



## **ALERTA FARMACÉUTICA**

	·	
Referencia:	Nº alerta:	Fecha:

**DICM/CONT/MJA** R\_09/2014 14 de febrero de 2014

Producto: Medicamento

Marca comercial y presentación:

DEXKETOPROFENO CINFA 25 MG COMPRIMIDOS RECUBIERTOS CON PELÍCULA EFG, 20 comprimidos

DCI o DOE:

**DEXKETOPROFENO TROMETAMOL** 

Nº Registro:

77839

Código Nacional:

699073

## Lotes y fecha de caducidad:

- Lote H001: fecha de caducidad 30/09/2015
- Lote H002: fecha de caducidad 30/09/2015
- Lote H003: fecha de caducidad 30/09/2015
- Lote H018: fecha de caducidad 31/10/2015

Titular de autorización de comercialización:

LABORATORIOS CINFA, S.A.

Laboratorio fabricante:

LABORATORIOS CINFA, S.A.

Domicilio social del responsable del producto:

Carretera Olaz Chipi, 10, Polígono Industrial Areta, Huarte, 31620, Navarra

Descripción del defecto:

Error en el prospecto (apartado 3. Cómo tomar Dexketoprofeno Cinfa), de manera que donde dice: Si usted es un paciente de edad avanzada o sufre alguna enfermedad del riñón o del hígado se recomienda iniciar la terapia con un máximo de 4 comprimidos al día (50 mg), debe decir: Si usted es un paciente de edad avanzada o sufre alguna enfermedad del riñón o del hígado se recomienda iniciar la terapia con un máximo de 2 comprimidos al día (50 mg)

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 de los lotes H001, H002, H003 y H018 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

Belén Escribano Romero

CORREO ELECTRÓNICO

C/ CAMPEZO, 1 - EDIFICIO 8 28022 MADRID Tel: 91 822 52 02 | Fax: 91 822 52 43

Página 1 de 1

sgicm@aemps.es