



Alisa

Sistema Sanitario Regione Liguria

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

Allegati n. 15

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

Rappresentanze sindacali MMG, PDL, medici
specialisti ambulatoriali e ospedalieri

ASSOFARM

FEDERFARMA Liguria

Distributori Intermedi

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. **18263** del 23.09.2024, n. **18269** del 23.09.2024, n. **18296** del 24.09.2024, n. **18369** del 25.09.2024, n. **18530** del 26.09.2024, n. **18531** del 26.09.2024, n. **18534** del 26.09.2024, n. **18538** del 27.09.2024, n. **18539** del 27.09.2024, n. **18540** del 27.09.2024, n. **18541** del 27.09.2024, n. **18549** del 27.09.2024, n. **18758** del 01.10.2024, n. **18778** del 01.10.2024 e n. **18866** del 01.10.2024.

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

Cordiali saluti.

Il Direttore
(Dott.ssa Barbara Rebesco)

C.C.

Direzione Sanitaria

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/AP/DDG

Det. N° aRM - 181/2024 -



**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 - 181/2024 - 1044 del 23/09/2024 è stata revocata, su rinuncia della ISTITUTO CHIMICO INTERNAZIONALE DR.GIUSEPPE RENDE S.R.L., l'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale sotto indicato:

Medicinale: ASSIPRESS**Confezione:** 041296031**Descrizione:** "300 MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM" 28 COMPRESSE**Medicinale:** ASSIPRESS**Confezione:** 041296029**Descrizione:** "150 MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM" 28 COMPRESSE**Medicinale:** ASSIPRESS**Confezione:** 041296017**Descrizione:** "75 MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM" 28 COMPRESSE**Il Dirigente**

Domenico Di Giorgio

PQ-PhCC/AP/DDG

Det. N° aRM - 182/2024 -



**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 - 182/2024 - 1044 del 23/09/2024 è stata revocata, su rinuncia della ISTITUTO CHIMICO INTERNAZIONALE DR.GIUSEPPE RENDE S.R.L., l'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale sotto indicato:

Medicinale: REVALSAN**Confezione:** 040045039**Descrizione:** "160 MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM" 28 COMPRESSE**Medicinale:** REVALSAN**Confezione:** 040045027**Descrizione:** "80 MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM" 28 COMPRESSE**Medicinale:** REVALSAN**Confezione:** 040045015**Descrizione:** "40 MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM" 14 COMPRESSE**Il Dirigente**

Domenico Di Giorgio

PQ-PhCC/AP/DDG

Det. N° aRM - 183/2024 -



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 - 183/2024 - 555 del 23/09/2024 è stata revocata, su rinuncia della ISTITUTO BIOCHIMICO ITALIANO GIOVANNI LORENZINI S.P.A., l'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale sotto indicato:

Medicinale: CLOFARABINA IBISQUS**Confezione:** 045216052**Descrizione:** "1 MG/ML CONCENTRATO PER SOLUZIONE PER INFUSIONE" 20 FLACONCINI IN VETRO DA 20 ML**Medicinale:** CLOFARABINA IBISQUS**Confezione:** 045216049**Descrizione:** "1 MG/ML CONCENTRATO PER SOLUZIONE PER INFUSIONE" 10 FLACONCINI IN VETRO DA 20 ML**Medicinale:** CLOFARABINA IBISQUS**Confezione:** 045216037**Descrizione:** "1 MG/ML CONCENTRATO PER SOLUZIONE PER INFUSIONE" 4 FLACONCINI IN VETRO DA 20 ML

Medicinale: CLOFARABINA IBISQUS

Confezione: 045216025

Descrizione: "1 MG/ML CONCENTRATO PER SOLUZIONE PER INFUSIONE" 3 FLACONCINI IN VETRO DA 20 ML

Medicinale: CLOFARABINA IBISQUS

Confezione: 045216013

Descrizione: "1 MG/ML CONCENTRATO PER SOLUZIONE PER INFUSIONE" 1 FLACONCINO IN 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.

