



Alisa

Sistema Sanitario Regione Liguria

S.C. Politiche del Farmaco, Dispositivi medici, Protesica ed integrativa
Allegati n. 4

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 trasmettono in allegato le comunicazioni AIFA di revoca all'importazione dei medicinali:

Suvreza, Focusven, Ciprofloxacina, Oxytill

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

Cordiali saluti

Il Direttore
(Dott.ssa Barbara Rebesco)

C.C. D.S.

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



**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 - 199/2021 - 219 del 24/11/2021 è stata revocata, su rinuncia della AZIENDE CHIMICHE RIUNITE ANGELINI FRANCESCO ACRAF SPA, l'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale sotto indicato:

Medicinale: FOCUSVEN

Confezione: 020378105

Descrizione: "5% CREMA" TUBO DA 50 G

Medicinale: FOCUSVEN

Confezione: 020378131

Descrizione: "5 % GEL" TUBO 50 G

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



**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 - 201/2021 - 2322 del 24/11/2021 è stata revocata, su rinuncia della MYLAN S.P.A., l'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale sotto indicato:

Medicinale: CIPROFLOXACINA MYLAN GENERICS ITALIA

Confezione: 039361163

Descrizione: "400MG/200ML SOLUZIONE PER INFUSIONE" 1 SACCA IN POLYOLEFIN CON SET D'INFUSIONE IN PVC/DEHP E SITO D'INIEZIONE

Medicinale: CIPROFLOXACINA MYLAN GENERICS ITALIA

Confezione: 039361151

Descrizione: " 400 MG/200 ML SOLUZIONE PER INFUSIONE " 20 SACCHE IN POLYOLEFIN CON SITO D'INFUSIONE E SITO DI INIEZIONE

Medicinale: CIPROFLOXACINA MYLAN GENERICS ITALIA

Confezione: 039361148

Descrizione: " 400 MG/200 ML SOLUZIONE PER INFUSIONE " 15 SACCHE IN POLYOLEFIN CON SITO D'INFUSIONE E SITO DI INIEZIONE

Medicinale: CIPROFLOXACINA MYLAN GENERICS ITALIA

Confezione: 039361136

Descrizione: " 400 MG/200 ML SOLUZIONE PER INFUSIONE " 10 SACCHE IN POLYOLEFIN CON SITO D'INFUSIONE E SITO DI INIEZIONE

Medicinale: CIPROFLOXACINA MYLAN GENERICS ITALIA

Confezione: 039361124

Descrizione: " 400 MG/200 ML SOLUZIONE PER INFUSIONE " 1 SACCA IN POLYOLEFIN CON SITO D'INFUSIONE E SITO DI INIEZIONE

Medicinale: CIPROFLOXACINA MYLAN GENERICS ITALIA

Confezione: 039361112

Descrizione: " 400 MG/200 ML SOLUZIONE PER INFUSIONE " 20 SACCHE IN POLYOLEFIN CON SET D'INFUSIONE IN PVC/DEHP E SITO DI INIEZIONE

Medicinale: CIPROFLOXACINA MYLAN GENERICS ITALIA

Confezione: 039361100

Descrizione: " 400 MG/200 ML SOLUZIONE PER INFUSIONE " 15 SACCHE IN POLYOLEFIN CON SET D'INFUSIONE IN PVC/DEHP E SITO DI INIEZIONE

Medicinale: CIPROFLOXACINA MYLAN GENERICS ITALIA

Confezione: 039361098

Descrizione: " 400 MG/200 ML SOLUZIONE PER INFUSIONE " 10 SACCHE IN POLYOLEFIN CON SET D'INFUSIONE IN PVC/DEHP E SITO DI INIEZIONE

Medicinale: CIPROFLOXACINA MYLAN GENERICS ITALIA

Confezione: 039361086

Descrizione: " 200 MG/100 ML SOLUZIONE PER INFUSIONE " 30 SACCHE IN POLYOLEFIN CON SET D'INFUSIONE IN PVC/DEHP E SITO DI INIEZIONE

Medicinale: CIPROFLOXACINA MYLAN GENERICS ITALIA

Confezione: 039361074

Descrizione: " 200 MG/100 ML SOLUZIONE PER INFUSIONE " 20 SACCHE IN POLYOLEFIN CON SET D'INFUSIONE IN PVC/DEHP E SITO DI INIEZIONE

Medicinale: CIPROFLOXACINA MYLAN GENERICS ITALIA

Confezione: 039361062

Descrizione: " 200 MG/100 ML SOLUZIONE PER INFUSIONE " 10 SACCHE IN POLYOLEFIN CON SET D'INFUSIONE IN PVC/DEHP E SITO DI INIEZIONE

Medicinale: CIPROFLOXACINA MYLAN GENERICS ITALIA

Confezione: 039361050

Descrizione: " 200 MG/100 ML SOLUZIONE PER INFUSIONE " 1 SACCA IN POLYOLEFIN CON SET D'INFUSIONE IN PVC/DEHP E SITO DI INIEZIONE

