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

Allegati n. 17

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

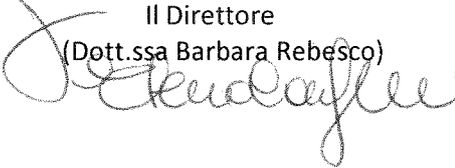
Oggetto: trasmissione comunicazioni AIFA – REVOCA AIC MEDICINALI SU RINUNCIA DELLE AZIENDE

Si trasmettono in allegato le comunicazioni AIFA di revoca AIC medicinali su rinuncia delle aziende acquisite con prot. A.Li.Sa. n. **26282** del 24.12.2024, n. **26308** del 24.12.2024, n. **26328** del 24.12.2024, n. **26329** del 24.12.2024, n. **26334** del 24.12.2024, **26337** del 27.12.2024, n. **26354** del 27.12.2024, n. **26363** del 27.12.2024, n. **26366** del 27.12.2024, n. **26376** del 27.12.2024, n. **26393** del 27.12.2024, n. **26394** del 27.12.2024, n. **26398** del 27.12.2024, n. **26403** del 27.12.2024, n. **26410** del 27.12.2024, n. **26453** del 30.12.2024 e n. **26454** del 30.12.2024.

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

Cordiali saluti.

C.C.
Direzione Sanitaria

Il Direttore
(Dott.ssa Barbara Rebesco)


PQ-PhCC/MCDF/DDG

Det. N° aRM - 264/2024 -



**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 - 264/2024 - 813 del 20/12/2024 è stata revocata, su rinuncia della TEVA ITALIA S.R.L., l'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale sotto indicato:

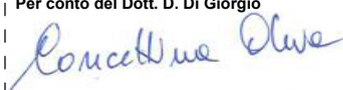
Medicinale: BORTEZOMIB TEVA**Confezione:** 044636013**Descrizione:** "3,5 MG POLVERE PER SOLUZIONE INIETTABILE" 1 FLACONCINO IN VETRO DA 10 ML

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

Firmato Digitalmente da/Signed by:
CONCETTINA OLIVA
Dirigente Sanitario Farmacista
In Data/On Date:
lunedì 23 dicembre 2024 16:39:55
Motivazione/Reason:
Per conto del Dott. D. Di Giorgio



PQ-PhCC/CA/DDG

Det. N° aRM - 267/2024 -



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 - 267/2024 - 3230 del 20/12/2024 è stata revocata, su rinuncia della SUN PHARMACEUTICAL INDUSTRIES (EUROPE) B.V., l'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale sotto indicato:

Medicinale: SUGAMMADEX SUN**Confezione:** 048310015**Descrizione:** "100 MG/ML SOLUZIONE INIETTABILE" 10 FLACONCINI IN VETRO DA 2 ML**Medicinale:** SUGAMMADEX SUN**Confezione:** 048310027**Descrizione:** "100 MG/ML SOLUZIONE INIETTABILE" 10 FLACONCINI IN VETRO 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**

Firmato Digitalmente da/Signed by:

CONCETTINA OLIVA

Dirigente Sanitario Farmacista

In Data/On Date:
lunedì 23 dicembre 2024 16:57:01Motivazione/Reason:
Per conto del Dett. D. Di Giorgio

PQ-PhCC/MCDF/DDG

Det. N° aRM - 268/2024 -



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 - 268/2024 - 40 del 20/12/2024 è stata revocata, su rinuncia della PFIZER ITALIA S.R.L., l'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale sotto indicato:

Medicinale: ESTRACYT**Confezione:** 024397010**Descrizione:** "140 MG CAPSULE RIGIDE" 40 CAPSULE RIGIDE**Medicinale:** ESTRACYT**Confezione:** 024397022**Descrizione:** "140 MG CAPSULE RIGIDE" 100 CAPSULE RIGIDE

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.

Firmato Digitalmente da/Signed by:

CONCETTINA OLIVA
Dirigente Sanitario FarmacistaIn Data/On Date:
lunedì 23 dicembre 2024 17:08:52

Motivazione/Reason:

Per conto del Dott. D. Di Giorgio

Il Dirigente

Domenico Di Giorgio

PQ-PhCC/MCDF/DDG

Det. N° aRM - 269/2024 -



**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 - 269/2024 - 706 del 20/12/2024 è stata revocata, su rinuncia della HEXAL AG, l'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale sotto indicato:

Medicinale: PRAVASTATINA ALMUS**Confezione: 040536397****Descrizione: " 10 MG COMPRESSE " 100X1 COMPRESSE IN BLISTER AL/AL****Medicinale: PRAVASTATINA ALMUS****Confezione: 040536385****Descrizione: " 10 MG COMPRESSE " 100 COMPRESSE IN BLISTER AL/AL****Medicinale: PRAVASTATINA ALMUS****Confezione: 040536373****Descrizione: " 10 MG COMPRESSE " 98 COMPRESSE IN BLISTER AL/AL****Medicinale: PRAVASTATINA ALMUS****Confezione: 040536361****Descrizione: " 10 MG COMPRESSE " 60 COMPRESSE IN BLISTER AL/AL****Medicinale: PRAVASTATINA ALMUS**

