



Alisa

Sistema Sanitario Regione Liguria

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

Dr Sacco Giorgio- Regione Liguria

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:

ATORVASTATINA VIVANTA
CELECOXIB MYLAN PHARMA
DICLOFENAC PHARMENTIS
FEBUXOSTAT VIVANTA
IRBESARTAN PENZA
METFORALTAG
PRASUGREL ARISTO
ESMYA
SOSTITUZIONE ALTRA REVOCA

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

Cordiali saluti

Il Direttore SC Politiche del Farmaco
Drssa Barbara Rebesco

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 PEC: protocollo@pec.alisa.liguria.it



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 - 119/2021 - 2322 del 18/06/2021 è stata revocata, su rinuncia della MYLAN S.P.A., l'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale sotto indicato:

Medicinale: CELECOXIB MYLAN PHARMA

Confezione: 042568016

Descrizione: "100 MG CAPSULE RIGIDE" 10 CAPSULE IN BLISTER PVC/AL

Medicinale: CELECOXIB MYLAN PHARMA

Confezione: 042568028

Descrizione: "100 MG CAPSULE RIGIDE" 20 CAPSULE IN BLISTER PVC/AL

Medicinale: CELECOXIB MYLAN PHARMA

Confezione: 042568030

Descrizione: "100 MG CAPSULE RIGIDE" 25 CAPSULE IN BLISTER PVC/AL

Medicinale: CELECOXIB MYLAN PHARMA

Confezione: 042568042

Descrizione: "100 MG CAPSULE RIGIDE" 30 CAPSULE IN BLISTER PVC/AL

Medicinale: CELECOXIB MYLAN PHARMA

Confezione: 042568055

Descrizione: "100 MG CAPSULE RIGIDE" 40 CAPSULE IN BLISTER PVC/AL

Medicinale: CELECOXIB MYLAN PHARMA

Confezione: 042568067

Descrizione: "100 MG CAPSULE RIGIDE" 50 CAPSULE IN BLISTER PVC/AL

Medicinale: CELECOXIB MYLAN PHARMA

Confezione: 042568079

Descrizione: "100 MG CAPSULE RIGIDE" 60 CAPSULE IN BLISTER PVC/AL

Medicinale: CELECOXIB MYLAN PHARMA

Confezione: 042568081

Descrizione: "100 MG CAPSULE RIGIDE" 100 CAPSULE IN BLISTER PVC/AL

Medicinale: CELECOXIB MYLAN PHARMA

Confezione: 042568093

Descrizione: "200 MG CAPSULE RIGIDE" 10 CAPSULE IN BLISTER PVC/AL

Medicinale: CELECOXIB MYLAN PHARMA

Confezione: 042568105

Descrizione: "200 MG CAPSULE RIGIDE" 20 CAPSULE IN BLISTER PVC/AL

Medicinale: CELECOXIB MYLAN PHARMA

Confezione: 042568117

Descrizione: "200 MG CAPSULE RIGIDE" 25 CAPSULE IN BLISTER PVC/AL

Medicinale: CELECOXIB MYLAN PHARMA

Confezione: 042568129

Descrizione: "200 MG CAPSULE RIGIDE" 30 CAPSULE IN BLISTER PVC/AL

Medicinale: CELECOXIB MYLAN PHARMA

Confezione: 042568131

Descrizione: "200 MG CAPSULE RIGIDE" 50 CAPSULE IN BLISTER PVC/AL

Medicinale: CELECOXIB MYLAN PHARMA

Confezione: 042568143

Descrizione: "200 MG CAPSULE RIGIDE" 60 CAPSULE IN BLISTER PVC/AL

Medicinale: CELECOXIB MYLAN PHARMA

Confezione: 042568156

Descrizione: "200 MG CAPSULE RIGIDE" 100 CAPSULE 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.

