

S.C. Politiche del Farmaco, Dispositivi medici, Protesica ed integrativa  
Allegati n. 6

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 medicinali su rinuncia delle aziende acquisite con prot. A.Li.Sa. n. **9087** del 08.05.2024, n. **9095** del 08.05.2024, n. **9105** del 08.05.2024, n. **9138** del 09.05.2024, n. **9162** del 09.05.2024 e n. **9306** del 13.05.2024.

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/MCDF/DDG

Det. N° aRM - 73/2024 -



**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 - 73/2024 - 2551 del 08/05/2024 è stata revocata, su rinuncia della DR. REDDY'S S.R.L., l'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale sotto indicato:

**Medicinale:** ABACAVIR E LAMIVUDINA DR. REDDY'S**Confezione:** 044980011**Descrizione:** "600 MG/300 MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM" 30 COMPRESSE IN BLISTER AL/PVC/PE/PVDC

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 - 72/2024 -



**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 - 72/2024 - 898 del 08/05/2024 è stata revocata, su rinuncia della DOC GENERICI SRL, l'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale sotto indicato:

**Medicinale:** ATORVASTATINA DOC**Confezione:** 041321288

**Descrizione:** "80 MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM" 98 COMPRESSE IN BLISTER  
PA/AL/PVC-AL

**Medicinale:** ATORVASTATINA DOC**Confezione:** 041321276

**Descrizione:** "40 MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM" 98 COMPRESSE IN BLISTER  
PA/AL/PVC-AL

**Medicinale:** ATORVASTATINA DOC**Confezione:** 041321264

**Descrizione:** "20 MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM" 98 COMPRESSE IN BLISTER  
PA/AL/PVC-AL

**Medicinale:** ATORVASTATINA DOC**Confezione:** 041321252

**Descrizione:** "10 MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM" 98 COMPRESSE IN BLISTER  
PA/AL/PVC-AL

**Medicinale:** ATORVASTATINA DOC

**Confezione:** 041321249

**Descrizione:** "80 MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM" 100 COMPRESSE IN BLISTER  
PA/AL/PVC-AL

**Medicinale:** ATORVASTATINA DOC

**Confezione:** 041321237

**Descrizione:** "80 MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM" 90 COMPRESSE IN BLISTER  
PA/AL/PVC-AL

**Medicinale:** ATORVASTATINA DOC

**Confezione:** 041321225

**Descrizione:** "80 MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM" 50 COMPRESSE IN BLISTER  
PA/AL/PVC-AL

**Medicinale:** ATORVASTATINA DOC

**Confezione:** 041321213

**Descrizione:** "80 MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM" 30 COMPRESSE IN BLISTER  
PA/AL/PVC-AL

**Medicinale:** ATORVASTATINA DOC

**Confezione:** 041321201

**Descrizione:** "80 MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM" 28 COMPRESSE IN BLISTER  
PA/AL/PVC-AL

**Medicinale:** ATORVASTATINA DOC

**Confezione:** 041321199

**Descrizione:** "80 MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM" 10 COMPRESSE IN BLISTER  
PA/AL/PVC-AL

**Medicinale:** ATORVASTATINA DOC

**Confezione:** 041321187

**Descrizione:** "40 MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM" 100 COMPRESSE IN BLISTER  
PA/AL/PVC-AL

**Medicinale:** ATORVASTATINA DOC

**Confezione:** 041321175

**Descrizione:** "40 MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM" 90 COMPRESSE IN BLISTER  
PA/AL/PVC-AL

**Medicinale:** ATORVASTATINA DOC

**Confezione:** 041321163

**Descrizione:** "40 MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM" 50 COMPRESSE IN BLISTER  
PA/AL/PVC-AL

**Medicinale:** ATORVASTATINA DOC

**Confezione:** 041321151

**Descrizione:** "40 MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM" 30 COMPRESSE IN BLISTER  
PA/AL/PVC-AL

**Medicinale:** ATORVASTATINA DOC

**Confezione:** 041321148

**Descrizione:** "40 MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM" 28 COMPRESSE IN BLISTER  
PA/AL/PVC-AL

**Medicinale:** ATORVASTATINA DOC

**Confezione:** 041321136

**Descrizione:** "40 MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM" 10 COMPRESSE IN BLISTER  
PA/AL/PVC-AL



**Medicinale:** ATORVASTATINA DOC

**Confezione:** 041321124

**Descrizione:** "20 MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM" 100 COMPRESSE IN BLISTER  
PA/AL/PVC-AL

