

---

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

Allegati n. 11

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

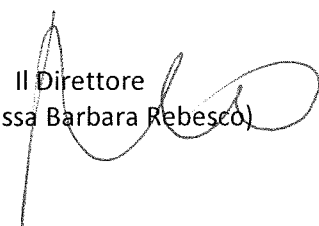
**Oggetto: trasmissione comunicazioni AIFA – REVOCA AIC MEDICINALI SU RINUNCIA DELLE AZIENDE**

Si trasmettono in allegato le comunicazioni AIFA di revoca AIC medicinali su rinuncia delle aziende acquisite con prot. A.Li.Sa. n. **10809** del 30.05.2024, n. **10882** del 31.05.2024, n. **10885** del 31.05.2024, n. **10918** del 31.05.2024, n. **10922** del 31.05.2024, n. **10953** del 31.05.2024, n. **10957** del 31.05.2024, n. **10967** del 31.05.2024, n. **10983** del 03.06.2024, n. **10984** del 03.06.2024 e n. **10987** del 03.06.2024.

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 - 84/2024 -



**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 - 84/2024 - 4046 del 29/05/2024 è stata revocata, su rinuncia della TEVA B.V., l'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale sotto indicato:

**Medicinale:** PARACETAMOLO E CODEINA TEVA**Confezione:** 046779233**Descrizione:** "500 MG/30 MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM" 90 COMPRESSE IN BLISTER PVC/AL/PE/PAP**Medicinale:** PARACETAMOLO E CODEINA TEVA**Confezione:** 046779221**Descrizione:** "500 MG/30 MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM" 90 COMPRESSE IN BLISTER PVC/AL**Medicinale:** PARACETAMOLO E CODEINA TEVA**Confezione:** 046779219**Descrizione:** "500 MG/30 MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM" 200 COMPRESSE IN CONTENITORE HDPE**Medicinale:** PARACETAMOLO E CODEINA TEVA**Confezione:** 046779207

**Descrizione:** "500 MG/30 MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM" 100 COMPRESSE IN CONTENITORE HDPE

**Medicinale:** PARACETAMOLO E CODEINA TEVA

**Confezione:** 046779195

**Descrizione:** "500 MG/30 MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM" 50 COMPRESSE IN CONTENITORE HDPE

**Medicinale:** PARACETAMOLO E CODEINA TEVA

**Confezione:** 046779183

**Descrizione:** "500 MG/30 MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM" 100 COMPRESSE IN BLISTER PVC/AL/PE/PAP

**Medicinale:** PARACETAMOLO E CODEINA TEVA

**Confezione:** 046779171

**Descrizione:** "500 MG/30 MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM" 50 COMPRESSE IN BLISTER PVC/AL/PE/PAP

**Medicinale:** PARACETAMOLO E CODEINA TEVA

**Confezione:** 046779169

**Descrizione:** "500 MG/30 MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM" 40 COMPRESSE IN BLISTER PVC/AL/PE/PAP

**Medicinale:** PARACETAMOLO E CODEINA TEVA

**Confezione:** 046779157

**Descrizione:** "500 MG/30 MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM" 30 COMPRESSE IN BLISTER PVC/AL/PE/PAP

**Medicinale:** PARACETAMOLO E CODEINA TEVA

**Confezione:** 046779144

**Descrizione:** "500 MG/30 MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM" 24 COMPRESSE IN BLISTER  
PVC/AL/PE/PAP

**Medicinale:** PARACETAMOLO E CODEINA TEVA

**Confezione:** 046779132

**Descrizione:** "500 MG/30 MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM" 20 COMPRESSE IN BLISTER  
PVC/AL/PE/PAP

**Medicinale:** PARACETAMOLO E CODEINA TEVA

**Confezione:** 046779120

**Descrizione:** "500 MG/30 MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM" 16 COMPRESSE IN BLISTER  
PVC/AL/PE/PAP