Il Dirigente

Domenico Di Giorgio

PQ-PhCC/AP/DDG

Det. N° aRM - 184/2024 -



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 - 184/2024 - 2322 del 24/09/2024 è stata revocata, su rinuncia della MYLAN S.P.A., l'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale sotto indicato:

Medicinale: MYMARIGOLD**Confezione:** 038808061**Descrizione:** "30 MCG/75 MCG COMPRESSE RIVESTITE" 6X21 COMPRESSE IN BLISTER PVC/AL**Medicinale:** MYMARIGOLD**Confezione:** 038808059**Descrizione:** "30 MCG/75 MCG COMPRESSE RIVESTITE" 3X21 COMPRESSE IN BLISTER PVC/AL**Medicinale:** MYMARIGOLD**Confezione:** 038808046**Descrizione:** "30 MCG/75 MCG COMPRESSE RIVESTITE" 1X21 COMPRESSE IN BLISTER PVC/AL**Medicinale:** MYMARIGOLD**Confezione:** 038808034**Descrizione:** "20 MCG/75 MCG COMPRESSE RIVESTITE" 6X21 COMPRESSE IN BLISTER PVC/AL**Medicinale:** MYMARIGOLD

Confezione: 038808022**Descrizione:** "20 MCG/75 MCG COMPRESSE RIVESTITE" 3X21 COMPRESSE IN BLISTER PVC/AL**Medicinale:** MYMARIGOLD**Confezione: 038808010****Descrizione:** "20 MCG/75 MCG COMPRESSE RIVESTITE" 1X21 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.

Il Dirigente

Domenico Di Giorgio

PQ-PhCC/CA/DDG

Det. N° aRM - 186/2024 -



**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 - 186/2024 - 219 del 25/09/2024 è stata revocata, su rinuncia della AZIENDE CHIMICHE RIUNITE ANGELINI FRANCESCO ACRAF SPA, l'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale sotto indicato:

Medicinale: MEPIVACAINA ANGELINI**Confezione:** 029233083**Descrizione:** "2% SOLUZIONE INIETTABILE" 5 FIALE 5 ML**Medicinale:** MEPIVACAINA ANGELINI**Confezione:** 029233071**Descrizione:** "1% SOLUZIONE INIETTABILE" 5 FIALE 5 ML**Medicinale:** MEPIVACAINA ANGELINI**Confezione:** 029233057**Descrizione:** " 1% SOLUZIONE INIETTABILE" 5 FIALE 10 ML**Medicinale:** MEPIVACAINA ANGELINI**Confezione:** 029233107**Descrizione:** "2% SOLUZIONE INIETTABILE" 1 FIALA 5 ML

Medicinale: MEPIVACAINA ANGELINI

Confezione: 029233095

Descrizione: "1% SOLUZIONE INIETTABILE"1 FIALA 5 ML

Medicinale: MEPIVACAINA ANGELINI

Confezione: 029233069

Descrizione: "2% SOLUZIONE INIETTABILE"5 FIALE 10 ML

Medicinale: MEPIVACAINA ANGELINI

Confezione: 029233044

Descrizione: "2% SOLUZIONE INIETTABILE"1 FIALA 10 ML

Medicinale: MEPIVACAINA ANGELINI

Confezione: 029233032

Descrizione: "1% SOLUZIONE INIETTABILE" 1 FIALA 10 ML

Medicinale: MEPIVACAINA ANGELINI

Confezione: 029233020

Descrizione: "2% SOLUZIONE INIETTABILE" 10 FIALE 10 ML

Medicinale: MEPIVACAINA ANGELINI

Confezione: 029233018

Descrizione: "1% SOLUZIONE INIETTABILE"10 FIALE 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

PQ-PhCC/CA/DDG

Det. N° aRM - 188/2024 -



**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 - 188/2024 - 1136 del 25/09/2024 è stata revocata, su rinuncia della HALEON ITALY S.R.L., l'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale sotto indicato:

