



ALERTA FARMACEUTICA

Referencia: SGICM/CONT/ANR	Nº alerta: 28/06	Fecha: 09/08/2006
-------------------------------	-------------------------	-------------------

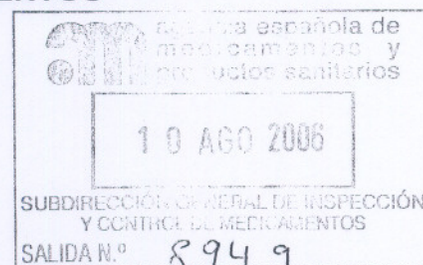
OBJETO:

Producto (especialidad farmacéutica, fórmula magistral, preparado oficial): MEDICAMENTO
Marca comercial: PRITOR 40 mg comprimidos
Presentación: 28 comprimidos
DCI o DOE: Telmisartán
Nº Registro: EU/1/98/089/002
Código Nacional: 729913
Nº lotes y fecha de caducidad: Lote X7961; fecha de caducidad: enero de 2008
Laboratorio titular: Actualmente el laboratorio titular es Bayer HealthCare AG (Alemania), aunque en el cartónaje del medicamento aparece el antiguo titular GlaxoSmithKline S.A.
Laboratorio fabricante: SmithKline Beecham PLC (Reino Unido)
Laboratorio comercializador: : GlaxoSmithKline S.A. (Actualmente es Química Farmacéutica Bayer S.A.)
Razón social responsable del producto: C/ Pau Clarís, 196. 08037. Barcelona
Descripción del Defecto Fecha de caducidad errónea tanto en el blister como en el cartónaje: donde dice 1-2008, debe decir 11-2007.
Información sobre la distribución (incluida la exportación si se conociera): En toda España.
Clasificación de los defectos (táchese lo que no proceda): • Clase 3
Medidas cautelares adoptadas: Retirada del mercado del lote afectado y devolución al laboratorio por los cauces habituales.
Actuaciones a realizar por las C.C.A.A. (Comunicación de la medida cautelar adoptada): Retirada del mercado y seguimiento de la misma

LA SUBDIRECTORA GENERAL DE INSPECCIÓN Y CONTROL DE MEDICAMENTOS



M.ª Ángeles Dal-Re Saavedra
P.O.: Cristina Gómez-Chacón



MINISTERIO
DE SANIDAD
Y CONSUMO
Agencia española de
medicamentos y
productos sanitarios