



## ALERTA FARMACÉUTICA

<b>Referencia:</b> DICM/CONT/IV	<b>Nº alerta:</b> R_33/2015	<b>Fecha:</b> 25 de agosto de 2015
<b>Producto:</b> Medicamento		
<b>Marca comercial y presentación:</b> HYPERLITE CONCENTRADO PARA SOLUCIÓN PARA PERFUSIÓN , 1 vial de 75 ml		
<b>DCI o DOE:</b> ACETATO POTASIO, ACETATO SODIO TRIHIDRATO, CALCIO CLORURO DIHIDRATO, MAGNESIO CLORURO HEXAHIDRATO, SODIO CLORURO		
<b>Nº Registro:</b> 59925		
<b>Código Nacional:</b> 731067		
<b>Lote:</b> 152818021		
<b>Fecha de caducidad:</b> 30/06/2017		
<b>Titular de autorización de comercialización:</b> B. BRAUN MEDICAL, S.A.		
<b>Laboratorio fabricante:</b> B. BRAUN MELSUNGEN AG (Alemania)		
<b>Domicilio social del responsable del producto:</b> Ctra. Terrassa, 121, 08191, Rubí, (Barcelona)		
<b>Descripción del defecto:</b> Error en el etiquetado: donde dice $\text{Ca}^{2+}$ 50 mEq/L y $\text{Mg}^{2+}$ 50 mEq/L, debe decir $\text{Ca}^{2+}$ 200 mEq/L y $\text{Mg}^{2+}$ 200 mEq/L		
<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 152818021 y devolución al laboratorio por los cauces habituales		
<b>Actuaciones a realizar por las CCAA:</b> Seguimiento de la retirada		