



Alisa

Sistema Sanitario Regione Liguria

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

Allegati n. 7

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. **22507** del 13.11.2024, prot. A.Li.Sa. n. **22565** del 13.11.2024, prot. A.Li.Sa. n. **22577** del 14.11.2024, prot. A.Li.Sa. n. **22597** del 14.11.2024, prot. A.Li.Sa. n. **22598** del 14.11.2024, prot. A.Li.Sa. n. **23623** del 27.11.2024, e prot. A.Li.Sa. n. **23949** del 30.11.2024.

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

Cordiali saluti.

Direttore
(Dott.ssa Barbara Rebesco)

C.C.
Direzione Sanitaria

PQ-PhCC/MCDF/DDG

Det. N° aRM - 238/2024 -



**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 - 238/2024 - 2301 del 08/11/2024 è stata revocata, su rinuncia della ABC FARMACEUTICI S.P.A., l'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale sotto indicato:

Medicinale: CARBOCISTEINA ABC**Confezione: 036294015****Descrizione: " 750 MG/15 ML SCIROPPO " FLACONE 150 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 - 239/2024 -



**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 - 239/2024 - 2301 del 08/11/2024 è stata revocata, su rinuncia della ABC FARMACEUTICI S.P.A., l'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale sotto indicato:

Medicinale: CLODRONATO ABC**Confezione:** 035129030**Descrizione:** "300 MG/10 ML SOLUZIONE PER INFUSIONE ENDOVENOSA" 6 FIALE**Medicinale:** CLODRONATO ABC**Confezione:** 035129028**Descrizione:** "100 MG/3,3 ML SOLUZIONE INIETTABILE" 12 FIALE DA 3,3 ML**Medicinale:** CLODRONATO ABC**Confezione:** 035129016**Descrizione:** "100 MG/3,3 ML SOLUZIONE INIETTABILE" 6 FIALE DA 3,3 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 - 240/2024 -



**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 - 240/2024 - 2301 del 08/11/2024 è stata revocata, su rinuncia della ABC FARMACEUTICI S.P.A., l'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale sotto indicato:

Medicinale: GIROLAC**Confezione:** 038207015**Descrizione:** " 20 MG/ML GOCCE ORALI, SOLUZIONE " FLACONE 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

PQ-PhCC/AP/DDG

Det. N° aRM - 242/2024 -



**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 - 242/2024 - 5049 del 12/11/2024 è stata revocata, su rinuncia della LANTHEUS EU LIMITED, l'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale sotto indicato:

Medicinale: NEUROLITE

Confezione: 028847010

Descrizione: KIT PREPARAZIONE TECNEZIO TC-99M BICISATO

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



**Ufficio Qualità dei Prodotti e
Contrasto al Crimine Farmaceutico**

A: INDIRIZZI PEC IN ELENCO

Oggetto: Revoca su rinuncia di AIC/AIP di medicinali

Per opportuna conoscenza, si comunica che con Determinazione aRM - 243/2024 - 3733 del 12/11/2024 è stata revocata, su rinuncia della FARMAROC S.R.L., l'autorizzazione all'importazione parallela delle confezioni dei medicinali di seguito riportati:

Medicinale: FASTUM
Confezione: 043102019
Descrizione: "25 MG/G GEL" TUBO 60 G
Paese di provenienza: Spagna

Medicinale: CONGESCOR
Confezione: 043818018
Descrizione: "2,5 MG COMPRESSE" 28 COMPRESSE IN BLISTER PVC/AL
Paese di provenienza: Spagna

Per effetto della presente Determinazione, i codici AIC dei suddetti medicinali sono da considerarsi revocati.

Il Dirigente

Domenico Di Giorgio

PQ-PhCC/MCDF/DDG

Det. N° aRM - 246/2024 -



**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 - 246/2024 -4310 del 26/11/2024 sono state revocate, su rinuncia della Pharmex Enterprise Limited, le autorizzazioni all'immissione in commercio dei medicinali omeopatici riportati nel file allegato al presente provvedimento e che ne costituisce parte integrante e sostanziale.

