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

Allegati n. 14

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

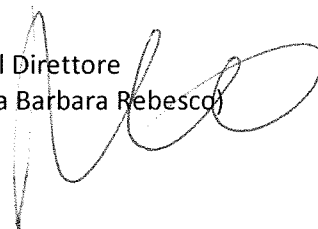
Oggetto: trasmissione comunicazioni AIFA – REVOCA AIC MEDICINALI SU RINUNCIA DELLE AZIENDE

Si trasmettono in allegato le comunicazioni AIFA di revoca AIC medicinali su rinuncia delle aziende acquisite con prot. A.Li.Sa. n. **11825** del 13.06.2024, n. **11837** del 13.06.2024, n. **11839** del 13.06.2024, n. **11957** del 14.06.2024, n. **11964** del 14.06.2024, n. **11970** del 17.06.2024, n. **11993** del 17.06.2024, n. **12002** del 17.06.2024, n. **12007** del 17.06.2024, n. **12008** del 17.06.2024, n. **12019** del 17.06.2024, n. **12027** del 17.06.2024, n. **12040** del 17.06.2024 e n. **12043** del 17.06.2024.

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

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/MCDF/DDG

Det. N° aRM - 116/2024 -



**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 - 116/2024 - 813 del 13/06/2024 è stata revocata, su rinuncia della TEVA ITALIA S.R.L., l'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale sotto indicato:

Medicinale: ABELCET COMPLESSO LIPIDICO**Confezione:** 033002015**Descrizione:** «5 mg/ml concentrato per dispersione per infusione» 10 flaconcini di vetro da 20 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 - 118/2024 -



**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 - 118/2024 - 2829 del 13/06/2024 è stata revocata, su rinuncia della FRESENIUS KABI ITALIA S.R.L., l'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale sotto indicato:

Medicinale: AMINOMIX**Confezione: 037054095****Descrizione: "CON GLUCOSIO 12% SENZA ELETTROLITI SOLUZIONE PER INFUSIONE" 4 SACCHE DA 2000 ML****Medicinale: AMINOMIX****Confezione: 037054083****Descrizione: "CON GLUCOSIO 12% SENZA ELETTROLITI SOLUZIONE PER INFUSIONE" 4 SACCHE DA 1500 ML****Medicinale: AMINOMIX****Confezione: 037054071****Descrizione: "CON GLUCOSIO 12% SENZA ELETTROLITI SOLUZIONE PER INFUSIONE" 6 SACCHE DA 1000 ML****Medicinale: AMINOMIX****Confezione: 037054069**

Descrizione: "CON GLUCOSIO 12% ED ELETTROLITI SOLUZIONE PER INFUSIONE" 4 SACCHE DA 2000 ML

Medicinale: AMINOMIX

Confezione: 037054057

Descrizione: "CON GLUCOSIO 12% ED ELETTROLITI SOLUZIONE PER INFUSIONE" 4 SACCHE DA 1500 ML

Medicinale: AMINOMIX

Confezione: 037054044

Descrizione: "CON GLUCOSIO 12% ED ELETTROLITI SOLUZIONE PER INFUSIONE" 6 SACCHE DA 1000 ML

Medicinale: AMINOMIX

Confezione: 037054032

Descrizione: "CON GLUCOSIO 20% ED ELETTROLITI SOLUZIONE PER INFUSIONE" 4 SACCHE DA 2000 ML

Medicinale: AMINOMIX

Confezione: 037054020

Descrizione: "CON GLUCOSIO 20% ED ELETTROLITI SOLUZIONE PER INFUSIONE" 4 SACCHE DA 1500 ML

Medicinale: AMINOMIX

Confezione: 037054018

Descrizione: "CON GLUCOSIO 20% ED ELETTROLITI SOLUZIONE PER INFUSIONE" 6 SACCHE DA 1000 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 - 122/2024 -



**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 - 122/2024 - 4683 del 14/06/2024 è stata revocata, su rinuncia della EMERGENT SALES AND MARKETING GERMANY GMBH, l'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale sotto indicato:

