



*Agenzia Italiana del Farmaco*  
**AIFA**

DA : AGENZIA ITALIANA DEL FARMACO  
UFFICIO QUALITÀ DEI PRODOTTI E CONTRASTO AL CRIMINE FARMACEUTICO  
VIA DEL TRITONE, 181  
00187 ROMA  
A : INDIRIZZI IN ELENCO

A seguito del provvedimento dello scrivente ufficio prot. N° AIFA/PQ/40713/P del 20/04/2017 concernente divieto di utilizzo 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**, della Biotest Pharma rappresentata in Italia da Biotest Italia Srl sita a Trezzano sul Naviglio (MI), via Leonardo da Vinci, considerata la notifica di allerta pervenuta dal PEI, vista la nuova comunicazione della ditta prot. AIFA n. 42431 del 26 aprile 2017, ai sensi dell’art 70 del D. L.vo 219 / 2006, si comunica il ritiro, su tutto territorio nazionale, dei lotti dei medicinali in allegato.

La ditta Biotest Italia dovrà assicurare l’immediata comunicazione del ritiro entro 48 ore dalla ricezione della presente.

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

*per* **Il Dirigente**  
Domenico Di Giorgio

*Roncetta Oliva*