

AREA POLITICHE PER LA PROMOZIONE DELLA SALUTE DELLE PERSONE E DELLE PARI OPPORTUNITÀ

SERVIZIO PROGRAMMAZIONE ASSISTENZA TERRITORIALE E PREVENZIONE

Ufficio Politiche del Farmaco e dell'Emergenza/Urgenza

AOO_152 / /OOGO
PROTOCOLLO USCITA

del 🚺

M 3 LUG. 2018

Trasmissione a mezzo fax e posta elettronica ai sensi dell'art.47 del D. Lgs n. 82/2005

Ai Direttori Generali e Sanitari
-delle Aziende Sanitarie Locali
-delle Aziende Ospedaliero Universitarie
-degli IRCCS ed Enti Ecclesiastici
(e per il loro tramite alle U.O. di Farmacia Ospedaliera)
Ai Direttori delle Aree Farmaceutiche delle AA.SS.LL.
Ai Rappresentanti delle Organ. Sindacali MMG e PLS
Ai Pres. Federfarma Provinciali
Ai Pres.Ordine dei Medici Provinciali
Assofarm Puglia
Loro Sedi

Oggetto: Trasmissione Revoche A.I.C.

Si trasmette in allegato, per opportuna conoscenza, le seguenti revoche A.I.C. delle specialità medicinali pervenute dalla Agenzia Italiana del Farmaco (AIFA):

- AIFA/PQ&C/P/57257 del 04/06/2015
- AIFA/PQ&C/P/61660 del 17/06/2015
- AIFA/PQ&C/P/61701 del 17/06/2015
- AIFA/PQ&C/P/61725 del 17/06/2015
- AIFA/PQ&C/P/61878 del 17/06/2015
- AIFA/PQ&C/P/62211 del 18/06/2015
- AIFA/PQ&C/P/62250 del 18/06/2015
- AIFA/PQ&C/P/66201 del 30/06/2015
- AIFA/PQ&C/P/66254 del 30/06/2015
- AIFA/PQ&C/P/66416 del 30/06/2015
- AIFA/PQ&C/P/66456 del 30/06/2015
- AIFA/PQ&C/P/67019 del 01/07/2015

www.regione.pugiia.it



AREA POLITICHE PER LA PROMOZIONE DELLA SALUTE DELLE PERSONE E DELLE PARI OPPORTUNITÀ

SERVIZIO PROGRAMMAZIONE ASSISTENZA TERRITORIALE E PREVENZIONE

Ufficio Politiche del Farmaco e dell'Emergenza/Urgenza

- AIFA/PQ&C/P/67052 del 01/07/2015
- AIFA/PQ&C/P/67298 del 02/07/2015
- AIFA/PQ&C/P/67345 del 02/07/2015
- AIFA/PQ&C/P/67410 del 02/07/2015
- AIFA/PQ&C/P/68158 del 06/07/2015
- AIFA/PQ&C/P/68192 del 06/07/2015
- AIFA/PQ&C/P/68286 del 06/07/2015
- AIFA/PQ&C/P/68240 del 06/07/2015
- 111771 Que/1/00240 del 00/07/2015
- AIFA/PQ&C/P/68355 dei 06/07/2015
- AIFA/PQ&C/P/68420 del 06/07/2015
- AIFA/PQ&C/P/68496 dei 06/07/2015
- AIFA/PQ&C/P/68653 del 07/07/2015
- AIFA/PQ&C/P/68564 dei 06/07/2015
- AIFA/PQ&C/P/68647 del 07/07/2015
- AIFA/PQ&C/P/68649 del 07/07/2015
- AIFA/PQ&C/P/68697 del 07/07/2015
- AIFA/PQ&C/P/68753 del 07/07/2015

Si raccomanda la massima divulgazione a tutti gli operatori sanitari interessati. Cordialmente.

ΔD

Il Dirigente dell'Ufficio Orașa. Mariangela Lomastro

AIC/AIP Nº. 6/2015

REGIONE PUGLIA

Prot. A00/15215316115 mn 25 11

Ufficio Qualità dei Prodotti & Contraffazione

MINISTERO DELLA DIFESA

Direzione Generale della Sanità Militare - Div. II Via Santo Stefano Rotondo, 4 00184 Roma

MINISTERO DELLA SALUTE

Direzione Generale dei Dispositivi medici del Servizio Sanitari e della Tutela delle Cure Via G. Ribotta, 5 00144 Roma

ASSESSORATI ALLA SANITA'

Presso le Regioni e le Province Autonome Loro Sedi

Comando Carabinieri per la Tutela della Salute

Viale dell'Aeronautica 122 00144 Roma

Istituto Superiore Sanità

Viale Regina Elena, 299 00161 Roma

FEDERFARMA

Vla Emanuele Filiberto, 190 00184 Roma

FEDERFARMA SERVIZI

Palazzo della Cooperazione Via Torino, 146 00184 Roma

A.D.F.

Via Milano 58 00184 Roma

ASSOFARM

Federazione Aziende e Servizi Socio-Farmaceutici Via Nazionale 172 00184 Roma

Oggetto: Revoca A.I.C. medicinali



SIFO Via Carlo Farini, 81 20159 <u>Milano</u>

UFFICIO V&A Sede

UFFICIO FARMACOVIGILANZA Sede

Ufficio Affari Amministrativi, Contabilità e Bilancio Sede

Per opportuna conoscenza, si comunica che con la Determinazione di seguito specificata si è preso atto della rinuncia volontaria del titolare Programmi Sanitari Integrati s.r.l - codice SIS 1332 - con sede legale in via G. Lanza 3, 20121 Milano all'autorizzazione all'importazione parallela della confezione del medicinale di seguito riportata

Determinazione N. 6/2015 del 21/05/2015

Per effetto della presente Determinazione, il codice AIC della confezione del medicinale indicato nella tabella di seguito riportata, è da considerarsi revocato a seguito di presa d'atto della rinuncia da parte del Titolare Programmi Sanitari Integrati s.r.l - codice SIS 1332 - con sede legale in Via G. Lanza 3, 20121 Milano e la relativa confezione non potrà essere distribuita e/o commercializzata.

DENOMINAZIONE MEDICINALE	COD AIC	CONF.	DESCRIZIONE CONFEZIONE	RAGIONE SOCIALE	SIS
DETRALEX 500	043613	013	COMPRESSE RIVESTITE CON	Programmi Sanitari integrati s.r.l	1332

I**I Dirigente** Domenico Di Glorgio



Ufficio Qualità dei Prodotti e Contraffazione

Oggetto: Revoca A.I.C. medicinali

Det. N°. aRM - 134/2015 - 3013

AIFA/PQ&C/P/ 6 1 660

Roma, 1 7 G 1 11 2015

A: INDIRIZZI PEC IN ELENCO

REGIONE PUGLIA

Prot. AOO (2) 1/46/15 min 22/6

Per opportuna conoscenza, si comunica che con la determinazione di seguito specificata è stata revocata, su rinuncia della SIGILLATA LIMITED, l'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale sotto indicato

DETERMINAZIONE N. aRM - 134/2015 - 3013 del 15/06/2015

Medicinale: MARTALONOLE Confezione: 040676037

Descrizione: "80 MG COMPRESSE" 28 COMPRESSE IN BLISTER AL/AL

Medicinale: MARTALONOLE Confezione: 040676025

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

Medicinale: MARTALONOLE Confezione: 040676013

Descrizione: "20 MG COMPRESSE" 28 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 D Giorgio

AJFA – Agenzia Italiana del Farmaco – Via del Tritone, 181 – 00187 Roma - Tel. 06.5978401 - <u>www.agenziafarmaca.gov.it</u>

PQ&C/EDJ/DDG

AIFA/PQ&C/P/61701/

Roma,

17 G I U 2015

Agensia Tadiana del Faci Al*F*A

Ufficio Qualità dei Prodotti e Contraffazione

Oggetto: Revoca A.I.C. medicinali

A: INDIRIZZI PEC IN ELENCO

REGIONE PUGLIA

Prot. A00/5-19/16/15 no 368/3

Per opportuna conoscenza, si comunica che con la determinazione di seguito specificata è stata revocata, su rinuncia della SIGILLATA LIMITED, l'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale sotto indicato

DETERMINAZIONE N. aRM - 135/2015 - 3013 del 15/06/2015

Medicinale: KEMTELO Confezione: 040563025

Descrizione: " 5 MG COMPRESSE MASTICABILI " 28 COMPRESSE IN BLISTER OPA/AL/PVC/AL

Medicinale: KEMTELO Confezione: 040563013

Descrizione: " 4 MG COMPRESSE MASTICABILI " 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

AIFA/PQ&C/P/61725/

Roma,

17 GIU 2015

A: INDIRIZZI PEC IN ELENCO

farming Carpenan

REGIONE PUGLIA

Prot. A00/34 18/6/15 no 861

Oggetto: Revoca A.I.C. medicinali

Ufficio Qualità dei Prodotti e Contraffazione

Per opportuna conoscenza, si comunica che con la determinazione di seguito specificata è stata revocata, su rinuncia della SIGILLATA LIMITED, l'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale sotto indicato

DETERMINAZIONE N. aRM - 136/2015 - 3013 del 15/06/2015

Medicinale: IRBESARTAN E IDROCLOROTIAZIDE SIGILLATA

Confezione: 040939035

Descrizione: "300MG/25MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM " 28 COMPRESSE IN BLISTER

AL/PVC/PVDC

Medicinale: IRBESARTAN E IDROCLOROTIAZIDE SIGILLATA

Confezione: 040939023

Descrizione: "300MG/12,5MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM " 28 COMPRESSE IN

BLISTER AL/PVC/PVDC

Medicinale: IRBESARTAN E IDROCLOROTIAZIDE SIGILLATA

Confezione: 040939011

Descrizione: "150MG/12,5MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM " 2B COMPRESSE IN

BLISTER AL/PVC/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.

Domenico Di Giorgio

NAIFA — Agenzia Italiana del Farmaco — Via del Tritone, 181 — 00187 Rama - Tel. 06.5978401 - www.agenziafarmaco.gav.lt

Det. N°. aRM - 137/2015 - 2983

AIFA/PQ&C/P/ 61878/

Roma, 17 G I U 2015

A: INDIRIZZI PEC IN ELENCO

Prot. A00/52/

Ufficio Qualità dei Prodotti e Contraffazione

Oggetto: Revoca A.I.C. medicinali

Per opportuna conoscenza, si comunica che con la determinazione di seguito specificata è stata revocata, su rinuncia della MEDIS EHF, l'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale sotto indicato

DETERMINAZIONE N. aRM - 137/2015 - 2983 del 15/06/2015

Medicinale: QUARLINTAN Confezione 041026030

Descrizione: "300 MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM" 28 COMPRESSE IN BLISTER

PVC/PVDC-AL

Medicinale: QUARLINTAN Confezione 041026028

Descrizione: "150 MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM" 28 COMPRESSE IN BLISTER

PVC/PVDC-AL

Medicinale: QUARLINTAN Confezione 041026016

Descrizione: "75 MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM" 28 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.

