



AOO\_152 / **43-B** del  
PROTOCOLLO USCITA

**7 APR. 2014**

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

Ai Direttori Generali  
- delle Aziende Sanitarie Locali  
- delle AA.OO.  
- 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 nota informativa AIFA .**

Si trasmette, in allegato, la nota informativa AIFA/PQ/N/37061/P del 04/04/2014, pervenuta dall'Agenzia Italiana del Farmaco, acquisita al protocollo n.4311 del 07, aprile 2014, di questo Ufficio, per i provvedimenti di propria competenza.

AP/

IL Dirigente dell'Ufficio  
(Dr. ssa Mariangela Lomastro)



*Agenzia Italiana del Farmaco*

**AIFA**

DA :

Agenzia Italiana del Farmaco  
Ufficio Qualità dei Prodotti  
Via del Tritone, 181  
00187 Roma



AT :

INDIRIZZI IN ELENCO

A seguito del provvedimento dello scrivente ufficio prot. N° AIFA/PQ/N.14144 del 07/02/2014, concernente il divieto di utilizzo su tutto il territorio nazionale del medicinale "LUCENTIS 10 mg/ml soluzione iniettabile 0,23 ml", lotto n. S0040A scad. 31/07/2016, AIC n. 037608027, della ditta Novartis Europharm Ltd rappresentata in Italia dalla ditta Novartis Farma SpA, sita in Origgio (VA), largo Boccioni,1, visti i pareri, entrambi favorevoli, inviati dall'Istituto Superiore di Sanità, vale a dire Interim report, prot. CRIVIB.22.00 n. 0008795 del 11/03/2014 e Final Report Prot. CRIVIB.22.00 del 01/04/2014 n. 001146), disponesi la revoca del citato provvedimento.

Il Dirigente  
(Marisa Delbò)

*Marisa Delbò*