



Agenzia Italiana del Farmaco

AIFA

DA: AGENZIA ITALIANA DEL FARMACO
UFFICIO QUALITÀ DEI PRODOTTI
Via del Tritone,181
00187 Roma

A: INDIRIZZI IN ELENCO

Si fa seguito al provvedimento di divieto di utilizzo prot. n. AIFA/PQ/91522 del 04/09/2013, limitatamente ai lotti del medicinale VENOSMINE 450 mg 20 compresse AIC 024062073 della ditta **Geymonat S.p.A** sita **Anagni (FR)** via S. Anna n° 2;

- visto che l'Istituto Superiore di Sanità ha completato le analisi di alcuni lotti del medicinale summenzionato, prelevati sul territorio nazionale dai Carabinieri del NAS;
- vista la nota prot. n. 13461 del 16/04/2014, pervenuta in AIFA in data 24/04/2014, in cui l'ISS ha espresso parere non favorevole sui lotti nn. **122605** scad. 09/2017, **122601** scad. 01/2017, **132601** scad. 01/2018; **132302** scad. 01/2018; **132603** scad. 04/2018; **132604** scad. 06/2018, **122603** scad. 05/2017 del succitato medicinale ;

si dispone

ai sensi dell'art. 142 del D. L.vo 219/2006 e per la motivazione sopra evidenziata, il ritiro su tutto il territorio nazionale dei lotti sopra specificati.

Il Comando Carabinieri per la Tutela della Salute è invitato a verificare l'avvenuto ritiro e in caso di mancato adempimento da parte della ditta interessata procederà al sequestro dei succitati lotti.

Il Dirigente

(*Marisa Delbò*)