

Circolare n° 2023/063 del 13.06.2023

Comunicazioni ritiro prodotti

Gentile Cliente nelle prossime pagine troverà le comunicazioni inerenti ai farmaci ritirati dal commercio, si prega nel caso in cui fossero disponibili presso i vostri punti vendita di accantonarli in apposita area e renderli quanto prima possibile.

Prima di effettuare i resi per la presente comunicazione si prega di richiedere l'autorizzazione al servizio clienti ai recapiti sotto riportati.

Nei prossimi allegati troverà le comunicazioni in merito a:

- **Ritiro Prodotto ARMONIA RELAX 1MG 24CPR, Minsan 942317595, Lotto in allegato – Pag. n. 2/3**
- **Ritiro Prodotto UREIDRA 30CPR, Minsan 935584096 – Pag. n. 4**
- **Ritiro Prodotto TE' VERDE ES 60TAV, Minsan 976770901 – Pag. n. 5**
- **Ritiro Prodotto SLIM BODY FL 225ML, Minsan 910716392 – Pag. n. 5**
- **Ritiro Prodotto LUTEIN Z 30CPS, Minsan 912802574 – Pag. n. 6**

Totale 6 pagine allegate inclusa la presente

Le confezioni acquistate presso i nostri canali distributivi devono essere comunicate nel più breve tempo possibile e rese esclusivamente con documento di trasporto recante estremi della Fattura o bolla di acquisto.

Per qualsiasi necessità in merito e possibile contattarci ai seguenti recapiti telefonici:

CUSTOMER SERVICE
800 - 983711
FARVIMA

CUSTOMER SERVICE
085 - 43291
SAFAR

CUSTOMER SERVICE
095 - 305811
SOFAD



Giuliani S.p.A. – Via Palagi 2, 20129 Milano – tel. 02-20541, fax 02-2054222 – www.giulianipharma.com

Milano, 6 giugno 2023

Spett.le

- FEDERFARMA

box@federfarma.it

- FEDERFARMA SERVIZI

segreteria@federfarmaservizi.it

- FARMADATI ITALIA Srl

parafarmaco@farmadati.it

- CODIFA Masson-Elsevier

parafarmaco@codifa.it

- CSF Sistemi

banchedati@csfsistemi.it

- ADF

adf@adfsalute.it

- FARMACIE UNITE

farmacieunite@farmacieunite.it

- A.S.SO.FARM.

assofarm@assofarm.it

Oggetto: REGOLAMENTO (UE) 2022/2340 DELLA COMMISSIONE del 30 novembre 2022 che modifica l'allegato III del regolamento (CE) n. 1925/2006 del Parlamento europeo e del Consiglio per quanto riguarda gli estratti di tè verde contenenti (-)-epigallocatechina-3-gallato

Gentile Cliente,

in riferimento alla pubblicazione del Regolamento in oggetto, attraverso il quale sono state previste nuove restrizioni per i prodotti alimentari che contengono estratti di tè verde contenenti (-)-epigallocatechina-3-gallato e nuove disposizioni per le relative indicazioni in etichetta, si fa presente che l'unico prodotto Giuliani S.p.A. che risulta coinvolto dall'applicazione del suddetto Regolamento è l'integratore alimentare ARMONIA RELAX.

L'Azienda è intervenuta da tempo sulle indicazioni presenti sui confezionamenti ai fini di renderle conformi alla suddetta normativa; a seguito di una puntuale verifica nei nostri sistemi, è risultato che alcuni lotti di produzione di Armonia Relax fabbricati precedentemente alla pubblicazione della norma e non ancora scaduti possiedono confezionamenti non conformi alle disposizioni in essa contenute. Nell'ipotesi che essi si trovino ancora nelle Vostre disponibilità, si ricorda che non possono più essere resi disponibili al consumatore a partire dal 22 Giugno 2023. Ci riferiamo in particolar modo ai seguenti lotti di produzione dell'integratore ARMONIA RELAX: **K2039 C, K2040 C, K2041 C, K2042 C, K2044 C, K0243C, K0479C, K0470C, K2413C, K2414C.**

