

**DIREZIONE SANITARIA**

Allegati n. 8

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:

**GLICEROLO DYNACREN; VENLAFAXINA SUN; BUSCOPAN; NORVASC; FRESENIUS PROPOVEN; PIRACETAM ARISTO; VASORINIL.**

E il provvedimento di ricognizione di determinazione di revoca di: **MINIAS; NUROFEN FEBBRE E DOLORE; PANTORC.**

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

Cordiali saluti



# Alisa

Sistema Sanitario Regione Liguria

---

Il Sub Commissario  
con funzioni di Direttore Sanitario  
(Prof. Filippo Ansaldo)

---

A.Li.Sa. – Azienda Ligure Sanitaria della Regione Liguria

C.F. / P. IVA 02421770997

Sede legale Piazza della Vittoria, n. 15, 16121 Genova (GE) – Tel. 010 548 4162

MAIL: [direzione.alisa@regione.liguria.it](mailto:direzione.alisa@regione.liguria.it) PEC: [protocollo@pec.alisa.liguria.it](mailto:protocollo@pec.alisa.liguria.it)



**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 - 25/2021 - 2806 del 09/02/2021 è stata revocata, su rinuncia della MEDIFARM S.r.l., l'autorizzazione all'importazione parallela delle confezioni dei medicinali di seguito riportati:

**Medicinale:** BUSCOPAN

**Confezione:** 042484030

**Descrizione:** "10 MG COMPRESSE RIVESTITE" 30 COMPRESSE

**Paese di provenienza:** Gran Bretagna

**Medicinale:** CERAZETTE

**Confezione:** 041748017

**Descrizione:** "75 MICROGRAMMI COMPRESSE RIVESTITE CON FILM" 28 COMPRESSE IN BLISTER PVC/AL

**Paese di provenienza:** Gran Bretagna

**Medicinale:** YASMIN

**Confezione:** 038301038

**Descrizione:** "0,03 MG/3 MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM" 21 COMPRESSE IN PVC/AL

**Paese di provenienza:** Gran Bretagna

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

**Il Dirigente**

*Domenico Di Giorgio*  
Domenico Di Giorgio

AGENZIA ITALIANA DEL FARMACO



Roma,

Alla Spett.le **Fresenius Kabi Italia**  
**S.r.l.**  
**Via Camagre, 41**  
**Isola della Scala (VR)**

e

Agli Assessorati alla Sanità presso  
le Regioni e le Province Autonome  
**LORO SEDI**

**OGGETTO: AUTORIZZAZIONE ALL'IMPORTAZIONE DEL MEDICINALE**  
**"Fresenius Propoven® (propofol) 2% emulsion for injection or infusion 10 x**  
**100 ml"**

Si trasmette in copia la determinazione AIFA PQ-PhCC/N. 33/2021 del 12/02/2021, con la quale **Fresenius Kabi Italia S.r.l.** è stata autorizzata ad importare il medicinale in oggetto.

Ai fini del monitoraggio della distribuzione del medicinale, la **Fresenius Kabi Italia S.r.l.** e gli Assessorati dovranno trasmettere in formato Excel ad AIFA, i dati riepilogativi delle confezioni del medicinale rispettivamente fornite e acquisite.

Si invita a darne massima diffusione alle strutture interessate.

*per* **Il Dirigente**  
*Domenico Di Giorgio*  
*Concetta Oliva*

Si richiama l'attenzione alla sezione del portale AIFA relativa alle carenze dei medicinali, nella quale sono fornite le informazioni relative ai medicinali carenti ed a quelli revocati a partire dal 1 gennaio 2008. Tale sezione è consultabile all'indirizzo: <http://www.aifa.gov.it/content/carenze-e-indisponibilita>.

**NB: le future domande di autorizzazione dovranno essere inviate per PEC al seguente indirizzo: [qualita.prodotti@pec.aifa.gov.it](mailto:qualita.prodotti@pec.aifa.gov.it)**



**UFFICIO QUALITÀ DEI PRODOTTI E CONTRASTO AL CRIMINE  
FARMACEUTICO**

**DETERMINAZIONE AIFA PQ-PhCC N° 33/2021**

**AUTORIZZAZIONE ALL'IMPORTAZIONE DEL MEDICINALE "Fresenius Propoven® (propofol) 2% emulsion for injection or infusion 10 x 100ml"**

