
S.C. Politiche del Farmaco, Dispositivi medici, Protesica ed integrativa
Allegati n.5

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 DELLE AZIENDE

Si trasmettono in allegato le comunicazioni AIFA di revoca AIC di medicinali su rinuncia delle aziende acquisite con prot. A.Li.Sa. n. **8872** del 06.05.2024, n. **8874** del 06.05.2024, n. **8943** del 07.05.2024, n. **8955** del 07.05.2024 e n. **8965** del 07.05.2024.

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

Cordiali saluti

Il Direttore
(Dott.ssa Barbara Rebesco)



C.C.
Direttore Sanitario

PQ-PhCC/AP/DDG

Det. N° aRM - 62/2024 -



**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 - 62/2024 - 4375 del 03/05/2024 è stata revocata, su rinuncia della ALFASIGMA S.P.A., l'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale sotto indicato:

Medicinale: OMEGA 3 ALFASIGMA**Confezione:** 043865017**Descrizione:** "1000 MG CAPSULA MOLLE" 20 CAPSULE IN BLISTER PVC/PVDC/AL**Medicinale:** OMEGA 3 ALFASIGMA**Confezione:** 043865029**Descrizione:** "1000 MG CAPSULA MOLLE" 30 CAPSULE 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.

x Il Dirigente

Domenico Di Giorgio

PQ-PhCC/AP/DDG

Det. N° aRM - 63/2024 -



**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 - 63/2024 - 8055 del 03/05/2024 è stata revocata, su rinuncia della SANOFI S.R.L., l'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale sotto indicato:

Medicinale: PRIXAR**Confezione:** 033633052**Descrizione:** "500 MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM" 10 COMPRESSE**Medicinale:** PRIXAR**Confezione:** 033633049**Descrizione:** "500 MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM" 7 COMPRESSE**Medicinale:** PRIXAR**Confezione:** 033633037**Descrizione:** "500 MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM" 5 COMPRESSE**Medicinale:** PRIXAR**Confezione:** 033633025**Descrizione:** "250 MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM" 10 COMPRESSE**Medicinale:** PRIXAR**Confezione:** 033633013**Descrizione:** "250 MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM" 5 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/AP/DDG

Det. N° aRM - 65/2024 -



**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 - 65/2024 - 4374 del 06/05/2024 è stata revocata, su rinuncia della TILLOMED ITALIA SRL, l'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale sotto indicato:

Medicinale: ACIDO CARGLUMICO TILLOMED**Confezione:** 050519014**Descrizione:** "200 MG COMPRESSE DISPERSIBILI" 5X1 COMPRESSE IN BLISTER OPA/AL/PVC-CARTA/PET/AL DIVISIBILE PER DOSE UNITARIA**Medicinale:** ACIDO CARGLUMICO TILLOMED**Confezione:** 050519026**Descrizione:** "200 MG COMPRESSE DISPERSIBILI" 15X1 COMPRESSE IN BLISTER OPA/AL/PVC-CARTA/PET/AL DIVISIBILE PER DOSE UNITARIA**Medicinale:** ACIDO CARGLUMICO TILLOMED**Confezione:** 050519038**Descrizione:** "200 MG COMPRESSE DISPERSIBILI" 60X1 COMPRESSE IN BLISTER OPA/AL/PVC-CARTA/PET/AL DIVISIBILE PER DOSE UNITARIA

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.

x Il Dirigente

Domenico Di Giorgio

PQ-PhCC/AP/DDG

Det. N° aRM - 66/2024 -



**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 - 66/2024 - 2551 del 06/05/2024 è stata revocata, su rinuncia della DR. REDDY'S S.R.L., l'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale sotto indicato:

Medicinale: AMBRISANTAN DR. REDDY'S**Confezione:** 047062169**Descrizione:** "10 MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM" 60 COMPRESSE IN BLISTER PVC/PE/PVDC-AL**Medicinale:** AMBRISANTAN DR. REDDY'S**Confezione:** 047062157**Descrizione:** "5 MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM" 60 COMPRESSE IN BLISTER PVC/PE/PVDC-AL**Medicinale:** AMBRISANTAN DR. REDDY'S**Confezione:** 047062144**Descrizione:** "10 MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM" 60 COMPRESSE IN BLISTER PVC/PVDC-AL**Medicinale:** AMBRISANTAN DR. REDDY'S**Confezione:** 047062132

Descrizione: "5 MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM" 60 COMPRESSE IN BLISTER
PVC/PVDC-AL

Medicinale: AMBRISANTAN DR. REDDY'S

Confezione: 047062120

Descrizione: "10 MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM" 120 COMPRESSE IN BLISTER
PVC/PVDC-AL

Medicinale: AMBRISANTAN DR. REDDY'S

Confezione: 047062118

Descrizione: "10 MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM" 120 COMPRESSE IN BLISTER
PVC/PE/PVDC-AL

Medicinale: AMBRISANTAN DR. REDDY'S

Confezione: 047062106

Descrizione: "5 MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM" 120 COMPRESSE IN BLISTER
PVC/PE/PVDC-AL

Medicinale: AMBRISANTAN DR. REDDY'S

Confezione: 047062094

Descrizione: "5 MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM" 120 COMPRESSE IN BLISTER
PVC/PVDC-AL

Medicinale: AMBRISANTAN DR. REDDY'S

Confezione: 047062082

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

Medicinale: AMBRISANTAN DR. REDDY'S

Confezione: 047062070

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

Medicinale: AMBRISANTAN DR. REDDY'S

Confezione: 047062068

Descrizione: "10 MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM" 30 COMPRESSE IN BLISTER
PVC/PVDC-AL

Medicinale: AMBRISANTAN DR. REDDY'S

Confezione: 047062056

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

Medicinale: AMBRISANTAN DR. REDDY'S

Confezione: 047062043

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

Medicinale: AMBRISANTAN DR. REDDY'S

Confezione: 047062031

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

Medicinale: AMBRISANTAN DR. REDDY'S

Confezione: 047062029

Descrizione: "5 MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM" 30 COMPRESSE IN BLISTER
PVC/PVDC-AL

Medicinale: AMBRISANTAN DR. REDDY'S

Confezione: 047062017

Descrizione: "5 MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM" 10 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.

x **Il Dirigente**

Domenico Di Giorgio

PQ-PhCC/AP/DDG

Det. N° aRM - 67/2024 -



**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 - 67/2024 - 7020 del 06/05/2024 è stata revocata, su rinuncia della AESCULAPIUS FARMACEUTICI SRL, l'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale sotto indicato:

Medicinale: LEVIORINIL**Confezione:** 037356019**Descrizione:** " 10 MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM " 20 COMPRESSE IN BLISTER**Medicinale:** LEVIORINIL**Confezione:** 037356021**Descrizione:** " 10 MG /ML GOCCE ORALI, SOLUZIONE " FLACONE DA 20 ML**Medicinale:** LEVIORINIL**Confezione:** 037356033**Descrizione:** "10 MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM" 7 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.

X Il Dirigente

Domenico Di Giorgio