

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

A: indirizzi in elenco

A seguito delle analisi condotte nell'ambito del programma annuale di controllo della composizione dei medicinali per l'anno 2019, visto il parere non favorevole espresso dall'Istituto Superiore di Sanità prot. ISS. n° 40306 del 30/12/2020 sul medicinale **Citalopram Hexal AG 40 mg/ml gocce orali soluzione**, AIC **036662017** lotto n°**A1904** scad. **03/2021** della ditta **Hexal S.p.A.**, sita in Origgio (VA), Largo U. Boccioni 1, e a seguito di quanto trasmesso dalla ditta con comunicazione prot. AIFA n. 3625 del 14.01.2021,

**SI DISPONE**

ai sensi dell'art. 142 L.vo 219/2006 e per la motivazione sopra evidenziata, il divieto di utilizzo su tutto il territorio nazionale del lotto del medicinale sopra specificato in attesa del completamento delle indagini da parte dell'Istituto Superiore di Sanità.

La ditta **Hexal S.p.A.** dovrà assicurare immediata comunicazione di divieto di utilizzo a tutti i destinatari del lotto in questione nel più breve tempo possibile e non oltre 48 ore dalla ricezione della presente comunicazione.

Il Comando Carabinieri per la Tutela della Salute è invitato a verificare l'avvenuta comunicazione del divieto d'uso e in caso di mancato adempimento da parte della ditta interessata procederà al sequestro del lotto.

**Il Dirigente***Domenico Di Giorgio*