
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. **988** del 16.01.2025 e prot. A.Li.Sa. n. **997** 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 - 7/2025 -



**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 - 7/2025 - 5587 del 15/01/2025 è stata revocata, su rinuncia della VIATRIS LIMITED, l'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale sotto indicato:

Medicinale: TUTECVI COMBI**Confezione:** 049481132**Descrizione:** "50 MG/1000 MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM" 180 COMPRESSE IN BLISTER OPA/AL/PVC**Medicinale:** TUTECVI COMBI**Confezione:** 049481120**Descrizione:** "50 MG/1000 MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM" 120 COMPRESSE IN BLISTER OPA/AL/PVC**Medicinale:** TUTECVI COMBI**Confezione:** 049481118**Descrizione:** "50 MG/1000 MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM" 60 COMPRESSE IN BLISTER OPA/AL/PVC**Medicinale:** TUTECVI COMBI**Confezione:** 049481144

Descrizione: "50 MG/1000 MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM" 360 COMPRESSE IN BLISTER OPA/AL/PVC

Medicinale: TUTECVI COMBI

Confezione: 049481106

Descrizione: "50 MG/1000 MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM" 56 COMPRESSE IN BLISTER OPA/AL/PVC

Medicinale: TUTECVI COMBI

Confezione: 049481094

Descrizione: "50 MG/1000 MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM" 30 COMPRESSE IN BLISTER OPA/AL/PVC

Medicinale: TUTECVI COMBI

Confezione: 049481082

Descrizione: "50 MG/1000 MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM" 10 COMPRESSE IN BLISTER OPA/AL/PVC

Medicinale: TUTECVI COMBI

Confezione: 049481070

Descrizione: "50 MG/850 MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM" 360 COMPRESSE IN BLISTER OPA/AL/PVC

Medicinale: TUTECVI COMBI

Confezione: 049481068

Descrizione: "50 MG/850 MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM" 180 COMPRESSE IN BLISTER OPA/AL/PVC

Medicinale: TUTECVI COMBI

Confezione: 049481056

Descrizione: "50 MG/850 MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM" 120 COMPRESSE IN BLISTER
OPA/AL/PVC

Medicinale: TUTECVI COMBI

Confezione: 049481043

Descrizione: "50 MG/850 MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM" 60 COMPRESSE IN BLISTER
OPA/AL/PVC

Medicinale: TUTECVI COMBI

Confezione: 049481031

Descrizione: "50 MG/850 MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM" 56 COMPRESSE IN BLISTER
OPA/AL/PVC

Medicinale: TUTECVI COMBI

Confezione: 049481029

Descrizione: "50 MG/850 MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM" 30 COMPRESSE IN BLISTER
OPA/AL/PVC

Medicinale: TUTECVI COMBI

Confezione: 049481017

Descrizione: "50 MG/850 MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM" 10 COMPRESSE IN BLISTER
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

PQ-PhCC/AP/DDG

Det. N° aRM - 8/2025 -



**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 - 8/2025 - 8627 del 15/01/2025 è stata revocata, su rinuncia della Viatris Healthcare Limited, l'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale sotto indicato:

Medicinale: IDIPULFIB**Confezione: 050421041****Descrizione: "801 MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM" 84 COMPRESSE IN BLISTER PVC/ACLAR/AL****Medicinale: IDIPULFIB****Confezione: 050421039****Descrizione: "534 MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM" 21 COMPRESSE IN BLISTER PVC/ACLAR/AL****Medicinale: IDIPULFIB****Confezione: 050421027****Descrizione: "267 MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM" 252 COMPRESSE IN BLISTER PVC/ACLAR/AL****Medicinale: IDIPULFIB****Confezione: 050421015**

Descrizione: "267 MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM" 63 COMPRESSE IN BLISTER
PVC/ACLAR/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