



Alisa

Sistema Sanitario Regione Liguria

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

Allegati n.2

Genova, data del protocollo

Direttori Sanitari Aziende ed Enti del SSR

Direttori S.C. Farmaceutiche
Ospedaliere e Territoriali Aziende ed Enti
del SSR

Ordini dei Medici Regione Liguria

Ordini dei Farmacisti Regione Liguria

Ordini dei Medici Veterinari Regione Liguria

Dr Giorgio Sacco - S.U.A.R

ASSOFARM

FEDERFARMA Liguria

Distributori Intermedi DPC

p.c. NAS Regione Liguria

Loro sedi

Oggetto: trasmissione comunicazioni AIFA – REVOCA AIC MEDICINALI SU RINUNCIA DELL’AZIENDA

Si trasmettono in allegato le comunicazioni AIFA di revoca AIC dei medicinali di cui alle note prot. A.Li.Sa. di seguito elencate:

7845,7847

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

Cordiali saluti

C.C. D.S.

Il Direttore
(Dott.ssa 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

PQ-PhCC/VZ/DDG

Det. N° aRM - 80/2023 -



**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 - 80/2023 - 2322 del 17/04/2023 è stata revocata, su rinuncia della MYLAN S.P.A., l'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale sotto indicato:

Medicinale: ABACAVIR E LAMIVUDINA MYLAN**Confezione:** 043971074**Descrizione:** "600 MG/300 MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM" 2X30 COMPRESSE IN BLISTER PVC/ACLAR/AL**Medicinale:** ABACAVIR E LAMIVUDINA MYLAN**Confezione:** 043971062**Descrizione:** "600 MG/300 MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM" 90 COMPRESSE IN BLISTER PVC/PVDC/AL**Medicinale:** ABACAVIR E LAMIVUDINA MYLAN**Confezione:** 043971050**Descrizione:** "600 MG/300 MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM" 60 COMPRESSE IN BLISTER PVC/PVDC/AL**Medicinale:** ABACAVIR E LAMIVUDINA MYLAN**Confezione:** 043971047**Descrizione:** "600 MG/300MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM" 30 COMPRESSE IN BLISTER PVC/PVDC/AL

Medicinale: ABACAVIR E LAMIVUDINA MYLAN

Confezione: 043971035

Descrizione: "600 MG/300MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM" 90 COMPRESSE IN BLISTER PVC/ACLAR/AL

Medicinale: ABACAVIR E LAMIVUDINA MYLAN

Confezione: 043971023

Descrizione: "600 MG/300MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM" 60 COMPRESSE IN BLISTER PVC/ACLAR/AL

Medicinale: ABACAVIR E LAMIVUDINA MYLAN

Confezione: 043971011

Descrizione: "600 MG/300MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM" 30 COMPRESSE IN BLISTER PVC/ACLAR/AL

Medicinale: ABACAVIR E LAMIVUDINA MYLAN

Confezione: 043971112

Descrizione: "600 MG/300 MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM" 30 COMPRESSE IN FLACONE HDPE

Medicinale: ABACAVIR E LAMIVUDINA MYLAN

Confezione: 043971100

Descrizione: "600 MG/300 MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM" 3X30 COMPRESSE IN BLISTER PVC/PVDC/AL

Medicinale: ABACAVIR E LAMIVUDINA MYLAN

Confezione: 043971098

Descrizione: "600 MG/300 MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM" 2X30 COMPRESSE IN BLISTER PVC/PVDC/AL

Medicinale: ABACAVIR E LAMIVUDINA MYLAN

Confezione: 043971086

Descrizione: "600 MG/300 MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM" 3X30 COMPRESSE IN BLISTER PVC/ACLAR/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/VZ/DDG

Det. N° aRM - 81/2023 -



**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 - 81/2023 - 1378 del 17/04/2023 è stata revocata, su rinuncia della RATIOPHARM GMBH, l'autorizzazione all'immissione in commercio del Medicinale: sotto indicato:

Medicinale: DILTIAZEM RATIOPHARM**Confezione:** 033175011**Descrizione:** "60 MG COMPRESSE A RILASCIO MODIFICATO " 50 COMPRESSE**Medicinale:** DILTIAZEM RATIOPHARM**Confezione:** 033175023**Descrizione:** "120 MG CAPSULE RIGIDE A RILASCIO MODIFICATO" 28 CAPSULE

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