**Medicinale:** PARACETAMOLO E CODEINA TEVA

**Confezione:** 046779118

**Descrizione:** "500 MG/30 MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM" 10 COMPRESSE IN BLISTER  
PVC/AL/PE/PAP

**Medicinale:** PARACETAMOLO E CODEINA TEVA

**Confezione:** 046779106

**Descrizione:** "500 MG/30 MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM" 8 COMPRESSE IN BLISTER  
PVC/AL/PE/PAP

**Medicinale:** PARACETAMOLO E CODEINA TEVA

**Confezione:** 046779094

**Descrizione:** "500 MG/30 MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM" 100 COMPRESSE IN BLISTER  
PVC/AL

**Medicinale:** PARACETAMOLO E CODEINA TEVA

**Confezione:** 046779082

**Descrizione:** "500 MG/30 MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM" 50 COMPRESSE IN BLISTER  
PVC/AL

**Medicinale:** PARACETAMOLO E CODEINA TEVA

**Confezione:** 046779070

**Descrizione:** "500 MG/30 MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM" 40 COMPRESSE IN BLISTER  
PVC/AL

**Medicinale:** PARACETAMOLO E CODEINA TEVA

**Confezione:** 046779068

**Descrizione:** "500 MG/30 MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM" 30 COMPRESSE IN BLISTER  
PVC/AL

**Medicinale:** PARACETAMOLO E CODEINA TEVA

**Confezione:** 046779056

**Descrizione:** "500 MG/30 MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM" 24 COMPRESSE IN BLISTER  
PVC/AL

**Medicinale:** PARACETAMOLO E CODEINA TEVA

**Confezione:** 046779043

**Descrizione:** "500 MG/30 MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM" 20 COMPRESSE IN BLISTER  
PVC/AL

**Medicinale:** PARACETAMOLO E CODEINA TEVA

**Confezione:** 046779031

**Descrizione:** "500 MG/30 MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM" 16 COMPRESSE IN BLISTER  
PVC/AL

**Medicinale:** PARACETAMOLO E CODEINA TEVA

**Confezione:** 046779029

**Descrizione:** "500 MG/30 MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM" 10 COMPRESSE IN BLISTER  
PVC/AL

**Medicinale:** PARACETAMOLO E CODEINA TEVA

**Confezione:** **046779017**

**Descrizione:** "500 MG/30 MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM" 8 COMPRESSE IN BLISTER  
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/CA/DDG

Det. N° aRM - 85/2024 -



**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 - 85/2024 - 141 del 30/05/2024 è stata revocata, su rinuncia della S.A.L.F. SPA LABORATORIO FARMACOLOGICO, l'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale sotto indicato:

**Medicinale:** PROCAINAMIDE CLORIDRATO S.A.L.F.

**Confezione:** 030682013

**Descrizione:** "500 MG/5 ML SOLUZIONE INIETTABILE PER USO ENDOVENOSO" 5 FIALE 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 - 86/2024 -



**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 - 86/2024 - 2551 del 30/05/2024 è stata revocata, su rinuncia della DR. REDDY'S S.R.L., l'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale sotto indicato:

**Medicinale:** TENOFOVIR DISOPROXIL DR. REDDY'S**Confezione:** 044973016**Descrizione:** "245 MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM " 30 (1X30) COMPRESSE IN FLACONE HDPE**Medicinale:** TENOFOVIR DISOPROXIL DR. REDDY'S**Confezione:** 044973028**Descrizione:** "245 MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM " 90 (3X30) COMPRESSE IN FLACONE HDPE**Medicinale:** TENOFOVIR DISOPROXIL DR. REDDY'S**Confezione:** 044973030**Descrizione:** "245 MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM" 60 (2X30) 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.

