



ALERTA FARMACÉUTICA:

Referencia: DICM/CONT/MJA	Nº alerta: R_44/2013	Fecha: 11- de octubre -2013
Producto: Medicamento		
Marca comercial, presentación, nº de registro y código nacional: <ul style="list-style-type: none">• TRIFLUSAL PHARMAGENUS 300 mg CÁPSULAS EFG, 30 cápsulas (NR: 66104, CN: 847178)• TRIFLUSAL PHARMAGENUS 300 mg CÁPSULAS EFG, 50 cápsulas (NR: 66104, CN: 847269)		
DCI o DOE: TRIFLUSAL		
Lote: H005		
Fecha de caducidad: 31/05/2017		
Titular de autorización de comercialización: PHARMAGENUS, S.A.		
Laboratorio fabricante: J. URIACH Y COMPAÑÍA, S.A.		
Domicilio social del responsable del producto: Avda. Camí Reial, 51-57, Pol. Ind. Riera de Caldes, Palau-Solità i Plegamans, 08184, Barcelona		
Descripción del defecto: Resultado fuera de especificaciones (contenido de impureza B)		
Información sobre la distribución: Cadena de distribución y dispensación		
Clasificación de los defectos: Clase 2		
Medidas cautelares adoptadas: Retirada del mercado de todas las unidades distribuidas del lote H005 y devolución al laboratorio por los cauces habituales		
Actuaciones a realizar por las CCAA: Seguimiento de la retirada		

JEFE DE DEPARTAMENTO DE INSPECCIÓN Y CONTROL DE MEDICAMENTOS
P.A. JEFE DE ÁREA DE CONTROL DE MEDICAMENTOS

M^a Luisa Tarno Fernández