



# Alisa

Sistema Sanitario Regione Liguria

---

Allegati n. 6

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

ALCMENA  
ANTICOAGULANTE ACD FKI  
BUSCOPAN  
CARBOPLYNIA  
PEMETREXED BIOORGANICS  
SITAGLIPTIN E METFORMINA GALENICUM

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

PQ-PhCC/EC/DDG

Det. N° aRM - 123/2021



**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 - 123/2021 - 959 del 24/06/2021 è stata revocata, su rinuncia della FARMITALIA Industria Chimico Farmaceutica S.r.l., l'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale sotto indicato:

**Medicinale:** ALCMENA**Confezione:** 040106015**Descrizione:** "0,015MG/0,060 MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM" 1 BLISTER PVC/AL DA 28 COMPRESSE**Medicinale:** ALCMENA**Confezione:** 040106027**Descrizione:** "0,015MG/0,060 MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM" 3 BLISTER PVC/AL DA 28 COMPRESSE**Medicinale:** ALCMENA**Confezione:** 040106039**Descrizione:** "0,015MG/0,060 MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM" 6 BLISTER PVC/AL DA 28 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

PQ-PhCC/EC/DDG

Det. N° aRM - 122/2021



**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 - 122/2021 - 2829 del 23/06/2021 è stata revocata, su rinuncia della FRESENIUS KABI ITALIA S.r.l., l'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale sotto indicato:

**Medicinale:** ANTICOAGULANTE ACD FKI**Confezione:** 030760058**Descrizione:** "SOLUZIONE ANTICOAGULANTE E CONSERVANTE PER IL SANGUE - FORMULA A"  
SACCA FLESSIBILE 250 ML**Medicinale:** ANTICOAGULANTE ACD FKI**Confezione:** 030760060**Descrizione:** "SOLUZIONE ANTICOAGULANTE E CONSERVANTE PER IL SANGUE - FORMULA A"  
SACCA FLESSIBILE 500 ML**Medicinale:** ANTICOAGULANTE ACD FKI**Confezione:** 030760072**Descrizione:** "SOLUZIONE ANTICOAGULANTE E CONSERVANTE PER IL SANGUE - FORMULA A"  
25 SACCHE FLESSIBILI 250 ML**Medicinale:** ANTICOAGULANTE ACD FKI**Confezione:** 030760084**Descrizione:** "SOLUZIONE ANTICOAGULANTE E CONSERVANTE PER IL SANGUE - FORMULA A"  
15 SACCHE FLESSIBILI 500 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 su rinuncia di AIC/AIP di medicinali**

Per opportuna conoscenza, si comunica che con Determinazione aRM - 126/2021 - 3912 del 01/07/2021 è stata revocata, su rinuncia della PRICETAG SpA, l'autorizzazione all'importazione parallela delle confezioni dei medicinali di seguito riportati:

**Medicinale:** BUSCOPAN

**Confezione:** 044910014

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

**Paese di provenienza:** Irlanda

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

**Il Dirigente**

Domenico Di Giorgio

PQ-PhCC/PG/DDG

Det. N° aRM - 128/2021 -



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

**A: INDIRIZZI PEC IN ELENCO****Oggetto: Revoca AIC medicinali**

Per opportuna conoscenza, si comunica che con la determinazione N. aRM - 128/2021 - 1343 del 02/07/2021 è stata revocata, su rinuncia della DENTSPLY SIRONA ITALIA S.R.L., l'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale sotto indicato:

**Medicinale:** CARBOPLYINA**Confezione:** 036013011**Descrizione:** " 20 MG/ML SOLUZIONE INIETTABILE PER USO GENGIVALE, CON ADRENALINA 1:100.000 " 50 TUBOFIALE 1,8 ML**Medicinale:** CARBOPLYINA**Confezione:** 036013023**Descrizione:** " 20 MG/ML SOLUZIONE INIETTABILE PER USO GENGIVALE, CON ADRENALINA 1:100.000 " 100 TUBOFIALE 1,8 ML**Medicinale:** CARBOPLYINA**Confezione:** 036013035**Descrizione:** " 20 MG/ML SOLUZIONE INIETTABILE PER USO GENGIVALE, CON ADRENALINA 1:100.000 " 50 TUBOFIALE AUTOASPIRANTI 1,8 ML**Medicinale:** CARBOPLYINA**Confezione:** 036013062

**Descrizione:** " 30 MG/ML SOLUZIONE INIETTABILE " 50 TUBOFIALE AUTOASPIRANTI 1,8 ML

**Medicinale:** CARBOPLYINA

**Confezione:** 036013047

**Descrizione:** " 30 MG/ML SOLUZIONE INIETTABILE " 50 TUBOFIALE 1,8 ML

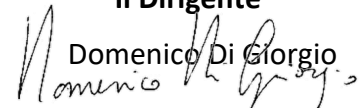
**Medicinale:** CARBOPLYINA

**Confezione:** 036013050

**Descrizione:** " 30 MG/ML SOLUZIONE INIETTABILE " 100 TUBOFIALE 1,8 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 - 124/2021



**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 - 124/2021 - 3067 del 01/07/2021 è stata revocata, su rinuncia della BIOORGANICS BV, l'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale sotto indicato:

**Medicinale:** PEMETREXED BIOORGANICS**Confezione:** 043804018**Descrizione:** "100 MG POLVERE PER CONCENTRATO PER SOLUZIONE PER INFUSIONE" 1 FLACONCINO IN VETRO**Medicinale:** PEMETREXED BIOORGANICS**Confezione:** 043804020**Descrizione:** "500 MG POLVERE PER CONCENTRATO PER SOLUZIONE PER INFUSIONE" 1 FLACONCINO IN VETRO**Medicinale:** PEMETREXED BIOORGANICS**Confezione:** 043804032**Descrizione:** "1000 MG POLVERE PER CONCENTRATO PER SOLUZIONE PER INFUSIONE" 1 FLACONCINO 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



PQ-PhCC/EC/DDG

Det. N° aRM - 125/2021



**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 - 125/2021 - 3448 del 01/07/2021 è stata revocata, su rinuncia della GALENICUM HEALTH, S.L., l'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale sotto indicato:

**Medicinale:** SITAGLIPTIN E METFORMINA GALENICUM**Confezione:** 047962016**Descrizione:** "50 MG/850 MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM" 56 COMPRESSE IN BLISTER PVC-PVDC/AL**Medicinale:** SITAGLIPTIN E METFORMINA GALENICUM**Confezione:** 047962028**Descrizione:** "50 MG/850 MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM" 98 COMPRESSE IN BLISTER PVC-PVDC/AL**Medicinale:** SITAGLIPTIN E METFORMINA GALENICUM**Confezione:** 047962030**Descrizione:** "50 MG/1000 MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM" 56 COMPRESSE IN BLISTER PVC-PVDC/AL**Medicinale:** SITAGLIPTIN E METFORMINA GALENICUM**Confezione:** 047962042**Descrizione:** "50 MG/1000 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