Il Dirigente

Domenico Di Giorgio
Domenico Di Giorgio

PQ-PhCC/PG/DDG

Det. N° aRM - 115/2021 -



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 - 115/2021 - 3726 del 11/06/2021 è stata revocata, su rinuncia della FARMAPRO S.R.L., l'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale sotto indicato:

Medicinale: DICLOFENAC PHARMENTIS

Confezione: 038752010

Descrizione: "140 MG CEROTTI MEDICATI" 2 CEROTTI IN SACCHE CARTA/PE/AL/ETILENE E COPOLIMERO METACRILICO ACIDO

Medicinale: DICLOFENAC PHARMENTIS

Confezione: 038752022

Descrizione: "140 MG CEROTTI MEDICATI" 5 CEROTTI IN SACCHE CARTA/PE/AL/ETILENE E COPOLIMERO METACRILICO ACIDO

Medicinale: DICLOFENAC PHARMENTIS

Confezione: 038752034

Descrizione: "140 MG CEROTTI MEDICATI" 10 CEROTTI IN SACCHE CARTA/PE/AL/ETILENE E COPOLIMERO METACRILICO ACIDO

Medicinale: DICLOFENAC PHARMENTIS

Confezione: 038752046

Descrizione: "140 MG CEROTTI MEDICATI" 14 CEROTTI IN SACCHE CARTA/PE/AL/ETILENE E COPOLIMERO METACRILICO ACIDO

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



0070175-08/06/2021-AIFA-AIFA_PQ_PhCC-P

A: INDIRIZZI PEC IN ELENCO



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

Oggetto: Revoca del divieto di vendita del medicinale ESMYA.

Per opportuna conoscenza, si comunica che con la determinazione n. **aRDV - 1/2021 - 4368 del 08/06/2021** è stato revocato il divieto di vendita, adottato con determinazione aDV - 2/2020 del 1/04/2020 ai sensi dell'art. 142 del D.Lgs. n. 219/2006, del sotto indicato medicinale della GEDEON RICHTER PLC., nelle confezioni di seguito specificate:

Medicinale: ESMYA

Confezione: 042227013

Descrizione: "5 MG- COMPRESSA- USO ORALE- BLISTER (ALU/PVC/PE/PVDC)" 28 COMPRESSE

Medicinale: ESMYA

Confezione: 042227037

Descrizione: "5 MG- COMPRESSA- USO ORALE- BLISTER (AL/PVC/ PE/PVDC)- 30 COMPRESSE

Medicinale: ESMYA

Confezione: 042227049

Descrizione: "5 MG- COMPRESSA- USO ORALE- BLISTER (AL/PVC/PVDC) - 28 COMPRESSE

Medicinale: ESMYA

Confezione: 042227052

Descrizione: "5 MG- COMPRESSA- USO ORALE- BLISTER (AL/PVC/PVDC)- 84 COMPRESSE

Medicinale: ESMYA

Confezione: 042227025

Descrizione: "5 MG- COMPRESSA- USO ORALE- BLISTER (ALU-PVC/PE/PVDC)- 84 COMPRESSE

La revoca del divieto di vendita ha effetto immediato.

Il Dirigente

Domenico Di Giorgio
Domenico Di Giorgio

PQ-PhCC/EC/DDG

Det. N° aRM - 117/2021



**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 - 117/2021 - 4620 del 15/06/2021 è stata revocata, su rinuncia della VIVANTA GENERICS S.R.O., l'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale sotto indicato:

Medicinale: FEBUXOSTAT VIVANTA**Confezione:** 046033015**Descrizione:** "80 MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM" 14 COMPRESSE IN BLISTER ACLAR/PVC/AL**Medicinale:** FEBUXOSTAT VIVANTA**Confezione:** 046033027**Descrizione:** "80 MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM" 28 COMPRESSE IN BLISTER ACLAR/PVC/AL**Medicinale:** FEBUXOSTAT VIVANTA**Confezione:** 046033039**Descrizione:** "80 MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM" 42 COMPRESSE IN BLISTER ACLAR/PVC/AL**Medicinale:** FEBUXOSTAT VIVANTA**Confezione:** 046033041**Descrizione:** "80 MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM" 56 COMPRESSE IN BLISTER ACLAR/PVC/AL**Medicinale:** FEBUXOSTAT VIVANTA**Confezione:** 046033054**Descrizione:** "80 MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM" 84 COMPRESSE IN BLISTER ACLAR/PVC/AL

Medicinale: FEBUXOSTAT VIVANTA

Confezione: 046033066

Descrizione: "80 MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM" 98 COMPRESSE IN BLISTER ACLAR/PVC/AL

Medicinale: FEBUXOSTAT VIVANTA

Confezione: 046033078

Descrizione: "120 MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM" 14 COMPRESSE IN BLISTER ACLAR/PVC/AL

