



## ALERTA FARMACÉUTICA:

<b>Referencia:</b> SGICM/CONT/MJA	<b>Nº alerta:</b> 24/09	<b>Fecha:</b> 09-10-2009
<b>Producto:</b> Medicamento		
<b>Marca comercial, presentación y código nacional:</b> DOXICRISOL 100 mg 12 cápsulas CN: 868216 DOXICRISOL 100 mg 30 cápsulas CN: 675215		
<b>DCI o DOE:</b> DOXICICLINA, HICLATO		
<b>Nº Registro:</b> 48147		
<b>Lotes y fecha de caducidad:</b> <ul style="list-style-type: none"><li>• Lote B002 (caducidad 10-2010) del medicamento DOXICRISOL 100 mg 12 cápsulas</li><li>• Lote B001 (caducidad 03-2010) del medicamento DOXICRISOL 100 mg 30 cápsulas</li></ul>		
<b>Laboratorio titular:</b> LABORATORIO QUIMIFAR, S.A.		
<b>Laboratorio fabricante:</b> LABORATORIO SALVAT, S.A.		
<b>Domicilio social del responsable del producto:</b> C/ Comadrán, 37 Pol. Ind. Can Salvatella, 08210 Barberá del Vallés (Barcelona)		
<b>Descripción del defecto:</b> Fabricante del principio activo no autorizado en el expediente de registro del medicamento		
<b>Información sobre la distribución:</b> Nacional		
<b>Clasificación de los defectos:</b> Clase 2		
<b>Medidas cautelares adoptadas:</b> Retirada del mercado de todas las unidades distribuidas de los lotes referenciados y devolución al laboratorio por los cauces habituales		
<b>Actuaciones a realizar por las CCAA:</b> Retirada de los lotes referenciados del citado medicamento y seguimiento de la misma		

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

Belén Escribano Romero