



ALERTA FARMACÉUTICA

Referencia: DICM/CONT/IV	Nº alerta: R_30/2019	Fecha: 01 de octubre de 2019
Producto: Medicamento		
Marca comercial, presentación, nº de registro y código nacional: RANITIDINA ARISTO 150 mg COMPRIMIDOS RECUBIERTOS CON PELICULA EFG, 28 comprimidos (NR: 70952; CN: 663038) RANITIDINA ARISTO 300 mg COMPRIMIDOS RECUBIERTOS CON PELICULA EFG, 14 comprimidos (NR: 70953; CN: 663040) RANITIDINA ARISTO 300 mg COMPRIMIDOS RECUBIERTOS CON PELICULA EFG, 28 comprimidos (NR: 70953; CN: 663041)		
DCI o DOE: RANITIDINA		
Lotes: Todos los lotes que se encuentran actualmente en el mercado		
Titular de autorización de comercialización: ARISTO PHARMA IBERIA, S.L.		
Fabricante de principio activo: UQUIFA S.A.		
Domicilio social del responsable del producto: C/ Solana, 26, 28850, Torrejón de Ardoz		
Descripción del defecto: Posible presencia de nitrosaminas. Ver nota informativa		
Información sobre la distribución: Cadena de distribución y dispensación		
Clasificación de los defectos: Clase 2		
Medidas cautelares adoptadas: Retirada del mercado de todas las unidades distribuidas de los lotes de estos medicamentos y devolución al laboratorio por los cauces habituales		
Actuaciones a realizar por las CCAA: Seguimiento de la retirada		