Medicinale: FEBUXOSTAT VIVANTA

Confezione: 046033080

Descrizione: "120 MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM" 28 COMPRESSE IN BLISTER ACLAR/PVC/AL

Medicinale: FEBUXOSTAT VIVANTA

Confezione: 046033092

Descrizione: "120 MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM" 42 COMPRESSE IN BLISTER ACLAR/PVC/AL

Medicinale: FEBUXOSTAT VIVANTA

Confezione: 046033104

Descrizione: "120 MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM" 56 COMPRESSE IN BLISTER ACLAR/PVC/AL

Medicinale: FEBUXOSTAT VIVANTA

Confezione: 046033116

Descrizione: "120 MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM" 84 COMPRESSE IN BLISTER ACLAR/PVC/AL

Medicinale: FEBUXOSTAT VIVANTA

Confezione: 046033128

Descrizione: "120 MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM" 98 COMPRESSE IN BLISTER ACLAR/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.

Il Dirigente

Domenico Di Giorgio

PQ-PhCC/PG/DDG

Det. N° aRM - 120/2021 -



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 - 120/2021 - 3018 del 18/06/2021 è stata revocata, su rinuncia della PENZA PHARMA S.P.A., l'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale sotto indicato:

Medicinale: IRBESARTAN PENZA

Confezione: 042177016

Descrizione: " 150 MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM " 14 COMPRESSE IN BLISTER
PVC/PVDC/AL

Medicinale: IRBESARTAN PENZA

Confezione: 042177028

Descrizione: " 150 MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM " 28 COMPRESSE IN BLISTER
PVC/PVDC/AL

Medicinale: IRBESARTAN PENZA

Confezione: 042177030

Descrizione: " 150 MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM " 30 COMPRESSE IN BLISTER
PVC/PVDC/AL

Medicinale: IRBESARTAN PENZA

Confezione: 042177042

Descrizione: " 150 MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM " 56 COMPRESSE IN BLISTER
PVC/PVDC/AL

Medicinale: IRBESARTAN PENZA

Confezione: 042177055

Descrizione: " 150 MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM " 98 COMPRESSE IN BLISTER
PVC/PVDC/AL

Medicinale: IRBESARTAN PENZA

Confezione: 042177067

Descrizione: " 300 MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM " 14 COMPRESSE IN BLISTER
PVC/PVDC/AL

Medicinale: IRBESARTAN PENZA

Confezione: 042177079

Descrizione: " 300 MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM " 28 COMPRESSE IN BLISTER
PVC/PVDC/AL

Medicinale: IRBESARTAN PENZA

Confezione: 042177081

Descrizione: " 300 MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM " 30 COMPRESSE IN BLISTER
PVC/PVDC/AL

Medicinale: IRBESARTAN PENZA

Confezione: 042177093

Descrizione: " 300 MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM " 56 COMPRESSE IN BLISTER
PVC/PVDC/AL

Medicinale: IRBESARTAN PENZA

Confezione: 042177105

Descrizione: " 300 MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM " 98 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

PQ-PhCC/EC/DDG

Det. N° aRM - 121/2021



**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 - 121/2021 - 608 del 23/06/2021 è stata revocata, su rinuncia della LABORATORI GUIDOTTI S.p.A., l'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale sotto indicato:

Medicinale: METFORALTAG**Confezione:** 046087019**Descrizione:** "500 MG COMPRESSE A RILASCIO PROLUNGATO" 15 COMPRESSE IN BLISTER PVC/AL**Medicinale:** METFORALTAG**Confezione:** 046087021**Descrizione:** "500 MG COMPRESSE A RILASCIO PROLUNGATO" 30 COMPRESSE IN BLISTER PVC/AL**Medicinale:** METFORALTAG**Confezione:** 046087033**Descrizione:** "500 MG COMPRESSE A RILASCIO PROLUNGATO" 60 COMPRESSE IN BLISTER PVC/AL**Medicinale:** METFORALTAG**Confezione:** 046087045**Descrizione:** "500 MG COMPRESSE A RILASCIO PROLUNGATO" 90 COMPRESSE IN BLISTER PVC/AL**Medicinale:** METFORALTAG**Confezione:** 046087058**Descrizione:** "500 MG COMPRESSE A RILASCIO PROLUNGATO" 120 COMPRESSE IN BLISTER PVC/AL**Medicinale:** METFORALTAG**Confezione:** 046087060**Descrizione:** "750 MG COMPRESSE A RILASCIO PROLUNGATO" 15 COMPRESSE IN BLISTER PVC/AL**Medicinale:** METFORALTAG**Confezione:** 046087072**Descrizione:** "750 MG COMPRESSE A RILASCIO PROLUNGATO" 30 COMPRESSE IN BLISTER PVC/AL