**x Il Dirigente**

Domenico Di Giorgio

PQ-PhCC/AP/DDG

Det. N° aRM - 87/2024 -



**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 - 87/2024 - 813 del 31/05/2024 è stata revocata, su rinuncia della TEVA ITALIA S.R.L., l'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale sotto indicato:

**Medicinale:** LEVODOPA/BENSERAZIDE TEVA ITALIA**Confezione:** 039452053**Descrizione:** "200MG/50MG COMPRESSE" 100 COMPRESSE IN FLACONE**Medicinale:** LEVODOPA/BENSERAZIDE TEVA ITALIA**Confezione:** 039452040**Descrizione:** "200MG/50MG COMPRESSE" 60 COMPRESSE IN FLACONE**Medicinale:** LEVODOPA/BENSERAZIDE TEVA ITALIA**Confezione:** 039452038**Descrizione:** "200MG/50MG COMPRESSE" 50 COMPRESSE IN FLACONE**Medicinale:** LEVODOPA/BENSERAZIDE TEVA ITALIA**Confezione:** 039452026**Descrizione:** "200MG/50MG COMPRESSE" 30 COMPRESSE IN FLACONE**Medicinale:** LEVODOPA/BENSERAZIDE TEVA ITALIA**Confezione:** 039452014

**Descrizione:** "200MG/50MG COMPRESSE" 20 COMPRESSE IN FLACONE

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 - 88/2024 -



**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 - 88/2024 - 1392 del 31/05/2024 è stata revocata, su rinuncia della SANDOZ S.P.A., l'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale sotto indicato:

**Medicinale:** MITOXANTRONE SANDOZ**Confezione:** 036111060**Descrizione:** "2 MG/ML CONCENTRATO PER SOLUZIONE PER INFUSIONE" 10 FLACONCINI IN VETRO DA 10 ML**Medicinale:** MITOXANTRONE SANDOZ**Confezione:** 036111058**Descrizione:** "2 MG/ML CONCENTRATO PER SOLUZIONE PER INFUSIONE" 5 FLACONCINI IN VETRO DA 10 ML**Medicinale:** MITOXANTRONE SANDOZ**Confezione:** 036111045**Descrizione:** "2 MG/ML CONCENTRATO PER SOLUZIONE PER INFUSIONE" 10 FLACONCINI IN VETRO DA 5 ML**Medicinale:** MITOXANTRONE SANDOZ**Confezione:** 036111033

**Descrizione:** "2 MG/ML CONCENTRATO PER SOLUZIONE PER INFUSIONE" 5 FLACONCINI IN VETRO DA 5 ML

**Medicinale:** MITOXANTRONE SANDOZ

**Confezione:** 036111021

**Descrizione:** 1 FLACONE DA 10 ML

**Medicinale:** MITOXANTRONE SANDOZ

**Confezione:** 036111019

**Descrizione:** 1 FLACONE IN VETRO DA 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.

× **Il Dirigente**

Domenico Di Giorgio

PQ-PhCC/MCDF/DDG

Det. N° aRM - 89/2024 -



**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 - 89/2024 - 2551 del 31/05/2024 è stata revocata, su rinuncia della DR. REDDY'S S.R.L., l'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale sotto indicato:

**Medicinale:** EMTRICITABINA E TENOFOVIR DISOPROXIL DR. REDDY'S**Confezione:** 045243019**Descrizione:** "200 MG/245 MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM" 1X30 COMPRESSE IN FLACONE HDPE**Medicinale:** EMTRICITABINA E TENOFOVIR DISOPROXIL DR. REDDY'S**Confezione:** 045243021**Descrizione:** "200 MG/245 MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM" 3X30 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.