Medicinale: SEBIPROX**Confezione: 035446071****Descrizione: "1,5% SHAMPOO" 1 FLACONE HDPE DA 500 ML****Medicinale: SEBIPROX****Confezione: 035446069****Descrizione: "1,5% SHAMPOO" 1 FLACONE HDPE DA 350 ML****Medicinale: SEBIPROX****Confezione: 035446057****Descrizione: "1,5% SHAMPOO" 1 FLACONE HDPE DA 250 ML****Medicinale: SEBIPROX****Confezione: 035446044****Descrizione: "1,5% SHAMPOO" 1 FLACONE HDPE DA 150 ML**

Medicinale: SEBIPROX

Confezione: 035446032

Descrizione: "1,5% SHAMPOO" 1 FLACONE HDPE DA 125 ML

Medicinale: SEBIPROX

Confezione: 035446020

Descrizione: "1,5% SHAMPOO" 1 FLACONE HDPE DA 100 ML

Medicinale: SEBIPROX

Confezione: 035446018

Descrizione: "1,5% SHAMPOO" 1 FLACONE HDPE DA 60 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/CA/DDG

Det. N° aRM - 189/2024 -



**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 - 189/2024 - 7046 del 25/09/2024 è stata revocata, su rinuncia della TEOFARMA S.R.L., l'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale sotto indicato:

Medicinale: BRIOFIL**Confezione:** 025985072**Descrizione:** 30 CONFETTI 600 MG**Medicinale:** BRIOFIL**Confezione:** 025985096**Descrizione:** BB 10 SUPPOSTE 250 MG

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 - 190/2024 -



**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 - 190/2024 - 7046 del 25/09/2024 è stata revocata, su rinuncia della TEOFARMA S.R.L., l'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale sotto indicato:

Medicinale: EUDIGOX**Confezione:** 014166033**Descrizione:** "0,1 MG CAPSULE MOLLI" 40 CAPSULE**Medicinale:** EUDIGOX**Confezione:** 014166045**Descrizione:** "0,2 MG CAPSULE MOLLI" 40 CAPSULE

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 - 191/2024 -



**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 - 191/2024 - 7046 del 25/09/2024 è stata revocata, su rinuncia della TEOFARMA S.R.L., l'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale sotto indicato:

Medicinale: MIDIUM**Confezione: 021773015****Descrizione: "49,5 MG/180 MG /180 MG CAPSULE MOLLI" 30 CAPSULE**

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 - 193/2024 -



**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 - 193/2024 - 114 del 26/09/2024 è stata revocata, su rinuncia della NOVARTIS FARMA S.P.A., l'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale sotto indicato:

Medicinale: MEDIFLOX**Confezione: 035271016**

**Descrizione: "GOCCE AURICOLARI , SOSPENSIONE"1 FLACONE DA 10 ML CON CONTAGOCCE
A PIPETTA DI PE CONFEZIONATO SEPARATAMENTE**

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 - 194/2024 -



**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 - 194/2024 - 4991 del 26/09/2024 è stata revocata, su rinuncia della DAY ZERO EHF, l'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale sotto indicato:

Medicinale: SITAGLIPTIN DZ**Confezione:** 044217812**Descrizione:** "100 MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM" 98 COMPRESSE IN BLISTER PVC/ACLAR/PVC/AL CON CALENDARIO**Medicinale:** SITAGLIPTIN DZ**Confezione:** 044217800**Descrizione:** "100 MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM" 56 COMPRESSE IN BLISTER PVC/ACLAR/PVC/AL CON CALENDARIO**Medicinale:** SITAGLIPTIN DZ**Confezione:** 044217798**Descrizione:** "100 MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM" 28 COMPRESSE IN BLISTER PVC/ACLAR/PVC/AL CON CALENDARIO

Medicinale: SITAGLIPTIN DZ

Confezione: 044217786

Descrizione: "100 MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM" 98 COMPRESSE IN BLISTER
PVC/PE/PVDC/PE/PVC/AL CON CALENDARIO

