

**DIREZIONE SANITARIA**

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:

**VOLTAROL, SILDENAFIL IG FARMACEUTICI, SILDENAFIL FG, RANITIDINA ZENTIVA, GLICEROLO CON SODIO CLORURO DIACO, ESCARPILO, ELETTRONICA SELETTIVA DIACO, ELETTRolitica REIDRATE CON GLUCOSIO DIACO, ELETTRolitica EQUILIBRATA ENTERICA DIACO.**

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

Cordiali saluti

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



PQ-PhCC/PG/DDG

Det. N° aRM - 84/2021 -



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 - 84/2021 - 4003 del 14/05/2021 è stata revocata, su rinuncia della DIACO BIOFARMACEUTICI S.R.L., l'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale sotto indicato:

**Medicinale:** ELETTRolitica EQUILIBRATA ENTERICA DIACO

**Confezione:** 033842016

**Descrizione:** FLACONE VETRO 50 ML

**Medicinale:** ELETTRolitica EQUILIBRATA ENTERICA DIACO

**Confezione:** 033842028

**Descrizione:** FLACONE VETRO 100 ML

**Medicinale:** ELETTRolitica EQUILIBRATA ENTERICA DIACO

**Confezione:** 033842030

**Descrizione:** FLACONE VETRO 250 ML

**Medicinale:** ELETTRolitica EQUILIBRATA ENTERICA DIACO

**Confezione:** 033842042

**Descrizione:** FLACONE VETRO 500 ML

**Medicinale:** ELETTROLITICA EQUILIBRATA ENTERICA DIACO

**Confezione:** 033842055

**Descrizione:** FLACONE VETRO 1000 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*  
Domenico Di Giorgio

PQ-PhCC/PG/DDG

Det. N° aRM - 85/2021 -



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 - 85/2021 - 4003 del 14/05/2021 è stata revocata, su rinuncia della DIACO BIOFARMACEUTICI S.R.L., l'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale sotto indicato:

**Medicinale:** ELETTROLITICA REIDRATANTE CON GLUCOSIO DIACO

**Confezione:** 033847017

**Descrizione:** "III" 5% FLACONE VETRO 50 ML

**Medicinale:** ELETTROLITICA REIDRATANTE CON GLUCOSIO DIACO

**Confezione:** 033847029

**Descrizione:** "III" 5% FLACONE VETRO 100 ML

**Medicinale:** ELETTROLITICA REIDRATANTE CON GLUCOSIO DIACO

**Confezione:** 033847031

**Descrizione:** "III" 5% FLACONE VETRO 250 ML

**Medicinale:** ELETTROLITICA REIDRATANTE CON GLUCOSIO DIACO

**Confezione:** 033847043

**Descrizione:** "III" 5% FLACONE VETRO 500 ML

**Medicinale:** ELETTROLITICA REIDRATANTE CON GLUCOSIO DIACO

**Confezione:** 033847056

**Descrizione:** "III" 5% FLACONE VETRO 1000 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/PG/DDG

Det. N° aRM - 86/2021 -



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 - 86/2021 - 4003 del 14/05/2021 è stata revocata, su rinuncia della DIACO BIOFARMACEUTICI S.R.L., l'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale sotto indicato:

**Medicinale:** ELETTRolitica SELETTIVA DIACO

**Confezione:** 033845013

**Descrizione:** FLACONE VETRO 50 ML

**Medicinale:** ELETTRolitica SELETTIVA DIACO

**Confezione:** 033845025

**Descrizione:** FLACONE VETRO 100 ML

**Medicinale:** ELETTRolitica SELETTIVA DIACO

**Confezione:** 033845037

**Descrizione:** FLACONE VETRO 250 ML

**Medicinale:** ELETTRolitica SELETTIVA DIACO

**Confezione:** 033845049

**Descrizione:** FLACONE VETRO 500 ML

*Monico* *Gr...*

**Medicinale:** ELETTROLITICA SELETTIVA DIACO

**Confezione:** 033845052

**Descrizione:** FLACONE VETRO 1000 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/EC/DDG

Det. N° aRM - 92/2021



**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 - 92/2021 - 3665 del 17/05/2021 è stata revocata, su rinuncia della NEURAXPHARM ITALY S.p.A., l'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale sotto indicato:

**Medicinale:** ESCARPILO**Confezione:** 049034010**Descrizione:** "800 MG COMPRESSE" 30 COMPRESSE IN BLISTER 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.