Confezione: 040536359

Descrizione: " 10 MG COMPRESSE " 50 COMPRESSE IN BLISTER AL/AL

Medicinale: PRAVASTATINA ALMUS

Confezione: 040536346

Descrizione: " 10 MG COMPRESSE " 30 COMPRESSE IN BLISTER AL/AL

Medicinale: PRAVASTATINA ALMUS

Confezione: 040536296

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

Medicinale: PRAVASTATINA ALMUS

Confezione: 040536284

Descrizione: " 10 MG COMPRESSE " 7 COMPRESSE IN BLISTER AL/AL

Medicinale: PRAVASTATINA ALMUS

Confezione: 040536272

Descrizione: " 10 MG COMPRESSE " 1 COMPRESSA IN BLISTER AL/AL

Medicinale: PRAVASTATINA ALMUS

Confezione: 040536334

Descrizione: " 10 MG COMPRESSE " 28 COMPRESSE IN BLISTER AL/AL

Medicinale: PRAVASTATINA ALMUS

Confezione: 040536322

Descrizione: " 10 MG COMPRESSE " 21 COMPRESSE IN BLISTER AL/AL

Medicinale: PRAVASTATINA ALMUS

Confezione: 040536310

Descrizione: " 10 MG COMPRESSE " 20 COMPRESSE IN BLISTER AL/AL

Medicinale: PRAVASTATINA ALMUS

Confezione: 040536308

Descrizione: " 10 MG COMPRESSE " 14 COMPRESSE IN BLISTER AL/AL

Medicinale: PRAVASTATINA ALMUS

Confezione: 040536260

Descrizione: " 40 MG COMPRESSE " 100X1 COMPRESSE IN BLISTER AL/AL

Medicinale: PRAVASTATINA ALMUS

Confezione: 040536258

Descrizione: " 40 MG COMPRESSE " 100 COMPRESSE IN BLISTER AL/AL

Medicinale: PRAVASTATINA ALMUS

Confezione: 040536245

Descrizione: " 40 MG COMPRESSE " 98 COMPRESSE IN BLISTER AL/AL

Medicinale: PRAVASTATINA ALMUS

Confezione: 040536221

Descrizione: " 40 MG COMPRESSE " 50 COMPRESSE IN BLISTER AL/AL

Medicinale: PRAVASTATINA ALMUS

Confezione: 040536219

Descrizione: " 40 MG COMPRESSE " 30 COMPRESSE IN BLISTER AL/AL

Medicinale: PRAVASTATINA ALMUS

Confezione: 040536207

Descrizione: " 40 MG COMPRESSE " 28 COMPRESSE IN BLISTER AL/AL

Medicinale: PRAVASTATINA ALMUS

Confezione: 040536233

Descrizione: " 40 MG COMPRESSE " 60 COMPRESSE IN BLISTER AL/AL

Medicinale: PRAVASTATINA ALMUS

Confezione: 040536195

Descrizione: " 40 MG COMPRESSE " 21 COMPRESSE IN BLISTER AL/AL

Medicinale: PRAVASTATINA ALMUS

Confezione: 040536183

Descrizione: " 40 MG COMPRESSE " 20 COMPRESSE IN BLISTER AL/AL

Medicinale: PRAVASTATINA ALMUS

Confezione: 040536171

Descrizione: " 40 MG COMPRESSE " 14 COMPRESSE IN BLISTER AL/AL

Medicinale: PRAVASTATINA ALMUS

Confezione: 040536169

Descrizione: " 40 MG COMPRESSE " 10 COMPRESSE IN BLISTER AL/AL

Medicinale: PRAVASTATINA ALMUS

Confezione: 040536157

Descrizione: " 40 MG COMPRESSE " 7 COMPRESSE IN BLISTER AL/AL

Medicinale: PRAVASTATINA ALMUS

Confezione: 040536144

Descrizione: " 40 MG COMPRESSE " 1 COMPRESSA IN BLISTER AL/AL

Medicinale: PRAVASTATINA ALMUS

Confezione: 040536132

Descrizione: " 20 MG COMPRESSE " 100X1 COMPRESSE IN BLISTER AL/AL

Medicinale: PRAVASTATINA ALMUS

Confezione: 040536120

Descrizione: " 20 MG COMPRESSE " 100 COMPRESSE IN BLISTER AL/AL

Medicinale: PRAVASTATINA ALMUS

Confezione: 040536118

Descrizione: " 20 MG COMPRESSE " 98 COMPRESSE IN BLISTER AL/AL

Medicinale: PRAVASTATINA ALMUS

Confezione: 040536106

Descrizione: " 20 MG COMPRESSE " 60 COMPRESSE IN BLISTER AL/AL

Medicinale: PRAVASTATINA ALMUS

Confezione: 040536094

Descrizione: " 20 MG COMPRESSE " 50 COMPRESSE IN BLISTER AL/AL

Medicinale: PRAVASTATINA ALMUS

Confezione: 040536082

Descrizione: " 20 MG COMPRESSE " 30 COMPRESSE IN BLISTER AL/AL

Medicinale: PRAVASTATINA ALMUS

Confezione: 040536070

Descrizione: " 20 MG COMPRESSE " 28 COMPRESSE IN BLISTER AL/AL

Medicinale: PRAVASTATINA ALMUS

Confezione: 040536068

Descrizione: " 20 MG COMPRESSE " 21 COMPRESSE IN BLISTER AL/AL

Medicinale: PRAVASTATINA ALMUS

Confezione: 040536056

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

Medicinale: PRAVASTATINA ALMUS

Confezione: 040536043