Medicinale: SITAGLIPTIN DZ

Confezione: 044217774

Descrizione: "100 MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM" 56 COMPRESSE IN BLISTER
PVC/PE/PVDC/PE/PVC/AL CON CALENDARIO

Medicinale: SITAGLIPTIN DZ

Confezione: 044217762

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

Medicinale: SITAGLIPTIN DZ

Confezione: 044217750

Descrizione: "100 MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM" 98 COMPRESSE IN BLISTER
OPA/AL/PVC/AL CON CALENDARIO

Medicinale: SITAGLIPTIN DZ

Confezione: 044217747

Descrizione: "100 MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM" 56 COMPRESSE IN BLISTER
OPA/AL/PVC/AL CON CALENDARIO

Medicinale: SITAGLIPTIN DZ

Confezione: 044217735

Descrizione: "100 MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM" 28 COMPRESSE IN BLISTER
OPA/AL/PVC/AL CON CALENDARIO

Medicinale: SITAGLIPTIN DZ

Confezione: 044217723

Descrizione: "50 MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM" 98 COMPRESSE IN BLISTER
PVC/ACLAR/PVC/AL CON CALENDARIO

Medicinale: SITAGLIPTIN DZ

Confezione: 044217711

Descrizione: "50 MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM" 56 COMPRESSE IN BLISTER
PVC/ACLAR/PVC/AL CON CALENDARIO

Medicinale: SITAGLIPTIN DZ

Confezione: 044217709

Descrizione: "50 MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM" 28 COMPRESSE IN BLISTER
PVC/ACLAR/PVC/AL CON CALENDARIO

Medicinale: SITAGLIPTIN DZ

Confezione: 044217697

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

Medicinale: SITAGLIPTIN DZ

Confezione: 044217685

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

Medicinale: SITAGLIPTIN DZ

Confezione: 044217673

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

Medicinale: SITAGLIPTIN DZ

Confezione: 044217661

Descrizione: "50 MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM" 98 COMPRESSE IN BLISTER
OPA/AL/PVC/AL CON CALENDARIO

Medicinale: SITAGLIPTIN DZ

Confezione: 044217659

Descrizione: "50 MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM" 56 COMPRESSE IN BLISTER
OPA/AL/PVC/AL CON CALENDARIO

Medicinale: SITAGLIPTIN DZ

Confezione: 044217646

Descrizione: "50 MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM" 28 COMPRESSE IN BLISTER
OPA/AL/PVC/AL CON CALENDARIO

Medicinale: SITAGLIPTIN DZ

Confezione: 044217634

Descrizione: "25 MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM" 98 COMPRESSE IN BLISTER
PVC/ACLAR/PVC/AL CON CALENDARIO

Medicinale: SITAGLIPTIN DZ

Confezione: 044217622

Descrizione: "25 MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM" 56 COMPRESSE IN BLISTER
PVC/ACLAR/PVC/AL CON CALENDARIO

Medicinale: SITAGLIPTIN DZ

Confezione: 044217610

Descrizione: "25 MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM" 28 COMPRESSE IN BLISTER
PVC/ACLAR/PVC/AL CON CALENDARIO

Medicinale: SITAGLIPTIN DZ

Confezione: 044217608

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

Medicinale: SITAGLIPTIN DZ

Confezione: 044217596

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

Medicinale: SITAGLIPTIN DZ

Confezione: 044217584

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

Medicinale: SITAGLIPTIN DZ

Confezione: 044217572

Descrizione: "25 MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM" 98 COMPRESSE IN BLISTER
OPA/AL/PVC/AL CON CALENDARIO

Medicinale: SITAGLIPTIN DZ

Confezione: 044217560

Descrizione: "25 MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM" 56 COMPRESSE IN BLISTER
OPA/AL/PVC/AL CON CALENDARIO

Medicinale: SITAGLIPTIN DZ

Confezione: 044217558

Descrizione: "25 MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM" 28 COMPRESSE IN BLISTER
OPA/AL/PVC/AL CON CALENDARIO