Medicinale: BIOTHRAX**Confezione:** 045823010**Descrizione:** "SOSPENSIONE INIETTABILE" FLACONCINO MULTIDOSE (vetro tipo I) da 5 ML (10 dosi da 0,5ml)

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 - 107/2024 -



**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 - 107/2024 - 942 del 07/06/2024 è stata revocata, su rinuncia della IPSO PHARMA S.R.L., l'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale sotto indicato:

Medicinale: CALEFRED**Confezione:** 041835012**Descrizione:** "GRANULATO PER SOLUZIONE ORALE" 10 BUSTINE GUSTO LIMONE E MIELE DA 4 G**Medicinale:** CALEFRED**Confezione:** 041835024**Descrizione:** "GRANULATO PER SOLUZIONE ORALE" 16 BUSTINE GUSTO LIMONE E MIELE DA 4 G

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 - 111/2024 -



**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 - 111/2024 - 1896 del 11/06/2024 è stata revocata, su rinuncia della KRKA D.D. NOVO MESTO, l'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale sotto indicato:

Medicinale: CELECOXIB KRKA**Confezione:** 042459166**Descrizione:** "200 MG CAPSULE RIGIDE" 100 CAPSULE IN BLISTER PVC/AL**Medicinale:** CELECOXIB KRKA**Confezione:** 042459154**Descrizione:** "200 MG CAPSULE RIGIDE" 90 CAPSULE IN BLISTER PVC/AL**Medicinale:** CELECOXIB KRKA**Confezione:** 042459141**Descrizione:** "200 MG CAPSULE RIGIDE" 60 CAPSULE IN BLISTER PVC/AL**Medicinale:** CELECOXIB KRKA**Confezione:** 042459139**Descrizione:** "200 MG CAPSULE RIGIDE" 50 CAPSULE IN BLISTER PVC/AL**Medicinale:** CELECOXIB KRKA

Confezione: 042459127

Descrizione: "200 MG CAPSULE RIGIDE" 40 CAPSULE IN BLISTER PVC/AL

Medicinale: CELECOXIB KRKA

Confezione: 042459115

Descrizione: "200 MG CAPSULE RIGIDE" 30 CAPSULE IN BLISTER PVC/AL

Medicinale: CELECOXIB KRKA

Confezione: 042459103

Descrizione: "200 MG CAPSULE RIGIDE" 20 CAPSULE IN BLISTER PVC/AL

Medicinale: CELECOXIB KRKA

Confezione: 042459091

Descrizione: "200 MG CAPSULE RIGIDE" 10 CAPSULE IN BLISTER PVC/AL

Medicinale: CELECOXIB KRKA

Confezione: 042459089

Descrizione: "100 MG CAPSULE RIGIDE" 100 CAPSULE IN BLISTER PVC/AL

Medicinale: CELECOXIB KRKA

Confezione: 042459077

Descrizione: "100 MG CAPSULE RIGIDE" 90 CAPSULE IN BLISTER PVC/AL

Medicinale: CELECOXIB KRKA

Confezione: 042459065

Descrizione: "100 MG CAPSULE RIGIDE" 60 CAPSULE IN BLISTER PVC/AL

Medicinale: CELECOXIB KRKA

Confezione: 042459053

Descrizione: "100 MG CAPSULE RIGIDE" 50 CAPSULE IN BLISTER PVC/AL

Medicinale: CELECOXIB KRKA

Confezione: 042459040

Descrizione: "100 MG CAPSULE RIGIDE" 40 CAPSULE IN BLISTER PVC/AL

Medicinale: CELECOXIB KRKA

Confezione: 042459038

Descrizione: "100 MG CAPSULE RIGIDE" 30 CAPSULE IN BLISTER PVC/AL

Medicinale: CELECOXIB KRKA

Confezione: 042459026

Descrizione: "100 MG CAPSULE RIGIDE" 20 CAPSULE IN BLISTER PVC/AL

Medicinale: CELECOXIB KRKA

Confezione: 042459014

Descrizione: "100 MG CAPSULE RIGIDE" 10 CAPSULE 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.

