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

Allegati n. 3

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 produttrici acquisite con prot. A.Li.Sa. n. **26458** del 30.12.2024 e prot. A.Li.Sa. n. **26462** del 30.12.2024.

Si specifica che, in relazione alla revoca del medicinale THEO-DUR 200 e 300 mg p.a. teofillina (AIC 025267) di cui al sopracitato prot A.Li.Sa. n. **26458** del 30.12.2024, poiché tali medicinali sono stati inseriti nell'elenco "farmaci carenti" di AIFA, è stato effettuato un approfondimento per individuare eventuali possibili soluzioni. Nella tabella in allegato sono riportati i medicinali disponibili in commercio, afferenti al medesimo ATC di 4 livello (R03DA), aventi medesima indicazione terapeutica di THEO-DUR e regime di rimborsabilità A o C. Per quanto concerne la posologia, le controindicazioni e l'eventuale uso nelle popolazioni speciali si rimanda alla consultazione dei relativi Riassunti delle Caratteristiche del Prodotto (RCP).

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

Elenco medicinali disponibili (ATC R03DA)

Descrizione	AIC	Classe rimborsabilità
AMINOFILLINA GS*10F 240MG 10ML	029827033	A
AMINOFILLINA GS*5F 240MG 10ML	029827021	C
AMINOFILLINA MON*5F 240MG 10ML	030782015	C
AMINOFILLINA SALF*5F 240MG	030652010	C
ANSIMAR*20CPR 400MG	025474014	A
ANSIMAR*BB OS 20BUST 200MG	025474038	C
ANSIMAR*INIET 3F 100MG/10ML	025474040	A
ANSIMAR*SCIR FL 200ML 2%	025474065	A
DOXOFILLINA ABC*FL200ML 20MG/M	033876044	A
DOXOVENT*BB OS 20BUST 200MG	033887035	C
DOXOVENT*SCIR 200ML 20MG/ML	033887047	A

Fonte: Farmadati del 02/01/2025

PQ-PhCC/MCDF/DDG

Det. N° aRM - 282/2024 -



**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 - 282/2024 - 107 del 24/12/2024 è stata revocata, su rinuncia della RECORDATI INDUSTRIA CHIMICA E FARMACEUTICA S.P.A., l'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale sotto indicato:

Medicinale: THEO-DUR**Confezione:** 025267016**Descrizione:** "300 MG COMPRESSE A RILASCIO PROLUNGATO" 30 COMPRESSE**Medicinale:** THEO-DUR**Confezione:** 025267028**Descrizione:** "200 MG COMPRESSE A RILASCIO PROLUNGATO" 30 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 11:21:55*Motivazione/Reason:*
Per conto del Dott. D. Di Giorgio

PQ-PhCC/CA/DDG

Det. N° aRM - 283/2024 -



**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 - 283/2024 - 3220 del 24/12/2024 è stata revocata, su rinuncia della RO-FARM DI SALVATORE DE MAIO & C. S.A.S., l'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale sotto indicato:

Medicinale: GERBAT

Confezione: 037663034

Descrizione: " 750 MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM " 12 COMPRESSE

Medicinale: GERBAT

Confezione: 037663022

Descrizione: " 500 MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM " 6 COMPRESSE

Medicinale: GERBAT

Confezione: 037663010

Descrizione: " 250 MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM" 10 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 11:26:38

Motivazione/Reason:

Per conto del Dott. D. Di Giorgio

