



*Agenzia Italiana del Farmaco*  
**AIFA**

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

A: INDIRIZZI IN ELENCO

A seguito del provvedimento dello scrivente ufficio prot. N° AIFA/PQ/91548/P del 04/09/2013 concernente il divieto di utilizzo a scopo cautelativo su tutto il territorio nazionale di vari medicinali, per gravi problematiche e irregolarità emerse sull'officina di produzione **Geymonat S.p.A.**, sita in Anagni (FR), Via S. Anna n. 2, tra cui il medicinale **ALVENEX 450 mg compresse 20 compresse AIC 038052015** della ditta **Alfa Wassermann** sita in **Bologna via Ragazzi del '99, 5**;

- 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. 8816 del 11/03/2014, pervenuta in AIFA in data 14/03/2014, in cui l'ISS ha espresso parere non favorevole sui lotti nn. **125603** scad. 05/2017, **125604** scad. 09/2017 e **135603** scad. 04/2018 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)