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

Allegati n. 13

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. **20410** del 17.10.2024, n. **20433** del 18.10.2024, n. **20434** del 18.10.2024, n. **20450** del 18.10.2024, n. **20411** del 17.10.2024, n. **20524** del 21.10.2024, n. **20630** del 21.10.2024, n. **20632** del 21.10.2024, n. **20677** del 22.10.2024, n. **20762** del 23.10.2024, n. **20763** del 23.10.2024, n. **20982** del 25.10.2024 e n. **21002** del 25.10.2024.

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

PQ-PhCC/AP/DDG

Det. N° aRM - 213/2024 -



**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 - 213/2024 - 1771 del 16/10/2024 è stata revocata, su rinuncia della SANDOZ GMBH, l'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale sotto indicato:

Medicinale: CINACALCET SANDOZ GMBH**Confezione:** 045766084**Descrizione:** "60 MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM" 84 COMPRESSE IN BLISTER PVC/PE/PVDC-AL**Medicinale:** CINACALCET SANDOZ GMBH**Confezione:** 045766072**Descrizione:** "30 MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM" 84 COMPRESSE IN BLISTER PVC/PE/PVDC-AL**Medicinale:** CINACALCET SANDOZ GMBH**Confezione:** 045766060**Descrizione:** "90 MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM" 30 COMPRESSE IN BLISTER PVC/PE/PVDC-AL**Medicinale:** CINACALCET SANDOZ GMBH**Confezione:** 045766096

Descrizione: "90 MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM" 84 COMPRESSE IN BLISTER
PVC/PE/PVDC-AL

Medicinale: CINACALCET SANDOZ GMBH

Confezione: 045766058

Descrizione: "60 MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM" 30 COMPRESSE IN BLISTER
PVC/PE/PVDC-AL

Medicinale: CINACALCET SANDOZ GMBH

Confezione: 045766045

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

Medicinale: CINACALCET SANDOZ GMBH

Confezione: 045766033

Descrizione: "90 MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM" 28 COMPRESSE IN BLISTER
PVC/PE/PVDC-AL

Medicinale: CINACALCET SANDOZ GMBH

Confezione: 045766021

Descrizione: "60 MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM" 28 COMPRESSE IN BLISTER
PVC/PE/PVDC-AL

Medicinale: CINACALCET SANDOZ GMBH

Confezione: 045766019

Descrizione: "30 MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM" 28 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.

Il Dirigente

Domenico Di Giorgio

PQ-PhCC/CA/DDG

Det. N° aRM - 216/2024 -



**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 - 216/2024 - 3773 del 17/10/2024 è stata revocata, su rinuncia della ARISTO PHARMA GMBH, l'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale sotto indicato:

Medicinale: CINACALCET ARISTO**Confezione:** 047326095**Descrizione:** "90 MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM" 30 COMPRESSE IN BLISTER PVC/PVDC/AL**Medicinale:** CINACALCET ARISTO**Confezione:** 047326083**Descrizione:** "60 MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM" 30 COMPRESSE IN BLISTER PVC/PVDC/AL**Medicinale:** CINACALCET ARISTO**Confezione:** 047326071**Descrizione:** "30 MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM" 30 COMPRESSE IN BLISTER PVC/PVDC/AL

Medicinale: CINACALCET ARISTO

Confezione: 047326069

Descrizione: "90 MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM" 84 COMPRESSE IN BLISTER
PVC/PVDC/AL

Medicinale: CINACALCET ARISTO

Confezione: 047326057

Descrizione: "90 MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM" 28 COMPRESSE IN BLISTER
PVC/PVDC/AL

Medicinale: CINACALCET ARISTO

Confezione: 047326044

Descrizione: "60 MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM" 84 COMPRESSE IN BLISTER
PVC/PVDC/AL

Medicinale: CINACALCET ARISTO

Confezione: 047326032

Descrizione: "60 MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM" 28 COMPRESSE IN BLISTER
PVC/PVDC/AL

Medicinale: CINACALCET ARISTO

Confezione: 047326020

Descrizione: "30 MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM" 84 COMPRESSE IN BLISTER
PVC/PVDC/AL