Descrizione: " 20 MG COMPRESSE " 14 COMPRESSE IN BLISTER AL/AL

Medicinale: PRAVASTATINA ALMUS

Confezione: 040536031

Descrizione: " 20 MG COMPRESSE " 10 COMPRESSE IN BLISTER AL/AL

Medicinale: PRAVASTATINA ALMUS

Confezione: 040536029

Descrizione: " 20 MG COMPRESSE " 7 COMPRESSE IN BLISTER AL/AL

Medicinale: PRAVASTATINA ALMUS

Confezione: 040536017

Descrizione: " 20 MG COMPRESSE " 1 COMPRESSA 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

Firmato Digitalmente da/Signed by:

CONCETTINA OLIVA

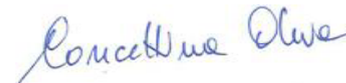
Dirigente Sanitario Farmacista

In Data/On Date:

lunedì 23 dicembre 2024 17:12:46

Motivazione/Reason:

Per conto del Dott. D. Di Giorgio



PQ-PhCC/CA/DDG

Det. N° aRM - 270/2024 -



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 - 270/2024 - 7046 del 20/12/2024 è stata revocata, su rinuncia della TEOFARMA S.R.L., l'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale sotto indicato:

Medicinale: COXANTURENASI**Confezione: 017990019****Descrizione:** "300 MG/4 ML + 10 MG/4 ML POLVERE E SOLVENTE PER SOLUZIONE INIETTABILE PER USO ENDOVENOSO" 3 FLACONI + 3 FIALE SOLVENTE 4 ML**Medicinale: COXANTURENASI****Confezione: 017990033****Descrizione:** "300 MG/4 ML + 10 MG/4 ML POLVERE E SOLVENTE PER SOLUZIONE INIETTABILE PER USO INTRAMUSCOLARE" 3 FLACONI + 3 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.

Firmato Digitalmente da/Signed by:

CONCETTINA OLIVA
Dirigente Sanitario FarmacistaIn Data/On Date:
lunedì 23 dicembre 2024 17:15:49

Motivazione/Reason:

Per conto del Dott. D. Di Giorgio

Il Dirigente

Domenico Di Giorgio

PQ-PhCC/MCDF/DDG

Det. N° aRM - 271/2024 -



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 - 271/2024 - 4374 del 20/12/2024 è stata revocata, su rinuncia della TILLOMED ITALIA SRL, l'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale sotto indicato:

Medicinale: CLOFARABINA TILLOMED**Confezione:** 045349014**Descrizione:** "1 MG/ML CONCENTRATO PER SOLUZIONE PER INFUSIONE" 1 FLACONCINO IN VETRO**Medicinale:** CLOFARABINA TILLOMED**Confezione:** 045349026**Descrizione:** "1 MG/ML CONCENTRATO PER SOLUZIONE PER INFUSIONE" 4 FLACONCINI IN VETRO

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.

Firmato Digitalmente da/Signed by:

CONCETTINA OLIVA
Dirigente Sanitario FarmacistaIn Data/On Date:
lunedì 23 dicembre 2024 17:18:04Motivazione/Reason:
Per conto del Dott. D. Di Giorgio**Il Dirigente**

Domenico Di Giorgio

PQ-PhCC/CA/DDG

Det. N° aRM - 276/2024 -



**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 - 276/2024 - 8043 del 23/12/2024 è stata revocata, su rinuncia della ZENTIVA ITALIA S.R.L., l'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale sotto indicato:

Medicinale: QUINAPRIL IDROCLOROTIAZIDE ZENTIVA**Confezione:** 037369244**Descrizione:** "20 MG + 12,5 MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM" 250 COMPRESSE IN CONTENITORE PP**Medicinale:** QUINAPRIL IDROCLOROTIAZIDE ZENTIVA**Confezione:** 037369232**Descrizione:** "20 MG + 12,5 MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM" 500X1 COMPRESSE IN BLISTER AL/PA/PVC**Medicinale:** QUINAPRIL IDROCLOROTIAZIDE ZENTIVA**Confezione:** 037369220**Descrizione:** "20 MG + 12,5 MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM" 100 COMPRESSE IN BLISTER AL/PA/PVC

Medicinale: QUINAPRIL IDROCLOROTIAZIDE ZENTIVA

Confezione: 037369218

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

Medicinale: QUINAPRIL IDROCLOROTIAZIDE ZENTIVA

Confezione: 037369206

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

Medicinale: QUINAPRIL IDROCLOROTIAZIDE ZENTIVA

Confezione: 037369194

Descrizione: "20 MG + 12,5 MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM" 50 COMPRESSE IN BLISTER AL/PA/PVC

