

<b>Referencia:</b> DICM/CONT/RSJ/CG	<b>Nº alerta:</b> R_28/2019	<b>Fecha:</b> 1 de octubre de 2019
<b>Producto:</b> Medicamento		
<b>Marca comercial, presentación, nº de registro y código nacional:</b>  RANITIDINA ALTER 150 mg COMPRIMIDOS EFG, 28 comprimidos (NR: 63151, CN: 653256)  RANITIDINA ALTER 300 mg COMPRIMIDOS EFG, 28 comprimidos (NR: 63152, CN: 653258)		
<b>DCI o DOE:</b> RANITIDINA HIDROCLORURO		
<b>Lotes :</b> Todos los lotes que se encuentran actualmente en el mercado		
<b>Titular de autorización de comercialización:</b> LABORATORIOS ALTER, S.A.		
<b>Fabricantes de principio activo:</b> ORCHEV PHARMA PRIVATE LIMITED		
<b>Domicilio social del responsable del producto:</b> Mateo Inurria, 30, 28036, Madrid		
<b>Descripción del defecto:</b> Posible presencia de nitrosaminas. <a href="#">Ver nota informativa</a>		
<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		

AGENCIA ESPAÑOLA DE MEDICAMENTOS  
Y PRODUCTOS SANITARIOS

SÍGUENOS

