Pertanto,



## Ufficio Qualità dei Prodotti e Contrasto al Crimine Farmaceutico **PROVVEDIMENTO**

A: indirizzi in elenco

A seguito della comunicazione dell'FDA relativa alla presenza di un'impurezza denominata Nnitrosodimetilammina (NDMA), appartenente alla classe delle nitrosammine, riscontrata nel principio attivo ranitidina prodotto presso l'officina farmaceutica SARACA LABORATORIES LTD – India, e ai lavori di collaborazione intercorsi con le varie Agenzie Regolatorie Europee e l'EMA e al Rapid Alert emesso dall'Agenzia Tedesca dei medicinali; a scopo precauzionale si procede al divieto di utilizzo dei medicinali contenenti il principio attivo "Ranitidina" proveniente da altre officine farmaceutiche.

## SI DISPONE

ai sensi dell'art. 142 L.vo 219/2006 e per la motivazione sopra evidenziata, il divieto di utilizzo del medicinale, in attesa del risultato delle analisi, per i lotti:

- RANITIDINA DOC GENERICI 75 mg 10 cpr riv film codice AIC n. 034471045 lotti in allegato;
- RANITIDINA DOC GENERICI 150 mg 20 cpr riv film codice AIC n. 034471019 lotti in allegato;
- RANITIDINA DOC GENERICI 300 mg 20 cpr riv film codice AIC n. 034471021 lotti in allegato;

della ditta **DOC GENERICI S.r.l.** sita in Milano, Via F. Turati 40.

La ditta **DOC GENERICI S.r.I.** dovrà assicurare l'immediata comunicazione del divieto d'utilizzo a tutti i destinatari dei lotti in questione entro 48 ore dalla ricezione della presente e non dovrà rilasciare i lotti ancora giacenti nel proprio magazzino.

A seguito dell''ordine di servizio del Direttore Generale di questa Agenzia, prot. N.STDG/39392 del 05/04/2019, il Nucleo Carabinieri per la Tutela della Salute AIFA è invitato a voler procedere con gli adempimenti necessari per la verifica del divieto di utilizzo.

**Il Dirigente** 

Domenico Di Giorgio