



Agenzia Italiana del Farmaco

AIFA

A: AGENZIA ITALIANA DEL FARMACO
UFFICIO QUALITA' DEI PRODOTTI E CONTRASTO AL CRIMINE
FARMACEUTICO
VIA DEL TRITONE,181
00187 ROMA

AT: Indirizzi in elenco

A seguito della segnalazione pervenuta dalla ditta, concernente un guasto tecnico verificatosi durante la produzione dei medicinali “**ALBIOMIN 5% 250 ml**”, lotti in allegato AIC n. **039073010**, “**ALBIOMIN 20 % 50 ml**”, lotti in allegato AIC n. **039073022** e “**ALBIOMIN 20 % 100 ml**”, lotti in allegato AIC n. **039073034**, preso atto dell’iniziativa adottata dalla medesima azienda, trasmessa alla scrivente AIFA con nota prot. n. 39358 del 18/04/2017,

si comunica

in via cautelativa, il divieto di utilizzo dei lotti in allegato dei medicinali sopra riportati della Biotest Pharma rappresentata in Italia da Biotest Italia Srl sita a Trezzano sul Naviglio (MI), via Leonardo da Vinci, in attesa dei risultati dei controlli da parte della ditta.

La ditta Biotest Italia Srl ha comunicato l’avvio della procedura di divieto di utilizzo che il Comando Carabinieri per la Tutela della Salute è invitato a verificare.

Il Dirigente

Domenico Di Giorgio