Medicinale: SITAGLIPTIN DZ

Confezione: 044217545

Descrizione: "100 MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM" 98 X 1 COMPRESSE IN BLISTER
PVC/ACLAR/PVC/AL

Medicinale: SITAGLIPTIN DZ

Confezione: 044217533

Descrizione: "100 MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM" 98 COMPRESSE IN BLISTER
PVC/ACLAR/PVC/AL

Medicinale: SITAGLIPTIN DZ

Confezione: 044217521

Descrizione: "100 MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM" 56 X 1 COMPRESSE IN BLISTER
PVC/ACLAR/PVC/AL

Medicinale: SITAGLIPTIN DZ

Confezione: 044217519

Descrizione: "100 MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM" 56 COMPRESSE IN BLISTER
PVC/ACLAR/PVC/AL

Medicinale: SITAGLIPTIN DZ

Confezione: 044217507

Descrizione: "100 MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM" 28 X 1 COMPRESSE IN BLISTER
PVC/ACLAR/PVC/AL

Medicinale: SITAGLIPTIN DZ

Confezione: 044217495

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

Medicinale: SITAGLIPTIN DZ

Confezione: 044217483

Descrizione: "100 MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM" 98 X 1 COMPRESSE IN BLISTER
PVC/PE/PVDC/PE/PVC/AL

Medicinale: SITAGLIPTIN DZ

Confezione: 044217471

Descrizione: "100 MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM" 98 COMPRESSE IN BLISTER
PVC/PE/PVDC/PE/PVC/AL

Medicinale: SITAGLIPTIN DZ

Confezione: 044217469

Descrizione: "100 MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM" 56 X 1 COMPRESSE IN BLISTER
PVC/PE/PVDC/PE/PVC/AL

Medicinale: SITAGLIPTIN DZ

Confezione: 044217457

Descrizione: "100 MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM" 56 COMPRESSE IN BLISTER
PVC/PE/PVDC/PE/PVC/AL

Medicinale: SITAGLIPTIN DZ

Confezione: 044217444

Descrizione: "100 MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM" 28 X 1 COMPRESSE IN BLISTER
PVC/PE/PVDC/PE/PVC/AL

Medicinale: SITAGLIPTIN DZ

Confezione: 044217432

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

Medicinale: SITAGLIPTIN DZ

Confezione: 044217420

Descrizione: "100 MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM" 98 X 1 COMPRESSE IN BLISTER
OPA/AL/PVC/AL

Medicinale: SITAGLIPTIN DZ

Confezione: 044217418

Descrizione: "100 MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM" 98 COMPRESSE IN BLISTER
OPA/AL/PVC/AL

Medicinale: SITAGLIPTIN DZ

Confezione: 044217406

Descrizione: "100 MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM" 56 X 1 COMPRESSE IN BLISTER
OPA/AL/PVC/AL

Medicinale: SITAGLIPTIN DZ

Confezione: 044217394

Descrizione: "100 MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM" 56 COMPRESSE IN BLISTER
OPA/AL/PVC/AL

Medicinale: SITAGLIPTIN DZ

Confezione: 044217382

Descrizione: "100 MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM" 28 X 1 COMPRESSE IN BLISTER
OPA/AL/PVC/AL

Medicinale: SITAGLIPTIN DZ

Confezione: 044217370

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

Medicinale: SITAGLIPTIN DZ

Confezione: 044217368

Descrizione: "50 MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM" 98 X 1 COMPRESSE IN BLISTER
PVC/ACLAR/PVC/AL

Medicinale: SITAGLIPTIN DZ

Confezione: 044217356

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

Medicinale: SITAGLIPTIN DZ

Confezione: 044217343

Descrizione: "50 MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM" 56 X 1 COMPRESSE IN BLISTER
PVC/ACLAR/PVC/AL

Medicinale: SITAGLIPTIN DZ

Confezione: 044217331

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

Medicinale: SITAGLIPTIN DZ

Confezione: 044217329

Descrizione: "50 MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM" 28 X 1 COMPRESSE IN BLISTER
PVC/ACLAR/PVC/AL

