



ALERTA FARMACÉUTICA

Referencia: SGICM/CONT/MJA	Nº alerta: R_29/2011	Fecha: 28/10/2011
Producto: Medicamento		
Marca comercial, presentación, nº registro y código nacional: <ul style="list-style-type: none">VIBRAVENOSA, 1 ampolla de 5 ml (NR: 50521, CN: 846246)VIBRAVENOSA, 100 ampollas de 5 ml (NR: 50521, CN: 626283)		
DCI o DOE: DOXICICLINA HICLATO		
Lotes: VIBRAVENOSA, 1 ampolla de 5 ml (NR: 50521, CN: 846246): lote A059403 VIBRAVENOSA, 100 ampollas de 5 ml (NR: 50521, CN: 626283): lote A059407		
Fecha de caducidad: 31/05/2013		
Titular de autorización de comercialización: PFIZER, S.L.		
Laboratorio fabricante: Pfizer PGM (Francia)		
Domicilio social del responsable del producto: Avda. de Europa, 20B, Parque Empresarial La Moraleja, Alcobendas		
Descripción del defecto: Resultado fuera de especificaciones (color)		
Información sobre la distribución: Cadena de distribución y dispensación		
Clasificación de los defectos: Clase 2		
Medidas cautelares adoptadas: Retirada del mercado de todas las unidades distribuidas de los lotes A059403 y A059407 y devolución al laboratorio por los cauces habituales		
Actuaciones a realizar por las CCAA: Seguimiento de la retirada		

JEFE DE DEPARTAMENTO
DE INSPECCIÓN Y CONTROL DE MEDICAMENTOS

Belén Escribano Romero