Medicinale: CIPROFLOXACINA MYLAN GENERICS ITALIA

Confezione: 039361047

Descrizione: " 200 MG/100 ML SOLUZIONE PER INFUSIONE " 30 SACCHE IN POLYOLEFIN CON SITO D'INFUSIONE E SITO DI INIEZIONE

Medicinale: CIPROFLOXACINA MYLAN GENERICS ITALIA

Confezione: 039361035

Descrizione: " 200 MG/100 ML SOLUZIONE PER INFUSIONE " 20 SACCHE IN POLYOLEFIN CON SITO D'INFUSIONE E SITO D' INIEZIONE

Medicinale: CIPROFLOXACINA MYLAN GENERICS ITALIA

Confezione: 039361023

Descrizione: " 200 MG/100 ML SOLUZIONE PER INFUSIONE " 10 SACCHE IN POLYOLEFIN CON SITO D'INFUSIONE E SITO D'INIEZIONE

Medicinale: CIPROFLOXACINA MYLAN GENERICS ITALIA

Confezione: 039361011

Descrizione: " 200 MG/100 ML SOLUZIONE PER INFUSIONE " 1 SACCA IN POLYOLEFIN CON SITO D'INFUSIONE E SITO D'INIEZIONE

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



**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 - 198/2021 - 4790 del 24/11/2021 è stata revocata, su rinuncia della CREATIVE PHARMA SOLUTIONS, l'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale sotto indicato:

Medicinale: OXYTILL

Confezione: 046560013

Descrizione: "5 MG COMPRESSE" 30 COMPRESSE IN FLACONE HDPE

Medicinale: OXYTILL

Confezione: 046560025

Descrizione: "5 MG COMPRESSE" 100 COMPRESSE IN FLACONE 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 sopra citata determinazione.

per **Il Dirigente**

Domenico Di Giorgio



**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 - 200/2021 - 8055 del 24/11/2021 è stata revocata, su rinuncia della SANOFI S.R.L., l'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale sotto indicato:

Medicinale: SUVREZA

Confezione: 046072183

Descrizione: "40 MG/10 MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM" 100 COMPRESSE IN BLISTER
OPA/AL/PVC/AL

Medicinale: SUVREZA

Confezione: 046072171

Descrizione: "40 MG/10 MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM" 60 COMPRESSE IN BLISTER
OPA/AL/PVC/AL

Medicinale: SUVREZA

Confezione: 046072169

Descrizione: "40 MG/10 MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM" 15 COMPRESSE IN BLISTER
OPA/AL/PVC/AL

Medicinale: SUVREZA

Confezione: 046072157

Descrizione: "40 MG/10 MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM" 10 COMPRESSE IN BLISTER
OPA/AL/PVC/AL

Medicinale: SUVREZA

Confezione: 046072144

Descrizione: "20 MG/10 MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM" 100 COMPRESSE IN BLISTER
OPA/AL/PVC/AL

Medicinale: SUVREZA

Confezione: 046072132

Descrizione: "20 MG/10 MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM" 60 COMPRESSE IN BLISTER
OPA/AL/PVC/AL

Medicinale: SUVREZA

Confezione: 046072120

Descrizione: "20 MG/10 MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM" 15 COMPRESSE IN BLISTER
OPA/AL/PVC/AL

Medicinale: SUVREZA

Confezione: 046072118

Descrizione: "20 MG/10 MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM" 10 COMPRESSE IN BLISTER
OPA/AL/PVC/AL

Medicinale: SUVREZA

Confezione: 046072106

Descrizione: "10 MG/10 MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM" 100 COMPRESSE IN BLISTER
OPA/AL/PVC/AL

Medicinale: SUVREZA

Confezione: 046072094

Descrizione: "10 MG/10 MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM" 60 COMPRESSE IN BLISTER
OPA/AL/PVC/AL

Medicinale: SUVREZA

Confezione: 046072082

Descrizione: "10 MG/10 MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM" 15 COMPRESSE IN BLISTER
OPA/AL/PVC/AL

Medicinale: SUVREZA

Confezione: 046072070

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

Medicinale: SUVREZA

Confezione: 046072068

Descrizione: "40 MG/10 MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM" 90 COMPRESSE IN BLISTER
OPA/AL/PVC/AL

Medicinale: SUVREZA

Confezione: 046072056

Descrizione: "40 MG/10 MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM" 30 COMPRESSE IN BLISTER
OPA/AL/PVC/AL

Medicinale: SUVREZA

Confezione: 046072043

Descrizione: "20 MG/10 MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM" 90 COMPRESSE IN BLISTER
OPA/AL/PVC/AL

Medicinale: SUVREZA

Confezione: 046072031

Descrizione: "20 MG/10 MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM" 30 COMPRESSE IN BLISTER
OPA/AL/PVC/AL

Medicinale: SUVREZA

Confezione: 046072029

Descrizione: "10 MG/10 MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM" 90 COMPRESSE IN BLISTER
OPA/AL/PVC/AL

Medicinale: SUVREZA

Confezione: 046072017

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