Il Dirigente

Domenico Di Giorgio

PQ-PhCC/CA/DDG

Det. N° aRM - 247/2024 -



**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 - 247/2024 - 734 del 29/11/2024 è stata revocata, su rinuncia della MENARINI INTERNATIONAL OPERATIONS LUXEMBOURG S.A., l'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale sotto indicato:

Medicinale: NISTIK**Confezione: 049732252****Descrizione: "40 MG/10 MG/25 MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM" 10X28 COMPRESSE IN BLISTER PA/AL/PVC/AL****Medicinale: NISTIK****Confezione: 049732249****Descrizione: "40 MG/10 MG/25 MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM" 98 COMPRESSE IN BLISTER PA/AL/PVC/AL****Medicinale: NISTIK****Confezione: 049732237****Descrizione: "40 MG/10 MG/25 MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM" 56 COMPRESSE IN BLISTER PA/AL/PVC/AL**

Medicinale: NISTIK

Confezione: 049732225

Descrizione: "40 MG/10 MG/25 MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM" 28 COMPRESSE IN BLISTER PA/AL/PVC/AL

Medicinale: NISTIK

Confezione: 049732213

Descrizione: "40 MG/10 MG/25 MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM" 14 COMPRESSE IN BLISTER PA/AL/PVC/AL

Medicinale: NISTIK

Confezione: 049732201

Descrizione: "40 MG/5 MG/25 MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM" 10X28 COMPRESSE IN BLISTER PA/AL/PVC/AL

Medicinale: NISTIK

Confezione: 049732199

Descrizione: "40 MG/5 MG/25 MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM" 98 COMPRESSE IN BLISTER PA/AL/PVC/AL

Medicinale: NISTIK

Confezione: 049732187

Descrizione: "40 MG/5 MG/25 MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM" 56 COMPRESSE IN BLISTER PA/AL/PVC/AL

Medicinale: NISTIK

Confezione: 049732175

Descrizione: "40 MG/5 MG/25 MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM" 28 COMPRESSE IN BLISTER PA/AL/PVC/AL

Medicinale: NISTIK

Confezione: 049732163

Descrizione: "40 MG/5 MG/25 MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM" 14 COMPRESSE IN BLISTER PA/AL/PVC/AL

Medicinale: NISTIK

Confezione: 049732151

Descrizione: "40 MG/10 MG/12,5 MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM" 10X28 COMPRESSE IN BLISTER PA/AL/PVC/AL

Medicinale: NISTIK

Confezione: 049732148

Descrizione: "40 MG/10 MG/12,5 MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM" 98 COMPRESSE IN BLISTER PA/AL/PVC/AL

Medicinale: NISTIK

Confezione: 049732136

Descrizione: "40 MG/10 MG/12,5 MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM" 56 COMPRESSE IN BLISTER PA/AL/PVC/AL

Medicinale: NISTIK

Confezione: 049732124

Descrizione: "40 MG/10 MG/12,5 MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM" 28 COMPRESSE IN BLISTER PA/AL/PVC/AL

Medicinale: NISTIK

Confezione: 049732112

Descrizione: "40 MG/10 MG/12,5 MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM" 14 COMPRESSE IN BLISTER PA/AL/PVC/AL

Medicinale: NISTIK

Confezione: 049732100

Descrizione: "40 MG/5 MG/12,5 MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM" 10X28 COMPRESSE IN BLISTER PA/AL/PVC/AL

Medicinale: NISTIK

Confezione: 049732098

Descrizione: "40 MG/5 MG/12,5 MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM" 98 COMPRESSE IN BLISTER PA/AL/PVC/AL

Medicinale: NISTIK

Confezione: 049732086

Descrizione: "40 MG/5 MG/12,5 MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM" 56 COMPRESSE IN BLISTER PA/AL/PVC/AL

Medicinale: NISTIK

Confezione: 049732074

Descrizione: "40 MG/5 MG/12,5 MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM" 28 COMPRESSE IN BLISTER PA/AL/PVC/AL

Medicinale: NISTIK

Confezione: 049732062

Descrizione: "40 MG/5 MG/12,5 MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM" 14 COMPRESSE IN BLISTER PA/AL/PVC/AL

Medicinale: NISTIK

Confezione: 049732050

Descrizione: "20 MG/5 MG/12,5 MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM" 10X28 COMPRESSE IN BLISTER PA/AL/PVC/AL

Medicinale: NISTIK

Confezione: 049732047

Descrizione: "20 MG/5 MG/12,5 MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM" 98 COMPRESSE IN BLISTER PA/AL/PVC/AL

Medicinale: NISTIK

Confezione: 049732035

Descrizione: "20 MG/5 MG/12,5 MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM" 56 COMPRESSE IN BLISTER PA/AL/PVC/AL

Medicinale: NISTIK

Confezione: 049732023

Descrizione: "20 MG/5 MG/12,5 MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM" 28 COMPRESSE IN BLISTER PA/AL/PVC/AL

Medicinale: NISTIK

Confezione: 049732011

Descrizione: "20 MG/5 MG/12,5 MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM" 14 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