

Circolare n° 2023/065 del 15.06.2023

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:

- **Nei prossimi allegati la comunicazione della Ditta O.T.I. S.r.l., Regolamento (UE) 2022/2340 degli integratori contenente tè verde – Pag. n. 3/4**
- **Ritiro Prodotto LOW LIPID PLUS60CPS REALE 1870, Minsan 984794444 – Pag. n. 5/6**
- **Nei prossimi allegati la comunicazione della Ditta NATURA SERVICE SRL, Regolamento (UE) 2022/2340 degli integratori contenente tè verde – Pag. n. 7**
- **Ritiro Prodotto ACTIYIN 5IT GOCCE 50ML, Minsan 938833845, Lotto e Scad. in allegato – Pag. n. 8**

Totale 16 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

Circolare n° 2023/065 del 15.06.2023

Comunicazioni ritiro prodotti

- Ritiro Prodotto REVIFASTCARDIO 30CPR, Minsan 971399480 – Pag. n. 9/10
- Ritiro Prodotto ORBENIN EXTRA*24SIR 1D BOVINI, Minsan 101945032, Lotti in allegato – Pag. n. 11/12
- Ritiro Prodotto ORBENIN EXTRA*24SIR4,5ML OVINI, Minsan 101945057, Lotti in allegato – Pag. n. 11/12
- Ritiro Prodotto REFRAL COMPRESSE 30CPR, Minsan 934842978 – Pag. n. 13

In Aggiornamento alla Circolare 2023/062 del 12.06.2023

- Nei prossimi allegati la comunicazione della Ditta DR. GIORGINI SER-VIS Srl, che completa ed aggiorna i prodotti ritirati – Pag. n. 14/15/16

Totale 16 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



OFFICINE
TERAPIE
INNOVATIVE

Gentili Signori,

facciamo seguito alle disposizioni di cui al Regolamento (UE) 2022/2340 che, come a Voi noto, prevede l'introduzione di prescrizioni aggiuntive e condizioni d'uso nell'etichettatura degli estratti di **tè verde** contenenti epigallocatechina-3-gallato.

A partire dal 21 giugno 2023, l'etichetta di tutti gli integratori alimentari contenenti estratti di tè verde, presenti sul mercato, dovrà riportare necessariamente quanto sopra argomentato.

I prodotti in oggetto della nostra Azienda, interessati all'adeguamento, sono **ESCLUSIVAMENTE I SEGUENTI:**

Barcode	Prodotto	Formato
924765302	ACTIPROS - NUOVA FORMULAZIONE	CPS 60 CO
904239884	EPADETOX	BLI 60CPS CO
924862434	NEO T - NUOVA FORMULAZIONE	CPS 60 CO
930127131	TE' VERDE (CAMELLIA SINENSIS) foglie	CPS 60 E.S.
903990846	VITA BACTEN	CPS 60 CO

ATTENZIONE: Vi preghiamo di verificare le giacenze dei seguenti codici poiché, qualora aveste in giacenza prodotti con questo nome ma con codici differenti, significherebbe che sono già adeguati alla normativa vigente.

Vi preghiamo di comunicarci, entro una settimana dalla ricezione della presente, quali dei prodotti sopra indicati risultano in giacenza per la vendita presso i Vostri locali ed in quale numero di pezzi, così da poterVi inviare in tempi rapidi le etichette inamovibili da apporre sulle confezioni, unitamente alle indicazioni per procedere alla relativa apposizione, invitandovi sin d'ora a rimuovere dalla vendita le confezioni dei nostri prodotti che non dovessero recare l'etichetta in questione e, quindi, privi della suddetta avvertenza supplementare.

Vi invitiamo altresì a dare la massima diffusione di tale comunicazione ai Vostri clienti nella catena di distribuzione, relativamente ai quali non disponiamo dei dati di tracciabilità, ricordando che la presenza sul mercato di confezioni del prodotto non conformi a quanto disposto dal Regolamento Europeo, espone a responsabilità tutti i soggetti di tale catena.

