



Ufficio Qualità dei Prodotti e Contrasto al Crimine Farmaceutico

PROVVEDIMENTO

A: indirizzi in elenco

A seguito dell'allerta pervenuta dall'agenzia spagnola dei medicinali relativa a possibile contaminazione microbica da *SERRATIA MARCESCENS* in lotti di principio attivo Clorexidina Digluconato, forniti a diversi produttori, tra i quali la ditta Nuova Farmec, a scopo precauzionale e in attesa delle analisi dell'unico lotto di principio attivo potenzialmente coinvolto, si procede al divieto di utilizzo dei medicinali prodotti utilizzando tale lotto di principio attivo.

Pertanto,

SI DISPONE

ai sensi dell'art. 142 L.vo 219/2006 e per la motivazione sopra evidenziata, il divieto di utilizzo dei medicinali, per i seguenti lotti:

- **NEOXINAL 0.05% 400 buste 25 ml** - codice AIC n. **032812099** - lotti in allegato;
- **NEOXINAL alcolico 0,5% + 70% 20 flaconi 500 ml** - codice AIC n. **037894033** - lotti in allegato;
- **NEOXINAL alcolico 0,5% + 70% 24 flaconi 250 ml** - codice AIC n. **037894021** - lotti in allegato;
- **NEOXINAL alcolico 0,5% + 70% 12 flaconi 1 litro** - codice AIC n. **037894019** - lotti in allegato, della ditta Nuova Farmec Srl sita a Settimo di Pescantina (VR) via Flemming 7..

La ditta Nuova Farmec Srl dovrà assicurare l'immediata comunicazione del divieto d'utilizzo a tutti i destinatari dei lotti in questione entro 48 ore dalla ricezione della presente e non dovrà rilasciare i lotti ancora giacenti nel proprio magazzino.

Visto l'ordine di servizio del Direttore Generale di questa Agenzia, prot. N.STDG/39392 del 05/04/2019, vista la comunicazione della STDG Prot. n. 119064 del 24.10.2019, si prega la

Segreteria della Direzione Generale di voler procedere, con cortese urgenza, agli adempimenti necessari per la verifica del divieto di utilizzo.

Il Dirigente

Domenico Di Giorgio