Potrete comunicare tramite e-mail all'indirizzo sotto indicato il numero dei Prodotti che avete al momento in stock, nonché accordarvi per tutti i dettagli in termini di restituzione e rimborso:

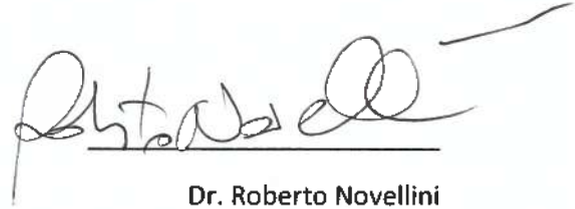
Sig.ra Enrica Sottocorno

e-mail: esottocorno@giulianipharma.com

fax: +39 0236167239

Vi chiediamo la cortesia di diramare a tutti i vostri Clienti il presente comunicato affinché tutti gli acquirenti siano informati e/o affiggere il modulo allegato nei vostri esercizi commerciali.

Cordiali saluti,



Dr. Roberto Novellini
Direttore Medico, Regulatorio e Qualità

GIULIANI S.p.A.
Via P. Palagi, 2
20129 MILANO

Da: Paola Sforza @androsystems.it

Inviato: mercoledì 31 maggio 2023

Oggetto: COMUNICAZIONE VENDITA SOSPESA PER L'INTEGRATORE ALIMENTARE UREIDRA DAL 21/06/2023 (COD. MINSAN 935584096)

Buonasera,

la presente per comunicarLe che , a partire dal prossimo 21 giugno non sarà più vendibile l'integratore alimentare denominato Ureidra (cod. minsan 935584096) con lotto 16501-05 e scad. 31/07/2024, poichè il Ministero della Salute ha recentemente disposto, con il Reg. UE 2022/2340 del 30/11/2022 (ved all.to), la modifica dell'etichettatura per tutti gli integratori alimentari contenenti EGCG (epigallocatechingallato) estratto da Té verde.

Pertanto, se al 21/06/2022 Le risultassero giacenze, La prego gentilmente di comunicarlo alla nostra Società presso gli indirizzi di posta elettronica di seguito elencati cosicchè si possa organizzare il ritiro e, successivamente, la sostituzione con il nuovo lotto del prodotto aggiornato dei requisiti di etichettatura:

amministrazione@androsystems.it

info@androsystems.it

paolasforza@androsystems.it

La prego inoltre di girare il seguente comunicato a tutti i Colleghi che si occupano della distribuzione presso gli altri Vs depositi.

Ringraziando, resto in attesa di un Vs cortese riscontro.

Cordiali saluti.

Paola Sforza
Tel. 3336140748



Privo di virus. www.avg.com



FTOMEDICAL

Fitomedical s.r.l.

Via Copernico 5/7
20082 Binasco (MI)

tel 02 90781896
tel 02 90781542
fax 02 90781996

p.iva/cod.fisc. 06836310158
iscr.trib. Milano 259958
reg.soc. CCIAA Milano 1146140

info@fitomedical.com
www.fitomedical.com

Binasco, 12.06.2023



Oggetto: nuove avvertenze per prodotti contenenti Tè verde

Gentile Cliente,

il prossimo 21 giugno terminerà il periodo transitorio, definito dal regolamento (UE) 2022/23401 per la permanenza sul mercato comunitario di alimenti a base di estratti di tè verde (*Camellia sinensis* (L.) Kuntze) contenenti (-)-epigallocatechina-3-gallato (EGCG) che non risultano conformi alle disposizioni di composizione ed etichettatura stabilite, per tali prodotti, dallo stesso provvedimento.

