



federfarma
federazione nazionale unitaria
dei titolari di farmacia italiani

Roma, 23 settembre 2019
Uff.-Prot.n° UE. CA/14820/386/F7/PE
Oggetto: Ritiro farmaci a base di
Ranitidina.
Trasmissione elenco

ALLE ASSOCIAZIONI PROVINCIALI

ALLE UNIONI REGIONALI

PRECEDENTI:

Circolare Federfarma prot. n. 14724/384 del 20 settembre 2019

A seguito della comunicazione della FDA relativa alla presenza di impurezza denominata N-nitrosodimetilamina (NDMA) riscontrata nel principio attivo ranitidina prodotto presso l'officina SARACA LABORATORIES LTD – India (cfr. circolare citata tra i precedenti), l'Agenzia Italiana del Farmaco, ha fatto pervenire specifici provvedimenti di ritiro di lotti di specialità medicinali contenenti ranitidina.

Federfarma ha cura di trasmettere, in allegato alla presente (allegato n. 1), l'elenco dettagliato dei lotti dei farmaci, elaborato da Farmadati Italia, oggetto del **ritiro**.

Federfarma è in contatto con Farmadati Italia per elaborare un ulteriore elenco relativo ai farmaci contenenti ranitidina, soggetti al **divieto di utilizzo**, che sarà trasmesso appena possibile.

Sempre in merito al ritiro dal commercio dei farmaci contenenti ranitidina, l'Aifa, in data 20 settembre 2019, ha emanato un comunicato che si allega (allegato n. 2), contenente le motivazioni del suddetto provvedimento e da indicazioni sia per gli operatori sanitari che per i cittadini.

Cordiali saluti.

IL SEGRETARIO
Dott. Roberto TOBIA

IL PRESIDENTE
Dott. Marco COSSOLO

Allegati n. 2

Questa circolare viene resa disponibile anche per le farmacie sul sito internet www.federfarma.it contemporaneamente all'inoltro tramite e-mail alle organizzazioni territoriali.

Notizie, informazioni, aggiornamenti sul mondo della farmacia ogni giorno su
la [web TV di Federfarma](#)

