

## ALERTA FARMACÉUTICA:

<b>Referencia:</b> SGICM/CONT/MJA	<b>Nº alerta:</b> 33/08	<b>Fecha:</b> 20-11-2008
--------------------------------------	----------------------------	-----------------------------

**OBJETO:**

<b>Producto:</b> <b>Medicamento</b>
<b>Marca comercial:</b> <b>AMOXICILINA-ÁCIDO CLAVULÁNICO IPS 1 g/200mg, polvo para solución inyectable</b>
<b>Presentación:</b> <b>100 viales</b>
<b>DCI o DOE:</b> <b>Amoxicilina (sal sódica) y ácido clavulánico (sal potásica)</b>
<b>Nº Registro:</b> <b>65420</b>
<b>Código nacional:</b> <b>626036</b>
<b>Lote:</b> <b>Todos</b>
<b>Laboratorio titular:</b> <b>IPS FARMA, S.L.</b>
<b>Laboratorio fabricante:</b> <b>PANPHARMA (Francia)</b>
<b>Razón social responsable del producto:</b> <b>C/Ramírez de Arellano,17. 28043 Madrid</b>
<b>Descripción del defecto:</b> <b>Fabricante de producto terminado y de sustancias activas no incluidos en la autorización de comercialización de dicho medicamento.</b>
<b>Información sobre la distribución:</b> <b>Hospitales</b>
<b>Clasificación de los defectos:</b> <b>Clase II</b>
<b>Medidas cautelares adoptadas:</b> <b>Retirada del mercado de todas las unidades distribuidas de todos los lotes y devolución al laboratorio por los cauces habituales y suspensión de la puesta en el mercado de nuevos lotes de este medicamento</b>
<b>Actuaciones a realizar por las CC.AA.:</b> <b>Retirada del medicamento y seguimiento de la misma</b>

**LA SUBDIRECTORA GENERAL DE  
INSPECCIÓN Y CONTROL DE MEDICAMENTOS**

**Belén Escribano Romero**