Certi di una Vostra pronta collaborazione, rimaniamo a Vostra disposizione per quanto dovesse occorrerVi.

Indichiamo, come più agevole punto di contatto, la nostra sede sita a Carsoli (AQ), S.S. Tiburtina Valeria, Km. 69+300, nella persona della Sig.ra Tatiana Riddei (tel. 0863 99381, e-mail tatiana.riddei@otiterapieinnovative.com) per ogni evenienza e supporto del caso.

Distinti saluti,

OTI. S.r.l.

Via Tiburtina Valeria Km 69,300
67061 Carsoli (AQ)



Lodifa Srl

Sede legale : Via XX Settembre 47 – 00187 Roma (RM)

P.i 16417251002

Tel: 0039 0815706612

Email: info@lodifa.com

Pec: lodifasrl@pec.it

OGGETTO: Integratori alimentari contenenti estratti di tè verde contenenti (-)-epigallocatechina-3-gallato (EGCG): modifica avvertenze su etichetta.

Gentile Cliente,

In data 30 Novembre 2022 è stato pubblicato il Regolamento (UE) 2022/2340 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. Il provvedimento inserisce gli estratti di tè verde contenenti (-)-epigallocatechina-3-gallato nella parte B "Sostanze soggette a restrizioni" dell'allegato III del Reg (CE) 1925/2006 e prevede che una dose giornaliera di alimento deve contenere meno di 800 mg di (-)-epigallocatechina-3-gallato. Inoltre la restrizione esclude, come indicato nella nota, gli "Estratti acquosi di tè verde contenenti (-)-epigallocatechina-3-gallato che, dopo la ricostituzione in bevande, hanno una composizione paragonabile a quella dei tradizionali infusi di tè verde".

Essendo la Lodifa Srl improntata alla più completa trasparenza verso i suoi clienti e sempre molto attenta alla salute dei suoi consumatori si è sin da subito attivata per ottemperare alle nuove direttive.

Le prescrizioni aggiuntive indicano che l'etichetta deve:

➤ riportare il numero massimo di porzioni di alimento per assunzione giornaliera e una avvertenza a non consumare un quantitativo giornaliero pari o superiore a 800 mg di (-)-epigallocatechina-3-gallato.

➤ L'etichetta deve specificare il tenore di (-)-epigallocatechina-3-gallato per porzione di alimento.

➤ L'etichetta deve includere le seguenti avvertenze:

1. "Non deve essere consumato se nello stesso giorno si consumano altri prodotti contenenti tè verde".

2. "Non deve essere consumato dalle donne in gravidanza o in allattamento e dai minori di 18 anni".

3. "Non deve essere consumato a stomaco vuoto".

Gli estratti di tè verde contenenti (-)-epigallocatechina-3-gallato sono inseriti anche nella parte C "Sostanze soggette a controllo comunitario" dell'allegato III del Reg (CE) 1925/2006.

Il regolamento, inoltre, specifica le tempistiche seguenti per i prodotti non in linea con le nuove richieste ed immessi sul mercato prima del 21 Dicembre 2022:

"I prodotti alimentari che contengono estratti di tè verde contenenti (-)-epigallocatechina-3-gallato che non sono conformi alle prescrizioni del presente regolamento e che sono stati immessi legalmente sul mercato prima dell'entrata in vigore del presente regolamento possono rimanere sul mercato fino al 21 giugno 2023".

Il prodotto a marchio Lodifa coinvolto da questo provvedimento è:

984794444 Low Lipid Plus 60cps

DENOMINAZIONE DEL PRODOTTO	(-)-Epigallocatechina-3-gallato: (mg/dosaggio giornaliero)	Green tea extract (mg) in formula (1 compressa al giorno)	CODICE PARAF (nuovo)
Low Lipid Plus 60cps	30 (mg/dosaggio giornaliero)	100 mg (1 compressa/ giorno)	984794444

Si segnala che il prodotto LOW LIPID PLUS 60CPS 984794444 ha un contenuto di epigallocatechina-3-gallato (EGCG) inferiore a 800mg per dose giornaliera ed è da ritenersi conforme al regolamento (UE) 2022/2340.