Medicinale: CINACALCET ARISTO

Confezione: 047326018

Descrizione: "30 MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM" 28 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/AP/DDG

Det. N° aRM - 217/2024 -



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 - 217/2024 - 1392 del 17/10/2024 è stata revocata, su rinuncia della SANDOZ S.P.A., l'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale sotto indicato:

Medicinale: POSACONAZOLO SANDOZ**Confezione:** 047909130**Descrizione:** "100 MG COMPRESSE GASTRORESISTENTI" 60 COMPRESSE IN FLACONE HDPE**Medicinale:** POSACONAZOLO SANDOZ**Confezione:** 047909128**Descrizione:** "100 MG COMPRESSE GASTRORESISTENTI" 96 COMPRESSE IN BLISTER DIVISIBILE PER DOSE UNITARIA PVC/PE/PVDC-AL**Medicinale:** POSACONAZOLO SANDOZ**Confezione:** 047909116**Descrizione:** "100 MG COMPRESSE GASTRORESISTENTI" 24 COMPRESSE IN BLISTER DIVISIBILE PER DOSE UNITARIA PVC/PE/PVDC-AL**Medicinale:** POSACONAZOLO SANDOZ**Confezione:** 047909104**Descrizione:** "100 MG COMPRESSE GASTRORESISTENTI" 96 COMPRESSE IN BLISTER PVC/PE/PVDC-AL

Medicinale: POSACONAZOLO SANDOZ

Confezione: 047909092

Descrizione: "100 MG COMPRESSE GASTRORESISTENTI" 24 COMPRESSE IN BLISTER PVC/PE/PVDC-AL

Medicinale: POSACONAZOLO SANDOZ

Confezione: 047909080

Descrizione: "100 MG COMPRESSE GASTRORESISTENTI" 96 COMPRESSE IN BLISTER DIVISIBILE PER DOSE UNITARIA PVC/PCTFE-AL

Medicinale: POSACONAZOLO SANDOZ

Confezione: 047909078

Descrizione: "100 MG COMPRESSE GASTRORESISTENTI" 24 COMPRESSE IN BLISTER DIVISIBILE PER DOSE UNITARIA PVC/PCTFE-AL

Medicinale: POSACONAZOLO SANDOZ

Confezione: 047909066

Descrizione: "100 MG COMPRESSE GASTRORESISTENTI" 96 COMPRESSE IN BLISTER PVC/PCTFE-AL

Medicinale: POSACONAZOLO SANDOZ

Confezione: 047909054

Descrizione: "100 MG COMPRESSE GASTRORESISTENTI" 24 COMPRESSE IN BLISTER PVC/PCTFE-AL

Medicinale: POSACONAZOLO SANDOZ

Confezione: 047909041

Descrizione: "100 MG COMPRESSE GASTRORESISTENTI" 96 COMPRESSE IN BLISTER DIVISIBILE PER DOSE UNITARIA AL-AL

Medicinale: POSACONAZOLO SANDOZ

Confezione: 047909039

Descrizione: "100 MG COMPRESSE GASTRORESISTENTI" 24 COMPRESSE IN BLISTER
DIVISIBILE PER DOSE UNITARIA AL-AL

Medicinale: POSACONAZOLO SANDOZ

Confezione: 047909027

Descrizione: "100 MG COMPRESSE GASTRORESISTENTI" 96 COMPRESSE IN BLISTER AL-AL

Medicinale: POSACONAZOLO SANDOZ

Confezione: 047909015

Descrizione: "100 MG COMPRESSE GASTRORESISTENTI" 24 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.

Il Dirigente

Domenico Di Giorgio

PQ-PhCC/AP/DDG

Det. N° aRM - 214/2024 -



**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 - 214/2024 - 1392 del 16/10/2024 è stata revocata, su rinuncia della SANDOZ S.P.A., l'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale sotto indicato:

Medicinale: SAROMOXBUS**Confezione:** 036903019**Descrizione:** " 875 MG + 125 MG GRANULATO PER SOSPENSIONE ORALE " 12 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.