Medicinale: METFORALTAG
Confezione: **046087084**
Descrizione: "750 MG COMPRESSE A RILASCIO PROLUNGATO" 60 COMPRESSE IN BLISTER PVC/AL

Medicinale: METFORALTAG
Confezione: **046087096**
Descrizione: "750 MG COMPRESSE A RILASCIO PROLUNGATO" 90 COMPRESSE IN BLISTER PVC/AL

Medicinale: METFORALTAG
Confezione: **046087108**
Descrizione: "750 MG COMPRESSE A RILASCIO PROLUNGATO" 120 COMPRESSE IN BLISTER PVC/AL

Medicinale: METFORALTAG
Confezione: **046087110**
Descrizione: "1000 MG COMPRESSE A RILASCIO PROLUNGATO" 15 COMPRESSE IN BLISTER PVC/AL

Medicinale: METFORALTAG
Confezione: **046087122**
Descrizione: "1000 MG COMPRESSE A RILASCIO PROLUNGATO" 30 COMPRESSE IN BLISTER PVC/AL

Medicinale: METFORALTAG
Confezione: **046087134**
Descrizione: "1000 MG COMPRESSE A RILASCIO PROLUNGATO" 60 COMPRESSE IN BLISTER PVC/AL

Medicinale: METFORALTAG
Confezione: **046087146**
Descrizione: "1000 MG COMPRESSE A RILASCIO PROLUNGATO" 90 COMPRESSE IN BLISTER PVC/AL

Medicinale: METFORALTAG
Confezione: **046087159**
Descrizione: "1000 MG COMPRESSE A RILASCIO PROLUNGATO" 120 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.

Il Dirigente

Domenico Di Giorgio



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 - 116/2021 - 3773 del 11/06/2021 è stata revocata, su rinuncia della ARISTO PHARMA GMBH, l'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale sotto indicato:

Medicinale: PRASUGREL ARISTO

Confezione: 046901017

Descrizione: "5 MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM" 28 COMPRESSE IN BLISTER
OPA/AL/PE-AL/PE

Medicinale: PRASUGREL ARISTO

Confezione: 046901029

Descrizione: "5 MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM" 98 COMPRESSE IN BLISTER
OPA/AL/PE-AL/PE

Medicinale: PRASUGREL ARISTO

Confezione: 046901031

Descrizione: "10 MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM" 28 COMPRESSE IN BLISTER
OPA/AL/PE-AL/PE

Medicinale: PRASUGREL ARISTO

Confezione: 046901043

Descrizione: "10 MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM" 98 COMPRESSE IN BLISTER
OPA/AL/PE-AL/PE

Medicinale: PRASUGREL ARISTO

Confezione: 046901056

Descrizione: "5 MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM" 10 COMPRESSE IN BLISTER
OPA/AL/PE-AL/PE

Medicinale: PRASUGREL ARISTO

Confezione: 046901068

Descrizione: "5 MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM" 30 COMPRESSE IN BLISTER
OPA/AL/PE-AL/PE

Medicinale: PRASUGREL ARISTO

Confezione: 046901070

Descrizione: "10 MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM" 10 COMPRESSE IN BLISTER
OPA/AL/PE-AL/PE

Medicinale: PRASUGREL ARISTO

Confezione: 046901082

Descrizione: "10 MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM" 30 COMPRESSE IN BLISTER
OPA/AL/PE-AL/PE

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**

Ministero della Giustizia
gazzettaufficiale@giustizia.it

Oggetto: Richiesta di pubblicazione.