× **Il Dirigente**

Domenico Di Giorgio

PQ-PhCC/MCDF/DDG

Det. N° aRM - 121/2024 -



**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 - 121/2024 - 3230 del 14/06/2024 è stata revocata, su rinuncia della SUN PHARMACEUTICAL INDUSTRIES (EUROPE) B.V., l'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale sotto indicato:

Medicinale: FOSFOMICINA SUN**Confezione:** 037272046**Descrizione:** "ADULTI 3 G GRANULATO PER SOLUZIONE ORALE " 2 BUSTINE**Medicinale:** FOSFOMICINA SUN**Confezione:** 037272034**Descrizione:** "ADULTI 3 G GRANULATO PER SOLUZIONE ORALE " 1 BUSTINA**Medicinale:** FOSFOMICINA SUN**Confezione:** 037272022**Descrizione:** "BAMBINI 2 G GRANULATO PER SOLUZIONE ORALE " 2 BUSTINE**Medicinale:** FOSFOMICINA SUN**Confezione:** 037272010**Descrizione:** "BAMBINI 2 G GRANULATO PER SOLUZIONE ORALE " 1 BUSTINA

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 - 119/2024 -



**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 - 119/2024 - 3230 del 14/06/2024 è stata revocata, su rinuncia della SUN PHARMACEUTICAL INDUSTRIES (EUROPE) B.V., l'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale sotto indicato:

Medicinale: GENTAMICINA SUN**Confezione: 036129017****Descrizione: " 0,1% CREMA " TUBO DA 30 G**

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 - 120/2024 -



**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 - 120/2024 - 3230 del 14/06/2024 è stata revocata, su rinuncia della SUN PHARMACEUTICAL INDUSTRIES (EUROPE) B.V., l'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale sotto indicato:

Medicinale: GENTAMICINA E BETAMETASONE SUN**Confezione:** 036540019**Descrizione:** " 0,1%+0,1% CREMA " TUBO DA 30 G

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 - 108/2024 -



**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 - 108/2024 - 40 del 07/06/2024 è stata revocata, su rinuncia della PFIZER ITALIA S.R.L., l'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale sotto indicato:

Medicinale: OH B12**Confezione:** 016016065**Descrizione:** "5 MG/2 ML POLVERE E SOLVENTE PER SOLUZIONE INIETTABILE"3 FIALE POLVERE + 3 FIALE SOLVENTE 2 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 - 112/2024 -



**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 - 112/2024 - 3230 del 12/06/2024 è stata revocata, su rinuncia della SUN PHARMACEUTICAL INDUSTRIES (EUROPE) B.V., l'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale sotto indicato:

Medicinale: LORAZEPAM SUN**Confezione:** 035772019**Descrizione:** "1 MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM" 20 COMPRESSE**Medicinale:** LORAZEPAM SUN**Confezione:** 035772021**Descrizione:** "2,5 MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM" 20 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/MCDF/DDG

Det. N° aRM - 114/2024 -



**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 - 114/2024 - 2812 del 12/06/2024 è stata revocata, su rinuncia della ALMUS S.R.L., l'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale sotto indicato:

Medicinale: LOSARTAN IDROCLOROTIAZIDE ALMUS**Confezione:** 039909167**Descrizione:** "100 MG+25 MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM " 98 COMPRESSE IN BLISTER PVC/PE/PVDC/AL**Medicinale:** LOSARTAN IDROCLOROTIAZIDE ALMUS**Confezione:** 039909155**Descrizione:** "100 MG+25 MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM " 56 COMPRESSE IN BLISTER PVC/PE/PVDC/AL**Medicinale:** LOSARTAN IDROCLOROTIAZIDE ALMUS**Confezione:** 039909142**Descrizione:** "100 MG+25 MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM " 50 COMPRESSE IN BLISTER PVC/PE/PVDC/AL**Medicinale:** LOSARTAN IDROCLOROTIAZIDE ALMUS**Confezione:** 039909130

Descrizione: "100 MG+25 MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM " 30 COMPRESSE IN BLISTER
PVC/PE/PVDC/AL

Medicinale: LOSARTAN IDROCLOROTIAZIDE ALMUS

Confezione: 039909128

Descrizione: "100 MG+25 MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM " 28 COMPRESSE IN BLISTER
PVC/PE/PVDC/AL