Il Dirigente

Domenico Di Giorgio

PQ-PhCC/CA/DDG

Det. N° aRM - 218/2024 -



**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 - 218/2024 - 3773 del 17/10/2024 è stata revocata, su rinuncia della ARISTO PHARMA GMBH, l'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale sotto indicato:

Medicinale: RASAGILINA ARISTO

Confezione: 044587032

Descrizione: " 1 MG COMPRESSE " 30 COMPRESSE IN BLISTER OPA/AL/PVC//AL

Medicinale: RASAGILINA ARISTO

Confezione: 044587020

Descrizione: " 1 MG COMPRESSE " 28 COMPRESSE IN BLISTER OPA/AL/PVC//AL

Medicinale: RASAGILINA ARISTO

Confezione: 044587018

Descrizione: " 1 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/AP/DDG

Det. N° aRM - 220/2024 -



**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 - 220/2024 - 1392 del 18/10/2024 è stata revocata, su rinuncia della SANDOZ S.P.A., l'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale sotto indicato:

Medicinale: TORECAN**Confezione: 019889031****Descrizione: "6,5 MG SUPPOSTE" 6 SUPPOSTE****Medicinale: TORECAN****Confezione: 019889043****Descrizione: "6,5 MG COMPRESSE RIVESTITE" 15 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/AP/DDG

Det. N° aRM - 221/2024 -



**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 - 221/2024 - 1771 del 18/10/2024 è stata revocata, su rinuncia della SANDOZ GMBH, l'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale sotto indicato:

Medicinale: ALENDRONATO E COLECALCIFEROLO SANDOZ GMBH**Confezione:** 044578045**Descrizione:** "70 MG/5.600 U.I. COMPRESSE" 12 COMPRESSE IN BLISTER PA/AL/PVC-AL**Medicinale:** ALENDRONATO E COLECALCIFEROLO SANDOZ GMBH**Confezione:** 044578033**Descrizione:** "70 MG/5.600 U.I.COMPRESSE" 4 COMPRESSE IN BLISTER PA/AL/PVC-AL**Medicinale:** ALENDRONATO E COLECALCIFEROLO SANDOZ GMBH**Confezione:** 044578021**Descrizione:** "70 MG/2.800 U.I.COMPRESSE" 12 COMPRESSE IN BLISTER PA/AL/PVC-AL**Medicinale:** ALENDRONATO E COLECALCIFEROLO SANDOZ GMBH**Confezione:** 044578019**Descrizione:** "70 MG/2.800 U.I. COMPRESSE" 4 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.

Il Dirigente

Domenico Di Giorgio

PQ-PhCC/AP/DDG

Det. N° aRM - 222/2024 -



**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 - 222/2024 - 1392 del 21/10/2024 è stata revocata, su rinuncia della SANDOZ S.P.A., l'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale sotto indicato:

Medicinale: PERINDOPRIL ALMUS**Confezione:** 038472142**Descrizione:** "4 MG COMPRESSE" 120 COMPRESSE IN BLISTER AL/AL**Medicinale:** PERINDOPRIL ALMUS**Confezione:** 038472130**Descrizione:** "4 MG COMPRESSE" 112 COMPRESSE IN BLISTER AL/AL**Medicinale:** PERINDOPRIL ALMUS**Confezione:** 038472128**Descrizione:** "4 MG COMPRESSE" 100 COMPRESSE IN BLISTER AL/AL**Medicinale:** PERINDOPRIL ALMUS**Confezione:** 038472116**Descrizione:** "4 MG COMPRESSE" 90 COMPRESSE IN BLISTER AL/AL