**IL DIRIGENTE**

**Visti** gli articoli 8 e 9 del D.L.vo 30 luglio 1999, n. 300 e s.m.i.;

**Visto** l'art. 48 del D.L. 30 settembre 2003, n. 269, convertito nella Legge 24 novembre 2003, n. 326, con il quale è stata istituita l'Agenzia Italiana del Farmaco – di seguito "AIFA";

**Visto** il D.L.vo 30 marzo 2001, n. 165 e s.m.i.;

**Visto** il Regolamento di organizzazione, del funzionamento e dell'ordinamento del personale e dalla nuova dotazione organica, definitivamente adottati dal Consiglio di amministrazione dell'AIFA, rispettivamente, con deliberazione 8 aprile 2016, n. 12, e con deliberazione 3 febbraio 2016, n. 6, approvate ai sensi dell'art. 22 del decreto 20 settembre 2004, n. 245, dal Ministro della salute di concerto con il Ministro della funzione pubblica e il Ministro dell'economia e delle finanze, della cui pubblicazione sul proprio sito istituzionale è stato dato avviso nella Gazzetta Ufficiale della Repubblica italiana-- serie generale -- n. 140 del 17 giugno 2016;

**Vista** la determinazione direttoriale n. 1314 del 23 settembre 2016, con la quale è stato conferito al Dott. Domenico Di Giorgio l'incarico di dirigente *ad interim* dell'Ufficio Qualità dei Prodotti e Contrasto al Crimine Farmaceutico con decorrenza dal 01/10/2016;

**Visto** il R.D. 27 luglio 1934, n. 1265, recante il Testo Unico delle leggi sanitarie;

**Visto** il D.M. 11 febbraio 1997, concernente modalità di importazione di specialità registrate all'estero e s.m. i. , fatto salvo dall'art. 158, comma 6, del D.L.vo 24 aprile 2006, n. 219 e s.m.i.;

**Visto** il D.M. 11 maggio 2001 - Definizione di procedure da applicarsi in caso di temporanea carenza di specialità medicinali nel mercato nazionale;



## UFFICIO QUALITÀ DEI PRODOTTI E CONTRASTO AL CRIMINE FARMACEUTICO

**Visto** il D.L.vo 24 aprile 2006, n. 219 e s.m.i.;

**Visto** il D.M. 02 dicembre 2016, concernente *Disposizioni sull'importazione ed esportazione del sangue umano e dei suoi prodotti*;

**Considerata e Accertata** la carenza, sul territorio nazionale, di medicinali a base di PROPOFOL a causa dell'emergenza COVID-19;

**Vista** l'istanza presentata dalla **Fresenius Kabi Italia S.r.l.**, prot. 0017129-12/02/2021-AIFA-AIFA\_ PhCC-A, con la quale è stata richiesta all'Ufficio PQ-PhCC l'autorizzazione all'importazione del medicinale "**Fresenius Propoven® (propofol) 2% emulsion for injection or infusion 10 x 100 ml**" in confezionamento e lingua **inglese**, al fine di consentire l'approvvigionamento agli Assessorati alla Sanità;

**Acquisita** la dichiarazione di identità attestante che la composizione qualitativa dei medicinali "**Fresenius Propoven® (propofol) 2% emulsion for injection or infusion 10 x 100 ml**" in confezionamento e lingua **inglese** è **identica** a quella attualmente registrata in Italia con n. **A.I.C. 036849228**;

adotta la seguente

### DETERMINAZIONE

la **Fresenius Kabi Italia S.r.l.** è autorizzata ad importare il medicinale:

- **Fresenius Propoven® (propofol) 2% emulsion for injection or infusion 10 x 100 ml**"

n° **16.000** confezioni (1.600 confezioni da 10 flaconcini da 100ml); n° Lotto **16QA0224**; scadenza **31/12/2022**;

in confezionamento e in lingua **inglese**.

Prodotto da: **Fresenius Kabi Austria GmbH Hafnerstrasse 368055 Graz (Austria)**

La **Fresenius Kabi Italia S.r.l.** dovrà far pervenire almeno un foglietto illustrativo in lingua italiana a ciascuna struttura ricevente il farmaco.

Il medicinale deve essere preparato secondo quanto previsto dalla Farmacopea Europea presso la suddetta officina regolarmente autorizzata alla produzione in conformità alle Norme di Buona Fabbricazione.



