

**Ufficio Qualità dei Prodotti e Contrasto al Crimine Farmaceutico****PROVVEDIMENTO**

A: indirizzi in elenco

A seguito di comunicazione da parte della ditta relativa ad una non conformità nel dossier registrativo del medicinale **"RINOFF 50 microgrammi/erogazione, spray nasale, sospensione, confezione da 60 erogazioni"** AIC n. **047513015** lotto n°**5259** scad. **01/2024** della ditta F.I.R.M.A. SpA, sita a Firenze, via di Scandicci,37

SI DISPONE

ai sensi dell'art. 142 L.vo 219/2006 e per la motivazione sopra evidenziata, il divieto di utilizzo su tutto il territorio nazionale del lotto del medicinale sopra specificato in attesa della risoluzione della non conformità sopra citata.

La ditta **F.I.R.M.A.** dovrà assicurare immediata comunicazione di divieto di utilizzo a tutti i destinatari del lotto in questione nel più breve tempo possibile.

Il Comando Carabinieri per la Tutela della Salute è invitato a verificare l'avvenuta comunicazione del divieto d'uso.

Il Dirigente*per*
Domenico Di Giorgio*Suo firmatario*