

---

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. **1090** del 17.01.25, n. **1127** del 17.01.25, n. **1155** del 20.01.25 e prot. A.Li.Sa. n. **1156** del 20.01.25 .

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](mailto:direzione.alisa@regione.liguria.it) PEC: [protocollo@pec.alisa.liguria.it](mailto:protocollo@pec.alisa.liguria.it)

PQ-PhCC/AP/DDG

Det. N° aRM - 9/2025 -



**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 - 9/2025 - 4990 del 16/01/2025 è stata revocata, su rinuncia della MACLEODS PHARMA ESPANA, S.L.U., l'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale sotto indicato:

**Medicinale: PANTOPRAZOLO MACLEODS****Confezione: 041622061****Descrizione: "40 MG COMPRESSE GASTRORESISTENTI" 90 COMPRESSE IN BLISTER  
OPA/AL/PVC-AL****Medicinale: PANTOPRAZOLO MACLEODS****Confezione: 041622073****Descrizione: "40 MG COMPRESSE GASTRORESISTENTI" 100 COMPRESSE IN BLISTER  
OPA/AL/PVC-AL****Medicinale: PANTOPRAZOLO MACLEODS****Confezione: 041622059****Descrizione: "40 MG COMPRESSE GASTRORESISTENTI" 60 COMPRESSE IN BLISTER  
OPA/AL/PVC-AL****Medicinale: PANTOPRAZOLO MACLEODS****Confezione: 041622046**

**Descrizione:** "40 MG COMPRESSE GASTRORESISTENTI" 30 COMPRESSE IN BLISTER  
OPA/AL/PVC-AL

**Medicinale:** PANTOPRAZOLO MACLEODS

**Confezione:** 041622034

**Descrizione:** "40 MG COMPRESSE GASTRORESISTENTI" 14 COMPRESSE IN BLISTER  
OPA/AL/PVC-AL

**Medicinale:** PANTOPRAZOLO MACLEODS

**Confezione:** 041622022

**Descrizione:** "40 MG COMPRESSE GASTRORESISTENTI" 56 COMPRESSE IN BLISTER  
OPA/AL/PVC-AL

**Medicinale:** PANTOPRAZOLO MACLEODS

**Confezione:** 041622010

**Descrizione:** "40 MG COMPRESSE GASTRORESISTENTI" 28 COMPRESSE IN BLISTER  
OPA/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

PQ-PhCC/AP/DDG

Det. N° aRM - 10/2025 -



**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 - 10/2025 - 4990 del 17/01/2025 è stata revocata, su rinuncia della MACLEODS PHARMA ESPANA, S.L.U., l'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale sotto indicato:

**Medicinale:** PANTOMAC**Confezione:** 043062076**Descrizione:** "20 MG COMPRESSE GASTRORESISTENTI" 100 COMPRESSE IN BLISTER  
OPA/AL/PVC/AL**Medicinale:** PANTOMAC**Confezione:** 043062064**Descrizione:** "20 MG COMPRESSE GASTRORESISTENTI" 90 COMPRESSE IN BLISTER  
OPA/AL/PVC/AL**Medicinale:** PANTOMAC**Confezione:** 043062052**Descrizione:** "20 MG COMPRESSE GASTRORESISTENTI" 60 COMPRESSE IN BLISTER  
OPA/AL/PVC/AL**Medicinale:** PANTOMAC**Confezione:** 043062049

**Descrizione:** "20 MG COMPRESSE GASTRORESISTENTI" 30 COMPRESSE IN BLISTER  
OPA/AL/PVC/AL

**Medicinale:** PANTOMAC

**Confezione:** 043062037

**Descrizione:** "20 MG COMPRESSE GASTRORESISTENTI" 14 COMPRESSE IN BLISTER  
OPA/AL/PVC/AL

**Medicinale:** PANTOMAC

**Confezione:** 043062025

**Descrizione:** "20 MG COMPRESSE GASTRORESISTENTI" 56 COMPRESSE IN BLISTER  
OPA/AL/PVC/AL

**Medicinale:** PANTOMAC

**Confezione:** 043062013

**Descrizione:** "20 MG COMPRESSE GASTRORESISTENTI" 28 COMPRESSE IN BLISTER  
OPA/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

PQ-PhCC/AP/DDG

Det. N° aRM - 11/2025 -



**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 - 11/2025 - 2322 del 17/01/2025 è stata revocata, su rinuncia della MYLAN S.P.A., l'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale sotto indicato:

**Medicinale:** ROPINIROLO MYLAN GENERICS**Confezione:** 038427213**Descrizione:** "0.25 MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM" 12 COMPRESSE IN CONTENITORE HDPE**Medicinale:** ROPINIROLO MYLAN GENERICS**Confezione:** 038427201**Descrizione:** "5 MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM" 28 COMPRESSE IN CONTENITORE HDPE**Medicinale:** ROPINIROLO MYLAN GENERICS**Confezione:** 038427199**Descrizione:** "2 MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM" 28 COMPRESSE IN CONTENITORE HDPE**Medicinale:** ROPINIROLO MYLAN GENERICS**Confezione:** 038427187**Descrizione:** "1 MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM" 28 COMPRESSE IN CONTENITORE HDPE