## UFFICIO QUALITÀ DEI PRODOTTI E CONTRASTO AL CRIMINE FARMACEUTICO

Il medicinale dovrà essere fornito alle strutture sanitarie ed ospedaliere richiedenti, **senza apportare modifiche al prezzo di vendita in Italia del medicinale “Propofol Kabi® (propofol) 20 mg/ml emulsione iniettabile o per infusione 10 flaconcini da 100 ml” A.I.C. n. 036849228 e mantenendo inalterate le eventuali condizioni negoziali.**

Il trasporto deve essere effettuato nel rispetto delle norme di conservazione dei medicinali.

Il medicinale potrà essere depositato in Italia unicamente presso il seguente magazzino:

- **Fresenius Kabi Italia S.r.l. - Via E. Ferrari n° 275/290, Villafontana di Bovolone (VR).**

L'autorizzazione alla distribuzione viene rilasciata a condizione che siano soddisfatti i requisiti di qualità, sicurezza ed efficacia analoghi a quelli dei medicinali registrati in Italia.

Ai sensi dell'art. 5 del D.M. 11 maggio 2001, agli Assessorati alla Sanità presso le Regioni e le Province Autonome è consentita, fino a diverse indicazioni in tal senso, “temporanea autorizzazione” ad acquistare, per il tramite delle Strutture Sanitarie e dei Servizi di Farmacia Territoriale che ne necessitano, il medicinale **Fresenius Propoven® (propofol) 2% emulsion for injection or infusion 10 x 100ml**” in confezionamento e in lingua **inglese**, importato dalla **Fresenius Kabi Italia S.r.l.** allo scopo di assicurare la prosecuzione dei programmi di trattamento a beneficio dei propri pazienti.

Ai fini del monitoraggio della distribuzione del medicinale, la **Fresenius Kabi Italia S.r.l.** come da fac-simile allegato, e gli Assessorati dovranno trasmettere in formato Excel ad AIFA, i dati riepilogativi delle confezioni del medicinale rispettivamente fornite e acquisite al 30 giugno e al 31 dicembre.

La **Fresenius Kabi Italia S.r.l.** dovrà trasmettere in formato Excel ad AIFA, come da fac-simile allegato, i dati riepilogativi delle confezioni del medicinale rispettivamente fornite e dovrà includere il dettaglio per mese.



**UFFICIO QUALITÀ DEI PRODOTTI E CONTRASTO AL CRIMINE  
FARMACEUTICO**

Inoltre, la **Fresenius Kabi Italia S.r.l.** dovrà comunicare i dati riepilogativi non appena le scorte importate in base alla presente determinazione saranno esaurite.

La presente autorizzazione all'importazione, che consente la fornitura del prodotto importato, ha validità di mesi **SEI (6)**, rinnovabili, e potrà essere revocata in qualsiasi momento per motivazioni, circostanze e fattori diversi dagli attuali, che potrebbero determinarsi per variazioni dello stato di carenza o che potrebbero risultare in contrasto con gli interessi della collettività e la tutela della salute pubblica.

Roma, 12 Febbraio 2021

*per* **Il Dirigente**  
*Domenico Di Giorgio*  
*Roncibina Oliva*



**ALLEGATO**

**All' Agenzia Italiana del Farmaco  
Ufficio Qualità dei Prodotti e Contrasto al Crimine Farmaceutico  
Via del Tritone, 181  
00187 Roma**

**DATI RIEPILOGATIVI DELLE CONFEZIONI DI MEDICINALE: Fresenius  
Propoven® (propofol) 2% emulsion for injection or infusion 10 x 100 ml**

**AGGIORNATI AL \_\_/\_\_/20\_\_**

<b>Regione</b>	<b>A.S.L./A.O.</b>	<b>Struttura sanitaria</b>	<b>Descrizon e prodotto</b>	<b>quantità</b>	<b>costo</b>

PQ-PhCC/VZ/DDG

Det. N° aRM - 17/2021 -



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 - 17/2021 - 4642 del 29/01/2021 è stata revocata, su rinuncia della DYNACREN LABORATORIO FARMACEUTICO DEL DOTT.A.FRANCIONI E DI M.GEROSA S.R.L., l'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale sotto indicato:

**Medicinale:** GLICEROLO DYNACREN

**Confezione:** 029698014

**Descrizione:** "BAMBINI 2,25 G SOLUZIONE RETTALE" 6 CONTENITORI MONODOSE

**Medicinale:** GLICEROLO DYNACREN

**Confezione:** 029698040

**Descrizione:** "BAMBINI 2,25 G SOLUZIONE RETTALE" 6 CONTENITORI MONODOSE CON CAMOMILLA E MALVA

**Medicinale:** GLICEROLO DYNACREN

**Confezione:** 029698053

**Descrizione:** "ADULTI 6,75 G SOLUZIONE RETTALE" 6 CONTENITORI MONODOSE CON CAMOMILLA E MALVA

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 - 26/2021 - 3884 del 09/02/2021 è stata revocata, su rinuncia della FARMAVOX S.r.l., l'autorizzazione all'importazione parallela delle confezioni dei medicinali di seguito riportati:

**Medicinale:** NORVASC

**Confezione:** 045326016

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

**Paese di provenienza:** Gran Bretagna

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 - 6/2021



**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 - 6/2021 - 3773 del 22/01/2021 è stata revocata, su rinuncia della ARISTO PHARMA GMBH, l'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale sotto indicato:

**Medicinale:** PIRACETAM ARISTO**Confezione:** 023814078**Descrizione:** "3 G/15 ML SOLUZIONE INIETTABILE" 12 FIALE

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/EC/DDG

Det. N° aRM - 7/2021



**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 - 7/2021 - 7199 del 22/01/2021 è stata revocata, su rinuncia della D.M.G. ITALIA S.r.l., l'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale sotto indicato:

**Medicinale: VASORINIL****Confezione: 018949014****Descrizione: "0,1% SPRAY NASALE, SOLUZIONE" FLACONE 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



**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 - 24/2021 - 3230 del 05/02/2021 è stata revocata, su rinuncia della SUN Pharmaceutical Industries (EUROPE) B.V., l'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale sotto indicato:

**Medicinale:** VENLAFAXINA SUN

**Confezione:** 041697018

**Descrizione:** "75 MG CAPSULE A RILASCIO PROLUNGATO" 10 CAPSULE IN BLISTER PVC/ACLAR/AL

**Medicinale:** VENLAFAXINA SUN

**Confezione:** 041697020

**Descrizione:** "75 MG CAPSULE A RILASCIO PROLUNGATO" 14 CAPSULE IN BLISTER PVC/ACLAR/AL

**Medicinale:** VENLAFAXINA SUN

**Confezione:** 041697032

**Descrizione:** "75 MG CAPSULE A RILASCIO PROLUNGATO" 20 CAPSULE IN BLISTER PVC/ACLAR/AL

**Medicinale:** VENLAFAXINA SUN

**Confezione:** 041697044

**Descrizione:** "75 MG CAPSULE A RILASCIO PROLUNGATO" 28 CAPSULE IN BLISTER PVC/ACLAR/AL

**Medicinale:** VENLAFAXINA SUN

**Confezione:** 041697057

**Descrizione:** "75 MG CAPSULE A RILASCIO PROLUNGATO" 30 CAPSULE IN BLISTER PVC/ACLAR/AL

**Medicinale:** VENLAFAXINA SUN

**Confezione:** 041697069

**Descrizione:** "75 MG CAPSULE A RILASCIO PROLUNGATO" 50 CAPSULE IN BLISTER PVC/ACLAR/AL

**Medicinale:** VENLAFAXINA SUN

**Confezione:** 041697071

**Descrizione:** "75 MG CAPSULE A RILASCIO PROLUNGATO" 60 CAPSULE IN BLISTER PVC/ACLAR/AL

*Manrico M. Giorio*

**Medicinale:** VENLAFAXINA SUN  
**Confezione:** 041697083  
**Descrizione:** "75 MG CAPSULE A RILASCIO PROLUNGATO" 100 CAPSULE IN BLISTER PVC/ACLAR/AL

**Medicinale:** VENLAFAXINA SUN  
**Confezione:** 041697095  
**Descrizione:** "75 MG CAPSULE A RILASCIO PROLUNGATO" 10 CAPSULE IN BLISTER PVC/PVDC/AL

**Medicinale:** VENLAFAXINA SUN  
**Confezione:** 041697107  
**Descrizione:** "75 MG CAPSULE A RILASCIO PROLUNGATO" 14 CAPSULE IN BLISTER PVC/PVDC/AL

**Medicinale:** VENLAFAXINA SUN  
**Confezione:** 041697119  
**Descrizione:** "75 MG CAPSULE A RILASCIO PROLUNGATO" 20 CAPSULE IN BLISTER PVC/PVDC/AL

**Medicinale:** VENLAFAXINA SUN  
**Confezione:** 041697121  
**Descrizione:** "75 MG CAPSULE A RILASCIO PROLUNGATO" 28 CAPSULE IN BLISTER PVC/PVDC/AL

