



New Brunswick
College of Pharmacists
Ordre des pharmaciens
du Nouveau-Brunswick

le français suit

Current evidence suggests that NDMA may be present in ranitidine, regardless of the manufacturer. As a result, and at Health Canada's request, companies marketing ranitidine products in Canada have stopped any further distribution until evidence is provided to demonstrate that they do not contain NDMA above acceptable levels.

The request to stop distribution means that the existing stock of ranitidine products currently available in pharmacies or at retail stores may continue to be sold.

One company, Sandoz Canada, is **recalling** its oral prescription products after testing identified levels of NDMA above what is considered acceptable if the drug were to be taken over a lifetime.

Company	Product Name/Active Pharmaceutical Ingredient (API)	DIN	Strength	Lot
Sandoz Canada	Sandoz Ranitidine	02243229	150 mg	All lots
Sandoz Canada	Sandoz Ranitidine	02243230	300 mg	All lots

Source: <http://healthycanadians.gc.ca/recall-alert-rappel-avis/hc-sc/2019/71029a-eng.php>

Original notice: <http://healthycanadians.gc.ca/recall-alert-rappel-avis/hc-sc/2019/70989a-eng.php>

The College will continue to monitor this situation and will provide further updates as information becomes available.

You can stay informed on recalls, shortages, and adverse reactions through:

- Notices from drug manufacturers and suppliers
- Internal communications (e.g. company intranet, memos)
- [Notices from Health Canada](#), such as
 - [MedEffect e-Notice](#)
 - [Health Product InfoWatch](#)
 - [Canada Vigilance Adverse Reaction Online Database](#)
- [Drug Shortages Canada](#)



D'après les données probantes connues, la NDMA pourrait être présente dans les produits de ranitidine, peu importe le fabricant. Par conséquent, les entreprises faisant la promotion des produits contenant de la ranitidine ont, à la demande de Santé Canada, cessé la distribution de ces produits jusqu'à ce qu'il soit prouvé qu'ils ne contiennent pas de NDMA à des concentrations dépassant celles qui sont acceptables.

Cette demande d'arrêt de la distribution signifie que les stocks de ces produits qui se trouvent déjà en pharmacie ou en magasin peuvent continuer d'être vendus.

Une entreprise, Sandoz Canada, procède au **rappel** de ces médicaments oraux sur ordonnance après que des analyses ont révélé des concentrations de NDMA supérieures à ce qui est jugé raisonnablement acceptable si le médicament est pris pendant toute une vie.

Entreprise	Nom du produit/ingrédient pharmaceutique actif (IPA)	DIN	Concentration	Lot
Sandoz Canada	Sandoz Ranitidine	02243229	150 mg	Tous les lots
Sandoz Canada	Sandoz Ranitidine	02243230	300 mg	Tous les lots

<http://canadiensante.gc.ca/recall-alert-rappel-avis/hc-sc/2019/71029a-fra.php>

<http://canadiensante.gc.ca/recall-alert-rappel-avis/hc-sc/2019/70989a-fra.php>

Nous continuerons à contrôler cette situation et fournirons des mises à jour aux membres.

Restez informé sur les rappels, les pénuries de médicaments et les réactions indésirables par moyen des ressources suivantes :

- Avis provenant des fabricants et fournisseurs de médicaments
- Communications internes (ex : l'intranet de l'entreprise, notes)
- [Avis de Santé Canada](#), tels que
 - [Avis électronique MedEffet](#)
 - [InfoVigilance sur les produits de santé](#)
 - [Base de données en ligne des effets indésirables de Canada Vigilance](#)
- [Pénuries de médicaments Canada](#)