Lodifa Srl ha intrapreso delle azioni correttive per ottemperare a tale decreto entro il 21 giugno 2023 e sta procedendo con ri-etichettatura del prodotto coinvolto. A partire da Giugno 2023 l'integratore Low Lipid Plus avrà già la nuova etichetta conforme alle nuove disposizioni ministeriali.

La merce già presente presso i Vostri magazzini/punti vendita sarà da ritenere conforme, e quindi vendibile, fino al 21 giugno 2023.

A partire dal 22 giugno sostituiremo le confezioni con etichetta non conforme ancora giacenti presso i vostri magazzini/punti vendita, con le nuove confezioni ri-etichettate.

L'unico lotto immesso in commercio finora e soggetto alle nuove direttive è 00122B0041 scad. 03/25 e sarà ri-etichettato.

A partire dal 22 giugno 2023, saranno vendibili solo le confezioni con etichetta aggiornata riportanti le seguenti avvertenze previste dal regolamento UE 2022/2340:


- "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".

Nel caso di dubbi, domande è possibile contattarci all'indirizzo info@lodifa.com.

Certi di una Vostra collaborazione, l'occasione ci è gradita per porgerVi i più cordiali saluti.

Roma, 22 Maggio 2023

Rappresentante Legale
Dr.ssa Enrichetta Lombardi


LODIFA S.R.L.
VIA XI SETTEMBRE 47
00187- ROMA
P.IVA 16417251002

Da: @naturaservice.com

Inviato: martedì 13 giugno 2023 09:15

Oggetto: Re: Regolamento (UE) 2022/2340 degli integratori contenente tè verde

Buongiorno,

ecco i prodotti con i relativi codici ministeriali:

PRODOTTI	CODICI
Ligne Dren 20 fiale 15 ml	A903774180
Ligne Dren Forte	A938509561
Ligne Dren Detox 500 ml	A935201172
Ligne Dren Pura 15x15ml	A937106793
Ligne Dren Hibiscus Bio 500 ml	A944893748

resto a disposizione, cordiali saluti.

Buongiorno,

i nostri prodotti escono già da gennaio 2023 sono adeguati al Regolamento (UE) 2022/2340

Elenco di seguito i prodotti contenenti tè verde:

LIGNE DREN FORTE 500 ML

LIGNE DREN HIBISCUS 500 ML

LIGNE DREN DETOX 500ML (ora nuova formulazione senza Tè Verde)

LIGNE DREN AMPOLLE

LIGNE DREN PURA AMPOLLE (ora nuova formulazione senza Tè Verde)

tutti questi prodotti hanno l'avvertenza supplementare quindi sono a norma; chiedo di controllare eventuali Vs giacenze che possono comunque essere vendute fino al 22.06.2023;

Resto a disposizione, saluti Annalisa.

Annalisa Pierelli

Natura Service srl

info@naturaservice.com

www.lignedeplantes.com

tel.+39 0721 202666

fax +39 0721 201329

Da: commerciale @renaco.it

Inviato: mercoledì 14 giugno 2023 15:42

Oggetto: COMUNICAZIONE PER CLIENTI TE' VERDE

Gentilissimo cliente,

con la presente siamo a ricordare che **il prossimo 21 giugno 2023 scadrà il periodo transitorio per la presenza in commercio dei prodotti contenenti estratti di tè verde contenenti (-)-epigallocatechina-3-gallato e non conformi al Regolamento (UE) 2022/2340 a livello di etichettatura.**

Per quanto riguarda il nostro listino, solo il prodotto ACTIYIN 4VB (cod. paraf 938833845) presenta alcuni lotti non conformi al regolamento sopra menzionato. In particolare:

- **ULTIMO LOTTO NON CONFORME:** 220830 (SC. 31/12/2024) e precedenti...
- **PRIMO LOTTO CONFORME:** 231114 (SC. 31/12/2025)

I prodotti non conformi alle prescrizioni del Regolamento (UE) 2022/2340 dopo il 21 giugno 2023 non dovranno essere più presenti a scaffale, quindi ritirati dal commercio per essere rietichettati.