Medicinale: PERINDOPRIL ALMUS

Confezione: 038472104

Descrizione: "4 MG COMPRESSE" 60 COMPRESSE IN BLISTER AL/AL

Medicinale: PERINDOPRIL ALMUS

Confezione: 038472092

Descrizione: "4 MG COMPRESSE" 56 COMPRESSE IN BLISTER AL/AL

Medicinale: PERINDOPRIL ALMUS

Confezione: 038472080

Descrizione: "4 MG COMPRESSE" 50 COMPRESSE IN BLISTER AL/AL

Medicinale: PERINDOPRIL ALMUS

Confezione: 038472078

Descrizione: "4 MG COMPRESSE" 30 COMPRESSE IN BLISTER AL/AL

Medicinale: PERINDOPRIL ALMUS

Confezione: 038472066

Descrizione: "4 MG COMPRESSE" 28 COMPRESSE IN BLISTER AL/AL

Medicinale: PERINDOPRIL ALMUS

Confezione: 038472054

Descrizione: "4 MG COMPRESSE" 20 COMPRESSE IN BLISTER AL/AL

Medicinale: PERINDOPRIL ALMUS

Confezione: 038472041

Descrizione: "4 MG COMPRESSE" 15 COMPRESSE IN BLISTER AL/AL

Medicinale: PERINDOPRIL ALMUS

Confezione: 038472039

Descrizione: "4 MG COMPRESSE" 14 COMPRESSE IN BLISTER AL/AL

Medicinale: PERINDOPRIL ALMUS

Confezione: 038472027

Descrizione: "4 MG COMPRESSE" 10 COMPRESSE IN BLISTER AL/AL

Medicinale: PERINDOPRIL ALMUS

Confezione: 038472015

Descrizione: "4 MG COMPRESSE" 7 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.

Il Dirigente

Domenico Di Giorgio

PQ-PhCC/AP/DDG

Det. N° aRM - 224/2024 -



**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 - 224/2024 - 1436 del 22/10/2024 è stata revocata, su rinuncia della BOEHRINGER INGELHEIM ITALIA S.P.A., l'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale sotto indicato:

Medicinale: DOSBEROTEC**Confezione:** 023457171**Descrizione:** "100 MCG/EROGAZIONE SOLUZIONE PRESSURIZZATA PER INALAZIONE"
CONTENITORE SOTTOPRESSIONE 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/AP/DDG

Det. N° aRM - 225/2024 -



**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 - 225/2024 - 3731 del 22/10/2024 è stata revocata, su rinuncia della ASPEN PHARMA TRADING LIMITED, l'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale sotto indicato:

Medicinale: TRACRIUM**Confezione:** 026519013**Descrizione:** "10 mg/ml soluzione iniettabile per uso endovenoso" 5 FIALE DA 2,5 ML**Medicinale:** TRACRIUM**Confezione:** 026519025**Descrizione:** "10 mg/ml soluzione iniettabile per uso endovenoso" 5 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.

Il Dirigente

Domenico Di Giorgio

PQ-PhCC/CA/DDG

Det. N° aRM - 226/2024 -



**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 - 226/2024 - 1771 del 24/10/2024 è stata revocata, su rinuncia della SANDOZ GMBH, l'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale sotto indicato:

Medicinale: TADALAFIL SANDOZ GMBH**Confezione:** 044743019**Descrizione:** "20 MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM" 4 X1 COMPRESSE IN BLISTER DIVISIBILE PER DOSE UNITARIA IN AL-OPA/AL/PVC**Medicinale:** TADALAFIL SANDOZ GMBH**Confezione:** 044743021**Descrizione:** "20 MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM" 8 X1 COMPRESSE IN BLISTER DIVISIBILE PER DOSE UNITARIA IN AL-OPA/AL/PVC**Medicinale:** TADALAFIL SANDOZ GMBH**Confezione:** 044743033**Descrizione:** "20 MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM" 12 X1 COMPRESSE IN BLISTER DIVISIBILE PER DOSE UNITARIA IN AL-OPA/AL/PVC

Medicinale: TADALAFIL SANDOZ GMBH

Confezione: 044743045

Descrizione: 20 MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM" 14 X1 COMPRESSE IN BLISTER DIVISIBILE PER DOSE UNITARIA IN AL-OPA/AL/PVC

Medicinale: TADALAFIL SANDOZ GMBH

Confezione: 044743058

Descrizione: 20 MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM" 24 X1 COMPRESSE IN BLISTER DIVISIBILE PER DOSE UNITARIA IN AL-OPA/AL/PVC