Domenico Di Giorgio

AIFA —Agenzia Italiana del Farmaco — Via del Tritone, 181 — 00187 Roma - Tel. 06.5978401 - <u>www.agenziafarmaco.gov.it</u>

Roma, 1861U 2015

Agenzia Tiuliana del Farmace AVFA

Ufficio Qualità dei Prodotti e Contraffazione

Oggetto: Revoca A.I.C. medicinali

Per opportuna conoscenza, si comunica che con la determinazione di seguito specificata è stata revocata, su rinuncia della TEVA ITALIA S.R.L., l'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale sotto indicato

DETERMINAZIONE N. aRM - 133/2015 - 813 del 15/06/2015

Medicinale: CIMETIDINA TEVA

Confezione: 033956018

Descrizione: "200 MG COMPRESSE" 50 COMPRESSE

Medicinale: CIMETIDINA TEVA

Confezione: 033956020

Descrizione: "400 MG COMPRESSE" 50 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&C/EDJ/DDG

Det. N°. aRM - 131/2015 - 7127

AIFA/PQ&C/P/ 62250/

Roma,

1861U2015

A: INDIRIZZI PEC IN ELENCO

AL/A

Ufficio Qualità dei Prodotti e Contraffazione

Oggetto: Revoca A.I.C. medicinali

REGIONE PUGLIA

Prot. A00.12 14 1/145 nº 6 166

Per opportuna conoscenza, si comunica che con la determinazione di seguito specificata è stata revocata, su rinuncia della NOVARTIS VACCINES AND DIAGNOSTICS S.R.L., l'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale sotto indicato DETERMINAZIONE N. aRM - 131/2015 - 7127 del 15/06/2015

Medicinale: POLIORAL Confezione: 020297115

Descrizione: "SOSPENSIONE ORALE" 100 FLACONI CONTAGOCCE DA 20 DOSI

Medicinale: POLIORAL Confezione: 020297103

Descrizione: "SOSPENSIONE ORALE" 100 FLACONI CONTAGOCCE DA 10 DOSI

Medicinale: POLIORAL Confezione: 020297053

Descrizione: "SOSPENSIONE ORALE" 10 FLACONI CONTAGOCCE MONODOSE DA 0,13 ML

Medicinale: POLIORAL Confezione: 020297091

Descrizione: "SOSPENSIONE ORALE" 10 FLACONI CONTAGOCCE DA 20 DOSI

Medicinale: POLIORAL Confezione: 020297089

Descrizione: "SOSPENSIONE ORALE" 10 FLACONI CONTAGOCCE DA 10 DOSI

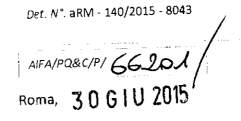
Medicinale: POLIORAL Confezione: 020297026

Descrizione: "SOSPENSIONE ORALE" 1 FLACONE CONTAGOCCE CONTENITORE MONODOSE

DA 0,13 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.

II Dirigente Domenico Di Giorgio





Ufficio Qualità dei Prodotti e Contraffazione

Oggetto: Revoca A.I.C. medicinali

A: INDIRIZZI PEC IN ELENCO REGIONE PUGLIA

Per opportuna conoscenza, si comunica che con la determinazione di seguito specificata è stata revocata, su rinuncia della ZENTIVA ITALIA S.R.L., l'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale sotto indicato

DETERMINAZIONE N. aRM - 140/2015 - 8043 del 17/06/2015

Medicinale: RIZATRIPTAN ZENTIVA

Confezione: 042064016

Descrizione: " 5 MG COMPRESSE " 1 COMPRESSA IN BLISTER AL/AL

Medicinale: RIZATRIPTAN ZENTIVA

Confezione: 042064028

Descrizione: " 5 MG COMPRESSE " 2 COMPRESSE IN BLISTER AL/AL

Medicinale: RIZATRIPTAN ZENTIVA

Confezione: 042064030

Descrizione: " 5 MG COMPRESSE " 3 COMPRESSE IN BLISTER AL/AL

Medicinale: RIZATRIPTAN ZENTIVA

Confezione: 042064042

Descrizione: " 5 MG COMPRESSE " 6 COMPRESSE IN BLISTER AL/AL

Medicinale: RIZATRIPTAN ZENTIVA

Confezione: 042064055

Descrizione: " 5 MG COMPRESSE " 12 COMPRESSE IN BLISTER AL/AL

Medicinale: RIZATRIPTAN ZENTIVA

Confezione: 042064067

Descrizione: " 5 MG COMPRESSE " 18 COMPRESSE IN BLISTER AL/AL

PQ&C/EDJ/DDG

Medicinale: RIZATRIPTAN ZENTIVA

Confezione: 042064079

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

Medicinale: RIZATRIPTAN ZENTIVA

Confezione: 042064081

Descrizione: " 10 MG COMPRESSE " 2 COMPRESSE IN BLISTER AL/AL

Medicinale: RIZATRIPTAN ZENTIVA

Confezione: 042064093

Descrizione: " 10 MG COMPRESSE " 3 COMPRESSE IN BLISTER AL/AL

Medicinale: RIZATRIPTAN ZENTIVA

Confezione: 042064105

Descrizione: "10 MG COMPRESSE "6 COMPRESSE IN BLISTER AL/AL

Medicinale: RIZATRIPTAN ZENTIVA

Confezione: 042064117

Descrizione: " 10 MG COMPRESSE " 12 COMPRESSE IN BLISTER AL/AL

Medicinale: RIZATRIPTAN ZENTIVA

Confezione: 042064129

Descrizione: " 10 MG COMPRESSE " 18 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

Roma, 30 G I U 2015



Ufficio Qualità dei Prodotti e Contraffazione

Oggetto: Revoca A.I.C. medicinali

A: INDIRIZZI PEC IN ELENCO

PES WILL (CUSTUS NOW M)

REGIONE PUGLIA

Prot. A00.

Per opportuna conoscenza, si comunica che con la determinazione di seguito specificata è stata revocata, su rinuncia della ZENTIVA ITALIA S.R.L., l'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale sotto indicato

DETERMINAZIONE N. aRM - 141/2015 - 8043 del 17/06/2015

Medicinale: AMLODIPINA ZENTIVA

Confezione: 037118015

Descrizione: "5 MG COMPRESSE" 10 COMPRESSE IN BLISTER AL/AL

Medicinale: AMLODIPINA ZENTIVA

Confezione: 037118027

Descrizione: "5 MG COMPRESSE" 20 COMPRESSE IN BLISTER AL/AL

Medicinale: AMLODIPINA ZENTIVA

Confezione: 037118039

Descrizione: "5 MG COMPRESSE" 2B COMPRESSE IN BLISTER AL/AL

Medicinale: AMLODIPINA ZENTIVA

Confezione: 037118041

Descrizione: "5 MG COMPRESSE" 30 COMPRESSE IN BLISTER AL/AL

Medicinale: AMLODIPINA ZENTIVA

Confezione: 037118078

Descrizione: "5 MG COMPRESSE" 100 COMPRESSE IN BLISTER AL/AL

Medicinale: AMLODIPINA ZENTIVA

Confezione: 037118054

Descrizione: "5 MG COMPRESSE" 50 COMPRESSE IN BLISTER AL/AL

Medicinale: AMLODIPINA ZENTIVA

Confezione: 037118080

Descrizione: "5 MG COMPRESSE" 300 (10X30) COMPRESSE IN BLISTER AL/AL

PQ&C/EDJ/DDG

Medicinale: AMLODIPINA ZENTIVA

Confezione: 037118066

Descrizione: "5 MG COMPRESSE" 98 COMPRESSE IN BLISTER AL/AL

Medicinale: AMLODIPINA ZENTIVA

Confezione: 037118092

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

Medicinale: AMLODIPINA ZENTIVA

Confezione: 037118155

Descrizione: "10 MG COMPRESSE" 100 COMPRESSE IN BLISTER AL/AL

Medicinale: AMLODIPINA ZENTIVA

Confezione: 037118104

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

Medicinale: AMLODIPINA ZENTIVA

Confezione: 037118116

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

Medicinale: AMLODIPINA ZENTIVA

Confezione: 037118128

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

Medicinale: AMLODIPINA ZENTIVA

Confezione: 037118130

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

Medicinale: AMLODIPINA ZENTIVA

Confezione: 037118142

Descrizione: "10 MG COMPRESSE" 98 COMPRESSE IN BLISTER AL/AL

Medicinale: AMLODIPINA ZENTIVA

Confezione: 037118167

Descrizione: "10 MG COMPRESSE" 14 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.

Domenico Di Sorgio

Det. N°. aRM - 143/2015 - 1117

AIFA/PQ&C/P/ 66416

Roma, 30 G I U 2015

, Agenzia Falliana del Farmeci **AVF**A

Ufficio Qualità dei Prodotti e Contraffazione

Oggetto: Revoca A.I.C. medicinali

REGIONE PUGLIA

Per opportuna conoscenza, si comunica che con la determinazione di seguito specificata è stata revocata, su rinuncia della MSD ITALIA S.R.L., l'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale sotto indicato

DETERMINAZIONE N. aRM - 143/2015 - 1117 del 17/06/2015

Medicinale: DIPROFORM Confezione: 024607020

Descrizione: "0,05% + 3% CREMA"TUBO 30 G

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&C/EDJ /DDG

Det. N°. aRM - 139/2015 - 781

AIFA/PQ&C/P/ 66 456

A: INDIRIZZI PEC IN ELENCO

Roma, 30 G I U 2015



Ufficio Qualità dei Prodotti e Contraffazione

Oggetto: Revoca A.I.C. medicinali

REGIONE PUGLIA
PROLACIO 152

Per opportuna conoscenza, si comunica che con la determinazione di seguito specificata è stata revocata, su rinuncia della MERCK SHARP & DOHME LIMITED, l'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale sotto indicato