Restiamo comunque sempre a disposizione per ogni ulteriore informazione fosse necessaria.

Cordialmente,

Uff. Commerciale



R.I. Group S.R.L.

Sede legale: Via C. Battisti, n.10 - 31044 Montebelluna (TV)

Uffici e Laboratorio: Via del Commercio 20/A - 31041 Cornuda (TV)

tel. 0423 839264 - fax 0423 830932

<http://www.renacoitalia.net/>

ADF

Da: Loredana Nuzzo <loredana.nuzzo@sfgroupfarm.com>
Inviato: mercoledì 14 giugno 2023 18:02
A: 'Ufficio Parafarmaco Farmadati Italia'; 'ADF'; 'ASSOFARM'; 'CODIFA'; 'CODIFA 3';
 'FARMADATI UFFICIO FARMACO'; 'FEDERFARMA'; 'FEDERFARMA SERVIZI'; 'FEDERFARMA
 SERVIZI DISTRIBUZIONE INTERMEDIA'; 'FOFI'; 'GRUPPO CSF'; 'MERCURIO'; 'MILLENET'
Cc: MG
Oggetto: REVIFASTCARDIO 30 CPR - Codice Paraf 971399480 - Ritiro Lotti
Allegati: 149575 REVIFAST CARDIO.pdf

Gentilissimi,

a seguito della nota n. 0024694-14/06/2023-DGISAN-MDS-P del Ministero della Salute (allegata alla presente), con la quale Il Ministero ha rappresentato che l'ingrediente denominato "**Revifast**", impiegato nell'integratore **REVIFASTCARDIO 30 CPR**, configurerebbe un "*novel food*" ex Reg. (UE) 2015/2283, non impiegabile quindi negli alimenti senza la preventiva autorizzazione ai sensi del citato regolamento, disponendo altresì, a titolo precauzionale ex art. 14 e 19 del Reg. 178/2002, il ritiro e il blocco della commercializzazione del prodotto in oggetto, con la presente la scrivente società S.F. Group S.r.l., quale titolare del prodotto, in ottemperanza alle disposizioni sopra richiamate del Ministero della Salute, comunica che è stata avviata la procedura di recall da parte della catena produttiva e distributiva di tutti i lotti nell'integratore **REVIFASTCARDIO 30 CPR – Codice Paraf 971399480**.

Si resta a disposizione, nel caso sia necessario fornire ulteriori chiarimenti.

Si ringrazia per la cortese attenzione.
 Cordiali saluti,

Loredana Nuzzo



S.F. Group Srl
 Dott.ssa Loredana Nuzzo
Ufficio Affari Regolatori/Regulatory Affairs Office

Ufficio Operativo/Operational Office
 Via Orazio, 144
 65128 - Pescara (Italy)
 Phone +39.085.51999
 Fax +39.085.4512020
 E.mail: loredana.nuzzo@sfgroupfarm.com

Sede Legal/Registered Office
 Via Tiburtina 1143
 00156 - Rome (Italy)
 P.IVA 07599831000

AVVERTENZA: Si comunica che, i suoi dati personali sono trattati in conformità al Regolamento Europeo n. 679/2016 (cd. GDPR), entrato in vigore il 25/05/2018, ed al D.Lgs. 196/2003 (Codice della Privacy). Questo messaggio contiene informazioni che possono essere confidenziali o riservate. Qualora Lei non fosse la persona a cui il presente messaggio è destinato, La invitiamo a non utilizzare né a diffondere le informazioni in esso contenute. La preghiamo inoltre di eliminarlo e di darcene gentile comunicazione.