Medicinale: QUINAPRIL IDROCLOROTIAZIDE ZENTIVA

Confezione: 037369182

Descrizione: "20 MG + 12,5 MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM" 42 COMPRESSE IN BLISTER AL/PA/PVC

Medicinale: QUINAPRIL IDROCLOROTIAZIDE ZENTIVA

Confezione: 037369170

Descrizione: "20 MG + 12,5 MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM" 30 COMPRESSE IN BLISTER AL/PA/PVC

Medicinale: QUINAPRIL IDROCLOROTIAZIDE ZENTIVA

Confezione: 037369168

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

Medicinale: QUINAPRIL IDROCLOROTIAZIDE ZENTIVA

Confezione: 037369156

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

Medicinale: QUINAPRIL IDROCLOROTIAZIDE ZENTIVA

Confezione: 037369143

Descrizione: "20 MG + 12,5 MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM" 14 COMPRESSE IN BLISTER AL/PA/PVC

Medicinale: QUINAPRIL IDROCLOROTIAZIDE ZENTIVA

Confezione: 037369131

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

Firmato Digitalmente da/Signed by:

CONCETTINA OLIVA
Dirigente Sanitario Farmacista

In Data/On Date:
Lunedì 23 dicembre 2024 17:20:03

Motivazione/Reason:
Per conto del Dott. D. Di Giorgio



PQ-PhCC/CA/DDG

Det. N° aRM - 277/2024 -



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 - 277/2024 - 959 del 23/12/2024 è stata revocata, su rinuncia della FARMITALIA INDUSTRIA CHIMICO FARMACEUTICA S.R.L., l'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale sotto indicato:

Medicinale: FUROTRICINA**Confezione:** 010637039**Descrizione:** "2 MG + 10 MG OVULI" 6 OVULI

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

Firmato Digitalmente da/Signed by:

CONCETTINA OLIVA
Dirigente Sanitario FarmacistaIn Data/On Date:
lunedì 23 dicembre 2024 17:31:45Motivazione/Reason:
Per conto del Dott. D. Di Giorgio

PQ-PhCC/MCDF/DDG

Det. N° aRM - 273/2024 -



**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 - 273/2024 - 813 del 23/12/2024 è stata revocata, su rinuncia della TEVA ITALIA S.R.L., l'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale sotto indicato:

Medicinale: ACIDO FUSIDICO TEVA**Confezione:** 044585014**Descrizione:** " 20MG/G CREMA" 1 TUBO IN AL DA 15 GR**Medicinale:** ACIDO FUSIDICO TEVA**Confezione:** 044585026**Descrizione:** " 20MG/G CREMA" 1 TUBO IN AL DA 30 GR

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.

*Firmato Digitalmente da/Signed by:***CONCETTINA OLIVA**
Dirigente Sanitario Farmacista*In Data/On Date:*
venerdì 27 dicembre 2024 09:48:42*Motivazione/Reason:*

Per conto del Dott. D. Di Giorgio

Il Dirigente

Domenico Di Giorgio

PQ-PhCC/MCDF/DDG

Det. N° aRM - 274/2024 -



**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 - 274/2024 - 4374 del 23/12/2024 è stata revocata, su rinuncia della TILLOMED ITALIA SRL, l'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale sotto indicato:

Medicinale: TREOSULFAN TILLOMED**Confezione: 045918012****Descrizione: "5 G POLVERE PER SOLUZIONE PER INFUSIONE" 1 FLACONCINO IN VETRO****Medicinale: TREOSULFAN TILLOMED****Confezione: 045918024****Descrizione: "5 G POLVERE PER SOLUZIONE PER INFUSIONE" 5 FLACONCINI IN VETRO**

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.

*Firmato Digitalmente da/Signed by:***CONCETTINA OLIVA**
Dirigente Sanitario Farmacista*In Data/On Date:*
venerdì 27 dicembre 2024 09:54:37*Motivazione/Reason:*

Per conto del Dott. D. Di Giorgio

Il Dirigente

Domenico Di Giorgio

PQ-PhCC/MCDF/DDG

Det. N° aRM - 278/2024 -



**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 - 278/2024 - 1392 del 24/12/2024 è stata revocata, su rinuncia della SANDOZ S.P.A., l'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale sotto indicato:

Medicinale: AMBRISANTAN SANDOZ**Confezione: 049690163****Descrizione: "10 mg COMPRESSE RIVESTITE CON FILM" 30 COMPRESSE IN BLISTER DIVISIBILE PER DOSE UNITARIA IN PVC/PE/PVDC-AL****Medicinale: AMBRISANTAN SANDOZ****Confezione: 049690151****Descrizione: "10 mg COMPRESSE RIVESTITE CON FILM" 10 COMPRESSE IN BLISTER DIVISIBILE PER DOSE UNITARIA IN PVC/PE/PVDC-AL****Medicinale: AMBRISANTAN SANDOZ****Confezione: 049690148****Descrizione: "10 mg COMPRESSE RIVESTITE CON FILM" 30 COMPRESSE IN BLISTER DIVISIBILE PER DOSE UNITARIA IN PVC/PVDC-AL****Medicinale: AMBRISANTAN SANDOZ****Confezione: 049690136**