DETERMINAZIONE N. aRM - 139/2015 - 781 del 17/06/2015

Medicinale: EMETIB Confezione: 036020269

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

Medicinale: EMETIB Confezione: 036020257

Descrizione: "10 MG COMPRESSE" 20 COMPRESSE IN BLISTER MONODOSE

PCTFE/PVC/AL/CARTA

Medicinale: EMETIB Confezione: 036020244

Descrizione: "10 MG COMPRESSE" 100 COMPRESSE IN FLACONE HDPE

Medicinale: EMETIB Confezione: 036020232

Descrizione: "10 MG COMPRESSE" 84 COMPRESSE IN BLISTER PCTFE/PVC/AL

Medicinale: EMETIB Confezione: 036020220

Descrizione: "10 MG COMPRESSE" 90 COMPRESSE IN BLISTER PCTFE/PVC/AL

Medicinale: EMETIB Confezione: 036020218

Descrizione: "10 MG COMPRESSE" 300 COMPRESSE IN BLISTER MONODOSE PCTFE/PVC/AL

PQ&C/EDJ/DDG

Medicinale: EMETIB Confezione: 036020206

Descrizione: "10 MG COMPRESSE" 100 COMPRESSE IN BLISTER MONODOSE

PCTFE/PVC/AL/CARTE

Medicinale: EMETIB
Confezione: 036020194

Descrizione: "10 MG COMPRESSE" 50 COMPRESSE IN BLISTER MONODOSE PCTFE/PVC/AL

Medicinale: EMETIB Confezione: 036020182

Descrizione: "10 MG COMPRESSE" 300 COMPRESSE IN BLISTER PCTFE/PVC/AL

Medicinale: EMETIB Confezione: 036020170

Descrizione: "10 MG COMPRESSE" 100 COMPRESSE IN BLISTER PCTFE/PVC/AL

Medicinale: EMETIB
Confezione: 036020168

Descrizione: "10 MG COMPRESSE" 98 COMPRESSE IN BLISTER PCTFE/PVC/AL

Medicinale: EMETIB Confezione: 036020156

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

Medicinale: EMETIB
Confezione: 036020143

Descrizione: "10 MG COMPRESSE" 30 COMPRESSE IN BLI5TER PCTFE/PVC/AL

Medicinale: EMETIB Confezione: 036020131

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

Medicinale: EMETIB
Confezione: 036020129

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

Medicinale: EMETIB Confezione: 036020117

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

Medicinale: EMETIB Confezione: 036020105

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

Medicinale: EMETIB Confezione: 036020093

Descrizione: "10 MG COMPRESSE" 300 COMPRESSE IN BLISTER MONODOSE

PCTFE/PVC/AL/CARTA

Medicinale: EMETIB
Confezione: 036020081

Descrizione: "10 MG COMPRESSE" 100 COMPRESSE IN BLISTER MONODOSE PCTFE/PVC/AL

Medicinale: EMETIB Confezione: 036020079

Descrizione: "10 MG COMPRESSE" 98 COMPRESSE IN BLISTER MONODOSE

PCTFE/PVC/AL/CARTA

Medicinale: EMETIB Confezione: 036020067

Descrizione: "10 MG COMPRESSE" 50 COMPRESSE IN BLISTER MONODOSE

PCTFE/PVC/AL/CARTA

Medicinale: EMETIB Confezione: 036020055

Descrizione: "10 MG COMPRESSE" 30 COMPRESSE IN BLISTER MONODOSE

PCTFE/PVC/AL/CARTA

Medicinale: EMETIB
Confezione: 036020042

Descrizione: "10 MG COMPRESSE" 28 COMPRESSE IN BLISTER MONODOSE

PCTFE/PVC/AL/CARTA

Medicinale: EMETIB Confezione: 036020030

Descrizione: "10 MG COMPRESSE" 14 COMPRESSE IN BLISTER MONODOSE

PCTFE/PVC/AL/CARTA

Medicinale: EMETIB Confezione: 036020028

Descrizione: "10 MG COMPRESSE" 10 COMPRESSE IN BLISTER MONODOSE

PCTFE/PVC/AL/CARTA

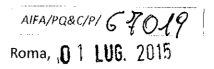
Medicinale: EMETIB Confezione: 036020016

Descrizione: "10 MG COMPRESSE" 7 COMPRESSE IN BLISTER MONODOSE

PCTFE/PVC/AL/CARTA

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.

II Dirigente Domenico III Giorgio





Ufficio Qualità dei Prodotti e Contraffazione

Oggetto: Revoca A.I.C. medicinali

A: INDIRIZZI PEC IN ELENCO

REGIONE PUGLIA

Prot. A00 12-102/64/13-10-4432

Per opportuna conoscenza, si comunica che con la determinazione di seguito specificata è stata revocata, su rinuncia della MERCK SHARP & DOHME LIMITED, l'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale sotto indicato

DETERMINAZIONE N. aRM - 138/2015 - 781 del 17/06/2015

Medicinale: ZEKLEN Confezione: 036695601

Descrizione: "10MG/10MG COMPRESSE" 2 X 49 COMPRESSE IN BLISTER PVC/AL/PA

Medicinale: ZEKLEN Confezione: 036695599

Descrizione: "10MG/80MG COMPRESSE" 300 COMPRESSE IN BLISTER

POLICLOROTRIFLUOROETILENE/PVC OPACO UNIT DOSE

Medicinale: ZEKLEN Confezione: 036695587

Descrizione: "10MG/80MG COMPRESSE" 100 COMPRESSE IN BLISTER

POLICLOROTRIFLUOROETILENE/PVC OPACO UNIT DOSE

Medicinale: ZEKLEN Confezione: 036695575

Descrizione: "10MG/80MG COMPRESSE" 50 COMPRESSE IN BLISTER

POLICLOROTRIFLUOROETILENE/PVC OPACO UNIT DOSE

Medicinale: ZEKLEN Confezione: 036695563

Descrizione: "10MG/80MG COMPRESSE" 30 COMPRESSE IN BLISTER

POLICLOROTRIFLUOROETILENE/PVC OPACO UNIT DOSE

Medicinale: ZEKLEN Confezione: 036695512 Descrizione: "10MG/80MG COMPRESSE" 50 COMPRESSE IN BLISTER POLICLOROTRIFLUOROETILENE/PVC OPACO Medicinale: ZEKLEN Confezione: 036695500 Descrizione: "10MG/80MG COMPRESSE" 30 COMPRESSE IN BLISTER POLICLOROTRIFLUOROETILENE/PVC OPACO Medicinale: ZEKLEN Confezione: 036695498 Descrizione: "10MG/80MG COMPRESSE" 28 COMPRESSE IN BLISTER POLICLOROTRIFLUOROETILENE/PVC OPACO Medicinale: ZEKLEN Confezione: 036695486 Descrizione: "10MG/80MG COMPRESSE" 14 COMPRESSE IN **BLISTER** POLICLOROTRIFLUOROETILENE/PVC OPACO Medicinale: ZEKLEN Confezione: 036695548 Descrizione: "10MG/80MG COMPRESSE" 100 COMPRESSE ΙN BLISTER POLICLOROTRIFLUOROETILENE/PVC OPACO Medicinale: ZEKLEN Confezione: 036695474 Descrizione: "10MG/80MG COMPRESSE" 10 COMPRESSE IN BLISTER POLICLOROTRIFLUOROETILENE/PVC OPACO Medicinale: ZEKLEN Confezione: 036695536 Descrizione: "10**M**G/80MG COMPRESSE" 98 COMPRESSE IN BLISTER POLICLOROTRIFLUOROETILENE/PVC OPACO Medicinale: ZEKLEN Confezione: 036695524 Descrizione: "10MG/80MG COMPRESSE" 56 COMPRESSE IN BLISTER POLICLOROTRIFLUOROETILENE/PVC OPACO Medicinale: ZEKLEN Confezione: 036695462 Descrizione: "10MG/80MG COMPRESSE" 7 COMPRESSE IN BLISTER POLICLOROTRIFLUOROETILENE/PVC OPACO

Medicinale: ZEKLEN Confezione: 036695423

Descrizione: "10MG/40MG COMPRESSE" 30 COMPRESSE IN BLISTER

POLICLOROTRIFLUOROETILENE/PVC OPACO UNIT DOSE

Medicinale: ZEKLEN Confezione: 036695551

Descrizione: "10MG/80MG COMPRESSE" 300 COMPRESSE IN BLISTER

POLICLOROTRIFLUOROETILENE/PVC OPACO

Medicinale: ZEKLEN Confezione: 036695450

Descrizione: "10MG/40MG COMPRESSE" 300 COMPRESSE IN BLISTER

POLICLOROTRIFLUOROETILENE/PVC OPACO UNIT DOSE

Medicinale: ZEKLEN Confezione: 036695447

Descrizione: "10MG/40MG COMPRESSE" 100 COMPRESSE IN BLISTER

POLICLOROTRIFLUOROETILENE/PVC OPACO UNIT DOSE

Medicinale: ZEKLEN Confezione: 036695435

Descrizione: "10MG/40MG COMPRESSE" 50 COMPRESSE IN BLISTER

POLICLOROTRIFLUOROETILENE/PVC OPACO UNIT DOSE

Medicinale: ZEKLEN Confezione: 036695411

Descrizione: "10MG/40MG COMPRESSE" 300 COMPRESSE IN BLISTER

POLICLOROTRIFLUOROETILENE/PVC OPACO

Medicinale: ZEKLEN Confezione: 036695397

Descrizione: "10MG/40MG COMPRESSE" 98 COMPRESSE IN BLISTER

POLICLOROTRIFLUOROETILENE/PVC OPACO

Medicinale: ZEKLEN Confezione: 036695385

Descrizione: "10MG/40MG COMPRESSE" 56 COMPRESSE IN BLISTER

POLICLOROTRIFLUOROETILENE/PVC OPACO

Medicinale: ZEKLEN Confezione: 036695373

Descrizione: "10MG/40MG COMPRESSE" 50 COMPRESSE IN BLISTER

POLICLOROTRIFLUOROETILENE/PVC OPACO

Medicinale: ZEKLEN Confezione: 036695346

Descrizione: "10MG/40MG COMPRESSE" 7 COMPRESSE IN BLISTER

POLICLOROTRIFLUOROETILENE/PVC OPACO

Medicinale: ZEKLEN Confezione: 036695361

Descrizione: "10MG/40MG COMPRESSE" 100 COMPRESSE IN FLACONE HDPE BIANCO

Medicinale: ZEKLEN Confezione: 036695359

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

POLICLOROTRIFLUOROETILENE/PVC OPACO

Medicinale: ZEKLEN Confezione: 036695334

Descrizione: "10MG/40MG COMPRESSE" 14 COMPRESSE IN BLISTER

POLICLOROTRIFLUOROETILENE/PVC OPACO

Medicinale: ZEKLEN Confezione: 036695322

Descrizione: "10MG/40MG COMPRESSE" 28 COMPRESSE IN BLISTER

POLICLOROTRIFLUOROETILENE/PVC OPACO

Medicinale: ZEKLEN Confezione: 036695310

Descrizione: "10MG/40MG COMPRESSE" 30 COMPRESSE IN BLISTER

POLICLOROTRIFLUOROETILENE/PVC OPACO

Medicinale: ZEKLEN Confezione: 036695409

Descrizione: "10MG/40MG COMPRESSE" 100 COMPRESSE IN BLISTER

POLICLOROTRIFLUOROETILENE/PVC OPACO

Medicinale: ZEKLEN Confezione: 036695308

Descrizione: "10MG/20MG COMPRESSE" 300 COMPRESSE IN BLISTER

POLICLOROTRIFLUOROETILENE/PVC OPACO UNIT DOSE

Medicinale: ZEKLEN Confezione: 036695296

Descrizione: "10MG/20MG COMPRESSE" 100 COMPRESSE IN BLISTER

POLICLOROTRIFLUOROETILENE/PVC OPACO UNIT DOSE

IN

BLISTER

COMPRESSE

Medicinale: ZEKLEN Confezione: 036695272 Descrizione: "10MG/20MG POLICLOROTRIFLUOROETILENE/PVC OPACO UNIT DOSE

