



### ALERTA FARMACÉUTICA

<b>Referencia:</b> DICM/CONT/RSJ/CG	<b>Nº alerta:</b> R_25/2019	<b>Fecha:</b> 01 de octubre de 2019
<b>Producto:</b> Medicamento		
<b>Marca comercial, presentación, nº registro y código nacional:</b> <ul style="list-style-type: none"><li>• <b>ARDORAL 75 mg COMPRIMIDOS RECUBIERTOS, 20 comprimidos (NR: 63.445 CN: 651240)</b></li><li>• <b>RANITIDINA CINFA 150 mg COMPRIMIDOS RECUBIERTOS CON PELICULA EFG, 28 comprimidos (NR: 62.191, CN: 657841)</b></li><li>• <b>RANITIDINA CINFA 300 mg COMPRIMIDOS RECUBIERTOS CON PELICULA EFG, 14 comprimidos (NR: 62.192 CN: 657833)</b></li><li>• <b>RANITIDINA CINFA 300 mg COMPRIMIDOS RECUBIERTOS CON PELICULA EFG, 28 comprimidos (NR: 62.192 CN: 656926)</b></li></ul>		
<b>DCI o DOE:</b> RANITIDINA HIDROCLORURO		
<b>Lote:</b> Todos los lotes que se encuentran actualmente en el mercado		
<b>Titular de autorización de comercialización:</b> LABORATORIOS CINFA, S.A.		
<b>Fabricante de principio activo:</b> UQUIFA, S.A.		
<b>Domicilio social del responsable del producto:</b> Ctra. Olaz-Chipi, 10. Poligono Industrial Areta, 31620, Navarra		
<b>Descripción del defecto:</b> Posible presencia de nitrosaminas. Ver nota informativa		
<b>Información sobre la distribución:</b> Cadena de distribución y dispensación		
<b>Clasificación de los defectos:</b> Clase 2		
<b>Medidas cautelares adoptadas:</b> Retirada del mercado de todas las unidades distribuidas de los lotes de estos medicamentos y devolución al laboratorio por los cauces habituales		
<b>Actuaciones a realizar por las CCAA:</b> Seguimiento de la retirada		