NOTICE: We inform you that your personal data are processed in compliance with European Regulation No. 679/2016 (so-called GDPR), which came into force on 25/05/2018, and to Legislative Decree no. 196/2003 (Privacy Code). This message contains information that may be



DIREZIONE GENERALE PER L'IGIENE E LA SICUREZZA
DEGLI ALIMENTI E LA NUTRIZIONE

Ufficio 4 Alimenti

particolari, integratori e nuovi alimenti

<Spazio riservato per
l'apposizione dell'etichetta di
protocollo>

S.F. GROUP

info@pec.sfgroupfarm.com

ASSESSORATO ALLA SANITA'
REGIONE LAZIO

Oggetto: I.5.i.h.2 –149575 SRPA prodotto REVIFAST CARDIO

Avendo provveduto a valutare la composizione del prodotto notificato sulla base di quanto dichiarato sull'etichetta, senza entrare nel merito della conformità della stessa alla normativa corrente, si rappresenta che l'ingrediente impiegato nel prodotto in oggetto e denominato "revifast" non sembra possedere una storia di consumo significativo precedente il 1997, pertanto, si configurerebbe come "novel food" ex Reg. (UE) 2015/2283, non impiegabile negli alimenti senza la preventiva autorizzazione ai sensi del citato regolamento.

Per quanto sopra, a titolo precauzionale ex art. 14 e 19 del Reg. 178/2002, si invita codesta Impresa a ritirare o a non commercializzare il prodotto in oggetto dando formale assicurazione allo Scrivente entro 30 giorni dalla ricezione della presente, ovvero inoltrare la documentazione a sostegno delle proprie ragioni entro 10 giorni dalla ricezione della presente.

Si informa che in assenza di risposta entro 10 giorni, il prodotto sarà eliminato dal registro del prossimo mese.

Per celerità di trattazione la risposta oltre che su NSIS e via pec (dgsan@postacert.sanita.it), va inviata alle mail v.digiorgi@sanita.it e f.floridi@sanita.it, v.mariani@sanita.it

La Regione Lazio è invitata a verificare l'ottemperanza a quanto richiesto e a prendere i provvedimenti di competenza.

IL DIRETTORE DELL'UFFICIO 4

f.to *dott. Valeria Dusolina Di Giorgi Gerevini

* "firma autografa sostituita a mezzo stampa, ai sensi dell'art.3, comma 2, del D.Lgs. n. 39/1993

FFL



Zoetis Italia S.r.l.
 Società a socio unico
 Via Andrea Doria, 41 M - 00192 Roma
 Tel. +39 0633668111 - Fax +39 0633668199
 Società diretta e coordinata da Zoetis Belgium S.A.

Roma, 15 Giugno 2023

Spett.le Cliente

Att.ne: Farmacista / Responsabile di magazzino

**Oggetto: Richiamo dei lotti in corso di validità di Orbenin Extra sospensione intramammaria - AIC n. 101945
 Provvedimento n. 92/2023 del 23 Febbraio 2023**

A seguito del Provvedimento n. 92/2023 del 23 Febbraio 2023, l'autorizzazione all'immissione in commercio di Orbenin Extra sospensione intramammaria (AIC n. 101945) è stata modificata per effetto della modifica delle condizioni di conservazione, che cambiano da "Conservare in un luogo fresco e asciutto" a "Non conservare a temperatura superiore a 25°C".

A seguito dell'approvazione della suddetta variazione, i seguenti lotti sono soggetti a richiamo.

AIC	Confezione	Lotto	Data di scadenza
101945032	Orbenin Extra per bovine in asciutta – Confezione da 24 siringhe	C2065202	30/09/2024
		C2065401	30/09/2024
		C2037501	31/05/2024
		C2014901	29/02/2024
		B1990101	30/11/2023
		B1985801	31/10/2023
		B1974201	30/09/2023
		B1946100	30/06/2023
101945057	Orbenin Extra per ovine in asciutta – Confezione da 24 siringhe	C2063900	30/09/2024
		B1987302	31/10/2023

La sospensione della vendita dei lotti indicati in tabella è a partire **dal 23 giugno 2023**.