Descrizione: "10 mg COMPRESSE RIVESTITE CON FILM" 10 COMPRESSE IN BLISTER DIVISIBILE PER DOSE UNITARIA IN PVC/PVDC-AL

Medicinale: AMBRISENTAN SANDOZ

Confezione: 049690124

Descrizione: "10 mg COMPRESSE RIVESTITE CON FILM" 30 COMPRESSE IN BLISTER IN PVC/PE/PVDC-AL

Medicinale: AMBRISENTAN SANDOZ

Confezione: 049690112

Descrizione: "10 mg COMPRESSE RIVESTITE CON FILM" 10 COMPRESSE IN BLISTER IN PVC/PE/PVDC-AL

Medicinale: AMBRISENTAN SANDOZ

Confezione: 049690100

Descrizione: "10 mg COMPRESSE RIVESTITE CON FILM" 30 COMPRESSE IN BLISTER IN PVC/PVDC-AL

Medicinale: AMBRISENTAN SANDOZ

Confezione: 049690098

Descrizione: "10 mg COMPRESSE RIVESTITE CON FILM" 10 COMPRESSE IN BLISTER IN PVC/PVDC-AL

Medicinale: AMBRISENTAN SANDOZ

Confezione: 049690086

Descrizione: "5 mg COMPRESSE RIVESTITE CON FILM" 30 COMPRESSE IN BLISTER DIVISIBILE PER DOSE UNITARIA IN PVC/PE/PVDC-AL

Medicinale: AMBRISENTAN SANDOZ

Confezione: 049690074

Descrizione: "5 mg COMPRESSE RIVESTITE CON FILM" 10 COMPRESSE IN BLISTER DIVISIBILE PER DOSE UNITARIA IN PVC/PE/PVDC-AL

Medicinale: AMBRISANTAN SANDOZ

Confezione: 049690062

Descrizione: "5 mg COMPRESSE RIVESTITE CON FILM" 30 COMPRESSE IN BLISTER DIVISIBILE PER DOSE UNITARIA IN PVC/PVDC-AL

Medicinale: AMBRISANTAN SANDOZ

Confezione: 049690050

Descrizione: "5 mg COMPRESSE RIVESTITE CON FILM" 10 COMPRESSE IN BLISTER DIVISIBILE PER DOSE UNITARIA IN PVC/PVDC-AL

Medicinale: AMBRISANTAN SANDOZ

Confezione: 049690047

Descrizione: "5 mg COMPRESSE RIVESTITE CON FILM" 30 COMPRESSE IN BLISTER PVC/PE/PVDC-AL

Medicinale: AMBRISANTAN SANDOZ

Confezione: 049690035

Descrizione: "5 mg COMPRESSE RIVESTITE CON FILM" 10 COMPRESSE IN BLISTER PVC/PE/PVDC-AL

Medicinale: AMBRISANTAN SANDOZ

Confezione: 049690023

Descrizione: "5 mg COMPRESSE RIVESTITE CON FILM" 30 COMPRESSE IN BLISTER PVC/PVDC-AL

Medicinale: AMBRISANTAN SANDOZ

Confezione: 049690011

Descrizione: "5 mg COMPRESSE RIVESTITE CON FILM" 10 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

Firmato Digitalmente da/Signed by:

CONCETTINA OLIVA

Dirigente Sanitario Farmacista

In Data/On Date:

venerdì 27 dicembre 2024 10:04:43

Motivazione/Reason:

Per conto del Dott. D. Di Giorgio



PQ-PhCC/MCDF/DDG

Det. N° aRM - 275/2024 -



**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 - 275/2024 - 959 del 23/12/2024 è stata revocata, su rinuncia della FARMITALIA INDUSTRIA CHIMICO FARMACEUTICA S.R.L., l'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale sotto indicato:

Medicinale: NIFURATEL FARMITALIA**Confezione: 020513038****Descrizione: "10% CREMA VAGINALE" 1 TUBO 30 G****Medicinale: NIFURATEL FARMITALIA****Confezione: 020513026****Descrizione: "200 MG COMPRESSE RIVESTITE" 20 COMPRESSE****Medicinale: NIFURATEL FARMITALIA****Confezione: 020513014****Descrizione: "250 MG COMPRESSE VAGINALI" 14 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

*Firmato Digitalmente da/Signed by:***CONCETTINA OLIVA**

Dirigente Sanitario Farmacista

In Data/On Date:

venerdì 27 dicembre 2024 09:59:06

Motivazione/Reason:

Per conto del Dott. D. Di Giorgio



PQ-PhCC/MCDF/DDG

Det. N° aRM - 272/2024 -



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 - 272/2024 - 813 del 23/12/2024 è stata revocata, su rinuncia della TEVA ITALIA S.R.L., l'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale sotto indicato:

Medicinale: FULVESTRANT TEVA**Confezione:** 044085013**Descrizione:** "250 MG SOLUZIONE INIETTABILE IN SIRINGA PRERIEMPITA" 1 SIRINGA DA 5 ML CON AGO DI SICUREZZA**Medicinale:** FULVESTRANT TEVA**Confezione:** 044085025**Descrizione:** "250 MG SOLUZIONE INIETTABILE IN SIRINGA PRERIEMPITA" 2 SIRINGHE DA 5 ML CON AGO DI SICUREZZA

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.