**Medicinale:** VENLAFAXINA SUN  
**Confezione:** 041697133  
**Descrizione:** "75 MG CAPSULE A RILASCIO PROLUNGATO" 30 CAPSULE IN BLISTER PVC/PVDC/AL

**Medicinale:** VENLAFAXINA SUN  
**Confezione:** 041697145  
**Descrizione:** "75 MG CAPSULE A RILASCIO PROLUNGATO" 50 CAPSULE IN BLISTER PVC/PVDC/AL

**Medicinale:** VENLAFAXINA SUN  
**Confezione:** 041697158  
**Descrizione:** "75 MG CAPSULE A RILASCIO PROLUNGATO" 60 CAPSULE IN BLISTER PVC/PVDC/AL

**Medicinale:** VENLAFAXINA SUN  
**Confezione:** 041697160  
**Descrizione:** "75 MG CAPSULE A RILASCIO PROLUNGATO" 100 CAPSULE IN BLISTER PVC/PVDC/AL

**Medicinale:** VENLAFAXINA SUN  
**Confezione:** 041697172  
**Descrizione:** "150 MG CAPSULE A RILASCIO PROLUNGATO" 10 CAPSULE IN BLISTER PVC/ACLAR/AL

**Medicinale:** VENLAFAXINA SUN  
**Confezione:** 041697184  
**Descrizione:** "150 MG CAPSULE A RILASCIO PROLUNGATO" 20 CAPSULE IN BLISTER PVC/ACLAR/AL

**Medicinale:** VENLAFAXINA SUN  
**Confezione:** 041697196  
**Descrizione:** "150 MG CAPSULE A RILASCIO PROLUNGATO" 28 CAPSULE IN BLISTER PVC/ACLAR/AL

**Medicinale:** VENLAFAXINA SUN  
**Confezione:** 041697208  
**Descrizione:** "150 MG CAPSULE A RILASCIO PROLUNGATO" 30 CAPSULE IN BLISTER PVC/ACLAR/AL



**Medicinale:** VENLAFAXINA SUN  
**Confezione:** 041697210  
**Descrizione:** "150 MG CAPSULE A RILASCIO PROLUNGATO" 50 CAPSULE IN BLISTER PVC/ACLAR/AL

**Medicinale:** VENLAFAXINA SUN  
**Confezione:** 041697222  
**Descrizione:** "150 MG CAPSULE A RILASCIO PROLUNGATO" 60 CAPSULE IN BLISTER PVC/ACLAR/AL

**Medicinale:** VENLAFAXINA SUN  
**Confezione:** 041697234  
**Descrizione:** "150 MG CAPSULE A RILASCIO PROLUNGATO" 100 CAPSULE IN BLISTER PVC/ACLAR/AL

**Medicinale:** VENLAFAXINA SUN  
**Confezione:** 041697246  
**Descrizione:** "150 MG CAPSULE A RILASCIO PROLUNGATO" 10 CAPSULE IN BLISTER PVC/PVDC/AL

**Medicinale:** VENLAFAXINA SUN  
**Confezione:** 041697259  
**Descrizione:** "150 MG CAPSULE A RILASCIO PROLUNGATO" 20 CAPSULE IN BLISTER PVC/PVDC/AL

**Medicinale:** VENLAFAXINA SUN  
**Confezione:** 041697261  
**Descrizione:** "150 MG CAPSULE A RILASCIO PROLUNGATO" 28 CAPSULE IN BLISTER PVC/PVDC/AL

**Medicinale:** VENLAFAXINA SUN  
**Confezione:** 041697273  
**Descrizione:** "150 MG CAPSULE A RILASCIO PROLUNGATO" 30 CAPSULE IN BLISTER PVC/PVDC/AL

**Medicinale:** VENLAFAXINA SUN  
**Confezione:** 041697285  
**Descrizione:** "150 MG CAPSULE A RILASCIO PROLUNGATO" 50 CAPSULE IN BLISTER PVC/PVDC/AL

**Medicinale:** VENLAFAXINA SUN  
**Confezione:** 041697297  
**Descrizione:** "150 MG CAPSULE A RILASCIO PROLUNGATO" 60 CAPSULE IN BLISTER PVC/PVDC/AL

**Medicinale:** VENLAFAXINA SUN  
**Confezione:** 041697309  
**Descrizione:** "150 MG CAPSULE A RILASCIO PROLUNGATO" 100 CAPSULE IN BLISTER PVC/PVDC/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  