**x Il Dirigente**

Domenico Di Giorgio

PQ-PhCC/AP/DDG

Det. N° aRM - 90/2024 -



**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 - 90/2024 - 4055 del 31/05/2024 è stata revocata, su rinuncia della I.B.N. SAVIO S.R.L, l'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale sotto indicato:

**Medicinale:** VALSODIUR**Confezione:** 041144080**Descrizione:** "160 MG/12.5 MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM" 98 COMPRESSE IN BLISTER PVC/PVDC/AL**Medicinale:** VALSODIUR**Confezione:** 041144128**Descrizione:** "160 MG/25 MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM" 98 COMPRESSE IN BLISTER PVC/PVDC/AL**Medicinale:** VALSODIUR**Confezione:** 041144116**Descrizione:** "160 MG/25 MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM" 56 COMPRESSE IN BLISTER PVC/PVDC/AL**Medicinale:** VALSODIUR**Confezione:** 041144104**Descrizione:** "160 MG/25 MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM" 28 COMPRESSE IN BLISTER PVC/PVDC/AL

**Medicinale:** VALSODIUR

**Confezione:** 041144092

**Descrizione:** "160 MG/25 MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM" 14 COMPRESSE IN BLISTER PVC/PVDC/AL

**Medicinale:** VALSODIUR

**Confezione:** 041144078

**Descrizione:** "160 MG/12.5 MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM" 56 COMPRESSE IN BLISTER PVC/PVDC/AL

**Medicinale:** VALSODIUR

**Confezione:** 041144066

**Descrizione:** "160 MG/12.5 MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM" 28 COMPRESSE IN BLISTER PVC/PVDC/AL

**Medicinale:** VALSODIUR

**Confezione:** 041144054

**Descrizione:** "160 MG/12.5 MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM" 14 COMPRESSE IN BLISTER PVC/PVDC/AL

**Medicinale:** VALSODIUR

**Confezione:** 041144041

**Descrizione:** "80 MG/12.5 MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM" 98 COMPRESSE IN BLISTER PVC/PVDC/AL

**Medicinale:** VALSODIUR

**Confezione:** 041144039

**Descrizione:** "80 MG/12.5 MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM" 56 COMPRESSE IN BLISTER PVC/PVDC/AL



**Medicinale:** VALSODIUR

**Confezione:** 041144027

**Descrizione:** "80 MG/12.5 MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM" 28 COMPRESSE IN BLISTER  
PVC/PVDC/AL

**Medicinale:** VALSODIUR

**Confezione:** 041144015

**Descrizione:** "80 MG/12.5 MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM"14 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

PQ-PhCC/MCDF/DDG

Det. N° aRM - 91/2024 -



**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 - 91/2024 - 1561 del 31/05/2024 è stata revocata, su rinuncia della EG S.P.A., l'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale sotto indicato:

**Medicinale: CASPOFUNGIN EG****Confezione: 044255014****Descrizione: "50 MG POLVERE PER CONCENTRATO PER SOLUZIONE PER INFUSIONE" 1  
FLACONCINO IN VETRO****Medicinale: CASPOFUNGIN EG****Confezione: 044255026****Descrizione: "70 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.

**x Il Dirigente**

Domenico Di Giorgio

PQ-PhCC/CA/DDG

Det. N° aRM - 92/2024 -



**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 - 92/2024 - 141 del 31/05/2024 è stata revocata, su rinuncia della S.A.L.F. SPA LABORATORIO FARMACOLOGICO, l'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale sotto indicato:

**Medicinale:** ESERINA S.A.L.F.

**Confezione:** 036913010

**Descrizione:** " 1 MG/ML SOLUZIONE INIETTABILE " 5 FIALE DA 1 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/AP/DDG

Det. N° aRM - 93/2024 -



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 - 93/2024 - 813 del 31/05/2024 è stata revocata, su rinuncia della TEVA ITALIA S.R.L., l'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale sotto indicato:

**Medicinale:** OMEGA 3 TEVA**Confezione:** 040768160**Descrizione:** "1000 MG CAPSULE MOLLI" 100 CAPSULE IN BLISTER PVC/ACLAR/AL**Medicinale:** OMEGA 3 TEVA**Confezione:** 040768158**Descrizione:** "1000 MG CAPSULE MOLLI" 280 CAPSULE IN CONTENITORE HDPE CONFEZIONE OSPEDALIERA**Medicinale:** OMEGA 3 TEVA**Confezione:** 040768145**Descrizione:** "1000 MG CAPSULE MOLLI" 100 CAPSULE IN CONTENITORE HDPE**Medicinale:** OMEGA 3 TEVA**Confezione:** 040768133**Descrizione:** "1000 MG CAPSULE MOLLI" 98 CAPSULE IN CONTENITORE HDPE**Medicinale:** OMEGA 3 TEVA

**Confezione: 040768121**

**Descrizione:** "1000 MG CAPSULE MOLLI" 90 CAPSULE IN CONTENITORE HDPE

**Medicinale:** OMEGA 3 TEVA

**Confezione: 040768119**

**Descrizione:** "1000 MG CAPSULE MOLLI" 30 CAPSULE IN CONTENITORE HDPE

**Medicinale:** OMEGA 3 TEVA

**Confezione: 040768107**

**Descrizione:** "1000 MG CAPSULE MOLLI" 28 CAPSULE IN CONTENITORE HDPE

**Medicinale:** OMEGA 3 TEVA

**Confezione: 040768095**

**Descrizione:** "1000 MG CAPSULE MOLLI" 20 CAPSULE IN CONTENITORE HDPE

**Medicinale:** OMEGA 3 TEVA

**Confezione: 040768083**

**Descrizione:** "1000 MG CAPSULE MOLLI" 120 CAPSULE IN BLISTER PVC/ACLAR/AL

**Medicinale:** OMEGA 3 TEVA

**Confezione: 040768071**

**Descrizione:** "1000 MG CAPSULE MOLLI" 9X10 CAPSULE IN BLISTER PVC/ACLAR/AL

**Medicinale:** OMEGA 3 TEVA

**Confezione: 040768069**

**Descrizione:** "1000 MG CAPSULE MOLLI" 90 CAPSULE IN BLISTER PVC/ACLAR/AL

**Medicinale:** OMEGA 3 TEVA

**Confezione: 040768057**

**Descrizione:** "1000 MG CAPSULE MOLLI" 60 CAPSULE IN BLISTER PVC/ACLAR/AL

**Medicinale:** OMEGA 3 TEVA

**Confezione:** 040768044

**Descrizione:** "1000 MG CAPSULE MOLLI" 3X10 CAPSULE IN BLISTER PVC/ACLAR/AL

**Medicinale:** OMEGA 3 TEVA

**Confezione:** 040768032

**Descrizione:** "1000 MG CAPSULE MOLLI" 30 CAPSULE IN BLISTER PVC/ACLAR/AL

**Medicinale:** OMEGA 3 TEVA

**Confezione:** 040768020

**Descrizione:** "1000 MG CAPSULE MOLLI" 28 CAPSULE IN BLISTER PVC/ACLAR/AL

**Medicinale:** OMEGA 3 TEVA

**Confezione:** 040768018

**Descrizione:** "1000 MG CAPSULE MOLLI" 20 CAPSULE 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/CA/DDG

Det. N° aRM - 94/2024 -



**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 - 94/2024 - 141 del 31/05/2024 è stata revocata, su rinuncia della S.A.L.F. SPA LABORATORIO FARMACO:LOGICO, l'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale sotto indicato:

**Farmaco:** POTASSIO LATTATO S.A.L.F.**Confezione:** 032591012**Descrizione:** "2 MEQ/ML CONCENTRATO PER SOLUZIONE PER INFUSIONE" 1 FLACONCINO DA 30 ML**Farmaco:** POTASSIO LATTATO S.A.L.F.**Confezione:** 032591024**Descrizione:** " 2 MEQ/ ML CONCENTRATO PER SOLUZIONE PER INFUSIONE " 5 FIALE DA 10 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