



Agenzia Italiana del Farmaco

AIFA

UFFICIO STAMPA

Ritiro lotti di eparina in Germania

L'Agenzia Tedesca del Farmaco (BfArM) ha segnalato nei giorni scorsi casi di gravi reazioni avverse da lotti di eparina.

Sulla base degli accertamenti compiuti dall'Agenzia Italiana del Farmaco e delle certificazioni prodotte dalle Aziende nessuno dei lotti identificati in Germania è stato utilizzato in Italia per la produzione di eparina.

Inoltre nella Rete Nazionale di Farmacovigilanza non vi è stato un aumento delle segnalazioni di reazioni avverse da eparina.

In ogni caso l'AIFA continua gli accertamenti e la vigilanza sui farmaci e sui siti produttivi.