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

Allegati n. 2

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. 916 del 16.01.2025, n. 945 del 16.01.2025, n. 952 del 16.01.2025 e prot. A.Li.Sa. n. 956 del 16.01.2025.

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 - 2/2025 -



**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 - 2/2025 - 1430 del 14/01/2025 è stata revocata, su rinuncia della DAIICHI SANKYO ITALIA S.P.A., l'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale sotto indicato:

Medicinale: OTREON**Confezione:** 027969043**Descrizione:** "200 MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM" 6 COMPRESSE**Medicinale:** OTREON**Confezione:** 027969031**Descrizione:** "BAMBINI 40 MG/5 ML GRANULATO PER SOSPENSIONE ORALE" 1 FLACONE 100 ML**Medicinale:** OTREON**Confezione:** 027969029**Descrizione:** "BAMBINI 40 MG/5 ML GRANULATO PER SOSPENSIONE ORALE" 1 FLACONE 50 ML**Medicinale:** OTREON**Confezione:** 027969017**Descrizione:** "100 MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM" 12 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 - 4/2025 -



**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 - 4/2025 - 2322 del 14/01/2025 è stata revocata, su rinuncia della MYLAN S.P.A., l'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale sotto indicato:

Medicinale: ROPINIROLO MYLAN**Confezione:** 045167210**Descrizione:** "8 COMPRESSE A RILASCIO PROLUNGATO" 90 COMPRESSE IN BLISTER AL/AL**Medicinale:** ROPINIROLO MYLAN**Confezione:** 045167208**Descrizione:** "8 COMPRESSE A RILASCIO PROLUNGATO" 84 COMPRESSE IN BLISTER AL/AL**Medicinale:** ROPINIROLO MYLAN**Confezione:** 045167196**Descrizione:** "8 COMPRESSE A RILASCIO PROLUNGATO" 56 COMPRESSE IN BLISTER AL/AL**Medicinale:** ROPINIROLO MYLAN**Confezione:** 045167184**Descrizione:** "8 COMPRESSE A RILASCIO PROLUNGATO" 42 COMPRESSE IN BLISTER AL/AL**Medicinale:** ROPINIROLO MYLAN