Firmato Digitalmente da/Signed by:

CONCETTINA OLIVA
Dirigente Sanitario FarmacistaIn Data/On Date:
venerdì 27 dicembre 2024 09:39:11Motivazione/Reason:
Per conto del Dott. D. Di Giorgio

Il Dirigente

Domenico Di Giorgio

PQ-PhCC/MCDF/DDG

Det. N° aRM - 279/2024 -



**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 - 279/2024 - 1392 del 24/12/2024 è stata revocata, su rinuncia della SANDOZ S.P.A., l'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale sotto indicato:

Medicinale: APREPITANT SANDOZ**Confezione: 045904012****Descrizione:** "125 MG CAPSULE RIGIDE + 80 MG CAPSULE RIGIDE" 1 CAPSULA DA 125 MG IN BLISTER AL-OPA/AL/PVC + 2 CAPSULE DA 80 MG IN BLISTER AL-OPA/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

*Firmato Digitalmente da/Signed by:***CONCETTINA OLIVA**

Dirigente Sanitario Farmacista

In Data/On Date:

venerdì 27 dicembre 2024 10:41:24

Motivazione/Reason:

Per conto del Dott. D. Di Giorgio

PQ-PhCC/MCDF/DDG

Det. N° aRM - 280/2024 -



**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 - 280/2024 - 1392 del 24/12/2024 è stata revocata, su rinuncia della SANDOZ S.P.A., l'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale sotto indicato:

Medicinale: ATORVASTATINA SANDOZ**Confezione: 040400614****Descrizione: "40 MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM" 100 COMPRESSE IN BLISTER
PVC/PE/PVDC/AL****Medicinale: ATORVASTATINA SANDOZ****Confezione: 040400602****Descrizione: "40 MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM" 90 COMPRESSE IN BLISTER
PVC/PE/PVDC/AL****Medicinale: ATORVASTATINA SANDOZ****Confezione: 040400590****Descrizione: "40 MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM" 50 COMPRESSE IN BLISTER
PVC/PE/PVDC/AL****Medicinale: ATORVASTATINA SANDOZ****Confezione: 040400588**

Descrizione: "40 MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM" 30 COMPRESSE IN BLISTER
PVC/PE/PVDC/AL

Medicinale: ATORVASTATINA SANDOZ

Confezione: 040400564

Descrizione: "40 MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM" 20 COMPRESSE IN BLISTER
PVC/PE/PVDC/AL

Medicinale: ATORVASTATINA SANDOZ

Confezione: 040400552

Descrizione: "40 MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM" 10 COMPRESSE IN BLISTER
PVC/PE/PVDC/AL

Medicinale: ATORVASTATINA SANDOZ

Confezione: 040400549

Descrizione: "20 MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM" 100 COMPRESSE IN BLISTER
PVC/PE/PVDC/AL

Medicinale: ATORVASTATINA SANDOZ

Confezione: 040400576

Descrizione: "40 MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM" 28 COMPRESSE IN BLISTER
PVC/PE/PVDC/AL

Medicinale: ATORVASTATINA SANDOZ

Confezione: 040400537

Descrizione: "20 MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM" 90 COMPRESSE IN BLISTER
PVC/PE/PVDC/AL

Medicinale: ATORVASTATINA SANDOZ

Confezione: 040400525

Descrizione: "20 MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM" 50 COMPRESSE IN BLISTER
PVC/PE/PVDC/AL

Medicinale: ATORVASTATINA SANDOZ

Confezione: 040400513

Descrizione: "20 MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM" 30 COMPRESSE IN BLISTER
PVC/PE/PVDC/AL

Medicinale: ATORVASTATINA SANDOZ

Confezione: 040400501

Descrizione: "20 MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM" 28 COMPRESSE IN BLISTER
PVC/PE/PVDC/AL

Medicinale: ATORVASTATINA SANDOZ

Confezione: 040400499

Descrizione: "20 MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM" 20 COMPRESSE IN BLISTER
PVC/PE/PVDC/AL

Medicinale: ATORVASTATINA SANDOZ

Confezione: 040400487

Descrizione: "20 MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM" 10 COMPRESSE IN BLISTER
PVC/PE/PVDC/AL

Medicinale: ATORVASTATINA SANDOZ

Confezione: 040400463

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

Medicinale: ATORVASTATINA SANDOZ

Confezione: 040400451

Descrizione: "10 MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM" 90 COMPRESSE IN BLISTER
PVC/PE/PVDC/AL

Medicinale: ATORVASTATINA SANDOZ

Confezione: 040400448

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

Medicinale: ATORVASTATINA SANDOZ

Confezione: 040400475

Descrizione: "20 MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM" 7 COMPRESSE IN BLISTER
PVC/PE/PVDC/AL

