

Gentilissimi,

Si inoltra la comunicazione AIFA prot.0038314-29/03/2021-AIFA-AIFA_PQ_phCC-P relativa alla REVOCA di DIVIETO di UTILIZZO di un lotto del medicinale " CITALOPRAM HEXAL AG 40 mg/ml gocce orali soluzione".

Si chiede alle SS. LL. in indirizzo di darne la massima diffusione.

Distinti saluti.

Direttore
Direzione Farmaceutico-Protesica-Dispositivi medici
Dott.ssa Giovanna Scroccaro

Referente
dott.ssa Paola Deambrosis
tel.041.2791380
mail: paola.deambrosis@regione.veneto.it

REGIONE del VENETO

Area Sanità e Sociale

Segreteria Direzione Farmaceutico - Protesica - Dispositivi medici

Rio Novo, Dorsoduro 3493 - 30123 Venezia

Tel. 041.2793412 - 3415 - 3406 fax 041-279 3468

e-mail: assistenza.farmaceutica@regione.veneto.it

PEC: area.sanitasociale@pec.regione.veneto.it



Ufficio Qualità dei Prodotti e Contrasto al Crimine Farmaceutico

PROVVEDIMENTO

A: INDIRIZZI IN ELENCO

A seguito del provvedimento dello scrivente ufficio prot. N° AIFA/PQ-PhCC 4212 del 15.01.2021 concernente il divieto di utilizzo su tutto territorio nazionale del medicinale **Citalopram Hexal AG 40 mg/ml gocce orali soluzione**, AIC **036662017** lotto n. **A1904** scad. **03/2021** della ditta Hexal S.p.A., sita in Origgio (VA), Largo U. Boccioni 1; visto l'ulteriore parere dell'Istituto Superiore di Sanità prot n. 11226 del 24.03.2021 (prot. AIFA n. 36667 del 25.03.2021) e considerato che il lotto in oggetto risulta al termine del periodo di validità si dispone la revoca del citato provvedimento e conseguente distruzione delle confezioni del lotto residue attualmente sul mercato.

Il Comando Carabinieri per la Tutela della Salute è invitato a verificare l'avvenuta distruzione delle confezioni del medicinale scaduto.

per **Il Dirigente**
Domenico Di Giorgio
Roncetta Olive