Pertanto La invitiamo a seguire le istruzioni qui di seguito riportate:

- sospendere **a partire dal 23 giugno 2023** la vendita dei lotti elencati nella tabella e spostarli nell'area "quarantena";
- avvisare tempestivamente la sua spettabile clientela (grossisti, farmacie e parafarmacie) di fare altrettanto e di rendere le eventuali confezioni dei lotti indicati presso il suo magazzino;



- comunicare a Zoetis Italia le quantità in giacenza presso il suo magazzino, compilando e inviando la tabella allegata;
- ricevuta opportuna autorizzazione da Zoetis Italia, preparare la bolla di reso intestata a ZOETIS ITALIA S.R.L. e con destinazione merce **DHL Supply Chain (Italy) S.p.A., Viale delle Industrie, 2 – 20090 Settala (MI)**;
- inviare sia la tabella che la bolla di reso all'indirizzo email ZoetisCustomerCareIT@zoetis.com **entro e non oltre il 10 luglio 2023.**

Sarà data priorità nell'emissione della nota di credito a quelle documentazioni corredate della copia e/o dei riferimenti della fattura di vendita. Un ns. incaricato ritirerà al più presto la merce indicata.

Cordiali saluti,
ZOETIS ITALIA Srl
Customer Care

Da: Perina sas @perinasas.it

Inviato: giovedì 15 giugno 2023

Oggetto: MIDAPHARM - RITIRO REFRAL CPR. LOTTO 01105-07 SCAD. 09/25

Buongiorno,

si comunica che il nostro prodotto REFRAL COMPRESSE con lotto 01105-07 scadenza 09/2025 è stato adeguato con nuovi stampati aggiornati. Tutte le confezioni che non riportano le “avvertenze supplementari” dovranno essere rese per la sostituzione, poiché non saranno più esitabili oltre il 21 Giugno 2023.

Le confezioni da sostituire sono riconoscibili poiché hanno sull'astuccio il numero di lotto e la data di scadenza impressi a secco e non con inchiostro.

Grazie mille per la collaborazione, cordialmente

Marco Madonna

Midapharm Italia s.r.l.
Via Tommaso Silvestri, 22
00135 Roma
tel. 063385431





Giorgini Dr. Martino

dal 1977

Ser-Vis srl

Zona Ind. S. Adriano 15/16,

50034 Marradi (FIRENZE)

Tel +39.055.8045286

Fax +39.055.8042109

P.iva 04419730488 C.F.01156380394

Marradi, 05 Giugno 2023

Oggetto: Regolamento UE per gli estratti di Tè Verde contenenti (-)-epigallocatechina-3-gallato (EGCG) integratori alimentari con ingrediente “estratto di tè verde contenente (-)-epigallocatechina-3-gallato”.

RITIRO

Gentili Clienti,

Vi ricordiamo che, in adempimento di quanto prescritto dal Regolamento Europeo (UE) 2022/2340 della Commissione del 30 Novembre 2022 che modifica l'allegato III del Regolamento (CE) n. 1925/2006 del Parlamento e del Consiglio Europeo, tutti gli integratori alimentari con ingrediente “*estratto di tè verde contenente (-)-epigallocatechina-3-gallato*” **che saranno distribuiti dopo il 21.06.2023**, dovranno contenere le *tre avvertenze supplementari* richiamate nella nota 1)¹, e dovranno riportare in etichetta tutte le informazioni richiamate nella nota 2)².

I prodotti con i lotti sotto elencati **non potranno più essere commercializzati dopo il 21.06.2023 e, dunque, verranno ritirati da questa Azienda:**

NOME PRODOTTO DA RITIRARE	LOTTO DA RITIRARE	SCADENZA
ABBRONZATURA SANA 40 g	I0434518	24/08/2023
	I0634518	24/08/2023
	I0123320	02/06/2025
	I0813421	31/03/2026
	I1121521	27/05/2026
	I1221521	27/05/2026
	I0526222	27/06/2027
SAZIA FAST - UOMO 48 g	I0809321	02/03/2026
	I0837521	16/09/2026
POTENVIS Concentrated Energy Drink liq. analcolico 200 ml	I0736221	06/09/2026
	I0118522	05/05/2027
POTENVIS Concentrated Energy Drink liq. <u>alcolico</u> 100 ml	I0244413	31/10/2023
	-----	-----
POTENVIS Concentrated Energy Drink liq. <u>alcolico</u> 200 ml	I0131514	01/08/2024
	I0507416	11/02/2026
	I0245416	03/11/2026

¹ Avvertenze supplementari:

“Non deve essere consumato se nello stesso giorno si consumano altri prodotti contenenti tè verde”.

