

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;

si dispone,

ai sensi dell'art. 142 L.vo 219/2006 e per la motivazione sopra evidenziata, il ritiro dei lotti del medicinale:

- ZANTAC 150 mg compresse codice AIC n. 024448021 lotti in allegato;
- ZANTAC 300 mg compresse codice AIC n. 024448058 lotti in allegato;
- ZANTAC fiale 50 mg/5 ml soluzione iniettabile codice AIC n. 024448033 lotti in allegato;
- ZANTAC 150 mg compresse effervescenti codice AIC n. 024448072 lotti in allegato;

della ditta **GLAXOSMITHKLINE S.p.A.** sita in Verona Via Fleming 2.

La ditta **GLAXOSMITHKLINE 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, il Nucleo Carabinieri per la Tutela della Salute AIFA è invitato a voler procedere con gli adempimenti necessari per la verifica del ritiro.

Il Dirigente
Domenico Di Giorgio