Medicinale: ZEKLEN Confezione: 036695260

Descrizione: "10MG/20MG COMPRESSE" 300 COMPRESSE IN BLISTER

30

COMPRESSE"

POLICLOROTRIFLUOROETILENE/PVC OPACO

Medicinale: ZEKLEN Confezione: 036695221

Descrizione: "10MG/20MG COMPRESSE" 50 COMPRESSE IN BLISTER

POLICLOROTRIFLUOROETILENE/PVC OPACO

Medicinale: ZEKLEN Confezione: 036695258

Descrizione: "10MG/20MG COMPRESSE" 100 COMPRESSE IN. BLISTER

POLICLOROTRIFLUOROETILENE/PVC OPACO

Medicinale: ZEKLEN Confezione: 036695219

Descrizione: "10MG/20MG COMPRESSE" 30 **COMPRESSE** IN **BLISTER**

POLICLOROTRIFLUOROETILENE/PVC OPACO

Medicinale: ZEKLEN Confezione: 036695207

Descrizione: "10MG/20MG COMPRESSE" 28 COMPRESSE IN **BLISTER**

POLICLOROTRIFLUOROETILENE/PVC OPACO

Medicinale: ZEKLEN Confezione: 036695195

Descrizione: "10MG/20MG COMPRESSE" 14 **COMPRESSE** IN BLISTER

POLICLOROTRIFLUOROETILENE/PVC OPACO

Medicinale: ZEKLEN Confezione: 036695183

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

POLICLOROTRIFLUOROETILENE/PVC OPACO

Medicinale: ZEKLEN Confezione: 036695233

Descrizione: "10MG/20MG COMPRESSE" 56 COMPRESSE IN BLISTER

POLICLOROTRIFLUOROETILENE/PVC OPACO

PQ&C/EDJ /DDG

Medicinale: ZEKLEN Confezione: 036695171

Descrizione: "10MG/20MG COMPRESSE" 7 COMPRESSE IN BLISTER

POLICLOROTRIFLUOROETILENE/PVC OPACO

Medicinale: ZEKLEN Confezione: 036695245

Descrizione: "10MG/20MG COMPRESSE" 98 COMPRESSE IN BLISTER

POLICLOROTRIFLUOROETILENE/PVC OPACO

Medicinale: ZEKLEN Confezione: 036695169

Descrizione: "10MG/20MG COMPRESSE"100 COMPRESSE IN FLACONE HDPE BIANCO

Medicinale: ZEKLEN Confezione: 036695144

Descrizione: "10MG/10MG COMPRESSE" 100 COMPRESSE IN BLISTER PVC/AL/PA UNIT

DOSE

Medicinale: ZEKLEN Confezione: 036695106

Descrizione: "10MG/10MG COMPRESSE" 100 COMPRESSE IN BLISTER PVC/AL/PA

Medicinale: ZEKLEN Confezione: 036695082

Descrizione: "10MG/10MG COMPRESSE" 56 COMPRESSE IN BLISTER PVC/AL/PA

Medicinale: ZEKLEN Confezione: 036695284

Descrizione: "10MG/20MG COMPRESSE" 50 COMPRESSE IN BLISTER

POLICLOROTRIFLUOROETILENE/PVC OPACO UNIT DOSE

Medicinale: ZEKLEN Confezione: 036695157

Descrizione: "10MG/10MG COMPRESSE"300 COMPRESSE IN BLISTER PVC/AL/PA UNIT DOSE

Medicinale: ZEKLEN Confezione: 036695132

Descrizione: "10MG/10MG COMPRESSE"50 COMPRESSE IN BLISTER PVC/AL/PA UNIT DOSE

Medicinale: ZEKLEN Confezione: 036695120

Descrizione: "10MG/10MG COMPRESSE"30 COMPRESSE IN BLISTER PVC/AL/PA UNIT DOSE

Medicinale: ZEKLEN Confezione: 036695118

Descrizione: "10MG/10MG COMPRESSE" 300 COMPRESSE IN BLISTER PVC/AL/PA

Medicinale: ZEKLEN Confezione: 036695094

Descrizione: "10MG/10MG COMPRESSE" 98 COMPRESSE IN BLISTER PVC/AL/PA

Medicinale: ZEKLEN Confezione: 036695070

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

Medicinale: ZEKLEN Confezione: 036695068

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

Medicinale: ZEKLEN Confezione: 036695056

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

Medicinale: ZEKLEN Confezione: 036695043

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

Medicinale: ZEKLEN Confezione: 036695031

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

Medicinale: ZEKLEN Confezione: 036695029

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

Medicinale: ZEKLEN Confezione: 036695017

Descrizione: "10MG/10MG COMPRESSE" 100 COMPRESSE IN FLACONE HDPE BIANCO

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.

II Dirigențe Domenico Di Giorgio

Ngensia Statisma del Franco. Al FA

Ufficio Qualità dei Prodotti e Contraffazione

Oggetto: Revoca A.I.C. medicinali

A: INDIRIZZI PEC IN ELENCO

REGIL DE PUGLIA

Per opportuna conoscenza, si comunica che con la determinazione di seguito specificata è stata revocata, su rinuncia della ISTITUTO LUSO FARMACO D'ITALIA S.P.A., l'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale sotto indicato

DETERMINAZIONE N. aRM - 142/2015 - 81 del 17/06/2015

Medicinale: RETALZEM Confezione: 028003010

Descrizione: "180 MG CAPSULE RIGIDE A RILASCIO PROLUNGATO" 16 CAPSULE

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

Roma, 0 2 LUG. 2015

Syenxia Philiana del Farmace AVFA

A: INDIRIZZI PEC IN ELENCO

Ufficio Qualità dei Prodotti e Contraffazione

Oggetto: Revoca A.I.C. medicinali

Per opportuna conoscenza, si comunica che con la determinazione di seguito specificata è stata revocata, su rinuncia della SIGILLATA LIMITED, l'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale sotto indicato

DETERMINAZIONE N. aRM - 144/2015 - 3013 del 17/06/2015

Medicinale: 14ONTELUKAST SIGILLATA

Confezione: 040998015

Descrizione: " 10 MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM " 28 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 copra citata determinazione.

Il Dirigente

Domenico Di Giorgio

Prot. A00/52 nº 9460



Ufficio Qualità dei Prodotti e Contraffazione

Roma, 02 LUG. 2015

A: INDIRIZZI PEC IN ELENCO

Continuo mo

REGIONE PUGLIA

Prot. A0021 2 106/67/6/5

Oggetto: Revoca A.i.C. medicinali

Per opportuna conoscenza, si comunica che con la determinazione di seguito specificata è stata revocata, su rinuncia della SPECIFAR S.A., l'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale sotto indicato

