

**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/0104948 del 20/09/2019 e alla comunicazione di ritiro volontario da parte della ditta **ALMUS S.r.l.** dopo il parere dell' EMA (EMA/486378/2020) di sospendere l'uso dei medicinali a base di Ranitidina nell'UE;

**SI COMUNICA**

ai sensi dell'art. 70 del D. L.vo 219/2006 e per la motivazione sopra evidenziata, il ritiro dei medicinali:

- **RANITIDINA ALMUS 150 mg 20 compresse** - codice AIC n. **035701010** – lotti in allegato;
- **RANITIDINA ALMUS 300 mg 20 compresse** - codice AIC n. **035701034** – lotti in allegato;

della ditta **ALMUS S.r.l.** sita in Genova, Via Cesarea, 11/10.

Il Titolare AIC **ALMUS S.r.l.** e il concessionario per la vendita **Skills in Healthcare Italia Srl** sito in **Vimercate (MB) via Trieste 11**, hanno comunicato l'avvio della procedura di ritiro che il Comando Carabinieri per la Tutela della Salute è invitato a verificare.

**Il Dirigente***Domenico Di Giorgio*