Confezione: 045167172

Descrizione: "8 COMPRESSE A RILASCIO PROLUNGATO" 30 COMPRESSE IN BLISTER AL/AL

Medicinale: ROPINIROLO MYLAN

Confezione: 045167160

Descrizione: "8 COMPRESSE A RILASCIO PROLUNGATO" 28 COMPRESSE IN BLISTER AL/AL

Medicinale: ROPINIROLO MYLAN

Confezione: 045167158

Descrizione: "8 COMPRESSE A RILASCIO PROLUNGATO" 21 COMPRESSE IN BLISTER AL/AL

Medicinale: ROPINIROLO MYLAN

Confezione: 045167145

Descrizione: "4 COMPRESSE A RILASCIO PROLUNGATO" 90 COMPRESSE IN BLISTER AL/AL

Medicinale: ROPINIROLO MYLAN

Confezione: 045167133

Descrizione: "4 COMPRESSE A RILASCIO PROLUNGATO" 84 COMPRESSE IN BLISTER AL/AL

Medicinale: ROPINIROLO MYLAN

Confezione: 045167121

Descrizione: "4 COMPRESSE A RILASCIO PROLUNGATO" 56 COMPRESSE IN BLISTER AL/AL

Medicinale: ROPINIROLO MYLAN

Confezione: 045167119

Descrizione: "4 COMPRESSE A RILASCIO PROLUNGATO" 42 COMPRESSE IN BLISTER AL/AL

Medicinale: ROPINIROLO MYLAN

Confezione: 045167107

Descrizione: "4 COMPRESSE A RILASCIO PROLUNGATO" 30 COMPRESSE IN BLISTER AL/AL

Medicinale: ROPINIROLO MYLAN

Confezione: 045167095

Descrizione: "4 COMPRESSE A RILASCIO PROLUNGATO" 28 COMPRESSE IN BLISTER AL/AL

Medicinale: ROPINIROLO MYLAN

Confezione: 045167083

Descrizione: "4 COMPRESSE A RILASCIO PROLUNGATO" 21 COMPRESSE IN BLISTER AL/AL

Medicinale: ROPINIROLO MYLAN

Confezione: 045167071

Descrizione: "2 COMPRESSE A RILASCIO PROLUNGATO" 90 COMPRESSE IN BLISTER AL/AL

Medicinale: ROPINIROLO MYLAN

Confezione: 045167069

Descrizione: "2 COMPRESSE A RILASCIO PROLUNGATO" 84 COMPRESSE IN BLISTER AL/AL

Medicinale: ROPINIROLO MYLAN

Confezione: 045167057

Descrizione: "2 COMPRESSE A RILASCIO PROLUNGATO" 56 COMPRESSE IN BLISTER AL/AL

Medicinale: ROPINIROLO MYLAN

Confezione: 045167044

Descrizione: "2 COMPRESSE A RILASCIO PROLUNGATO" 42 COMPRESSE IN BLISTER AL/AL

Medicinale: ROPINIROLO MYLAN

Confezione: 045167032

Descrizione: "2 COMPRESSE A RILASCIO PROLUNGATO" 30 COMPRESSE IN BLISTER AL/AL

Medicinale: ROPINIROLO MYLAN

Confezione: 045167020

Descrizione: "2 COMPRESSE A RILASCIO PROLUNGATO" 28 COMPRESSE IN BLISTER AL/AL

Medicinale: ROPINIROLO MYLAN

Confezione: 045167018

Descrizione: "2 COMPRESSE A RILASCIO PROLUNGATO" 21 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 - 5/2025 -



**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 - 5/2025 - 2322 del 14/01/2025 è stata revocata, su rinuncia della MYLAN S.P.A., l'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale sotto indicato:

Medicinale: RISEDRONATO MYLAN PHARMA**Confezione:** 042760076**Descrizione:** "75 MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM" 28 COMPRESSE IN FLACONE HDPE**Medicinale:** RISEDRONATO MYLAN PHARMA**Confezione:** 042760064**Descrizione:** "75 MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM" 2 COMPRESSE IN BLISTER ACLAR/PVC/AL CONFEZIONE CALENDARIO**Medicinale:** RISEDRONATO MYLAN PHARMA**Confezione:** 042760052**Descrizione:** "75 MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM" 12 COMPRESSE IN BLISTER ACLAR/PVC/AL**Medicinale:** RISEDRONATO MYLAN PHARMA**Confezione:** 042760049

Descrizione: "75 MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM" 8 COMPRESSE IN BLISTER
ACLAR/PVC/AL

Medicinale: RISEDRONATO MYLAN PHARMA

Confezione: 042760037

Descrizione: "75 MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM" 6 COMPRESSE IN BLISTER
ACLAR/PVC/AL

Medicinale: RISEDRONATO MYLAN PHARMA

Confezione: 042760025

Descrizione: "75 MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM" 4 COMPRESSE IN BLISTER
ACLAR/PVC/AL

Medicinale: RISEDRONATO MYLAN PHARMA

Confezione: 042760013

Descrizione: "75 MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM" 2 COMPRESSE IN BLISTER
ACLAR/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 - 6/2025 -



**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 - 6/2025 - 2322 del 15/01/2025 è stata revocata, su rinuncia della MYLAN S.P.A., l'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale sotto indicato:

Medicinale: PERINDOPRIL MYLAN**Confezione:** 040547109**Descrizione:** "8 MG COMPRESSE" 100 COMPRESSE IN BLISTER AL/OPA/PVC-AL**Medicinale:** PERINDOPRIL MYLAN**Confezione:** 040547097**Descrizione:** "8 MG COMPRESSE" 90 COMPRESSE IN BLISTER AL/OPA/PVC-AL**Medicinale:** PERINDOPRIL MYLAN**Confezione:** 040547085**Descrizione:** "8 MG COMPRESSE" 60 COMPRESSE IN BLISTER AL/OPA/PVC-AL**Medicinale:** PERINDOPRIL MYLAN**Confezione:** 040547073**Descrizione:** "8 MG COMPRESSE" 30 COMPRESSE IN BLISTER AL/OPA/PVC-AL**Medicinale:** PERINDOPRIL MYLAN**Confezione:** 040547061

Descrizione: "8 MG COMPRESSE" 14 COMPRESSE IN BLISTER AL/OPA/PVC-AL

Medicinale: PERINDOPRIL MYLAN

Confezione: 040547059

Descrizione: "4 MG COMPRESSE" 100 COMPRESSE IN BLISTER AL/OPA/PVC-AL

Medicinale: PERINDOPRIL MYLAN

Confezione: 040547046

Descrizione: "4 MG COMPRESSE" 90 COMPRESSE IN BLISTER AL/OPA/PVC-AL

Medicinale: PERINDOPRIL MYLAN

Confezione: 040547034

Descrizione: "4 MG COMPRESSE" 60 COMPRESSE IN BLISTER AL/OPA/PVC-AL

Medicinale: PERINDOPRIL MYLAN

Confezione: 040547022

Descrizione: "4 MG COMPRESSE" 30 COMPRESSE IN BLISTER AL/OPA/PVC-AL

Medicinale: PERINDOPRIL MYLAN

Confezione: 040547010

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