DETERMINAZIONE N. aRM - 145/2015 - 3095 del 17/06/2015

Medicinale: TELMISARTAN SPECIFAR

Confezione: 041821289

Descrizione: "80 MG COMPRESSE" 98 COMPRESSE IN BLISTER OPA/AL/PVC/CARTA/PET/AL

Medicinale: TELMISARTAN SPECIFAR

Confezione: 041821277

Descrizione: "80 MG COMPRESSE" 90 COMPRESSE IN BLISTER OPA/AL/PVC/CARTA/PET/AL

Medicinale: TELMISARTAN SPECIFAR

Confezione: 041821265

Descrizione: "80 MG COMPRESSE" 56 COMPRESSE IN BLISTER OPA/AL/PVC/CARTA/PET/AL

Medicinale: TELMISARTAN SPECIFAR

Confezione: 041821253

Descrizione: "80 MG COMPRESSE" 30 COMPRESSE IN BLISTER OPA/AL/PVC/CARTA/PET/AL

Medicinale: TELMISARTAN SPECIFAR

Confezione: 041821366

Descrizione: "80 MG COMPRESSE" 360 COMPRESSE IN BLISTER OPA/AL/PVC/AL

Medicinale: TELMISARTAN SPECIFAR

Confezione: 041821354

Descrizione: "80 MG COMPRESSE" 98 COMPRESSE IN BLISTER OPA/AL/PVC/AL

Medicinale: TELMISARTAN SPECIFAR

Confezione: 041821341

Descrizione: "80 MG COMPRESSE" 90 COMPRESSE IN BLISTER OPA/AL/PVC/AL

Medicinale: TELMISARTAN SPECIFAR

Confezione: 041821339

Descrizione: "80 MG COMPRESSE" 56 COMPRESSE IN BLISTER OPA/AL/PVC/AL

Medicinale: TELMISARTAN SPECIFAR

Confezione: 041821327

Descrizione: "80 MG COMPRESSE" 30 COMPRESSE IN BLISTER OPA/AL/PVC/AL

Medicinale: TELMISARTAN SPECIFAR

Confezione: 041821315

Descrizione: "80 MG COMPRESSE" 28 COMPRESSE IN BLISTER OPA/AL/PVC/AL

Medicinale: TELMISARTAN SPECIFAR

Confezione: 041821303

Descrizione: "80 MG COMPRESSE" 14 COMPRESSE IN BLISTER OPA/AL/PVC/AL

Medicinale: TELMISARTAN SPECIFAR

Confezione: 041821291

Descrizione: "80 MG COMPRESSE" 360 COMPRESSE IN BLISTER OPA/AL/PVC/CARTA/PET/AL

Medicinale: TELMISARTAN SPECIFAR

Confezione: 041821240

Descrizione: "80 MG COMPRESSE" 28 COMPRESSE IN BLISTER OPA/AL/PVC/CARTA/PET/AL

Medicinale: TELMISARTAN SPECIFAR

Confezione: 041821226

Descrizione: "40 MG COMPRESSE" 360 COMPRESSE IN BLISTER OPA/AL/PVC/AL

Medicinale: TELMISARTAN SPECIFAR

Confezione: 041821214

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

Medicinale: TELMISARTAN SPECIFAR

Confezione: 041821202

Descrizione: "40 MG COMPRESSE" 90 COMPRESSE IN BLISTER OPA/AL/PVC/AL

PQ&C/EDJ/DDG

Medicinale: TELMISARTAN SPECIFAR

Confezione: 041821190

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

Medicinale: TELMISARTAN SPECIFAR

Confezione: 041821176

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

Medicinale: TELMISARTAN SPECIFAR

Confezione: 041821238

Descrizione: "80 MG COMPRESSE" 14 COMPRESSE IN BLISTER OPA/AL/PVC/CARTA/PET/AL

Medicinale: TELMISARTAN SPECIFAR

Confezione: 041821188

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

Medicinale: TELMISARTAN SPECIFAR

Confezione: 041821164

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

Medicinale: TELMISARTAN SPECIFAR

Confezione: 041821152

Descrizione: "40 MG COMPRESSE" 360 COMPRESSE IN BLISTER OPA/AL/PVC/CARTA/PET/AL

Medicinale: TELMISARTAN SPECIFAR

Confezione: 041821149

Descrizione: "40 MG COMPRESSE" 98 COMPRESSE IN BLISTER OPA/AL/PVC/CARTA/PET/AL

Medicinale: TELMISARTAN SPECIFAR

Confezione: 041821125

Descrizione: "40 MG COMPRESSE" 56 COMPRESSE IN BLISTER OPA/AL/PVC/CARTA/PET/AL

Medicinale: TELMISARTAN SPECIFAR

Confezione: 041821113

Descrizione: "40 MG COMPRESSE" 30 COMPRESSE IN BLISTER OPA/AL/PVC/CARTA/PET/AL

Medicinale: TELMISARTAN SPECIFAR

Confezione: 041821101

Descrizione: "40 MG COMPRESSE" 28 COMPRESSE IN BLISTER OPA/AL/PVC/CARTA/PET/AL

Medicinale: TELMISARTAN SPECIFAR

Confezione: 041821099

Descrizione: "40 MG COMPRESSE" 14 COMPRESSE IN BLISTER OPA/AL/PVC/CARTA/PET/AL

Medicinale: TELMISARTAN SPECIFAR

Confezione: 041821087

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

Medicinale: TELMISARTAN SPECIFAR

Confezione: 041821137

Descrizione: "40 MG COMPRESSE" 90 COMPRESSE IN BLISTER OPA/AL/PVC/CARTA/PET/AL

Medicinale: TELMISARTAN SPECIFAR

Confezione: 041821075

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

Medicinale: TELMISARTAN SPECIFAR

Confezione: 041821063

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

Medicinale: TELMISARTAN SPECIFAR

Confezione: 041821051

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

Medicinale: TELMISARTAN SPECIFAR

Confezione: 041821048

Descrizione: "20 MG COMPRESSE" 98 COMPRESSE IN BLISTER OPA/AL/PVC/CARTA/PET/AL

Medicinale: TELMISARTAN SPECIFAR

Confezione: 041821036

Descrizione: "20 MG COMPRESSE" 56 COMPRESSE IN BLISTER OPA/AL/PVC/CARTA/PET/AL

Medicinale: TELMISARTAN SPECIFAR

Confezione: 041821024

Descrizione: "20 MG COMPRESSE" 28 COMPRESSE IN BLISTER OPA/AL/PVC/CARTA/PET/AL

Medicinale: TELMISARTAN SPECIFAR

Confezione: 041821012

Descrizione: "20 MG COMPRESSE" 14 COMPRESSE IN BLISTER OPA/AL/PVC/CARTA/PET/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.

ll Dirigente

Domenico Di Giorgio

g/~ b

Roma, 02 LUG. 2015

Go Agenzia Tudiana del Farmac **AV**-A

Ufficio Qualità dei Prodotti e Contraffazione

Oggetto: Revoca A.I.C. medicinali

A: INDIRIZZI PEC IN ELENCO

REGIONE PUGLIA

Prot. A00 54 14 6 9 5 m 9 16 5 5

Per opportuna conoscenza, si comunica che con la determinazione di seguito specificata è stata revocata, su rinuncia della SPECIFAR S.A., l'autorizzazione all'Immissione in commercio del medicinale sotto indicato

DETERMINAZIONE N. aRM - 147/2015 - 3095 del 17/06/2015

Medicinale: TELSPES Confezione: 041822370

Descrizione: "80 MG COMPRESSE" 360 COMPRESSE IN BLISTER OPA/AL/PVC/AL

Medicinale: TELSPES Confezione: 041822368

Descrizione: "80 MG COMPRESSE" 98 COMPRESSE IN BLISTER OPA/AL/PVC/AL

Medicinale: TELSPES Confezione: 041822356

Descrizione: "80 MG COMPRESSE" 90 COMPRESSE IN BLISTER OPA/AL/PVC/AL

Medicinale: TELSPES Confezione: 041822343

Descrizione: "80 MG COMPRESSE" 56 COMPRESSE IN BLISTER OPA/AL/PVC/AL

Medicinale: TELSPES Confezione: 041822331

Descrizione: "80 MG COMPRESSE" 30 COMPRESSE IN BLISTER OPA/AL/PVC/AL

Medicinale: TELSPES Confezione: 041822329

Descrizione: "80 MG COMPRESSE" 28 COMPRESSE IN BLISTER OPA/AL/PVC/AL

Medicinale: TELSPES Confezione: 041822317

Descrizione: "80 MG COMPRESSE" 14 COMPRESSE IN BLISTER OPA/AL/PVC/AL

Medicinale: TELSPES
Confezione: 041822305

Descrizione: "80 MG COMPRESSE" 360 COMPRESSE IN BLISTER OPA/AL/PVC/CARTA/PET/AL

Medicinale: TELSPES Confezione: 041822293

Descrizione: "80 MG COMPRESSE" 98 COMPRESSE IN BLISTER OPA/AL/PVC/CARTA/PET/AL

Medicinale: TELSPES Confezione: 041822281

Descrizione: "80 MG COMPRESSE" 90 COMPRESSE IN BLISTER OPA/AL/PVC/CARTA/PET/AL

Medicinale: TELSPES Confezione: 041822279

Descrizione: "80 MG COMPRESSE" 56 COMPRESSE IN BLISTER OPA/AL/PVC/CARTA/PET/AL

Medicinale: TELSPES Confezione: 041822267

Descrizione: "80 MG COMPRESSE" 30 COMPRESSE IN BLISTER OPA/AL/PVC/CARTA/PET/AL

Medicinale: TELSPES Confezione: 041822255

Descrizione: "80 MG COMPRESSE" 28 COMPRESSE IN BLISTER OPA/AL/PVC/CARTA/PET/AL

Medicinale: TELSPES Confezione: 041822242

Descrizione: "80 MG COMPRESSE" 14 COMPRESSE IN BLISTER OPA/AL/PVC/CARTA/PET/AL

Medicinale: TELSPES
Confezione: 041822230

Descrizione: "40 MG COMPRESSE" 360 COMPRESSE IN BLISTER OPA/AL/PVC/AL

Medicinale: TELSPES Confezione: 041822228

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

Medicinale: TELSPES

Confezione: 041822216

Descrizione: "40 MG COMPRESSE" 90 COMPRESSE IN BLISTER OPA/AL/PVC/AL

Medicinale: TELSPES Confezione: 041822204

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

Medicinale: TELSPES
Confezione: 041822192

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

Medicinale: TELSPES Confezione: 041822180

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

Medicinale: TELSPES Confezione: 041822178

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

Medicinale: TELSPES Confezione: 041822166

Descrizione: "40 MG COMPRESSE" 360 COMPRESSE IN BLISTER OPA/AL/PVC/CARTA/PET/AL

Medicinale: TELSPES Confezione: 041822154

Descrizione: "40 MG COMPRESSE" 98 COMPRESSE IN BLISTER OPA/AL/PVC/CARTA/PET/AL

Medicinale: TELSPES Confezione: 041822141

Descrizione: "40 MG COMPRESSE" 90 COMPRESSE IN BLISTER OPA/AL/PVC/CARTA/PET/AL

Medicinale: TELSPES Confezione: 041822139

Descrizione: "40 MG COMPRESSE" 56 COMPRESSE IN BLISTER OPA/AL/PVC/CARTA/PET/AL

Medicinale: TELSPES Confezione: 041822127

Descrizione: "40 MG COMPRESSE" 30 COMPRESSE IN BLISTER OPA/AL/PVC/CARTA/PET/AL

Medicinale: TELSPES Confezione: 041822115

Descrizione: "40 MG COMPRESSE" 28 COMPRESSE IN BLISTER OPA/AL/PVC/CARTA/PET/AL

Medicinale: TELSPES
Confezione: 041822103

Descrizione: "40 MG COMPRESSE" 14 COMPRESSE IN BLISTER OPA/AL/PVC/CARTA/PET/AL

Medicinale: TELSPES Confezione: 041822091

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

Medicinale: TELSPES Confezione: 041822089

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

Medicinale: TELSPES Confezione: 041822077

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

Medicinale: TELSPES Confezione: 041822065

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

Medicinale: TELSPES Confezione: 041822053

Descrizione: "20 MG COMPRESSE" 98 COMPRESSE IN BLISTER OPA/AL/PVC/CARTA/PET/AL

Medicinale: TELSPES Confezione: 041822040

Descrizione: "20 MG COMPRESSE" 56 COMPRESSE IN BLISTER OPA/AL/PVC/CARTA/PET/AL

Medicinale: TELSPES
Confezione: 041822038

Descrizione: "20 MG COMPRESSE" 28 COMPRESSE IN BLISTER OPA/AL/PVC/CARTA/PET/AL

Medicinale: TELSPES Confezione: 041822026

Descrizione: "20 MG COMPRESSE" 14 COMPRESSE IN BLISTER OPA/AL/PVC/CARTA/PET/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.

