

---

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

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

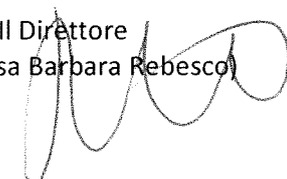
**Oggetto: trasmissione comunicazioni AIFA – REVOCA AIC MEDICINALI SU RINUNCIA DELLE AZIENDE**

Si trasmettono in allegato le comunicazioni AIFA di revoca AIC medicinali su rinuncia delle aziende acquisite con prot. A.Li.Sa. n. **11317** del 06.06.2024, n. **11396** del 07.06.2024, n. **11401** del 07.06.2024 e n. **11416** del 07.06.2024.

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/MCDF/DDG

Det. N° aRM - 102/2024 -



**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 - 102/2024 - 813 del 05/06/2024 è stata revocata, su rinuncia della TEVA ITALIA S.R.L., l'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale sotto indicato:

**Medicinale:** ACETILCISTEINA TEVA**Confezione:** 041212010**Descrizione:** "200 MG GRANULATO PER SOLUZIONE ORALE" 30 BUSTINE

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 - 103/2024 -



**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 - 103/2024 - 2638 del 06/06/2024 è stata revocata, su rinuncia della AGENZIA INDUSTRIE DIFESA - STABILIMENTO CHIMICO FARMACEUTICO MILITARE, l'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale sotto indicato:

**Medicinale:** LIDOCAINA CLORIDRATO AGENZIA INDUSTRIE DIFESA**Confezione:** 036455018**Descrizione:** "10 MG/ ML SOLUZIONE INIETTABILE " 10 FIALE 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.

**x Il Dirigente**

Domenico Di Giorgio

PQ-PhCC/AP/DDG

Det. N° aRM - 104/2024 -



**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 - 104/2024 - 7000 del 06/06/2024 è stata revocata, su rinuncia della MASTER PHARMA S.R.L., l'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale sotto indicato:

**Medicinale: DESO****Confezione: 036066013**

**Descrizione:** "200 MICROGRAMMI PER EROGAZIONE SOLUZIONE PRESSURIZZATA PER INALAZIONE" CONTENITORE SOTTO PRESSIONE DA 200 EROGAZIONI CON EROGATORE STANDARD

**Medicinale: DESO****Confezione: 036066025**

**Descrizione:** "200 MICROGRAMMI PER EROGAZIONE SOLUZIONE PRESSURIZZATA PER INALAZIONE" CONTENITORE SOTTO PRESSIONE DA 200 EROGAZIONI CON EROGATORE DISTANZIATORE JET

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 - 105/2024 -



**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 - 105/2024 - 4375 del 06/06/2024 è stata revocata, su rinuncia della ALFASIGMA S.P.A., l'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale sotto indicato:

**Medicinale:** BRANIGEN**Confezione:** 025368046**Descrizione:** "500 MG COMPRESSE GASTRORESISTENTI" 30 COMPRESSE**Medicinale:** BRANIGEN**Confezione:** 025368059**Descrizione:** "500 MG GRANULATO PER SOLUZIONE ORALE" 20 BUSTINE**Medicinale:** BRANIGEN**Confezione:** 025368073**Descrizione:** "500 MG/4 ML POLVERE E SOLVENTE PER SOLUZIONE INIETTABILE" 5 FLACONCINI + 5 FIALE SOLVENTE 4 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