

**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/0105066 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 **Laboratori Guidotti S.p.A.**;

**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 **ULCEX**:

- **ULCEX 150 mg cpr** - codice AIC n. **025084017** - lotti in allegato;
- **ULCEX 300 mg cpr** - codice AIC n. **025084056** - lotti in allegato;

della ditta **Laboratori Guidotti S.p.A.** sita in Pisa, Via Livornese, 897.

La ditta **Laboratori Guidotti S.p.A.** 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*