



Roma, 9 dicembre 2019

Alle Aziende Speciali Farmaceutiche, agli
Enti, Consorzi e Società Associate

Ai Servizi Farmaceutici Comunali Associati

Ai Coordinatori Regionali A.S.SO.FARM.

Loro sedi

CIRCOLARE 0229

Oggetto: Ritiro RANITIDINA DOC GENERICI.

A seguito del divieto di utilizzo prot. AIFA/PQ-PhCC/P/0104960 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 DOC GENERICI S.r.l.; l'AIFA ha comunicato, 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:

RANITIDINA DOC GENERICI 75 MG 10 CPR RIV FILM

codice AIC n. **034471045** – lotti in allegato;

RANITIDINA DOC GENERICI 150 MG 20 CPR RIV FILM

codice AIC n. **034471019** – lotti in allegato;

RANITIDINA DOC GENERICI 300 MG 20 CPR RIV FILM

codice AIC n. **034471021** – lotti in allegato;"

della ditta DOC GENERICI S.r.l. sita in Milano, Via F. Turati 40

Cordiali saluti.

IL SEGRETARIO GENERALE
Francesco Schito

Associata a Cispel – Confederazione Italiana Servizi Pubblici Economici Locali

Associata a Federsalute – Membro dell'Unione Europea Farmacie Sociali