Domenico Di Giorgio

Det. N°. aRM - 146/2015 - 3095

AIFA/PQ&C/P/ 68 158



Ufficio Qualità dei Prodotti e Contraffazione

Oggetto: Revoca A.I.C. medicinali

Roma, 06 LUG 2015

GEINDIRIZZI PEC IN ELENCO

REGIONE PUGLIA

Prot. A00. 152,08/07/15 -10 98.09

Per opportuna conoscenza, si comunica che con la determinazione di seguito specificata è stata revocata, su rinuncia della SPECIFAR S.A., l'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale sotto indicato

DETERMINAZIONE N. aRM - 146/2015 - 3095 del 17/06/2015

Medicinale: TORDINESPES Confezione: 041823333

Descrizione: "80 MG COMPRESSE" 56 COMPRESSE IN BLISTER OPA/AL/PVC/AL

Medicinale: TORDINESPES Confezione: 041823321

Descrizione: "80 MG COMPRESSE" 30 COMPRESSE IN BLISTER OPA/AL/PVC/AL

Medicinale: TORDINESPES Confezione: 041823319

Descrizione: "80 MG COMPRESSE" 28 COMPRESSE IN BLISTER OPA/AL/PVC/AL

Medicinale: TORDINESPES Confezione: 041823360

Descrizione: "80 MG COMPRESSE" 360 COMPRESSE IN BLISTER OPA/AL/PVC/AL

Medicinale: TORDINESPES Confezione: 041823358

Descrizione: "80 MG COMPRESSE" 98 COMPRESSE IN BLISTER OPA/AL/PVC/AL

Medicinale: TORDINESPES Confezione: 041823345

Descrizione: "80 MG COMPRESSE" 90 COMPRESSE IN BLISTER OPA/AL/PVC/AL

Medicinale: TORDINESPES Confezione: 041823307

Descrizione: "80 MG COMPRESSE" 14 COMPRESSE IN BLISTER OPA/AL/PVC/AL

Medicinale: TORDINESPES Confezione: 041823295

Descrizione: "80 MG COMPRESSE" 360 COMPRESSE IN BLISTER OPA/AL/PVC/CARTA/PET/AL

Medicinale: TORDINESPES Confezione: 041823283

Descrizione: "80 MG COMPRESSE" 98 COMPRESSE IN BLISTER OPA/AL/PVC/CARTA/PET/AL

Medicinale: TORDINESPES Confezione: 041823269

Descrizione: "80 MG COMPRESSE" 56 COMPRESSE IN BLISTER OPA/AL/PVC/CARTA/PET/AL

Medicinale: TORDINESPES Confezione: 041823232

Descrizione: "80 MG COMPRESSE" 14 COMPRESSE IN BLISTER OPA/AL/PVC/CARTA/PET/AL

Medicinale: TORDINESPES Confezione: 041823220

Descrizione: "40 MG COMPRESSE" 360 COMPRESSE IN BLISTER OPA/AL/PVC/AL

Medicinale: TORDINESPES Confezione: 041823257

Descrizione: "80 MG COMPRESSE" 30 COMPRESSE IN BLISTER OPA/AL/PVC/CARTA/PET/AL

Medicinale: TORDINESPES Confezione: 041823244

Descrizione: "80 MG COMPRESSE" 28 COMPRESSE IN BLISTER OPA/AL/PVC/CARTA/PET/AL

Medicinale: TORDINESPES Confezione: 041823218

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

Medicinale: TORDINESPES Confezione: 041823206

Descrizione: "40 MG COMPRESSE" 90 COMPRESSE IN BLISTER OPA/AL/PVC/AL

Medicinale: TORDINESPES Confezione: 041823194

Descrizione: "40 MG COMPRESSE" 56 COMPRESSE IN BLISTER OPA/ALPVC/AL

Medicinale: TORDINESPES Confezione: 041823271

Descrizione: "BO MG COMPRESSE" 90 COMPRESSE IN BLISTER OPA/AL/PVC/CARTA/PET/AL

Medicinale: TORDINESPES Confezione: 041823182

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

Medicinale: TORDINESPES Confezione: 041823170

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

Medicinale: TORDINESPES Confezione: 041823168

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

Medicinale: TORDINESPES Confezione: 041823156

Descrizione: "40 MG COMPRESSE" 360 COMPRESSE IN BLISTER OPA/AL/PVC/CARTA/PET/AL

Medicinale: TORDINESPES Confezione: 041823143

Descrizione: "40 MG COMPRESSE" 98 COMPRESSE IN BLISTER OPA/AL/PVC/CARTA/PET/AL

Medicinale: TORDINESPES Confezione: 041823131

Descrizione: "40 MG COMPRESSE" 90 COMPRESSE IN BLISTER OPA/AL/PVC/CARTA/PET/AL

Medicinale: TORDINESPES Confezione: 041823129

Descrizione: "40 MG COMPRESSE" 56 COMPRESSE IN BLISTER OPA/AL/PVC/CARTA/PET/AL

Medicinale: TORDINESPES Confezione: 041823117

Descrizione: "40 MG COMPRESSE" 30 COMPRESSE IN BLISTER OPA/AL/PVC/CARTA/PET/AL

Medicinale: TORDINESPES Confezione: 041823105

Descrizione: "40 MG COMPRESSE" 28 COMPRESSE IN BLISTER OPA/AL/PVC/CARTA/PET/AL

Medicinale: TORDINESPES Confezione: 041823093

Descrizione: "40 MG COMPRESSE" 14 COMPRESSE IN BLISTER OPA/AL/PVC/CARTA/PET/AL

Medicinale: TORDINESPES Confezione: 041823081

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

Medicinale: TORDINESPES Confezione: 041823079

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

Medicinale: TORDINESPES Confezione: 041823067

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

Medicinale: TORDINESPES Confezione: 041823055

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

Medicinale: TORDINESPES Confezione: 041823042

Descrizione: "20 MG COMPRESSE" 98 COMPRESSE IN BLISTER OPA/AL/PVC/CARTA/PET/AL

Medicinale: TORDINESPES Confezione: 041823030

Descrizione: "20 MG COMPRESSE" 56 COMPRESSE IN BLISTER OPA/AL/PVC/CARTA/PET/AL

Medicinale: TORDINESPES Confezione: 041823028

Descrizione: "20 MG COMPRESSE" 28 COMPRESSE IN BLISTER OPA/AL/PVC/CARTA/PET/AL

Medicinale: TORDINESPES Confezione: 041823016

Descrizione: "20 MG COMPRESSE" 14 COMPRESSE IN BLISTER OPA/AL/PVC/CARTA/PET/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.

Domenico Di Giorgio

Det. N°. aRM - 148/2015 - 2376

AIFA/PQ&C/P/ 68192

06 LUG 2015

Roma,



Ufficio Qualità dei Prodotti e Contraffazione

A: INDIRIZZI PEC IN ELENCO

REGIONE PUGLIA

Prot. A00: 102 108/07/15 no

Oggetto: Revoca A.I.C. medicinali

Per opportuna conoscenza, si comunica che con la determinazione di seguito specificata è stata revocata, su rinuncia della GERMED PHARMA S.P.A., l'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale sotto indicato

DETERMINAZIONE N. aRM - 148/2015 - 2376 del 17/06/2015

Medicinale: FLUCONAZOLO GERMED

Confezione: 037795010

Descrizione: "50 MG CAPSULE RIGIDE" 7 CAPSULE IN BLISTER PVC/AL

Medicinale: FLUCONAZOLO GERMED

Confezione: 037795022

Descrizione: "50 MG CAPSULE RIGIDE" 14 CAPSULE IN BLISTER PVC/AL

Medicinale: FLUCONAZOLO GERMED

Confezione: 037795034

Descrizione: "50 MG CAPSULE RIGIDE" 28 CAPSULE IN BLISTER PVC/AL

Medicinale: FLUCONAZOLO GERMED

Confezione: 037795046

Descrizione: "100 MG CAPSULE RIGIDE" 7 CAPSULE IN BLISTER PVC/AL

Medicinale: FLUCONAZOLO GERMED

Confezione: 037795059

Descrizione: "100 MG CAPSULE RIGIDE" 10 CAPSULE IN BLISTER PVC/AL

Medicinale: FLUCONAZOLO GERMED

Confezione: 037795061

Descrizione: "100 MG CAPSULE RIGIDE" 20 CAPSULE IN BLISTER PVC/AL

Medicinale: FLUCONAZOLO GERMED

Confezione: 037795073

Descrizione: "100 MG CAPSULE RIGIDE" 50 CAPSULE IN BLISTER PVC/AL

Medicinale: FLUCONAZOLO GERMED

Confezione: 037795085

Descrizione: "150 MG CAPSULE RIGIDE" 1 CAPSULA IN BLISTER PVC/AL

Medicinale: FLUCONAZOLO GERMED

Confezione: 037795097

Descrizione: "150 MG CAPSULE RIGIDE" 2 CAPSULE IN BLISTER PVC/AL

Medicinale: FLUCONAZOLO GERMED

Confezione: 037795109

Descrizione: "200 MG CAPSULE RIGIDE" 7 CAPSULE IN BLISTER PVC/AL

Medicinale: FLUCONAZOLO GERMED

Confezione: 037795111

Descrizione: "200 MG CAPSULE RIGIDE" 20 CAPSULE IN BLISTER PVC/AL

Medicinale: FLUCONAZOLO GERMED

Confezione: 037795123

Descrizione: "200 MG CAPSULE RIGIDE" 50 CAPSULE IN BLISTER 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.

AIFA/PQ&C/P/ 68286/
Roma, 06 LUG 2015



Ufficio Qualità dei Prodotti e Contraffazione

Oggetto: Revoca A.I.C. medicinali

REGIONE PUGLIA

Prot. A00 152 108/07/15 98.10

Per opportuna conoscenza, si comunica che con la determinazione di seguito specificata è stata revocata, su rinuncia della ACTAVIS GROUP PTC EHF, l'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale sotto indicato

DETERMINAZIONE N. aRM - 150/2015 - 2999 del 24/06/2015

Medicinale: SOFIDETTE Confezione: 039790011

Descrizione: "75 MCG/20 MCG COMPRESSE RIVESTITE" 1X21 COMPRESSE IN BLISTER

PVC/AL

Medicinale: SOFIDETTE Confezione: 039790023

Descrizione: "75 MCG/20 MCG COMPRESSE RIVESTITE" 3X21 COMPRESSE IN BLISTER

PVC/AL

Medicinale: SOFIDETTE Confezione: 039790035

Descrizione: "75 MCG/20 MCG COMPRESSE RIVESTITE" 6X21 COMPRESSE IN BLISTER

PVC/AL

Medicinale: SOFIDETTE Confezione: 039790047

Descrizione: "75 MCG/30 MCG COMPRESSE RIVESTITE" 1X21 COMPRESSE IN BLISTER

PVC/AL

Medicinale: SOFIDETTE Confezione: 039790050

Descrizione: "75 MCG/30 MCG COMPRESSE RIVESTITE" 3X21 COMPRESSE IN BLISTER

PVC/AL

Medicinale: SOFIDETTE Confezione: 039790062

Descrizione: "75 MCG/30 MCG COMPRESSE RIVESTITE" 6X21 COMPRESSE IN BLISTER

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.

