



## Rückruf des Magensäureblockers RANITIDIN!

Ranitidinhaltige Arzneimittel werden zur Kontrolle der Magensäureproduktion bei Sodbrennen, zur Behandlung von Refluxerkrankungen und zur Prophylaxe von Magengeschwüren eingesetzt.

Zurückgerufen wurden bislang alle Chargen von Medikamenten des Herstellers „**Saraca Laboratories Limited**“, die den Wirkstoff Ranitidin enthalten. Dieser steht unter Verdacht krebserregend zu sein.

### **Folgende Ranitidin-Präparate sind bisher betroffen:**

Ranitidin-ratiopharm® 150 mg und 300 mg, 20, 50 und 100 Filmtabletten, alle Chargen mit dem Verfalldatum bis 06/2021

Ranitidin-ratiopharm® 50 mg/5 ml, 5 x 5 ml Injektionslösung, alle Chargen mit dem Verfalldatum bis 06/2021

Ranitidin AbZ 150 mg und 300 mg, 50 und 100 Filmtabletten, alle Chargen mit dem Verfalldatum bis 06/2021

Ranitidin 75 – 1 A Pharma, 10 und 14 Filmtabletten, alle Chargen

Ranitidin 150 und 300 – 1 A Pharma, 20, 50 und 100 Filmtabletten, alle Chargen

Ranitic® 75 mg akut bei Sodbrennen, 14 Filmtabletten, alle Chargen

Ranitic® 150 mg und 300 mg, 20, 50 und 100 Filmtabletten, alle Chargen

Ranibeta 300, 50 und 100 Filmtabletten, Chargen C700074, C700076, C700078

Ranitidin Basics 150 mg, 20, 50 und 100 Filmtabletten, Ranitidin Basics 300 mg, 10, 20, 50 und 100 Filmtabletten

Bei Rückfragen wenden Sie sich gerne an uns.

Ihr Praxisteam