



Ufficio Qualità dei Prodotti e Contrasto al Crimine Farmaceutico

PROVVEDIMENTO

A: indirizzi in elenco

A seguito del divieto di utilizzo prot. AIFA/PQ-PhCC/P/0105070 del 20/09/2019, alla sospensione dei CEP delle altre officine interessate alla produzione del principio attivo "Ranitidina" e alla comunicazione di ritiro volontario da parte della ditta **A. MENARINI Industrie Farmaceutiche Riunite S.r.l.**;

SI COMUNICA

ai sensi dell'art. 70 L.vo 219/2006 e per la motivazione sopra evidenziata, il ritiro volontario da parte della ditta dei seguenti lotti del medicinale **RANIDIL**:

- **RANIDIL 75 mg cpr** - codice AIC n. **024447169** - lotti in allegato;
- **RANIDIL 150 mg cpr** - codice AIC n. **024447029** - lotti in allegato;
- **RANIDIL 300 mg cpr** - codice AIC n. **024447056** - lotti in allegato;
- **RANIDIL 150 mg cpr eff** - codice AIC n. **024447070** - lotti in allegato;
- **RANIDIL 300 mg cpr eff** - codice AIC n. **024447094** - lotti in allegato;
- **RANIDIL fiale** - codice AIC n. **024447031** - lotti in allegato;
- **RANIDIL sciroppo** - codice AIC n. **024447068** - lotti in allegato;

della ditta **A. MENARINI Industrie Farmaceutiche Riunite S.r.l.** sita in Firenze, Via Sette Santi3.

La ditta **A. MENARINI Industrie Farmaceutiche Riunite S.r.l.** dovrà assicurare l'avvenuto ritiro entro 48 ore dalla ricezione della presente comunicazione 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 e alla comunicazione della STDG Prot. n. 119064 del 24.10.2019, si invita codesta Segreteria a procedere ad interessare il Comando Carabinieri per la Tutela della Salute, per la verifica del ritiro.

Il Dirigente

Domenico Di Giorgio