESTROL**Confezione:** 029000015**Descrizione:** "25 MICROGRAMMI/24 ORE CEROTTI TRANSDERMICI" 8 CEROTTI DA 2 MG

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*



**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 - 265/2020 - 3252 del 24/12/2020 è stata revocata, su rinuncia della FARMED S.r.l., l'autorizzazione all'importazione parallela delle confezioni dei medicinali di seguito riportati:

**Medicinale:** NORVASC

**Confezione:** 043264011

**Descrizione:** "10 MG COMPRESSE" 14 COMPRESSE 027428022

**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/EC/DDG

Det. N° aRM - 261/2020



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

**A: INDIRIZZI PEC IN ELENCO****Oggetto: Revoca A.I.C. medicinali**

Per opportuna conoscenza, si comunica che con la determinazione N. aRM - 261/2020 - 3974 del 23/12/2020 è stata revocata, su rinuncia della SEPTODONT HOLDING, l'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale sotto indicato:

**Medicinale:** ORAVERSE**Confezione:** 040289011**Descrizione:** "400 MICROGRAMMI/1,7 ML SOLUZIONE INIETTABILE" 10 CARTUCCE IN VETRO**Medicinale:** ORAVERSE**Confezione:** 040289023**Descrizione:** "400 MICROGRAMMI/1,7 ML SOLUZIONE INIETTABILE" 50 CARTUCCE IN VETRO

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



**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 - 262/2020 - 3468 del 23/12/2020 è stata revocata, su rinuncia della GEKOFAR S.r.l., l'autorizzazione all'importazione parallela delle confezioni dei medicinali di seguito riportati:

**Medicinale:** ADALAT CRONO

**Confezione:** 044657017

**Descrizione:** "60 MG COMPRESSE A RILASCIO MODIFICATO" 14 COMPRESSE

**Paese di provenienza:** Spagna

**Medicinale:** ADALAT CRONO

**Confezione:** 044657029

**Descrizione:** "30 MG COMPRESSE A RILASCIO MODIFICATO" 14 COMPRESSE

**Paese di provenienza:** Spagna

**Medicinale:** FLUIMUCIL

**Confezione:** 046346021

**Descrizione:** "600 MG GRANULATO PER SOLUZIONE ORALE" 30 BUSTINE

**Paese di provenienza:** Grecia

**Medicinale:** VIGAMOX

**Confezione:** 045632015

**Descrizione:** " 5 MG/ML COLLIRIO,SOLUZIONE " 1 FLACONE DA 5 ML

**Paese di provenienza:** Spagna

**Medicinale:** VOLTAROL

**Confezione:** 048893010

**Descrizione:** "2% GEL" TUBO DA 100 G

**Paese di provenienza:** Grecia

**Medicinale:** YASMINELLE

**Confezione:** 043632037

**Descrizione:** "3 MG + 0,02 MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM" 21 COMPRESSE IN BLISTER PVC/AL

**Paese di provenienza:** Polonia

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

**Il Dirigente**

  
Domenico Di Giorgio



**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 - 266/2020 - 3810 del 24/12/2020 è stata revocata, su rinuncia della NEW PHARMASHOP S.r.l., l'autorizzazione all'importazione parallela delle confezioni dei medicinali di seguito riportati:

**Medicinale:** EFFERALGAN

**Confezione:** 042903031

**Descrizione:** "ADULTI 1000 MG COMPRESSE EFFERVESCENTI" 16 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





PQ-PhCC/VZ/DDG

Det. N° aRM - 269/2020 -



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 - 269/2020 - 2352 del 24/12/2020 è stata revocata, su rinuncia della ETHYPHARM, l'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale sotto indicato:

**Medicinale:** MORFINA SOLFATO ETHYPHARM

**Confezione:** 047156017

**Descrizione:** "20 MG/ML SOLUZIONE INIETTABILE" 10 FIALE IN VETRO DA 1 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 - 270/2020 -



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 - 270/2020 - 1392 del 30/12/2020 è stata revocata, su rinuncia della SANDOZ S.P.A., l'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale sotto indicato:

**Medicinale:** QUINAPRIL IDROCLOROTIAZIDE SANDOZ

**Confezione:** 037403019

**Descrizione:** "20 MG + 12,5 MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM" 10 COMPRESSE IN BLISTER AL/PA/PVC

**Medicinale:** QUINAPRIL IDROCLOROTIAZIDE SANDOZ

**Confezione:** 037403021

**Descrizione:** "20 MG + 12,5 MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM" 14 COMPRESSE IN BLISTER AL/PA/PVC

**Medicinale:** QUINAPRIL IDROCLOROTIAZIDE SANDOZ

**Confezione:** 037403033

**Descrizione:** "20 MG + 12,5 MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM" 20 COMPRESSE IN BLISTER AL/PA/PVC

**Medicinale:** QUINAPRIL IDROCLOROTIAZIDE SANDOZ

**Confezione:** 037403045

**Descrizione:** "20 MG + 12,5 MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM" 28 COMPRESSE IN BLISTER AL/PA/PVC

**Medicinale:** QUINAPRIL IDROCLOROTIAZIDE SANDOZ

**Confezione:** 037403084

**Descrizione:** "20 MG + 12,5 MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM" 56 COMPRESSE IN BLISTER AL/PA/PVC

**Medicinale:** QUINAPRIL IDROCLOROTIAZIDE SANDOZ

**Confezione:** 037403108

**Descrizione:** "20 MG + 12,5 MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM" 100 COMPRESSE IN BLISTER AL/PA/PVC

**Medicinale:** QUINAPRIL IDROCLOROTIAZIDE SANDOZ

**Confezione:** 037403122

**Descrizione:** "20 MG + 12,5 MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM" 250 COMPRESSE IN CONTENITORE PP

**Medicinale:** QUINAPRIL IDROCLOROTIAZIDE SANDOZ

**Confezione:** 037403058

**Descrizione:** "20 MG + 12,5 MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM" 30 COMPRESSE IN BLISTER AL/PA/PVC

**Medicinale:** QUINAPRIL IDROCLOROTIAZIDE SANDOZ

**Confezione:** 037403060

**Descrizione:** "20 MG + 12,5 MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM" 42 COMPRESSE IN BLISTER AL/PA/PVC

**Medicinale:** QUINAPRIL IDROCLOROTIAZIDE SANDOZ

**Confezione:** 037403096

**Descrizione:** "20 MG + 12,5 MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM" 98 COMPRESSE IN BLISTER AL/PA/PVC

**Medicinale:** QUINAPRIL IDROCLOROTIAZIDE SANDOZ

**Confezione:** 037403072

**Descrizione:** "20 MG + 12,5 MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM" 50 COMPRESSE IN BLISTER AL/PA/PVC

**Medicinale:** QUINAPRIL IDROCLOROTIAZIDE SANDOZ

**Confezione:** 037403110

**Descrizione:** "20 MG + 12,5 MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM" 500(5X100) COMPRESSE IN BLISTER AL/PA/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 - 271/2020 -



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 - 271/2020 - 4375 del 30/12/2020 è stata revocata, su rinuncia della ALFASIGMA S.P.A., l'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale sotto indicato:

**Medicinale:** REKORD FERRO

**Confezione:** 024989028

**Descrizione:** "40 MG/15 ML SOLUZIONE ORALE" 10 CONTENITORI MONODOSE DA 15 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