



## ALERTA FARMACÉUTICA

<b>Referencia:</b> DICM/CONT/IV	<b>Nº alerta:</b> R_22/2014	<b>Fecha:</b> 14 de abril de 2014
<b>Producto:</b> Medicamento		
<b>Marca comercial y presentación:</b> DUSPATALIN 135 mg COMPRIMIDOS RECUBIERTOS, 60 comprimidos		
<b>DCI o DOE:</b> MEBEVERINA		
<b>Nº Registro:</b> 53900		
<b>Código Nacional:</b> 779678		
<b>Lote:</b> 10267		
<b>Fecha de caducidad en cartón:</b> 10/2016 (las unidades con fecha 01/2016 en el cartón son correctas y por tanto no son objeto de retirada)		
<b>Titular de autorización de comercialización:</b> ABBOTT LABORATORIES, S.A.		
<b>Laboratorio fabricante:</b> RECI PHARM PARETS, S.L.		
<b>Domicilio social del responsable del producto:</b> Avda. de Burgos, 91, 28050, Madrid		
<b>Descripción del defecto:</b>  Error en la fecha de caducidad impresa en la caja de algunas unidades del lote 10267, de manera que donde dice fecha de caducidad 10/2016 debe decir 01/2016. Se hace constar, que las unidades del lote 10267 con fecha de caducidad en la caja 01/2016 son correctas y por tanto no son objeto de esta retirada.		
<b>Información sobre la distribución:</b> Cadena de distribución y dispensación		
<b>Clasificación de los defectos:</b> Clase 2		
<b>Medidas cautelares adoptadas:</b> Retirada del mercado de todas las unidades distribuidas del lote 10267 con fecha de caducidad en la caja 10/2016 y devolución al laboratorio por los cauces habituales		
<b>Actuaciones a realizar por las CCAA:</b> Seguimiento de la retirada		

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

M<sup>a</sup>. Luisa Tarno Fernández