**Medicinale:** ROPINIROLO MYLAN GENERICS

**Confezione:** 038427175

**Descrizione:** "0.5 MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM" 28 COMPRESSE IN CONTENITORE HDPE

**Medicinale:** ROPINIROLO MYLAN GENERICS

**Confezione:** 038427163

**Descrizione:** "0.25 MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM" 28 COMPRESSE IN CONTENITORE HDPE

**Medicinale:** ROPINIROLO MYLAN GENERICS

**Confezione:** 038427151

**Descrizione:** "5 MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM" 126 COMPRESSE IN CONTENITORE HDPE

**Medicinale:** ROPINIROLO MYLAN GENERICS

**Confezione:** 038427148

**Descrizione:** "2 MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM" 126 COMPRESSE IN CONTENITORE HDPE

**Medicinale:** ROPINIROLO MYLAN GENERICS

**Confezione:** 038427136

**Descrizione:** "1 MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM" 126 COMPRESSE IN CONTENITORE HDPE

**Medicinale:** ROPINIROLO MYLAN GENERICS

**Confezione:** 038427124

**Descrizione:** "0.5 MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM" 126 COMPRESSE IN CONTENITORE HDPE

**Medicinale:** ROPINIROLO MYLAN GENERICS

**Confezione: 038427112**

**Descrizione:** "0.25 MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM" 126 COMPRESSE IN CONTENITORE HDPE

**Medicinale:** ROPINIROLO MYLAN GENERICS

**Confezione: 038427100**

**Descrizione:** "5 MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM" 21 COMPRESSE IN CONTENITORE HDPE

**Medicinale:** ROPINIROLO MYLAN GENERICS

**Confezione: 038427098**

**Descrizione:** "2 MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM" 21 COMPRESSE IN CONTENITORE HDPE

**Medicinale:** ROPINIROLO MYLAN GENERICS

**Confezione: 038427086**

**Descrizione:** "1 MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM" 21 COMPRESSE IN CONTENITORE HDPE

**Medicinale:** ROPINIROLO MYLAN GENERICS

**Confezione: 038427074**

**Descrizione:** "0.5 MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM" 21 COMPRESSE IN CONTENITORE HDPE

**Medicinale:** ROPINIROLO MYLAN GENERICS

**Confezione: 038427062**

**Descrizione:** "0.25 MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM" 21 COMPRESSE IN CONTENITORE HDPE

**Medicinale:** ROPINIROLO MYLAN GENERICS

**Confezione: 038427050**

**Descrizione:** "5 MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM" 84 COMPRESSE IN CONTENITORE HDPE

**Medicinale:** ROPINIROLO MYLAN GENERICS

**Confezione:** 038427047

**Descrizione:** "2 MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM" 84 COMPRESSE IN CONTENITORE HDPE

**Medicinale:** ROPINIROLO MYLAN GENERICS

**Confezione:** 038427035

**Descrizione:** "1 MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM" 84 COMPRESSE IN CONTENITORE HDPE

**Medicinale:** ROPINIROLO MYLAN GENERICS

**Confezione:** 038427023

**Descrizione:** "0.5 MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM" 84 COMPRESSE IN CONTENITORE HDPE

**Medicinale:** ROPINIROLO MYLAN GENERICS

**Confezione:** 038427011

**Descrizione:** "0.25 MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM" 84 COMPRESSE IN CONTENITORE HDPE

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 - 12/2025 -



**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 - 12/2025 - 2322 del 17/01/2025 è stata revocata, su rinuncia della MYLAN S.P.A., l'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale sotto indicato:

**Medicinale:** EFAVIRENZ MYLAN**Confezione:** 041257078**Descrizione:** "600 MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM" 30X1 COMPRESSE IN BLISTER PVC/PVDC/AL**Medicinale:** EFAVIRENZ MYLAN**Confezione:** 041257066**Descrizione:** "600 MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM" 500 COMPRESSE IN FLACONE HDPE**Medicinale:** EFAVIRENZ MYLAN**Confezione:** 041257054**Descrizione:** "600 MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM" 30 COMPRESSE IN FLACONE HDPE**Medicinale:** EFAVIRENZ MYLAN**Confezione:** 041257041**Descrizione:** "600 MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM" 100 COMPRESSE IN BLISTER PVC/PVDC/AL

**Medicinale:** EFAVIRENZ MYLAN

**Confezione:** 041257039

**Descrizione:** "600 MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM" 90 COMPRESSE IN BLISTER  
PVC/PVDC/AL

**Medicinale:** EFAVIRENZ MYLAN

**Confezione:** 041257027

**Descrizione:** "600 MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM" 60 COMPRESSE IN BLISTER  
PVC/PVDC/AL

**Medicinale:** EFAVIRENZ MYLAN

**Confezione:** 041257015

**Descrizione:** "600 MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM" 30 COMPRESSE IN BLISTER  
PVC/PVDC/AL

**Il Dirigente**

Domenico Di Giorgio