



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