Medicinale: TADALAFIL SANDOZ GMBH

Confezione: 044743060

Descrizione: 20 MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM" 28 X1 COMPRESSE IN BLISTER DIVISIBILE PER DOSE UNITARIA IN AL-OPA/AL/PVC

Medicinale: TADALAFIL SANDOZ GMBH

Confezione: 044743072

Descrizione: 20 MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM" 36 X1 COMPRESSE IN BLISTER DIVISIBILE PER DOSE UNITARIA IN AL-OPA/AL/PVC

Medicinale: TADALAFIL SANDOZ GMBH

Confezione: 044743084

Descrizione: 20 MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM" 56 X1 COMPRESSE IN BLISTER DIVISIBILE PER DOSE UNITARIA IN AL-OPA/AL/PVC

Medicinale: TADALAFIL SANDOZ GMBH

Confezione: 044743096

Descrizione: 20 MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM" 4 X1 COMPRESSE IN BLISTER DIVISIBILE PER DOSE UNITARIA IN PVC/ACLAR/PVC-AL

Medicinale: TADALAFIL SANDOZ GMBH

Confezione: 044743108

Descrizione: 20 MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM" 8 X1 COMPRESSE IN BLISTER
DIVISIBILE PER DOSE UNITARIA IN PVC/ACLAR/PVC-AL

Medicinale: TADALAFIL SANDOZ GMBH

Confezione: 044743110

Descrizione: "20 MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM" 12 COMPRESSE IN BLISTER
PVC/ACLAR/PVC-AL

Medicinale: TADALAFIL SANDOZ GMBH

Confezione: 044743122

Descrizione: 20 MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM" 14 X1 COMPRESSE IN BLISTER
DIVISIBILE PER DOSE UNITARIA IN PVC/ACLAR/PVC-AL

Medicinale: TADALAFIL SANDOZ GMBH

Confezione: 044743134

Descrizione: "20 MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM" 24 X1 COMPRESSE IN BLISTER
DIVISIBILE PER DOSE UNITARIA IN PVC/ACLAR/PVC-AL

Medicinale: TADALAFIL SANDOZ GMBH

Confezione: 044743146

Descrizione: "20 MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM" 28 X1 COMPRESSE IN BLISTER
DIVISIBILE PER DOSE UNITARIA IN PVC/ACLAR/PVC-AL

Medicinale: TADALAFIL SANDOZ GMBH

Confezione: 044743159

Descrizione: 20 MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM" 36 X1 COMPRESSE IN BLISTER
DIVISIBILE PER DOSE UNITARIA IN PVC/ACLAR/PVC-AL

Medicinale: TADALAFIL SANDOZ GMBH

Confezione: 044743161

Descrizione: "20 MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM" 56 X1 COMPRESSE IN BLISTER DIVISIBILE PER DOSE UNITARIA IN PVC/ACLAR/PVC-AL

Medicinale: TADALAFIL SANDOZ GMBH

Confezione: 044743209

Descrizione: "20 MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM" 14 X1 COMPRESSE IN BLISTER DIVISIBILE PER DOSE UNITARIA IN PVC/ACLAR/PVDC/PVC-AL

Medicinale: TADALAFIL SANDOZ GMBH

Confezione: 044743173

Descrizione: "20 MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM" 4 X1 COMPRESSE IN BLISTER DIVISIBILE PER DOSE UNITARIA IN PVC/ACLAR/PVDC/PVC-AL

Medicinale: TADALAFIL SANDOZ GMBH

Confezione: 044743185

Descrizione: "20 MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM" 8 X1 COMPRESSE IN BLISTER DIVISIBILE PER DOSE UNITARIA IN PVC/ACLAR/PVDC/PVC-AL

Medicinale: TADALAFIL SANDOZ GMBH

Confezione: 044743197

Descrizione: "20 MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM" 12 X1 COMPRESSE IN BLISTER DIVISIBILE PER DOSE UNITARIA IN PVC/ACLAR/PVDC/PVC-AL

