

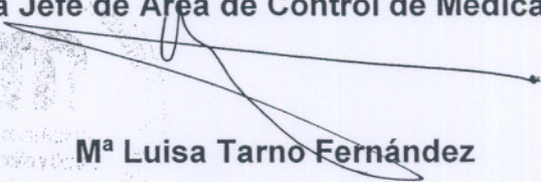
**ALERTA FARMACEUTICA**

Referencia: SGICM/CONT/ANR	Nº alerta: <b>34/06</b>	Fecha: 06/10/06
-------------------------------	-------------------------	-----------------

**OBJETO:**

Producto (especialidad farmacéutica, fórmula magistral, preparado oficial): <b>MEDICAMENTO</b>
Marca comercial: <b>CITALOPRAM SUMOL 20 mg comprimidos EFG</b>
Presentación: <b>28 comprimidos</b>
DCI o DOE: <b>Citalopram</b>
Nº Registro: 66629
Código Nacional: 653173
Nº lotes y fecha de caducidad: <b>Lote 62572; fecha de caducidad: julio de 2007</b>
Laboratorio titular: Sumol Pharma S.A.
Laboratorio fabricante: Custom Pharmaceuticals Ltd. UK (Reino Unido)
Laboratorio comercializador: Sumol Pharma S.A.
Razón social responsable del producto: C/ Paseo del Ferrocarril, 337, 3º 1º. Castelldefels. 08860. Barcelona.
<b>Descripción del Defecto</b> El blister fue etiquetado erróneamente como Citalopram Sumol 30 mg comp EFG en vez de Citalopram Sumol 20 mg comp EFG.
<b>Información sobre la distribución</b> (incluida la exportación si se conociera): <b>En toda España.</b>
<b>Clasificación de los defectos</b> (táchese lo que no proceda): • <b>Clase 2</b>
<b>Medidas cautelares adoptadas:</b> Retirada del mercado del lote afectado, devolución al laboratorio por los cauces habituales, y posterior destrucción.
<b>Actuaciones a realizar por las C.C.A.A.</b> (Comunicación de la medida cautelar adoptada): Retirada del mercado y seguimiento de la misma.

LA SUBDIRECTORA GENERAL DE  
**INSPECCIÓN Y CONTROL DE MEDICAMENTOS**  
P.A.: La Jefe de Área de Control de Medicamentos

  
**Mª Luisa Tarno Fernández**  
