arsl ge.alisa.REGISTRO UFFICIALE.U.0006010.22-02-2021

Alisa Sistema Sanitario Regione Liguria

DIREZIONE SANITARIA

Allegati n. 1

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 comunicazione AIFA – REVOCA AIC

Si invia in allegato il provvedimento AIFA di REVOCA AIC della specialità medicinale: EZETIMIBE.

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

Cordiali saluti

Il Sub Commissario con funzioni di Di ettore Sanitario

(Prof. Filippo Ansaldi)

PQ-PhCC/VZ/DDG

Det. N° aRM - 34/2021 -



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 - 34/2021 - 813 del 16/02/2021 è stata revocata, su rinuncia della TEVA ITALIA S.R.L., l'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale sotto indicato:

Medicinale: EZETIMIBE TEVA ITALIA

Confezione: 045659012

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

Medicinale: EZETIMIBE TEVA ITALIA

Confezione: 045659024

Descrizione: "10 MG COMPRESSE" 20 COMPRESSE IN BLISTER OPA/AL/PVC-AL

Medicinale: EZETIMIBE TEVA ITALIA

Confezione: 045659036

Descrizione: "10 MG COMPRESSE" 28 COMPRESSE IN BLISTER OPA/AL/PVC-AL

Medicinale: EZETIMIBE TEVA ITALIA

Confezione: 045659048

Descrizione: "10 MG COMPRESSE" 30 COMPRESSE IN BLISTER OPA/AL/PVC-AL

			1/1/1	
Mod.113/02-a – Determinazione revoca di AIC su	Rev. 0.1	Data: 15/12/16	Pag/1	2 di
rinuncia				/16

PQ-PhCC/VZ/DDG

Det. N° aRM - 34/2021 -

Medicinale: EZETIMIBE TEVA ITALIA

Confezione: 045659051

Descrizione: "10 MG COMPRESSE" 50 COMPRESSE IN BLISTER OPA/AL/PVC-AL

Medicinale: EZETIMIBE TEVA ITALIA

Confezione: 045659063

Descrizione: "10 MG COMPRESSE" 98 COMPRESSE IN BLISTER OPA/AL/PVC-AL

Medicinale: EZETIMIBE TEVA ITALIA

Confezione: 045659075

Descrizione: "10 MG COMPRESSE" 100 COMPRESSE IN BLISTER OPA/AL/PVC-AL

Medicinale: EZETIMIBE TEVA ITALIA

Confezione: 045659087

Descrizione: "10 MG COMPRESSE" 10 COMPRESSE IN BLISTER PVC/ACLAR/CARTA/AL

Medicinale: EZETIMIBE TEVA ITALIA

Confezione: 045659099

Descrizione: "10 MG COMPRESSE" 20 COMPRESSE IN BLISTER PVC/ACLAR/CARTA/AL

Medicinale: EZETIMIBE TEVA ITALIA

Confezione: 045659101

Descrizione: "10 MG COMPRESSE" 28 COMPRESSE IN BLISTER PVC/ACLAR/CARTA/AL

Medicinale: EZETIMIBE TEVA ITALIA

Confezione: 045659113

Descrizione: "10 MG COMPRESSE" 30 COMPRESSE IN BLISTER PVC/ACLAR/CARTA/AL

Medicinale: EZETIMIBE TEVA ITALIA

Confezione: 045659152

Descrizione: "10 MG COMPRESSE" 100 COMPRESSE IN FLACONE HDPE

Mod.113/02-a – Determinazione revoca di AIC su	Rev. 0.1	Data: 15/12/16	Pag //3 di
rinuncia			////16

Medicinale: EZETIMIBE TEVA ITALIA

Confezione: 045659125

Descrizione: "10 MG COMPRESSE" 50 COMPRESSE IN BLISTER PVC/ACLAR/CARTA/AL

Medicinale: EZETIMIBE TEVA ITALIA

Confezione: 045659137

Descrizione: "10 MG COMPRESSE" 98 COMPRESSE IN BLISTER PVC/ACLAR/CARTA/AL

Medicinale: EZETIMIBE TEVA ITALIA

Confezione: 045659149

Descrizione: "10 MG COMPRESSE" 100 COMPRESSE IN BLISTER PVC/ACLAR/CARTA/AL

Medicinale: EZETIMIBE TEVA ITALIA

Confezione: 045659164

Descrizione: "10 MG COMPRESSE" 60 COMPRESSE IN BLISTER PVC/ACLAR/AL

Medicinale: EZETIMIBE TEVA ITALIA

Confezione: 045659176

Descrizione: "10 MG COMPRESSE" 90 COMPRESSE IN BLISTER PVC/ACLAR/AL

Medicinale: EZETIMIBE TEVA ITALIA

Confezione: 045659188

Descrizione: "10 MG COMPRESSE" 60 COMPRESSE IN BLISTER PVC/ACLAR/CARTA/AL

Medicinale: EZETIMIBE TEVA ITALIA

Confezione: 045659190

Descrizione: "10 MG COMPRESSE" 90 COMPRESSE IN BLISTER PVC/ACLAR/CARTA/AL

Mod.113/02-a – Determinazione revoca di AIC su	Rev. 0.1	Data: 15/12/16	Pa	g // y	4 di
rinuncia]]//	16

Det. N° aRM - 34/2021 -

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 Dirigențe

Domenico Di Giorgio