Domenico Di Giorgio

Det. N°. aRM - 149/2015 - 20

AIFA/PQ&C/P/ 68240/



Ufficio Qualità dei Prodotti e Contraffazione

Oggetto: Revoca A.I.C. medicinali

Roma, 06 LUG 2015

A: INDIRIZZI PEC IN ELENCO

REGIONE PUOLIA

Prot. A00/52 108/07/15 -10 9808

Per opportuna conoscenza, si comunica che con la determinazione di seguito specificata è stata revocata, su rinuncia della MEDA PHARMA S.P.A., l'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale sotto indicato

DETERMINAZIONE N. aRM - 149/2015 - 20 del 17/06/2015

Medicinale: FLUORO-URACILE MEDA

Confezione: 020352086

Descrizione: "5 G/100 ML SOLUZIONE INIETTABILE PER USO ENDOVENOSO" 5 FLACONCINI 100 ML

Medicinale: FLUORO-URACILE MEDA

Confezione: 020352074

Descrizione: "5 G/100 ML SOLUZIONE INIETTABILE PER USO ENDOVENOSO" 1 FLACONCINO 100 ML

Medicinale: FLUORO-URACILE MEDA

Confezione: 020352062

Descrizione: "1 G/20 ML SOLUZIONE INIETTABILE PER USO ENDOVENOSO" 5 FLACONCINI 20 ML

Medicinale: FLUORO-URACILE MEDA

Confezione: 020352050

Descrizione: "500 MG/10 ML SOLUZIONE INIETTABILE PER USO ENDOVENOSO" 5 FLACONCINI 10 ML

Medicinale: FLUORO-URACILE MEDA

Confezione: 020352011

Descrizione: "250 MG/5 ML SOLUZIONE INIETTABILE PER USO ENDOVENOSO" 1D FIALE 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 D/Glorgio

Det. N°. aRM - 151/2015 - 40



Ufficio Qualità dei Prodotti e Contraffazione

Oggetto: Revoca A.I.C. medicinali

A: INDIRIZZI PEC IN ELENCO

REGIONE PUBLIA

Prot. A00 62 18/07/15 _ 10 9715

Per opportuna conoscenza, si comunica che con la determinazione di seguito specificata è stata revocata, su rinuncia della PFIZER ITALIA S.R.L., l'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale sotto indicato

DETERMINAZIONE N. aRM - 151/2015 - 40 del 24/06/2015

Medicinale: ALFUZOSINA PFIZER

Confezione: 041318015

Descrizione: "10 MG COMPRESSE A RILASCIO PROLUNGATO" 10 COMPRESSE IN BLISTER

AL/AL

Medicinale: ALFUZOSINA PFIZER

Confezione: 041318027

Descrizione: "10 MG COMPRESSE A RILASCIO PROLUNGATO" 14 COMPRESSE IN BLISTER

AL/AL

Medicinale: ALFUZOSINA PFIZER

Confezione: 041318039

Descrizione: "10 MG COMPRESSE A RILASCIO PROLUNGATO" 20 COMPRESSE IN BLISTER

AL/AL

Medicinale: ALFUZOSINA PFIZER

Confezione: 041318041

Descrizione: "10 MG COMPRESSE A RILASCIO PROLUNGATO" 28 COMPRESSE IN BLISTER

AL/AL

Medicinale: ALFUZOSINA PFIZER

Confezione: 041318054

Descrizione: "10 MG COMPRESSE A RILASCIO PROLUNGATO" 30 COMPRESSE IN BLISTER

AL/AL

PQ&C/EDJ/DDG

Medicinale: ALFUZOSINA PFIZER

Confezione: 041318066

Descrizione: "10 MG COMPRESSE A RILASCIO PROLUNGATO" 50 COMPRESSE IN BLISTER

AL/AL

Medicinale: ALFUZOSINA PFIZER

Confezione: 041318078

Descrizione: "10 MG COMPRESSE A RILASCIO PROLUNGATO" 56 COMPRESSE IN BLISTER

AL/AL

Medicinale: ALFUZOSINA PFIZER

Confezione: 041318080

Descrizione: "10 MG COMPRESSE A RILASCIO PROLUNGATO" 60 COMPRESSE IN BLISTER

AL/AL

Medicinale: ALFUZOSINA PFIZER

Confezione: 041318092

Descrizione: "10 MG COMPRESSE A RILASCIO PROLUNGATO" 84 COMPRESSE IN BLISTER

AL/AL

Medicinale: ALFUZOSINA PFIZER

Confezione: 041318104

Descrizione: "10 MG COMPRESSE A RILASCIO PROLUNGATO" 90 COMPRESSE IN BLISTER

AL/AL

Medicinale: ALFUZOSINA PFIZER

Confezione: 041318116

Descrizione: "10 MG COMPRESSE A RILASCIO PROLUNGATO" 100 COMPRESSE IN BLISTER

AL/AL

Medicinale: ALFUZOSINA PFIZER

Confezione: 041318128

Descrizione: "10 MG COMPRESSE A RILASCIO PROLUNGATO" 30 COMPRESSE IN

CONTENITORE HDPE

Medicinale: ALFUZOSINA PFIZER

Confezione: 041318130

Descrizione: "10 MG COMPRESSE A RILASCIO PROLUNGATO" 1000 COMPRESSE IN

CONTENITORE HDPE

PQ&C/EDJ/DDG

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.



Ufficio Qualità dei Prodotti e Contraffazione

Oggetto: Revoca A.I.C. medicinali

A: INDIRIZZI PEC IN ELENCO

Prot. A00. 12 18/14/5 nº 98 15

Per opportuna conoscenza, si comunica che con la determinazione di seguito specificata è stata revocata, su rinuncia della BIOMED PHARMA S.R.L., l'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale sotto indicato

DETERMINAZIONE N. aRM - 152/2015 - 2713 del 24/06/2015

Medicinale: BIORAX Confezione: 040825364

Descrizione: "160 MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM " 280 COMPRESSE IN CONTENITORE PE

Medicinale: BiORAX Confezione: 040825352

Descrizione: "160 MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM" 98 COMPRESSE IN CONTENITORE PE

Medicinale: BIORAX Confezione: 040825349

Descrizione: "160 MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM " 56 COMPRESSE IN CONTENITORE PE

Medicinale: BIORAX
Confezione: 040825337

Descrizione: "160 MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM " 28 COMPRESSE IN CONTENITORE PE

Medicinale: BIORAX Confezione: 040825325

Descrizione: "160 MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM" 14 COMPRESSE IN CONTENITORE PE

Medicinale: BIORAX Confezione: 040825275

Descrizione: "160 MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM " 28 COMPRESSE IN BLISTER

PVC/PE/PVDC/AL

Medicinale: BIORAX
Confezione: 040825263

Descrizione: "160 MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM " 14 COMPRESSE IN BLISTER

PVC/PE/PVDC/AL

Medicinale: BIORAX Confezione: 040825251

Descrizione: "160 MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM " 7 COMPRESSE IN BLISTER

PVC/PE/PVDC/AL

Medicinale: BIORAX Confezione: 040825248

Descrizione: "80 MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM " 280 COMPRESSE IN BLISTER

PVC/PE/PVDC/AL

Medicinale: BIORAX Confezione: 040825186

Descrizione: "80 MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM" 280 COMPRESSE IN CONTENITORE PE

Medicinale: BIORAX Confezione: 040825313

Descrizione: "160 MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM " 7 COMPRESSE IN CONTENITORE PE

Medicinale: BIORAX Confezione: 040825301

Descrizione: "160 MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM " 280 COMPRESSE IN BLISTER

PVC/PE/PVDC/AL

Medicinale: BIORAX Confezione: 040825299

Descrizione: "160 MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM " 98 COMPRESSE IN BLISTER

PVC/PE/PVDC/AL

Medicinale: BIORAX Confezione: 040825287

Descrizione: "160 MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM " 56 COMPRESSE IN BLISTER

PVC/PE/PVDC/AL

Medicinale: BIORAX Confezione: 040825236

Descrizione: "80 MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM " 98 COMPRESSE IN BLISTER

PVC/PE/PVDC/AL

Medicinale: BIORAX
Confezione: 040825224

Descrizione: "80 MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM " 56 COMPRESSE IN BLISTER

PVC/PE/PVDC/AL

PQ&C/EDJ/DDG

Medicinale: BIORAX Confezione: 040825212

Descrizione: "80 MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM " 28 COMPRESSE IN BLISTER

PVC/PE/PVDC/AL

Medicinale: BIORAX Confezione: 040825200

Descrizione: "80 MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM " 14 COMPRESSE IN BLISTER

PVC/PE/PVDC/AL

Medicinale: BIORAX Confezione: 040825198

Descrizione: "80 MG COMPRESSE RIVESTITE CDN FILM " 7 COMPRESSE IN BLISTER PVC/PE/PVDC/AL

Medicinale: BIORAX
Confezione: 040825174

Descrizione: "80 MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM " 98 COMPRESSE IN CONTENITORE PE

Medicinale: BIORAX Confezione: 040825162

Descrizione: "80 MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM " 56 COMPRESSE IN CONTENITORE PE

Medicinale: BIORAX Confezione: 040825150

Descrizione: "80 MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM" 28 COMPRESSE IN CONTENITORE PE

Medicinale: BIORAX Confezione: 040825147

Descrizione: "80 MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM " 14 COMPRESSE IN CONTENITORE PE

Medicinaie: BIORAX Confezione: 040825135

Descrizione: "80 MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM " 7 COMPRESSE IN CONTENITORE PE

Medicinale: BIORAX Confezione: 040825123

Descrizione: "40 MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM " 280 COMPRESSE IN CONTENITORE PE

Medicinale: BIORAX Confezione: 040825111

Descrizione: "40 MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM " 98 COMPRESSE IN CONTENITORE PE

Medicinale: BIORAX
Confezione: 040825109

Descrizione: "40 MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM " 56 COMPRESSE IN CONTENITORE PE

Medicinale: BIORAX Confezione: 040825097

Descrizione: "40 MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM " 28 COMPRESSE IN CONTENITORE PE

Medicinale: BIORAX Confezione: 040825085

Descrizione: "40 MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM" 14 COMPRESSE IN CONTENITORE PE

Medicinale: BIORAX Confezione: 040825073

Descrizione: "40 MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM " 7 COMPRESSE IN CONTENITORE PE

Medicinale: BIORAX Confezione: 040825061

Descrizione: "40 MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM " 280 COMPRESSE IN BLISTER

PVC/PE/PVOC/AL

Medicinale: BIORAX Confezione: 040825059

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

PVC/PE/PVOC/AL

Medicinale: BIORAX Confezione: 040825046

Descrizione: "40 MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM " 56 COMPRESSE IN BLISTER

PVC/PE/PVOC/AL

Medicinale: BIORAX Confezione: 040825034

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

PVC/PE/PVOC/AL

Medicinale: BIORAX
Confezione: 040825022

Descrizione: "40 MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM " 14 COMPRESSE IN BLISTER

PVC/PE/PVOC/AL

Medicinale: BIORAX Confezione: 040825010

Descrizione: "40 MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM " 7 COMPRESSE IN BLISTER PVC/PE/PVOC/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.