Si trasmette l'estratto della determinazione n. aRM - 106/2021 - 3199 del 16/06/2021, che annulla e sostituisce la precedente determinazione n. aRM 106/2021 datata 01/06/2021 recante la denominazione non aggiornata del medicinale oggetto di revoca su rinuncia, in duplice copia conforme, con preghiera di pubblicazione in Gazzetta Ufficiale, ai sensi dell'art. 145 del D.L.vo 24/04/2006, n. 219.

La presente determinazione è trasmessa solo ed esclusivamente a mezzo PEC.

Il Dirigente

Domenico Di Giorgio



UFFICIO QUALITÀ DEI PRODOTTI E CONTRASTO AL CRIMINE FARMACEUTICO

ESTRATTO

Revoca su rinuncia di autorizzazione all'immissione in commercio di medicinale per uso umano.

Con la determinazione n. aRM - 106/2021 - 3199 del 16/06/2021, che annulla e sostituisce la precedente determinazione n. aRM 106/2021 datata 01/06/2021 recante la denominazione non aggiornata del medicinale oggetto di revoca, è stata revocata, ai sensi dell'art. 38, comma 9, del d.lgs. n. 219/2006, su rinuncia della AUROBINDO PHARMA (ITALIA) S.r.l., l'autorizzazione all'immissione in commercio del sottoelencato medicinale, nelle confezioni indicate:

Medicinale: LETROZOLO AUROBINDO

Confezione: 040214013

Descrizione: "2,5 MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM" 10 COMPRESSE IN BLISTER PVC/AL

Medicinale: LETROZOLO AUROBINDO

Confezione: 040214025

Descrizione: "2,5 MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM" 20 COMPRESSE IN BLISTER PVC/AL

Medicinale: LETROZOLO AUROBINDO

Confezione: 040214037

Descrizione: "2,5 MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM" 30 COMPRESSE IN BLISTER PVC/AL

Medicinale: LETROZOLO AUROBINDO

Confezione: 040214049

Descrizione: "2,5 MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM" 50 COMPRESSE IN BLISTER PVC/AL

Medicinale: LETROZOLO AUROBINDO

Confezione: 040214052

Descrizione: "2,5 MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM" 60 COMPRESSE IN BLISTER PVC/AL

Medicinale: LETROZOLO AUROBINDO

Confezione: 040214064

Descrizione: "2,5 MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM" 100 COMPRESSE IN BLISTER PVC/AL

Medicinale: LETROZOLO AUROBINDO

Confezione: 040214076

Descrizione: "2,5 MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM" 120 COMPRESSE IN BLISTER PVC/AL

Medicinale: LETROZOLO AUROBINDO

Confezione: 040214088

Descrizione: "2,5 MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM" 30 COMPRESSE IN CONTENITORE HDPE

Medicinale: LETROZOLO AUROBINDO

Confezione: 040214090

Descrizione: "2,5 MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM" 14 COMPRESSE IN BLISTER PVC/AL

Medicinale: LETROZOLO AUROBINDO

Confezione: 040214102

Descrizione: "2,5 MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM" 28 COMPRESSE IN BLISTER PVC/AL

Medicinale: LETROZOLO AUROBINDO

Confezione: 040214114

Descrizione: "2,5 MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM" 100 COMPRESSE IN CONTENITORE HDPE

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 presente determinazione.

Il Dirigente

Domenico Di Giorgio

PQ-PhCC/EC/DDG

Det. N° aRM - 118/2021



**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 - 118/2021 - 4620 del 15/06/2021 è stata revocata, su rinuncia della VIVANTA GENERICS S.R.O., l'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale sotto indicato:

Medicinale: ATORVASTATINA VIVANTA**Confezione:** 047681010**Descrizione:** "10 MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM" 28 COMPRESSE IN BLISTER OPA/PVC/AL**Medicinale:** ATORVASTATINA VIVANTA**Confezione:** 047681022**Descrizione:** "10 MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM" 30 COMPRESSE IN BLISTER OPA/PVC/AL**Medicinale:** ATORVASTATINA VIVANTA**Confezione:** 047681034**Descrizione:** "10 MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM" 90 COMPRESSE IN BLISTER OPA/PVC/AL**Medicinale:** ATORVASTATINA VIVANTA**Confezione:** 047681046**Descrizione:** "10 MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM" 100 COMPRESSE IN BLISTER OPA/PVC/AL**Medicinale:** ATORVASTATINA VIVANTA**Confezione:** 047681059**Descrizione:** "10 MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM" 30 COMPRESSE IN FLACONE HDPE**Medicinale:** ATORVASTATINA VIVANTA**Confezione:** 047681061**Descrizione:** "10 MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM" 90 COMPRESSE IN FLACONE HDPE**Medicinale:** ATORVASTATINA VIVANTA**Confezione:** 047681073**Descrizione:** "20 MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM" 28 COMPRESSE IN BLISTER OPA/PVC/AL