**Medicinale:** ATORVASTATINA DOC

**Confezione:** 041321112

**Descrizione:** "20 MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM" 90 COMPRESSE IN BLISTER  
PA/AL/PVC-AL

**Medicinale:** ATORVASTATINA DOC

**Confezione:** 041321100

**Descrizione:** "20 MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM" 50 COMPRESSE IN BLISTER  
PA/AL/PVC-AL

**Medicinale:** ATORVASTATINA DOC

**Confezione:** 041321098

**Descrizione:** "20 MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM" 30 COMPRESSE IN BLISTER  
PA/AL/PVC-AL

**Medicinale:** ATORVASTATINA DOC

**Confezione:** 041321086

**Descrizione:** "20 MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM" 28 COMPRESSE IN BLISTER  
PA/AL/PVC-AL

**Medicinale:** ATORVASTATINA DOC

**Confezione:** 041321074

**Descrizione:** "20 MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM" 10 COMPRESSE IN BLISTER  
PA/AL/PVC-AL

**Medicinale:** ATORVASTATINA DOC

**Confezione:** 041321062

**Descrizione:** "10 MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM" 100 COMPRESSE IN BLISTER  
PA/AL/PVC-AL

**Medicinale:** ATORVASTATINA DOC

**Confezione:** 041321050

**Descrizione:** "10 MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM" 90 COMPRESSE IN BLISTER  
PA/AL/PVC-AL

**Medicinale:** ATORVASTATINA DOC

**Confezione:** 041321047

**Descrizione:** "10 MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM" 50 COMPRESSE IN BLISTER  
PA/AL/PVC-AL

**Medicinale:** ATORVASTATINA DOC

**Confezione:** 041321035

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

**Medicinale:** ATORVASTATINA DOC

**Confezione:** 041321023

**Descrizione:** "10 MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM" 28 COMPRESSE IN BLISTER  
PA/AL/PVC-AL

**Medicinale:** ATORVASTATINA DOC

**Confezione:** 041321011

**Descrizione:** "10 MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM" 10 COMPRESSE IN BLISTER  
PA/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.

**x Il Dirigente**

Domenico Di Giorgio

PQ-PhCC/MCDF/DDG

Det. N° aRM - 68/2024 -



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 - 68/2024 - 813 del 07/05/2024 è stata revocata, su rinuncia della TEVA ITALIA S.R.L., l'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale sotto indicato:

**Medicinale:** EVEROLIMUS TEVA**Confezione:** 044972127**Descrizione:** " 10 MG COMPRESSE " 30X1 COMPRESSE IN BLISTER OPA/ALPVC-AL**Medicinale:** EVEROLIMUS TEVA**Confezione:** 044972115**Descrizione:** " 5 MG COMPRESSE " 30X1 COMPRESSE IN BLISTER OPA/ALPVC-AL**Medicinale:** EVEROLIMUS TEVA**Confezione:** 044972103**Descrizione:** " 10 MG COMPRESSE " 90 COMPRESSE IN BLISTER OPA/AL/PVC-AL**Medicinale:** EVEROLIMUS TEVA**Confezione:** 044972091**Descrizione:** " 10 MG COMPRESSE " 60 COMPRESSE IN BLISTER OPA/AL/PVC-AL**Medicinale:** EVEROLIMUS TEVA

**Confezione: 044972089**

**Descrizione:** " 10 MG COMPRESSE " 50X1 COMPRESSE IN BLISTER OPA/AL/PVC-AL

**Medicinale:** EVEROLIMUS TEVA

**Confezione: 044972077**

**Descrizione:** " 10 MG COMPRESSE " 30 COMPRESSE IN BLISTER OPA/AL/PVC-AL

**Medicinale:** EVEROLIMUS TEVA

**Confezione: 044972065**

**Descrizione:** " 10 MG COMPRESSE " 10 COMPRESSE IN BLISTER OPA/AL/PVC-AL

**Medicinale:** EVEROLIMUS TEVA

**Confezione: 044972053**

**Descrizione:** " 5 MG COMPRESSE " 90 COMPRESSE IN BLISTER OPA/AL/PVC-AL

**Medicinale:** EVEROLIMUS TEVA

**Confezione: 044972040**

**Descrizione:** " 5 MG COMPRESSE " 60 COMPRESSE IN BLISTER OPA/AL/PVC-AL

**Medicinale:** EVEROLIMUS TEVA

**Confezione: 044972038**

**Descrizione:** " 5 MG COMPRESSE " 50X1 COMPRESSE IN BLISTER OPA/AL/PVC-AL

**Medicinale:** EVEROLIMUS TEVA

**Confezione: 044972026**

**Descrizione:** " 5 MG COMPRESSE " 30 COMPRESSE IN BLISTER OPA/AL/PVC-AL

**Medicinale:** EVEROLIMUS TEVA

**Confezione: 044972014**

**Descrizione:** " 5 MG COMPRESSE " 10 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.

× **Il Dirigente**

Domenico Di Giorgio

PQ-PhCC/CA/DDG

Det. N° aRM - 70/2024 -



**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 - 70/2024 - 4166 del 08/05/2024 è stata revocata, su rinuncia della SEQIRUS S.R.L., l'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale sotto indicato:

**Medicinale: FLUAD****Confezione: 031840073**

**Descrizione:** "SOSPENSIONE INIETTABILE PER USO INTRAMUSCOLARE" 1 SIRINGA PRERIEMPITA DA 0,5 ML SENZA AGO CON SISTEMA LUER LOCK

