



Roma, 18.07.2019

Ufficio: DOR/PF
Protocollo: 201900006211/AG
Oggetto: AIFA – RAPID ALERT farmaci contraffatti

Circolare n. 11633

SS
8.4
IFO SI

AI PRESIDENTI DEGLI ORDINI
DEI FARMACISTI

e p.c. AI COMPONENTI IL COMITATO
CENTRALE DELLA F.O.F.I.

LORO SEDI

AIFA – Rapid Alert farmaci contraffatti

Tutti gli operatori sono tenuti a verificare con particolare attenzione le confezioni di Neupro, Vimpat, Clexane e Spiriva, la cui fornitura potrebbe aver avuto origine da fonti non autorizzate

Per opportuna conoscenza e a fini di divulgazione, si trasmette il Rapid Alert diramato dall'AIFA (cfr all. 1) a seguito della segnalazione dell'Agenzia del farmaco inglese (MHRA) di rinvenimento nel Regno Unito di confezioni italiane di farmaci non provviste di bollino e quindi di sospetta provenienza illecita.

I numeri di lotto e date di scadenza dei prodotti interessati sono riportati nella lista allegata al Rapid Alert.

L'AIFA chiede a tutti gli operatori di verificare con particolare attenzione le confezioni di Neupro, Vimpat, Clexane e Spiriva, a causa del rischio che la fornitura di questi medicinali potrebbe aver avuto origine da fonti non autorizzate.

L'Agenzia invita inoltre a segnalare, agli indirizzi medicrime@aifa.gov.it e d.digiorgio@aifa.gov.it, ogni anomalia in caso di rinvenimento di confezioni con caratteristiche non conformi o eventuali offerte di acquisto dei prodotti menzionati nella lista.

Cordiali saluti.

IL SEGRETARIO
(Dr. Maurizio Pace)

IL PRESIDENTE
(On. Dr. Andrea Mandelli)

All. 1