II Dirigente Domenico Di Gjorgio

V AIFA – Agenzia Italiana del Farmaca – Via del Tritone, 181 – 00187 Roma - Tel. 06.5978401 - <u>www.agenziafarmaco.gov.it</u>

Det. N°. aRM - 153/2015 - 3032

e Agensia Tudiamentet e França e AVA

Ufficio Qualità dei Prodotti e Contraffazione

Oggetto: Revoca A.I.C. medicinali

A: INDIRIZZI PEC IN ELENCO

A: UNIVERSITA

REGICNE PUGLIA

Per opportuna conoscenza, si comunica che con la determinazione di seguito specificata è stata revocata, su rinuncia della ESP PHARMA LIMITED, l'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale sotto indicato

DETERMINAZIONE N. aRM - 153/2015 - 3032 del 24/06/2015

Medicinale: MONTELUKAST ESP PHARMA

Confezione: 041002015

Descrizione: "10 MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM " 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.



Ufficio Qualità dei Prodotti e Contraffazione

Oggetto: Revoca A.I.C. medicinali

Det. N°. aRM - 154/2015 - 22

AIFA/PQ&C/P/ 68564

Roma, 06 LUG 2015

A: INDIRIZZI PEC IN ELENCO

REGICAE PUGLIA

Prot. A00 12 1 08 16 1 15 - 10 9 1 1 9

Per opportuna conoscenza, si comunica che con la determinazione di seguito specificata è stata revocata, su rinuncia della BAYER S.P.A., l'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale sotto indicato

DETERMINAZIONE N. aRM - 154/2015 - 22 del 24/06/2015

Medicinale: YVIDUALLY Confezione: 040499016

Descrizione: "0,02 MG/3 MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM" 1 CARTUCCIA DA 30

COMPRESSE IN BLISTER OPA/AL/PE

Medicinale: YVIDUALLY Confezione: 040499028

Descrizione: "0,02 MG/3 MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM" 4 CARTUCCE DA 30

COMPRESSE IN BLISTER OPA/AL/PE

Medicinale: YVIDUALLY Confezione: 040499030

Descrizione: "0,02 MG/3 MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM" 1 CARTUCCIA DA 30

COMPRESSE IN BLISTER OPA/AL/PE CON DISPENSER

Medicinale: YVIDUALLY Confezione: 040499042

Descrizione: "0,02 MG/3 MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM" 3 CARTUCCE DA 30

COMPRESSE IN BLISTER OPA/AL/PE

Medicinale: YVIDUALLY Confezione: 040499055

Descrizione: "0,02 MG/3 MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM" 12 CARTUCCE DA 30

COMPRESSE IN BLISTER OPA/AL/PE

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.

Det. N°. aRM - 155/2015 - 1561

07 LUG 2015

Agenzia Iti

Ufficio Qualità dei Prodotti e Contraffazione

Oggetto: Revoca A.I.C. medicinali

A: INDIRIZZI PEC IN ELENCO

REGIONE PUGLIA

Prot A001 2 108/07/15 no

Per opportuna conoscenza, si comunica che con la determinazione di seguito specificata è stata revocata, su rinuncia della EG S.P.A., l'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale sotto indicato

DETERMINAZIONE N. aRM - 155/2015 - 1561 del 01/07/2015

Medicinale: RABEPRAZOLO EG

Confezione: 040923017

Descrizione: "10 MG COMPRESSE GASTRO-RESISTENTI" 7 COMPRESSE IN BLISTER OPA/AL/PVC/AL

Medicinale: RABEPRAZOLO EG

Confezione: 040923029

Descrizione: "10 MG COMPRESSE GASTRO-RESISTENTI" 14 COMPRESSE IN BLISTER OPA/AL/PVC/AL

Medicinale: RABEPRAZOLO EG

Confezione: 040923031

Descrizione: "10 MG COMPRESSE GASTRO-RESISTENTI" 28 COMPRESSE IN BLISTER OPA/AL/PVC/AL

Medicinale: RABEPRAZOLO EG

Confezione: 040923043

Descrizione: "10 MG COMPRESSE GASTRO-RESISTENTI" 30 COMPRESSE IN BLISTER OPA/AL/PVC/AL

Medicinale: RABEPRAZOLO EG

Confezione: 040923056

Descrizione: "10 MG COMPRESSE GASTRO-RESISTENTI" 56 COMPRESSE IN BLISTER OPA/AL/PVC/AL

Medicinale: RABEPRAZOLO EG

Confezione: 040923068

Descrizione: "10 MG COMPRESSE GASTRO-RESISTENTI" 98 COMPRESSE IN BLISTER OPA/AL/PVC/AL

Medicinale: RABEPRAZOLO EG

Confezione: 040923070

Descrizione: "20 MG COMPRESSE GASTRO-RESISTENTI" 7 COMPRESSE IN BLISTER OPA/AL/PVC/AL

Medicinale: RABEPRAZOLO EG

Confezione: 040923082

Descrizione: "20 MG COMPRESSE GASTRO-RESISTENTI" 14 COMPRESSE IN BLISTER OPA/AL/PVC/AL

Medicinale: RABEPRAZOLO EG

Confezione: 040923094

Descrizione: "20 MG COMPRESSE GASTRO-RESISTENTI" 28 COMPRESSE IN BLISTER OPA/AL/PVC/AL

Medicinale: RABEPRAZOLO EG

Confezione: 040923106

Descrizione: "20 MG COMPRESSE GASTRO-RESISTENT!" 30 COMPRESSE IN BLISTER OPA/AL/PVC/AL

Medicinale: RABEPRAZOLO EG Confezione: 040923118

Descrizione: "20 MG COMPRESSE GASTRO-RESISTENTI" 56 COMPRESSE IN BLISTER OPA/AL/PVC/AL

Medicinale: RABEPRAZOLO EG Confezione: 040923120

Descrizione: "20 MG COMPRESSE GASTRO-RESISTENTI" 98 COMPRESSE IN BLISTER OPA/AL/PVC/AL

Medicinale: RABEPRAZOLO EG Confezione: 040923132

Descrizione: "20 MG COMPRESSE GASTRO-RESISTENTI" 120 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.

Det. N°. aRM - 156/2015 - 3301

AIFA/PQ&C/P/ 68649/

Roma, 07 LUG 2015

Ligenezia Tudiana del Farmaco AVFA

Ufficio Qualità del Prodotti e Contraffazione

Oggetto: Revoca A.I.C. medicinali

A: INDIRIZZI PEC IN ELENCO

REGIONE PUGLIA

Prot. A00/52/18/07/15_10 9824

Per opportuna conoscenza, si comunica che con la determinazione di seguito specificata è stata revocata, su rinuncia della TAKEDA GMBH, l'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale sotto indicato

DETERMINAZIONE N. aRM - 156/2015 - 3301 del 01/07/2015

Medicinale: CUVEVA Confezione: 042377059

Descrizione: 40 MG COMPRESSE GASTRO-RESISTENTI" 100 COMPRESSE IN FLACONE HDPE

Medicinale: CUVEVA Confezione: 042377046

Descrizione: 40 MG COMPRESSE GASTRO-RESISTENTI" 60 COMPRESSE IN FLACONE HDPE

Medicinale: CUVEVA Confezione: 042377034

Descrizione: 40 MG COMPRESSE GASTRO-RESISTENTI" 30 COMPRESSE IN BLISTER

PP/COC/PP-AL

Medicinale: CUVEVA Confezione: 042377022

Descrizione: 40 MG COMPRESSE GASTRO-RESISTENTI" 14 COMPRESSE IN BLISTER

PP/COC/PP-AL

Medicinale: CUVEVA Confezione: 042377010

Descrizione: 40 MG COMPRESSE GASTRO-RESISTENTI" 7 COMPRESSE IN BLISTER

PP/COC/PP-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.

AIFA/PQ&C/P/ 68653

Roma, 07 LUG 2015

Agensia Staliana del Farmace AlFA

Ufficio Qualità dei Prodotti e Contraffazione

Oggetto: Revoca A.I.C. medicinali

A: INDIRIZZI PEC IN ELENCO

REGIONE PUGLIA

Prot. A00 132 18/64/15 -no 1766

Per opportuna conoscenza, si comunica che con la determinazione di seguito specificata è stata revocata, su rinuncia della OM PHARMA SA, l'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale sotto indicato

DETERMINAZIONE N. aRM - 157/2015 - 3697 del 01/07/2015

Medicinale: DOXIPROCT Confezione: 023817048

Descrizione: "20 G POMATA" 1 TUBO

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.

PQ&/EDJ/DDG

Det. N°. aRM - 158/2015 - 794

AIFA/PQ&C/P/ 68 697

Roma, 07 LUG 2015

A: INDIRIZZI PEC IN ELENCO

REGIONE PUGLIA

Prot. A00 12,08/07/15 ... 9567

Sgenxia Tuliana del Tarmaco ALFA

Ufficio Qualità dei Prodotti e Contraffazione

Oggetto: Revoca A.I.C. medicinali

Per opportuna conoscenza, si comunica che con la determinazione di seguito specificata è stata revocata, su rinuncia della BRUNO FARMACEUTICI S.P.A., l'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale sotto indicato

DETERMINAZIONE N. aRM - 158/2015 - 794 del 01/07/2015

Medinale: CINOBAC Confezione: 025238015

Descrizione: 20 CAPSULE 500 MG

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.

Domenico Di Biorgio

Det. N°. aRM - 159/2015 - 3301



Ufficio Qualità dei Prodotti e Contraffazione

n7 LUG 2015 Roma,

REGIONE PUGLIA

Oggetto: Revoca A.I.C. medicinaii

Per opportuna conoscenza, si comunica che con la determinazione di seguito specificata è stata revocata, su rinuncia della TAKEDA GMBH, l'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale sotto indicato

DETERMINAZIONE N. aRM - 159/2015 - 3301 del 01/07/2015

Medicinale: TECTIAM Confezione: 042427056

Descrizione: "40 MG COMPRESSE GASTRORESISTENTI" 100 COMPRESSE IN FLACONE HDPE

Medicinale: TECTIAM Confezione: 042427043

Descrizione: "40 MG COMPRESSE GASTRORESISTENTI" 60 COMPRESSE IN FLACONE HDPE

Medicinale: TECTIAM Confezione: 042427031

Descrizione: "40 MG COMPRESSE GASTRORESISTENTI" 30 COMPRESSE IN BLISTER PP/COC/PP-AL

Medicinale: TECTIAM Confezione: 042427029

Descrizione: "40 MG COMPRESSE GASTRORESISTENTI" 14 COMPRESSE IN BLISTER PP/COC/PP-AL

Medicinale: TECTIAM Confezione: 042427017

Descrizione: "40 MG COMPRESSE GASTRORESISTENTI" 7 COMPRESSE IN BLISTER PP/COC/PP-AL

Quaiora 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.