Medicinale: ATORVASTATINA SANDOZ

Confezione: 040400436

Descrizione: "10 MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM" 30 COMPRESSE IN BLISTER
PVC/PE/PVDC/AL

Medicinale: ATORVASTATINA SANDOZ

Confezione: 040400412

Descrizione: "10 MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM" 20 COMPRESSE IN BLISTER
PVC/PE/PVDC/AL

Medicinale: ATORVASTATINA SANDOZ

Confezione: 040400400

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

Medicinale: ATORVASTATINA SANDOZ

Confezione: 040400398

Descrizione: "10 MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM" 7 COMPRESSE IN BLISTER PVC/PE/PVDC/AL

Medicinale: ATORVASTATINA SANDOZ

Confezione: 040400424

Descrizione: "10 MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM" 28 COMPRESSE IN BLISTER PVC/PE/PVDC/AL

Medicinale: ATORVASTATINA SANDOZ

Confezione: 040400386

Descrizione: "10 MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM" 7 COMPRESSE IN BLISTER AL/AL

Medicinale: ATORVASTATINA SANDOZ

Confezione: 040400374

Descrizione: "40 MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM" 250 COMPRESSE IN FLACONE HDPE

Medicinale: ATORVASTATINA SANDOZ

Confezione: 040400362

Descrizione: "40 MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM" 50 COMPRESSE IN FLACONE HDPE

Medicinale: ATORVASTATINA SANDOZ

Confezione: 040400350

Descrizione: "20 MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM" 250 COMPRESSE IN FLACONE HDPE

Medicinale: ATORVASTATINA SANDOZ

Confezione: 040400347

Descrizione: "20 MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM" 50 COMPRESSE IN FLACONE HDPE

Medicinale: ATORVASTATINA SANDOZ

Confezione: 040400335

Descrizione: "10 MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM" 250 COMPRESSE IN FLACONE HDPE

Medicinale: ATORVASTATINA SANDOZ

Confezione: 040400323

Descrizione: "10 MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM" 50 COMPRESSE IN FLACONE HDPE

Medicinale: ATORVASTATINA SANDOZ

Confezione: 040400311

Descrizione: "40 MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM" 98 COMPRESSE IN BLISTER AL/AL

Medicinale: ATORVASTATINA SANDOZ

Confezione: 040400309

Descrizione: "10 MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM" 98 COMPRESSE IN BLISTER AL/AL

Medicinale: ATORVASTATINA SANDOZ

Confezione: 040400297

Descrizione: "20 MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM" 98 COMPRESSE IN BLISTER AL/AL

Medicinale: ATORVASTATINA SANDOZ

Confezione: 040400285

Descrizione: "20 MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM" 7 COMPRESSE IN BLISTER AL/AL

Medicinale: ATORVASTATINA SANDOZ

Confezione: 040400273

Descrizione: "40 MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM" 100 COMPRESSE IN FLACONE HDPE

Medicinale: ATORVASTATINA SANDOZ

Confezione: 040400261

Descrizione: "40 MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM" 100 COMPRESSE IN BLISTER AL/AL

Medicinale: ATORVASTATINA SANDOZ

Confezione: 040400259

Descrizione: "40 MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM" 90 COMPRESSE IN BLISTER AL/AL

Medicinale: ATORVASTATINA SANDOZ

Confezione: 040400246

Descrizione: "40 MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM" 50 COMPRESSE IN BLISTER AL/AL

Medicinale: ATORVASTATINA SANDOZ

Confezione: 040400234

Descrizione: "40 MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM" 30 COMPRESSE IN BLISTER AL/AL

Medicinale: ATORVASTATINA SANDOZ

Confezione: 040400222

Descrizione: "40 MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM" 28 COMPRESSE IN BLISTER AL/AL

Medicinale: ATORVASTATINA SANDOZ

Confezione: 040400210

Descrizione: "40 MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM" 20 COMPRESSE IN BLISTER AL/AL

Medicinale: ATORVASTATINA SANDOZ

Confezione: 040400208

Descrizione: "40 MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM" 15 COMPRESSE IN BLISTER AL/AL

Medicinale: ATORVASTATINA SANDOZ

Confezione: 040400196

Descrizione: "40 MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM" 10 COMPRESSE IN BLISTER AL/AL

Medicinale: ATORVASTATINA SANDOZ

Confezione: 040400184

Descrizione: "20 MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM" 100 COMPRESSE IN FLACONE HDPE

Medicinale: ATORVASTATINA SANDOZ

Confezione: 040400172

Descrizione: "20 MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM" 100 COMPRESSE IN BLISTER AL/AL

Medicinale: ATORVASTATINA SANDOZ

Confezione: 040400160

Descrizione: "20 MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM" 90 COMPRESSE IN BLISTER AL/AL

Medicinale: ATORVASTATINA SANDOZ

Confezione: 040400158

Descrizione: "20 MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM" 50 COMPRESSE IN BLISTER AL/AL

Medicinale: ATORVASTATINA SANDOZ

Confezione: 040400145

Descrizione: "20 MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM" 30 COMPRESSE IN BLISTER AL/AL