“Non deve essere consumato dalle donne in gravidanza e dai minori di 18 anni”

“Non deve essere consumato a stomaco vuoto”

² Informazioni in etichetta a tutela dei consumatori:

- numero massimo di porzioni di alimento per assunzione giornaliera;
- avvertenza a non consumare un quantitativo giornaliero pari o superiore a 800 mg (-)-epigallocatechina-3-gallato.
- Indicazione del tenore di (-)-epigallocatechina-3-gallato per porzione di alimento.

	I0821120 I0426113 I0239313 I0240515 I0343515 I0411117 I0503218 I0850318 I0706319 I0107319 I0209519 I0326419 I1005321	17/05/2030 24/06/2023 25/09/2023 02/10/2025 23/10/2025 13/03/2027 16/01/2028 12/12/2028 05/02/2029 12/02/2029 28/02/2029 26/06/2029 02/02/2031
CALO FAST - UOMO 72g	I1350219 I0538221 I1350219 I0609221	09/12/2024 20/09/2026 09/12/2024 01/03/2026
CAPELLO SANO ANTI-AGE 72 g	I0845520 I0745221 I0623322 I1334118 I0740119	05/11/2025 08/11/2026 07/06/2027 20/08/2023 29/09/2024
TE' VERDE ESTRATTO INTEGRALE 200 ml	I0641318 I1019419 I0123520 I0436421 I0349322	10/10/2023 08/05/2024 04/06/2025 08/09/2026 06/12/2027
TE' VERDE ESTRATTO TITOLATO 30	I0118220 I0707321 I1339221 I1412222	27/04/2025 16/02/2026 27/09/2026 21/03/2027

Abbiamo già provveduto ad adeguare le etichette nella nuova produzione di tutti gli integratori con “estratto di tè verde contenente (-)-epigallocatechina-3-gallato” sotto elencati, i quali possono essere liberamente venduti anche dopo il 21.06.2023:

NOME PRODOTTO	LOTTO	SCADENZA
ABBRONZATURA SANA 40 g	I0714523	06.04.2028
SAZIA FAST - UOMO 48 g	I0317523	27.04.2028
POTENVIS Concentrated Energy Drink liq. analc. 200 ml (disponibile solo la versione analcolica)	I2102223	09.01.2028
CALO FAST - UOMO 72g	I0517423	26.04.2028
CAPELLO SANO ANTI-AGE 72 g	I1117423	26.04.2028
TE' VERDE ESTRATTO INTEGRALE 200 ml	I0318423	03.05.2028
TE' VERDE ESTRATTO TITOLATO 30	I1220123	14.05.2028

VALGANO, INOLTRE, LE SEGUENTI PRECISAZIONI PER I PRODOTTI SOTTO ELENCATI:

LONGEVI-TE' 30 g e 90 g	tutti i lotti in commercio non potranno più essere venduti dopo il 21.06.2023: non è prevista una nuova produzione
CHINA-COLA 50 g	tutti i lotti in commercio non potranno più essere venduti dopo il 21.06.2023: il prodotto sarà a breve riproposto con una nuova formulazione

LAPAVIS liquido analcolico 200 ml e 500 ml	tutti i lotti in commercio <u>possono continuare a essere venduti senza alcuna indicazione e/o avvertenza</u> in quanto dalle analisi effettuate risulta tenore egcg <1 mg/dose, quantità definita irrilevante.
INSUVIS 40 g	si tratta di una nuova formula con etichettatura conforme al Regolamento in oggetto. <u>La precedente formula di INSUVIS non conteneva estratti di tè verde e dunque può essere commercializzata anche dopo il 21.06.2023.</u>

Per informazioni sulle modalità del ritiro contattare il numero telefonico 800.180.631 ufficio ordini.

Cordiali saluti.

SER-VIS S.r.l
Giorgini Dr. Martino