Medicinale: SITAGLIPTIN DZ

Confezione: 044217317

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

Medicinale: SITAGLIPTIN DZ

Confezione: 044217305

Descrizione: "50 MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM" 98 X 1 COMPRESSE IN BLISTER
PVC/PE/PVDC/PE/PVC/AL

Medicinale: SITAGLIPTIN DZ

Confezione: 044217293

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

Medicinale: SITAGLIPTIN DZ

Confezione: 044217281

Descrizione: "50 MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM" 56 X 1 COMPRESSE IN BLISTER
PVC/PE/PVDC/PE/PVC/AL

Medicinale: SITAGLIPTIN DZ

Confezione: 044217279

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

Medicinale: SITAGLIPTIN DZ

Confezione: 044217267

Descrizione: "50 MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM" 28 X 1 COMPRESSE IN BLISTER
PVC/PE/PVDC/PE/PVC/AL

Medicinale: SITAGLIPTIN DZ

Confezione: 044217255

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

Medicinale: SITAGLIPTIN DZ

Confezione: 044217242

Descrizione: "50 MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM" 98 X 1 COMPRESSE IN BLISTER
OPA/AL/PVC/AL

Medicinale: SITAGLIPTIN DZ

Confezione: 044217230

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

Medicinale: SITAGLIPTIN DZ

Confezione: 044217228

Descrizione: "50 MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM" 56 X 1 COMPRESSE IN BLISTER
OPA/AL/PVC/AL

Medicinale: SITAGLIPTIN DZ

Confezione: 044217216

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

Medicinale: SITAGLIPTIN DZ

Confezione: 044217204

Descrizione: "50 MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM" 28 X 1 COMPRESSE IN BLISTER
OPA/AL/PVC/AL

Medicinale: SITAGLIPTIN DZ

Confezione: 044217192

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

Medicinale: SITAGLIPTIN DZ

Confezione: 044217180

Descrizione: "25 MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM" 98 X 1 COMPRESSE IN BLISTER
PVC/ACLAR/PVC/AL

Medicinale: SITAGLIPTIN DZ

Confezione: 044217178

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

Medicinale: SITAGLIPTIN DZ

Confezione: 044217166

Descrizione: "25 MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM" 56 X 1 COMPRESSE IN BLISTER
PVC/ACLAR/PVC/AL

Medicinale: SITAGLIPTIN DZ

Confezione: 044217154

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

Medicinale: SITAGLIPTIN DZ

Confezione: 044217141

Descrizione: "25 MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM" 28 X 1 COMPRESSE IN BLISTER
PVC/ACLAR/PVC/AL

Medicinale: SITAGLIPTIN DZ

Confezione: 044217139

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

Medicinale: SITAGLIPTIN DZ

Confezione: 044217127

Descrizione: "25 MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM" 98 X 1 COMPRESSE IN BLISTER
PVC/PE/PVDC/PE/PVC/AL

Medicinale: SITAGLIPTIN DZ

Confezione: 044217115

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

Medicinale: SITAGLIPTIN DZ

Confezione: 044217103

Descrizione: "25 MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM" 56 X 1 COMPRESSE IN BLISTER
PVC/PE/PVDC/PE/PVC/AL

Medicinale: SITAGLIPTIN DZ

Confezione: 044217091

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

Medicinale: SITAGLIPTIN DZ

Confezione: 044217089

Descrizione: "25 MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM" 28 X 1 COMPRESSE IN BLISTER
PVC/PE/PVDC/PE/PVC/AL

Medicinale: SITAGLIPTIN DZ

Confezione: 044217077

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

Medicinale: SITAGLIPTIN DZ

Confezione: 044217065

Descrizione: "25 MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM" 98 X 1 COMPRESSE IN BLISTER
OPA/AL/PVC/AL

Medicinale: SITAGLIPTIN DZ

Confezione: 044217053

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

Medicinale: SITAGLIPTIN DZ

Confezione: 044217040

Descrizione: "25 MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM" 56 X 1 COMPRESSE IN BLISTER
OPA/AL/PVC/AL

