



### ALERTA FARMACÉUTICA

<b>Referencia:</b> DICM/CONT/LR	<b>Nº alerta:</b> R_29/2019	<b>Fecha:</b> 01 de octubre de 2019
<b>Producto:</b> Medicamento		
<b>Marca comercial, presentación, nº registro y código nacional:</b> RANITIDINA DURBAN 150 mg COMPRIMIDOS RECUBIERTOS EFG, 28 comprimidos (NR: 63810; CN: 861294) RANITIDINA DURBAN 300 mg COMPRIMIDOS EFG, 14 comprimidos (NR: 63811; CN: 861310) RANITIDINA DURBAN 300 mg COMPRIMIDOS EFG, 28 comprimidos (NR: 63811; CN: 861393)		
<b>DCI o DOE:</b> RANITIDINA		
<b>Lote:</b> Todos los lotes que se encuentran actualmente en el mercado		
<b>Titular de autorización de comercialización:</b> LABORATORIOS FRANCISCO DURBAN, S.A.		
<b>Fabricantes de principio activo:</b> UQUIFA S.A. DR. REDDYS LABORATORIES LIMITED		
<b>Domicilio social del titular de autorización de comercialización</b> Calle IX nº 2. Pol. Ind. La Redonda, 04710, El Ejido, Almería		
<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		