Medicinale: LOSARTAN IDROCLOROTIAZIDE ALMUS

Confezione: 039909116

Descrizione: "100 MG+25 MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM " 14 COMPRESSE IN BLISTER
PVC/PE/PVDC/AL

Medicinale: LOSARTAN IDROCLOROTIAZIDE ALMUS

Confezione: 039909104

Descrizione: "100 MG+25 MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM " 10 COMPRESSE IN BLISTER
PVC/PE/PVDC/AL

Medicinale: LOSARTAN IDROCLOROTIAZIDE ALMUS

Confezione: 039909092

Descrizione: "100 MG+25 MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM " 7 COMPRESSE IN BLISTER
PVC/PE/PVDC/AL

Medicinale: LOSARTAN IDROCLOROTIAZIDE ALMUS

Confezione: 039909080

Descrizione: "50 MG+12,5 MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM " 98 COMPRESSE IN BLISTER
PVC/PE/PVDC/AL

Medicinale: LOSARTAN IDROCLOROTIAZIDE ALMUS

Confezione: 039909078

Descrizione: "50 MG+12,5 MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM " 56 COMPRESSE IN BLISTER
PVC/PE/PVDC/AL

Medicinale: LOSARTAN IDROCLOROTIAZIDE ALMUS

Confezione: 039909066

Descrizione: "50 MG+12,5 MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM " 50 COMPRESSE IN BLISTER
PVC/PE/PVDC/AL

Medicinale: LOSARTAN IDROCLOROTIAZIDE ALMUS

Confezione: 039909054

Descrizione: "50 MG+12,5 MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM " 30 COMPRESSE IN BLISTER
PVC/PE/PVDC/AL

Medicinale: LOSARTAN IDROCLOROTIAZIDE ALMUS

Confezione: 039909041

Descrizione: "50 MG+12,5 MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM " 28 COMPRESSE IN BLISTER
PVC/PE/PVDC/AL

Medicinale: LOSARTAN IDROCLOROTIAZIDE ALMUS

Confezione: 039909039

Descrizione: "50 MG+12,5 MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM " 14 COMPRESSE IN BLISTER
PVC/PE/PVDC/AL

Medicinale: LOSARTAN IDROCLOROTIAZIDE ALMUS

Confezione: 039909027

Descrizione: "50 MG+12,5 MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM " 10 COMPRESSE IN BLISTER
PVC/PE/PVDC/AL

Medicinale: LOSARTAN IDROCLOROTIAZIDE ALMUS

Confezione: 039909015

Descrizione: "50 MG+12,5 MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM " 7 COMPRESSE IN BLISTER
PVC/PE/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/MCDF/DDG

Det. N° aRM - 113/2024 -



**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 - 113/2024 - 2812 del 12/06/2024 è stata revocata, su rinuncia della ALMUS S.R.L., l'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale sotto indicato:

Medicinale: LOSARTAN ALMUS**Confezione:** 039380338**Descrizione:** " 100 MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM " 98 COMPRESSE IN BLISTER
PVC/PE/PVDC/AL**Medicinale:** LOSARTAN ALMUS**Confezione:** 039380326**Descrizione:** " 100 MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM " 56 COMPRESSE IN BLISTER
PVC/PE/PVDC/AL**Medicinale:** LOSARTAN ALMUS**Confezione:** 039380314**Descrizione:** " 100 MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM " 50 COMPRESSE IN BLISTER
PVC/PE/PVDC/AL**Medicinale:** LOSARTAN ALMUS**Confezione:** 039380302

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

Medicinale: LOSARTAN ALMUS

Confezione: 039380290

Descrizione: " 100 MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM " 28 COMPRESSE IN BLISTER
PVC/PE/PVDC/AL

Medicinale: LOSARTAN ALMUS

Confezione: 039380288

Descrizione: " 100 MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM " 14 COMPRESSE IN BLISTER
PVC/PE/PVDC/AL

Medicinale: LOSARTAN ALMUS

Confezione: 039380276

Descrizione: " 100 MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM " 10 COMPRESSE IN BLISTER
PVC/PE/PVDC/AL