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



PQ-PhCC/PG/DDG

Det. N° aRM - 87/2021 -



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 - 87/2021 - 4003 del 14/05/2021 è stata revocata, su rinuncia della DIACO BIOFARMACEUTICI S.R.L., l'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale sotto indicato:

**Medicinale:** GLICEROLO CON SODIO CLORURO DIACO

**Confezione:** 033849011

**Descrizione:** 10% + 0,9% FLACONE VETRO 50 ML

**Medicinale:** GLICEROLO CON SODIO CLORURO DIACO

**Confezione:** 033849023

**Descrizione:** 10% + 0,9% FLACONE VETRO 100 ML

**Medicinale:** GLICEROLO CON SODIO CLORURO DIACO

**Confezione:** 033849035

**Descrizione:** 10% + 0,9% FLACONE VETRO 250 ML

**Medicinale:** GLICEROLO CON SODIO CLORURO DIACO

**Confezione:** 033849047

**Descrizione:** 10% + 0,9% FLACONE VETRO 500 ML

*Monico* *Grigis*

**Medicinale:** GLICEROLO CON SODIO CLORURO DIACO

**Confezione:** 033849050

**Descrizione:** 10% + 0,9% FLACONE VETRO 1000 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*  
Domenico Di Giorgio

PQ-PhCC/EC/DDG

Det. N° aRM - 89/2021



**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 - 89/2021 - 8043 del 14/05/2021 è stata revocata, su rinuncia della ZENTIVA ITALIA S.r.l., l'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale sotto indicato:

**Medicinale: RANITIDINA ZENTIVA****Confezione: 035335025****Descrizione: " 150 MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM" 20 COMPRESSE****Medicinale: RANITIDINA ZENTIVA****Confezione: 035335037****Descrizione: " 300 MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM" 20 COMPRESSE**

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 A.I.C. medicinali**

Per opportuna conoscenza, si comunica che con la determinazione N. aRM - 90/2021 - 2282 del 17/05/2021 è stata revocata, su rinuncia della FG S.r.l., l'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale sotto indicato:

**Medicinale: SILDENAFIL FG**

**Confezione: 044214031**

**Descrizione: "50 MG COMPRESSA RIVESTITA CON FILM" 4 COMPRESSE IN BLISTER PVC/PVDC/AL**

**Medicinale: SILDENAFIL FG**

**Confezione: 044214043**

**Descrizione: "50 MG COMPRESSA RIVESTITA CON FILM" 8 COMPRESSE IN BLISTER PVC/PVDC/AL**

**Medicinale: SILDENAFIL FG**

**Confezione: 044214056**

**Descrizione: "100 MG COMPRESSA RIVESTITA CON FILM" 4 COMPRESSE IN BLISTER PVC/PVDC/AL**

**Medicinale: SILDENAFIL FG**

**Confezione: 044214068**

**Descrizione: "100 MG COMPRESSA RIVESTITA CON FILM" 8 COMPRESSE 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.

per **Il Dirigente**

**Domenico Di Giorgio**

PQ-PhCC/EC/DDG

Det. N° aRM - 88/2021



**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 - 88/2021 - 1529 del 14/05/2021 è stata revocata, su rinuncia della I.G. FARMACEUTICI di Irianni Giuseppe, l'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale sotto indicato:

**Medicinale:** SILDENAFIL IG FARMACEUTICI**Confezione:** 044213039**Descrizione:** "50 MG COMPRESSA RIVESTITA CON FILM" 4 COMPRESSE IN BLISTER PVC/PVDC/AL**Medicinale:** SILDENAFIL IG FARMACEUTICI**Confezione:** 044213041**Descrizione:** "50 MG COMPRESSA RIVESTITA CON FILM" 8 COMPRESSE IN BLISTER PVC/PVDC/AL**Medicinale:** SILDENAFIL IG FARMACEUTICI**Confezione:** 044213054**Descrizione:** "100 MG COMPRESSA RIVESTITA CON FILM" 4 COMPRESSE IN BLISTER PVC/PVDC/AL**Medicinale:** SILDENAFIL IG FARMACEUTICI**Confezione:** 044213066**Descrizione:** "100 MG COMPRESSA RIVESTITA CON FILM" 8 COMPRESSE 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



**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 - 91/2021 - 3252 del 17/05/2021 è stata revocata, su rinuncia della FARMED S.r.l., l'autorizzazione all'importazione parallela delle confezioni dei medicinali di seguito riportati:

**Medicinale:** VOLTAROL  
**Confezione:** 049126016  
**Descrizione:** "2% GEL" TUBO DA 100 G  
**Paese di provenienza:** Grecia

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

*per*  
il Dirigente

Domenico Di Giorgio

*Domenico Di Giorgio*