

PQ-PhCC/CO/DDG

**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/0104960 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 **DOC GENERICI 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:

- **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.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*