Medicinale: LOSARTAN ALMUS

Confezione: 039380264

Descrizione: " 100 MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM " 7 COMPRESSE IN BLISTER
PVC/PE/PVDC/AL

Medicinale: LOSARTAN ALMUS

Confezione: 039380252

Descrizione: " 50 MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM " 98 COMPRESSE IN BLISTER
PVC/PE/PVDC/AL

Medicinale: LOSARTAN ALMUS

Confezione: 039380249

Descrizione: " 50 MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM " 56 COMPRESSE IN BLISTER
PVC/PE/PVDC/AL

Medicinale: LOSARTAN ALMUS

Confezione: 039380237

Descrizione: " 50 MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM " 50 COMPRESSE IN BLISTER
PVC/PE/PVDC/AL

Medicinale: LOSARTAN ALMUS

Confezione: 039380225

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

Medicinale: LOSARTAN ALMUS

Confezione: 039380213

Descrizione: " 50 MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM " 28 COMPRESSE IN BLISTER
PVC/PE/PVDC/AL

Medicinale: LOSARTAN ALMUS

Confezione: 039380201

Descrizione: " 50 MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM " 14 COMPRESSE IN BLISTER
PVC/PE/PVDC/AL

Medicinale: LOSARTAN ALMUS

Confezione: 039380199

Descrizione: " 50 MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM " 10 COMPRESSE IN BLISTER
PVC/PE/PVDC/AL

Medicinale: LOSARTAN ALMUS

Confezione: 039380187

Descrizione: " 50 MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM " 7 COMPRESSE IN BLISTER
PVC/PE/PVDC/AL

Medicinale: LOSARTAN ALMUS

Confezione: 039380175

Descrizione: " 25 MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM " 98 COMPRESSE IN BLISTER
PVC/PE/PVDC/AL

Medicinale: LOSARTAN ALMUS

Confezione: 039380163

Descrizione: " 25 MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM " 56 COMPRESSE IN BLISTER
PVC/PE/PVDC/AL

Medicinale: LOSARTAN ALMUS

Confezione: 039380151

Descrizione: " 25 MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM " 50 COMPRESSE IN BLISTER
PVC/PE/PVDC/AL

Medicinale: LOSARTAN ALMUS

Confezione: 039380148

Descrizione: " 25 MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM " 30 COMPRESSE IN BLISTER
PVC/PE/PVDC/AL

Medicinale: LOSARTAN ALMUS

Confezione: 039380136

Descrizione: " 25 MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM " 28 COMPRESSE IN BLISTER
PVC/PE/PVDC/AL

Medicinale: LOSARTAN ALMUS

Confezione: 039380124

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

Medicinale: LOSARTAN ALMUS

Confezione: 039380112

Descrizione: " 25 MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM " 10 COMPRESSE IN BLISTER
PVC/PE/PVDC/AL

Medicinale: LOSARTAN ALMUS

Confezione: 039380100

Descrizione: " 25 MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM " 7 COMPRESSE IN BLISTER
PVC/PE/PVDC/AL

Medicinale: LOSARTAN ALMUS

Confezione: 039380098

Descrizione: " 12,5 MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM " 98 COMPRESSE IN BLISTER
PVC/PE/PVDC/AL

Medicinale: LOSARTAN ALMUS

Confezione: 039380086

Descrizione: " 12,5 MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM " 56 COMPRESSE IN BLISTER
PVC/PE/PVDC/AL

Medicinale: LOSARTAN ALMUS

Confezione: 039380074

Descrizione: " 12,5 MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM " 50 COMPRESSE IN BLISTER
PVC/PE/PVDC/AL

Medicinale: LOSARTAN ALMUS

Confezione: 039380062

Descrizione: " 12,5 MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM " 30 COMPRESSE IN BLISTER
PVC/PE/PVDC/AL

Medicinale: LOSARTAN ALMUS

Confezione: 039380050

Descrizione: " 12,5 MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM " 28 COMPRESSE IN BLISTER
PVC/PE/PVDC/AL

Medicinale: LOSARTAN ALMUS

Confezione: 039380047

Descrizione: " 12,5 MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM " 21 COMPRESSE IN BLISTER
PVC/PE/PVDC/AL