Medicinale: ATORVASTATINA SANDOZ

Confezione: 040400133

Descrizione: "20 MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM" 28 COMPRESSE IN BLISTER AL/AL

Medicinale: ATORVASTATINA SANDOZ

Confezione: 040400121

Descrizione: "20 MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM" 20 COMPRESSE IN BLISTER AL/AL

Medicinale: ATORVASTATINA SANDOZ

Confezione: 040400119

Descrizione: "20 MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM" 15 COMPRESSE IN BLISTER AL/AL

Medicinale: ATORVASTATINA SANDOZ

Confezione: 040400107

Descrizione: "20 MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM" 10 COMPRESSE IN BLISTER AL/AL

Medicinale: ATORVASTATINA SANDOZ

Confezione: 040400095

Descrizione: "10 MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM" 100 COMPRESSE IN FLACONE HDPE

Medicinale: ATORVASTATINA SANDOZ

Confezione: 040400083

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

Medicinale: ATORVASTATINA SANDOZ

Confezione: 040400071

Descrizione: "10 MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM" 90 COMPRESSE IN BLISTER AL/AL

Medicinale: ATORVASTATINA SANDOZ

Confezione: 040400069

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

Medicinale: ATORVASTATINA SANDOZ

Confezione: 040400057

Descrizione: "10 MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM" 30 COMPRESSE IN BLISTER AL/AL

Medicinale: ATORVASTATINA SANDOZ

Confezione: 040400044

Descrizione: "10 MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM" 28 COMPRESSE IN BLISTER AL/AL

Medicinale: ATORVASTATINA SANDOZ

Confezione: 040400032

Descrizione: "10 MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM" 20 COMPRESSE IN BLISTER AL/AL

Medicinale: ATORVASTATINA SANDOZ

Confezione: 040400020

Descrizione: "10 MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM" 15 COMPRESSE IN BLISTER AL/AL

Medicinale: ATORVASTATINA SANDOZ

Confezione: 040400018

Descrizione: "10 MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM" 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.

Il Dirigente

Domenico Di Giorgio

Firmato Digitalmente da/Signed by:

CONCETTINA OLIVA

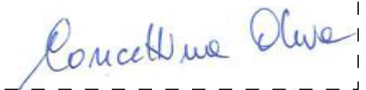
Dirigente Sanitario Farmacista

In Data/On Date:

venerdì 27 dicembre 2024 10:52:04

Motivazione/Reason:

Per conto del Dott. D. Di Giorgio



PQ-PhCC/MCDF/DDG

Det. N° aRM - 263/2024 -



**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 - 263/2024 - 2301 del 20/12/2024 è stata revocata, su rinuncia della ABC FARMACEUTICI S.P.A., l'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale sotto indicato:

Medicinale: RANITIDINA ABC**Confezione: 035505015****Descrizione: 20 COMPRESSE RIVESTITE CON FILM DA 150 MG****Medicinale: RANITIDINA ABC****Confezione: 035505027****Descrizione: 10 COMPRESSE RIVESTITE CON FILM DA 300 MG****Il Dirigente**

Domenico Di Giorgio

Firmato Digitalmente da/Signed by:

CONCETTINA OLIVA

Dirigente Sanitario Farmacista

In Data/On Date:

venerdì 27 dicembre 2024 18:27:02

Motivazione/Reason:

Per conto del Dott. D. Di Giorgio

PQ-PhCC/MCDF/DDG

Det. N° aRM - 281/2024 -



**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 - 281/2024 - 1392 del 24/12/2024 è stata revocata, su rinuncia della SANDOZ S.P.A., l'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale sotto indicato:

Medicinale: SORAFENIB SANDOZ**Confezione: 047884061****Descrizione: "200 MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM" 60 COMPRESSE IN BLISTER OPA/AL/PVC****Medicinale: SORAFENIB SANDOZ****Confezione: 047884059****Descrizione: "200 MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM" 112 COMPRESSE IN BLISTER AL/PVC/PE/PVDC DIVISIBILE PER DOSE UNITARIA****Medicinale: SORAFENIB SANDOZ****Confezione: 047884046****Descrizione: "200 MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM" 56 COMPRESSE IN BLISTER AL/PVC/PE/PVDC DIVISIBILE PER DOSE UNITARIA****Medicinale: SORAFENIB SANDOZ****Confezione: 047884034**

Descrizione: "200 MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM" 112 COMPRESSE IN BLISTER AL/PVC/PE/PVDC

Medicinale: SORAFENIB SANDOZ

Confezione: 047884022

Descrizione: "200 MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM" 56 COMPRESSE IN BLISTER AL/PVC/PE/PVDC

Medicinale: SORAFENIB SANDOZ

Confezione: 047884010

Descrizione: "200 MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM" 28 COMPRESSE IN BLISTER AL/PVC/PE/PVDC

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

Firmato Digitalmente da/Signed by:

CONCETTINA OLIVA

Dirigente Sanitario Farmacista

In Data/On Date:

venerdì 27 dicembre 2024 10:58:17

Motivazione/Reason:

Per conto del Dott. D. Di Giorgio

