



*Agenzia Italiana del Farmaco*

**AIFA**

PFIZER ITALIA S.R.L.  
VIA ISONZO, 71  
- LATINA 04100 (LT)

**Ufficio Qualità dei Prodotti e  
Contrasto al Crimine Farmaceutico**

**Oggetto: Determinazione di revoca AIC.**

Si notifica, con la presente, copia della determinazione di revoca, su rinuncia, n. aRM - 27/2018 -40 datata 01/03/2018.

**Il Dirigente**

Domenico D. Giorgio



*Agenzia Italiana del Farmaco*

**AIFA**

**UFFICIO QUALITÀ DEI PRODOTTI E CONTRASTO AL CRIMINE FARMACEUTICO**

**REVOCA SU RINUNCIA AIC**

**IL DIRIGENTE**

aRM - 27/2018 - 40

VISTI gli articoli 8 e 9 del decreto legislativo 30 luglio 1999, n. 300;

VISTO l'art. 48 del decreto-legge 30 settembre 2003 n. 269, convertito nella legge 24 novembre 2003 n. 326, che ha istituito l'Agenzia Italiana del Farmaco, di seguito denominata AIFA;

VISTO il Decreto del Ministro della Salute di concerto con i Ministri della funzione pubblica e dell'economia e finanze datato 20 settembre 2004 n. 245, recante norme sull'organizzazione ed il funzionamento dell'AIFA, a norma dell'art. 48 sopra citato;

VISTO il Decreto del Ministero della Salute concernente "Modifica al regolamento e funzionamento dell'Agenzia Italiana del Farmaco, in attuazione dell'art. 17, comma 10, del decreto-legge 6 luglio 2011, n. 98, convertito, con modificazioni, dalla legge 15 luglio 2011, n. 111", pubblicato sulla G.U. n. 106 dell'8 maggio 2012;

VISTO il Regolamento di organizzazione, di amministrazione, dell'ordinamento del personale dell'AIFA, reso pubblico con avviso sulla G.U. n. 22 del 28/01/2015;

VISTO il Regolamento di organizzazione, del funzionamento e dell'ordinamento del personale dell'Agenzia Italiana del farmaco reso pubblico con avviso sulla G.U. n. 140 del 17/06/2016;

VISTA la determinazione direttoriale n. 1314 del 23 settembre 2016, con la quale è stato conferito al Dott. Domenico Di Giorgio l'incarico *ad interim* di dirigente dell'Ufficio Qualità dei Prodotti e Contrasto al Crimine Farmaceutico con decorrenza dal 1/10/2016;

VISTO il decreto legislativo 30 marzo 2001, n. 165;

VISTO il decreto legislativo 24 aprile 2006 n. 219 "Attuazione della direttiva 2001/83/CE (e successive direttive di modifica) relativa ad un codice comunitario concernente i medicinali per uso umano, nonché la direttiva 2003/94/CE";

CONSIDERATO che per il medicinale indicato nella parte dispositiva del presente provvedimento, autorizzato mediante procedura nazionale, la PFIZER ITALIA S.R.L., titolare della corrispondente autorizzazione, ha notificato all'AIFA, in data 31/01/2018, la volontà di rinunciare all'autorizzazione all'immissione in commercio;

#### DETERMINA

È revocata, ai sensi dell'art. 38, comma 9, del decreto legislativo 24/04/2006 n. 219, su rinuncia del Titolare PFIZER ITALIA S.R.L., l'autorizzazione all'immissione in commercio del seguente medicinale:

**Medicinale:** GENTOMIL

**Confezione:** 029314022

**Descrizione:** «40 MG/2 ML SOLUZIONE INIETTABILE » 1 FIALA DA 40 MG/2 ML

**Medicinale:** GENTOMIL

**Confezione:** 029314046

**Descrizione:** «160 MG/2 ML SOLUZIONE INIETTABILE » 1 FIALA DA 160 MG/2 ML

**Medicinale:** GENTOMIL

**Confezione:** 029314059

**Descrizione:** «80 MG/2 ML SOLUZIONE INIETTABILE » 10 FIALE DA 80 MG/2 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 presente determinazione, per estratto, nella Gazzetta Ufficiale della Repubblica Italiana.

Roma, 01/03/2018

**Il Dirigente**

Domenico Di Giorgio