



## ALERTA FARMACÉUTICA:

<b>Referencia:</b> SGICM/CONT/MJA	<b>Nº alerta:</b> 26/09	<b>Fecha:</b> 13-10-2009
<b>Producto:</b> Medicamento		
<b>Marca comercial y presentación:</b> FLAXEN 75 mg cápsulas de liberación prolongada, 30 cápsulas		
<b>DCI o DOE:</b> VENLAFAXINA		
<b>Nº Registro:</b> 69583		
<b>Código Nacional:</b> 660487		
<b>Lote:</b> B01		
<b>Fecha de caducidad:</b> 10/2010		
<b>Laboratorio titular:</b> CANTABRIA PHARMA, S.L.		
<b>Laboratorio fabricante:</b> TOLL MANUFACTURING SERVICES, S.L.		
<b>Domicilio social del responsable del producto:</b> C/ Arequipa, 1, 28043 Madrid		
<b>Descripción del defecto:</b> Presencia en el interior del envase del contenido (cápsulas, blister y prospecto) correspondiente a la presentación de FLAXEN 150 mg		
<b>Información sobre la distribución:</b> Nacional		
<b>Clasificación de los defectos:</b> Clase 1		
<b>Medidas cautelares adoptadas:</b> Retirada del mercado de todas las unidades distribuidas del lote B01 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

Belén Escribano Romero