



Ufficio Qualità dei Prodotti
e Contrasto al Crimine Farmaceutico

Spett.le
Grifols Italia S.p.A.
Via Torino, 15
56010, Vicopisano (PI)

e
Assessorati alla Sanità presso
le Regioni e le Province Autonome
LORO SEDI

**OGGETTO: REVOCA DELLA DETERMINAZIONE AIFA PQ-PhCC N. 68/2025 DI
AUTORIZZAZIONE ALL'IMPORTAZIONE DEL MEDICINALE "TAVLESSE® (fostamatinib) 100 mg
filmtabletten – zum einnehmen – 60 filmtabletten"**

In riferimento alla Determinazione in oggetto, rilasciata dallo scrivente Ufficio a **Grifols Italia S.p.A.**, si comunica che la stessa è stata revocata a seguito della chiusura della carenza del medicinale TAVLESSE (fostamatinib) 100 mg - compressa rivestita con film - uso orale - flacone (hdpe) - 60 compresse (A.I.C. 048441012) e, pertanto, la fornitura del mercato è garantita dal medicinale in confezionamento italiano.

Il Dirigente

Domenico Di Giorgio

Si richiama l'attenzione sulla sezione del portale AIFA dedicata alle carenze dei medicinali, consultabile all'indirizzo

<https://www.aifa.gov.it/web/guest/farmaci-carenti>

Le richieste di autorizzazione dovranno essere inviate all'indirizzo PEC qualita.prodotti@pec.aifa.gov.it