Per essere considerati a norma, i prodotti dovranno riportare la seguente indicazioni:

- numero massimo di porzioni di alimento per assunzione giornaliera;
- avvertenza a non consumare un quantitativo giornaliero pari o superiore a 800 mg di (-)-epigallocatechina-3-gallato;
- tenore di (-)-epigallocatechina-3-gallato per porzione di alimento;
- e le seguenti avvertenze: "Non deve essere consumato se nello stesso giorno si consumano altri prodotti contenenti tè verde". "Non deve essere consumato dalle donne in gravidanza o in allattamento e dai minori di 18 anni". "Non deve essere consumato a stomaco vuoto".

I prodotti Fitomedical contenenti *Camellia sinensis* sono:

- EST TE' VERDE cod. EAN 8024271003357 - SLIM BODY PROJECT DRENA cod. EAN 8024271130480

La disposizione ministeriale vieta la commercializzazione dei prodotti non conformi o non correttamente etichettati dal prossimo 21 giugno, con conseguente ritiro.

Fitomedical si è attivata con debito anticipo al fine di ridurre al minimo i disagi, ma sembra opportuno un'ulteriore verifica a salvaguardia di tutti i soggetti coinvolti nella filiera distributiva.

Onde evitare inutili resi, suggeriamo di controllare le confezioni in vostre mani e, se il packaging non dovesse risultare conforme, si prega di compilare il form allegato ed inviarlo alla nostra amministrazione per organizzare l'eventuale reso.

Restando a vostra disposizione per ulteriori chiarimenti, inviamo i nostri più cordiali saluti.

Fitomedical srl

Schio, li 13/06/2023

Gentile cliente,

con la seguente la informo che a seguito del nuovo Regolamento UE 2022/2340, i prodotti alimentari con estratti di tè verde contenenti epigallocatechina-3-gallato (EGCG), privi della nuova avvertenza sul tè verde, **possono rimanere sul mercato solo fino al 21 giugno 2023.**

Dopo tale data i prodotti dovranno indicare in etichetta la seguente **NUOVA AVVERTENZA:**

NON CONSUMARE UNA QUANTITÀ GIORNALIERA PARI O SUPERIORE A 800 MG DI EPIGALLOECATECHINA-3-GALLATO (EGCG). NON DEVE ESSERE CONSUMATO SE NELLO STESSO GIORNO SI STANNO CONSUMANDO ALTRI PRODOTTI CONTENENTI TÈ VERDE. NON DEVE ESSERE CONSUMATO DALLE DONNE IN GRAVIDANZA O IN ALLATTAMENTO E DA BAMBINI DI ETÀ INFERIORE AI 18 ANNI. NON DEVE ESSERE CONSUMATO A STOMACO VUOTO.

Il prodotto **LUTEIN Z (cod. 4883)** a partire **dal 22/06/2023 potrà essere venduto solo se in etichetta è riportata la nuova avvertenza!**

Se in giacenza ha il prodotto privo della nuova avvertenza, la preghiamo di rendere il prodotto a Biovita, **AL SEGUENTE INDIRIZZO:**

Biovita s.r.l.

Via xx settembre, 21

(36015) Schio (VI)

DOPO ANTICIPAZIONE DEL VOSTRO DDT DI RESO PER SOSTITUZIONE (IL DDT DI RESO DOVRA' ESSERE ANTICIPATO AI SEGUENTI INDIRIZZI MAIL (gentilmente inviare ad entrambe):

gioia.boscolo@biovita.com / moira.maddalena@biovita.com

INCARICHEREMO UN NOSTRO CORRIERE PER EFFETTUARE IL RITIRO.

NEL DDT DI RESO DOVRA' INDICARE:

- NOME DEL PRODOTTO
- N° PEZZI DA RENDERE
- LOTTO E SCADENZA

LA MANCATA RICEZIONE DELLA BOLLA DI RESO VERRÀ CONSIDERATA DA BIOVITA COME MANCANZA DEL PRODOTTO PRESSO IL VOSTRO PUNTO VENDITA.

Cordiali saluti

Via XX Settembre, 21 - 36015 SCHIO (VI)
Tel. 0445 500131
Partita IVA 02648220248