Medicinale: TADALAFIL SANDOZ GMBH

Confezione: 044743211

Descrizione: "20 MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM" 24 X1 COMPRESSE IN BLISTER DIVISIBILE PER DOSE UNITARIA IN PVC/ACLAR/PVDC/PVC-AL

Medicinale: TADALAFIL SANDOZ GMBH

Confezione: 044743223

Descrizione: "20 MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM" 28 X1 COMPRESSE IN BLISTER DIVISIBILE PER DOSE UNITARIA IN PVC/ACLAR/PVDC/PVC-AL

Medicinale: TADALAFIL SANDOZ GMBH

Confezione: 044743235

Descrizione: "20 MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM" 36 X1 COMPRESSE IN BLISTER DIVISIBILE PER DOSE UNITARIA IN PVC/ACLAR/PVDC/PVC-AL

Medicinale: TADALAFIL SANDOZ GMBH

Confezione: 044743247

Descrizione: "20 MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM" 56 X1 COMPRESSE IN BLISTER DIVISIBILE PER DOSE UNITARIA IN PVC/ACLAR/PVDC/PVC-AL

Medicinale: TADALAFIL SANDOZ GMBH

Confezione: 044743250

Descrizione: "20 MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM" 112 X1 COMPRESSE IN BLISTER DIVISIBILE PER DOSE UNITARIA IN AL-OPA/AL/PVC

Medicinale: TADALAFIL SANDOZ GMBH

Confezione: 044743262

Descrizione: "20 MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM" 112 X1 COMPRESSE IN BLISTER DIVISIBILE PER DOSE UNITARIA IN PVC/ACLAR/PVC-AL

Medicinale: TADALAFIL SANDOZ GMBH

Confezione: 044743274

Descrizione: "20 MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM" 112 X1 COMPRESSE IN BLISTER
DIVISIBILE PER DOSE UNITARIA IN PVC/ACLAR/PVDC/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 - 227/2024 -



**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 - 227/2024 - 1392 del 24/10/2024 è stata revocata, su rinuncia della SANDOZ S.P.A., l'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale sotto indicato:

Medicinale: ZONISAMIDE SANDOZ**Confezione: 044212102****Descrizione: "100 MG CAPSULE RIGIDE" 196 CAPSULE IN BLISTER PVC/PVDC/AL****Medicinale: ZONISAMIDE SANDOZ****Confezione: 044212090****Descrizione: "100 MG CAPSULE RIGIDE" 98 CAPSULE IN BLISTER PVC/PVDC/AL****Medicinale: ZONISAMIDE SANDOZ****Confezione: 044212088****Descrizione: "100 MG CAPSULE RIGIDE" 56 CAPSULE IN BLISTER PVC/PVDC/AL**

Medicinale: ZONISAMIDE SANDOZ

Confezione: 044212076

Descrizione: "100 MG CAPSULE RIGIDE" 28 CAPSULE IN BLISTER PVC/PVDC/AL

Medicinale: ZONISAMIDE SANDOZ

Confezione: 044212064

Descrizione: "50 MG CAPSULE RIGIDE" 56 CAPSULE IN BLISTER PVC/PVDC/AL

Medicinale: ZONISAMIDE SANDOZ

Confezione: 044212052

Descrizione: "50 MG CAPSULE RIGIDE" 28 CAPSULE IN BLISTER PVC/PVDC/AL

Medicinale: ZONISAMIDE SANDOZ

Confezione: 044212049

Descrizione: "50 MG CAPSULE RIGIDE" 14 CAPSULE IN BLISTER PVC/PVDC/AL

Medicinale: ZONISAMIDE SANDOZ

Confezione: 044212037

Descrizione: "25 MG CAPSULE RIGIDE" 56 CAPSULE IN BLISTER PVC/PVDC/AL

Medicinale: ZONISAMIDE SANDOZ

Confezione: 044212025

Descrizione: "25 MG CAPSULE RIGIDE" 28 CAPSULE IN BLISTER PVC/PVDC/AL

Medicinale: ZONISAMIDE SANDOZ

Confezione: 044212013

Descrizione: "25 MG CAPSULE RIGIDE" 14 CAPSULE 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