Medicinale: SITAGLIPTIN DZ

Confezione: 044217038

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

Medicinale: SITAGLIPTIN DZ

Confezione: 044217026

Descrizione: "25 MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM" 28 X 1 COMPRESSE IN BLISTER
OPA/AL/PVC/AL

Medicinale: SITAGLIPTIN DZ

Confezione: 044217014

Descrizione: "25 MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM" 28 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/MCDF/DDG

Det. N° aRM - 192/2024 -



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 - 192/2024 - 912 del 25/09/2024 è stata revocata, su rinuncia della NEW.FA.DEM. S.R.L., l'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale sotto indicato:

Medicinale: NIAOULI ESSENZA NEW.FA.DEM.**Confezione:** 031089016**Descrizione:** "1% BAMBINI GOCCE NASALI,SOLUZIONE" FLACONE 10 ML**Medicinale:** NIAOULI ESSENZA NEW.FA.DEM.**Confezione:** 031089028**Descrizione:** "2% ADULTI GOCCE NASALI, SOLUZIONE" FLACONE 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

PQ-PhCC/MCDF/DDG

Det. N° aRM - 187/2024 -



**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 - 187/2024 - 3773 del 27/09/2024 è stata revocata, su rinuncia della ARISTO PHARMA GMBH, l'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale sotto indicato:

Medicinale: VORICONAZOLO ARISTO**Confezione:** 044083044**Descrizione:** "200 MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM" 28 COMPRESSE IN FLACONE HDPE**Medicinale:** VORICONAZOLO ARISTO**Confezione:** 044083032**Descrizione:** "200 MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM" 28 COMPRESSE IN BLISTER AL/PVC**Medicinale:** VORICONAZOLO ARISTO**Confezione:** 044083020**Descrizione:** "50 MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM" 28 COMPRESSE IN FLACONE HDPE**Medicinale:** VORICONAZOLO ARISTO**Confezione:** 044083018**Descrizione:** "50 MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM" 28 COMPRESSE IN BLISTER AL/PVC

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 - 196/2024 -



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 - 196/2024 - 2551 del 27/09/2024 è stata revocata, su rinuncia della DR. REDDY'S S.R.L., l'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale sotto indicato:

Medicinale: ICATIBANT DR. REDDY'S**Confezione:** 048951038

Descrizione: "30 MG/3 ML SOLUZIONE INIETTABILE IN SIRINGA PRERIEMPITA" 3 SIRINGHE PRERIEMPITE DA 3 ML CON AGO

Medicinale: ICATIBANT DR. REDDY'S**Confezione:** 048951026

Descrizione: "30 MG/3 ML SOLUZIONE INIETTABILE IN SIRINGA PRERIEMPITA" 2 SIRINGHE PRERIEMPITE DA 3 ML CON AGO

Medicinale: ICATIBANT DR. REDDY'S

Confezione: 048951014

Descrizione: "30 MG/3 ML SOLUZIONE INIETTABILE IN SIRINGA PRERIEMPITA" 1 SIRINGA PRERIEMPITA DA 3 ML CON AGO

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 - 197/2024 -



**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 - 197/2024 - 2829 del 30/09/2024 è stata revocata, su rinuncia della FRESENIUS KABI ITALIA S.R.L., l'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale sotto indicato:

Medicinale: PLANDER**Confezione: 022501062****Descrizione: "70.000-30 G/500 ML SOLUZIONE PER INFUSIONE" 20 FLACONI 500 ML****Medicinale: PLANDER****Confezione: 022501050****Descrizione: "40.000-50 G/500 ML SOLUZIONE PER INFUSIONE" 20 FLACONI 500 ML****Medicinale: PLANDER****Confezione: 022501035****Descrizione: "40.000-50 G/500 ML SOLUZIONE PER INFUSIONE" 1 FLACONE DA 500 ML****Medicinale: PLANDER****Confezione: 022501011****Descrizione: "70.000-30 G/500 ML SOLUZIONE PER INFUSIONE" 1 FLACONE DA 500 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