**Medicinale: FLUAD****Confezione: 031840061**

**Descrizione:** "SOSPENSIONE INIETTABILE PER USO INTRAMUSCOLARE " 10 SIRINGHE PRERIEMPITE DA 0,5 ML SENZA AGO

**Medicinale: FLUAD****Confezione: 031840059**

**Descrizione:** "SOSPENSIONE INIETTABILE PER USO INTRAMUSCOLARE " 1 SIRINGA PRERIEMPITA DA 0,5 ML SENZA AGO

**Medicinale:** FLUAD

**Confezione:** 031840046

**Descrizione:** "SOSPENSIONE INIETTABILE PER USO INTRAMUSCOLARE " 10 SIRINGHE PRERIEMPITE DA 0,5 ML CON AGO

**Medicinale:** FLUAD

**Confezione:** 031840085

**Descrizione:** "SOSPENSIONE INIETTABILE PER USO INTRAMUSCOLARE" 10 SIRINGHE PRERIEMPITE DA 0,5 ML SENZA AGO CON SISTEMA LUER LOCK

**Medicinale:** FLUAD

**Confezione:** 031840034

**Descrizione:** "SOSPENSIONE INIETTABILE PER USO INTRAMUSCOLARE" 1 SIRINGA PRERIEMPITA DA 0,5 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.

x **Il Dirigente**

Domenico Di Giorgio

PQ-PhCC/MCDF/DDG

Det. N° aRM - 69/2024 -



**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 - 69/2024 - 4334 del 07/05/2024 è stata revocata, su rinuncia della ACINO AG, l'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale sotto indicato:

**Medicinale: JONTIVI****Confezione: 048735144****Descrizione: "25 MG CAPSULE RIGIDE" 21 CAPSULE IN BLISTER PVC/PCTFE/AL****Medicinale: JONTIVI****Confezione: 048735132****Descrizione: "25 MG CAPSULE RIGIDE" 7 CAPSULE IN BLISTER PVC/PCTFE/AL****Medicinale: JONTIVI****Confezione: 048735120****Descrizione: "20 MG CAPSULE RIGIDE" 21 CAPSULE IN BLISTER PVC/PCTFE/AL****Medicinale: JONTIVI****Confezione: 048735118****Descrizione: "20 MG CAPSULE RIGIDE" 7 CAPSULE IN BLISTER PVC/PCTFE/AL****Medicinale: JONTIVI**

**Confezione: 048735106**

**Descrizione:** "15 MG CAPSULE RIGIDE" 21 CAPSULE IN BLISTER PVC/PCTFE/AL

**Medicinale:** JONTIVI

**Confezione: 048735094**

**Descrizione:** "15 MG CAPSULE RIGIDE" 7 CAPSULE IN BLISTER PVC/PCTFE/AL

**Medicinale:** JONTIVI

**Confezione: 048735082**

**Descrizione:** "10 MG CAPSULE RIGIDE" 21 CAPSULE IN BLISTER PVC/PCTFE/AL

**Medicinale:** JONTIVI

**Confezione: 048735070**

**Descrizione:** "10 MG CAPSULE RIGIDE" 7 CAPSULE IN BLISTER PVC/PCTFE/AL

**Medicinale:** JONTIVI

**Confezione: 048735068**

**Descrizione:** "7,5 MG CAPSULE RIGIDE" 21 CAPSULE IN BLISTER PVC/PCTFE/AL

**Medicinale:** JONTIVI

**Confezione: 048735056**

**Descrizione:** "7,5 MG CAPSULE RIGIDE" 7 CAPSULE IN BLISTER PVC/PCTFE/AL

**Medicinale:** JONTIVI

**Confezione: 048735043**

**Descrizione:** "5 MG CAPSULE RIGIDE" 21 CAPSULE IN BLISTER PVC/PCTFE/AL

**Medicinale:** JONTIVI

**Confezione: 048735031**

**Descrizione:** "5 MG CAPSULE RIGIDE" 7 CAPSULE IN BLISTER PVC/PCTFE/AL

**Medicinale:** JONTIVI

**Confezione:** 048735029

**Descrizione:** "2,5 MG CAPSULE RIGIDE" 21 CAPSULE IN BLISTER PVC/PCTFE/AL

**Medicinale:** JONTIVI

**Confezione:** 048735017

**Descrizione:** "2,5 MG CAPSULE RIGIDE" 7 CAPSULE IN BLISTER PVC/PCTFE/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 - 71/2024 -



**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 - 71/2024 - 5593 del 08/05/2024 è stata revocata, su rinuncia della BAUSCH + LOMB IRELAND LIMITED, l'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale sotto indicato:

**Medicinale:** VIVIDRIN OCCHI**Confezione:** 048127017**Descrizione:** "0,5 MG/ML COLLIRIO, SOLUZIONE" 1 FLACONE IN LDPE DA 6 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