Medicinale: ATORVASTATINA VIVANTA
Confezione: 047681085
Descrizione: "20 MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM" 30 COMPRESSE IN BLISTER OPA/PVC/AL

Medicinale: ATORVASTATINA VIVANTA
Confezione: 047681097
Descrizione: "20 MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM" 90 COMPRESSE IN BLISTER OPA/PVC/AL

Medicinale: ATORVASTATINA VIVANTA
Confezione: 047681109
Descrizione: "20 MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM" 100 COMPRESSE IN BLISTER OPA/PVC/AL

Medicinale: ATORVASTATINA VIVANTA
Confezione: 047681111
Descrizione: "20 MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM" 30 COMPRESSE IN FLACONE HDPE

Medicinale: ATORVASTATINA VIVANTA
Confezione: 047681123
Descrizione: "20 MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM" 90 COMPRESSE IN FLACONE HDPE

Medicinale: ATORVASTATINA VIVANTA
Confezione: 047681135
Descrizione: "40 MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM" 28 COMPRESSE IN BLISTER OPA/PVC/AL

Medicinale: ATORVASTATINA VIVANTA
Confezione: 047681198
Descrizione: "80 MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM" 28 COMPRESSE IN BLISTER OPA/PVC/AL

Medicinale: ATORVASTATINA VIVANTA
Confezione: 047681147
Descrizione: "40 MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM" 30 COMPRESSE IN BLISTER OPA/PVC/AL

Medicinale: ATORVASTATINA VIVANTA
Confezione: 047681150
Descrizione: "40 MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM" 90 COMPRESSE IN BLISTER OPA/PVC/AL

Medicinale: ATORVASTATINA VIVANTA
Confezione: 047681162
Descrizione: "40 MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM" 100 COMPRESSE IN BLISTER OPA/PVC/AL

Medicinale: ATORVASTATINA VIVANTA
Confezione: 047681174
Descrizione: "40 MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM" 30 COMPRESSE IN FLACONE HDPE

Medicinale: ATORVASTATINA VIVANTA
Confezione: 047681186
Descrizione: "40 MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM" 90 COMPRESSE IN FLACONE HDPE

Medicinale: ATORVASTATINA VIVANTA
Confezione: 047681200
Descrizione: "80 MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM" 30 COMPRESSE IN BLISTER OPA/PVC/AL

Medicinale: ATORVASTATINA VIVANTA

Confezione: 047681212

Descrizione: "80 MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM" 90 COMPRESSE IN BLISTER OPA/PVC/AL

Medicinale: ATORVASTATINA VIVANTA

Confezione: 047681224

Descrizione: "80 MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM" 100 COMPRESSE IN BLISTER OPA/PVC/AL

Medicinale: ATORVASTATINA VIVANTA

Confezione: 047681287

Descrizione: "80 MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM" 50 COMPRESSE IN BLISTER OPA/PVC/AL

Medicinale: ATORVASTATINA VIVANTA

Confezione: 047681236

Descrizione: "80 MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM" 30 COMPRESSE IN FLACONE HDPE

Medicinale: ATORVASTATINA VIVANTA

Confezione: 047681248

Descrizione: "80 MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM" 90 COMPRESSE IN FLACONE HDPE

Medicinale: ATORVASTATINA VIVANTA

Confezione: 047681251

Descrizione: "10 MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM" 50 COMPRESSE IN BLISTER OPA/PVC/AL

Medicinale: ATORVASTATINA VIVANTA

Confezione: 047681263

Descrizione: "20 MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM" 50 COMPRESSE IN BLISTER OPA/PVC/AL

Medicinale: ATORVASTATINA VIVANTA

Confezione: 047681275

Descrizione: "40 MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM" 50 COMPRESSE IN BLISTER OPA/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.

Il Dirigente

Domenico Di Giorgio