

## Circular Informativa

---

N.º 082/CD/550.20.001

Data: 10/08/2023

Assunto: **Retificação da Circular Informativa N.º 078/CD/550.20.001 de 02/08/2023**

Para: Divulgação geral

Contacto: Centro de Informação do Medicamento e dos Produtos de Saúde (CIMI); Tel. 21 798 7373;  
E-mail: [cimi@infarmed.pt](mailto:cimi@infarmed.pt); Linha do Medicamento: 800 222 444

---

Na [Circular Informativa N.º 078/CD/550.20.001 de 02/08/2023](#) foi identificada que os n.ºs de lotes estavam trocados relativamente às dosagens dos medicamentos assim como o PV dos referidos lotes estavam incorretos.

Pelo que abaixo se republica a referida Circular devidamente corrigida.

Por terem sido detetados valores fora de especificação nos parâmetros Doseamento e Impureza D, o Infarmed determina a recolha do lote 22AN092A do medicamento Ramipril + Hidroclorotiazida Generis 2,5 mg + 12,5 mg Comprimido - n.º de registo 5778980- 56 comprimidos, com a validade 31/01/2024 e do lote 21LN083A do medicamento e Ramipril + Hidroclorotiazida Generis 5 mg + 25 mg Comprimido- n.º de registo 5779384- 56 comprimidos com a validade 31/12/2023 do titular de autorização de introdução no mercado **Generis Farmacêutica, S.A.**

Face ao exposto:

- As entidades que possuam estes lotes de medicamentos em *stock* não os podem vender, dispensar ou administrar, devendo proceder à sua devolução.
- Os doentes que estejam a utilizar medicamentos pertencentes a estes lotes não devem interromper o tratamento. Logo que possível, devem solicitar a substituição por outro lote ou pedir ao médico ou farmacêutico a indicação de um medicamento alternativo.

A Vogal do Conselho Diretivo

(Erica Viegas)