



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/0105050 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 **GlaxoSmithkline 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 **ZANTAC**:

- **ZANTAC 150 mg compresse** - codice AIC n. **024448021** - 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;
- **ZANTAC 150 mg/10 ml sciroppo** - codice AIC n. **024448060** - 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 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