Medicinale: LOSARTAN ALMUS

Confezione: 039380035

Descrizione: " 12,5 MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM " 14 COMPRESSE IN BLISTER
PVC/PE/PVDC/AL

Medicinale: LOSARTAN ALMUS

Confezione: 039380023

Descrizione: " 12,5 MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM " 10 COMPRESSE IN BLISTER
PVC/PE/PVDC/AL

Medicinale: LOSARTAN ALMUS

Confezione: 039380011

Descrizione: " 12,5 MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM " 7 COMPRESSE IN BLISTER
PVC/PE/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/MCDF/DDG

Det. N° aRM - 117/2024 -



**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 - 117/2024 - 4442 del 13/06/2024 è stata revocata, su rinuncia della ALTAN PHARMA LIMITED, l'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale sotto indicato:

Medicinale: TOBRAMICINA ALTAN**Confezione:** 045387014**Descrizione:** "300 MG/5 ML SOLUZIONE PER NEBULIZZATORE" 56 FIALE DA 5 ML IN PE**Medicinale:** TOBRAMICINA ALTAN**Confezione:** 045387026**Descrizione:** "300 MG/5 ML SOLUZIONE PER NEBULIZZATORE" 112 FIALE DA 5 ML IN PE**Medicinale:** TOBRAMICINA ALTAN**Confezione:** 045387038**Descrizione:** "300 MG/5 ML SOLUZIONE PER NEBULIZZATORE" 168 FIALE DA 5 ML IN PE

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 - 106/2024 -



**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 - 106/2024 - 1431 del 06/06/2024 è stata revocata, su rinuncia della ASTELLAS PHARMA S.P.A., l'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale sotto indicato:

Medicinale: VOLUTSA**Confezione: 043255114****Descrizione: "6 MG/0,4 MG COMPRESSE A RILASCIO MODIFICATO" 200 COMPRESSE IN BLISTER AL/AL****Medicinale: VOLUTSA****Confezione: 043255102****Descrizione: "6 MG/0,4 MG COMPRESSE A RILASCIO MODIFICATO" 100 COMPRESSE IN BLISTER AL/AL****Medicinale: VOLUTSA****Confezione: 043255090****Descrizione: "6 MG/0,4 MG COMPRESSE A RILASCIO MODIFICATO" 90 COMPRESSE IN BLISTER AL/AL**

Medicinale: VOLUTSA

Confezione: 043255088

Descrizione: "6 MG/0,4 MG COMPRESSE A RILASCIO MODIFICATO" 60 COMPRESSE IN BLISTER AL/AL

Medicinale: VOLUTSA

Confezione: 043255076

Descrizione: "6 MG/0,4 MG COMPRESSE A RILASCIO MODIFICATO" 56 COMPRESSE IN BLISTER AL/AL

Medicinale: VOLUTSA

Confezione: 043255064

Descrizione: "6 MG/0,4 MG COMPRESSE A RILASCIO MODIFICATO" 50 COMPRESSE IN BLISTER AL/AL

Medicinale: VOLUTSA

Confezione: 043255052

Descrizione: "6 MG/0,4 MG COMPRESSE A RILASCIO MODIFICATO" 30 COMPRESSE IN BLISTER AL/AL

Medicinale: VOLUTSA

Confezione: 043255049

Descrizione: "6 MG/0,4 MG COMPRESSE A RILASCIO MODIFICATO" 28 COMPRESSE IN BLISTER AL/AL

Medicinale: VOLUTSA

Confezione: 043255037

Descrizione: "6 MG/0,4 MG COMPRESSE A RILASCIO MODIFICATO" 20 COMPRESSE IN BLISTER AL/AL

Medicinale: VOLUTSA

Confezione: 043255025

Descrizione: "6 MG/0,4 MG COMPRESSE A RILASCIO MODIFICATO" 14 COMPRESSE IN BLISTER AL/AL

Medicinale: VOLUTSA

Confezione: 043255013

Descrizione: "6 MG/0,4 MG COMPRESSE A RILASCIO MODIFICATO" 10 COMPRESSE IN BLISTER AL/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