



ALERTA FARMACÉUTICA

Referencia: DICM/CONT/RSJ/CG	Nº alerta: R_33/2019	Fecha: 01 de octubre de 2019
Producto: Medicamento		
Marca comercial, presentación, nº registro y código nacional: <ul style="list-style-type: none">• Ranitidina Mabo 150 mg comprimidos recubiertos EFG 28 comprimidos (NR: 61.130; CN: 650225.9)• Ranitidina Mabo 150 mg comprimidos recubiertos EFG 500 comprimidos (NR: 61.130 CN: 649996.2)• Ranitidina Mabo 300 mg comprimidos recubiertos EFG 28 comprimidos (NR: 63.709; CN: 650232.7)		
DCI o DOE: RANITIDINA		
Lote: Todos los lotes que se encuentran actualmente en el mercado		
Titular de autorización de comercialización: MABO-FARMA, S.A.		
Laboratorio fabricante de principio activo: UQUIFA, S.A.		
Domicilio social del responsable del producto: Calle Rejas 2, Planta 1ª, Coslada, 28802, Madrid		
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		

