



ALERTA FARMACÉUTICA

Referencia: DICM/CONT/RQ	Nº alerta: R_23/2012	Fecha: 10/05/2012
Producto: Medicamentos		
Marca comercial , presentación, número de registro y código nacional: <ul style="list-style-type: none">• CIPROFLOXACINO TAUCIP 250 mg COMPRIMIDOS RECUBIERTOS CON PELICULA, 10 comprimidos (NR: 65676, CN: 743146),• CIPROFLOXACINO TAUCIP 250 mg COMPRIMIDOS RECUBIERTOS CON PELICULA , 20 comprimidos (NR: 65676, CN: 663362)• CIPROFLOXACINO TAUCIP 250 mg COMPRIMIDOS RECUBIERTOS CON PELICULA, 500 comprimidos (NR: 65676, CN: 608653)• CIPROFLOXACINO TAUCIP 500 mg COMPRIMIDOS RECUBIERTOS CON PELICULA , 10 comprimidos (NR: 65675, CN: 663363)• CIPROFLOXACINO TAUCIP 500 mg COMPRIMIDOS RECUBIERTOS CON PELICULA , 20 comprimidos (NR: 65675, CN: 663360)• CIPROFLOXACINO TAUCIP 500 mg COMPRIMIDOS RECUBIERTOS CON PELICULA, 500 comprimidos (NR: 65675, CN: 608075)• CUNESIN 250 COMPRIMIDOS RECUBIERTOS CON PELICULA , 10 comprimidos (NR: 58202, CN: 833525)• CUNESIN 250 COMPRIMIDOS RECUBIERTOS CON PELICULA , 20 comprimidos (NR: 58202, CN: 663370)• CUNESIN 750 COMPRIMIDOS RECUBIERTOS CON PELICULA , 10 comprimidos (NR: 58201, CN: 663373)• GLOBUCE 250 mg COMPRIMIDOS RECUBIERTOS CON PELICULA 10 comprimidos (NR: 58880, CN: 999933)• GLOBUCE 250 mg COMPRIMIDOS RECUBIERTOS CON PELICULA , 20 comprimidos (NR: 58880, CN: 663364)• GLOBUCE 250 mg COMPRIMIDOS RECUBIERTOS CON PELICULA; 500 comprimidos (NR: 58880, CN: 648394)• GLOBUCE 500 mg COMPRIMIDOS RECUBIERTOS CON PELICULA , 10 comprimidos (NR: 58879, CN: 663365)• GLOBUCE 500 mg COMPRIMIDOS RECUBIERTOS CON PELICULA , 20 comprimidos (NR: 58879, CN: 663366)• GLOBUCE 500 mg COMPRIMIDOS RECUBIERTOS CON PELICULA, 500 comprimidos (NR: 58879, CN: 648402)• GLOBUCE 750 mg COMPRIMIDOS RECUBIERTOS CON PELICULA , 10 comprimidos (NR: 58881, CN: 663367)• GLOBUCE 750 mg COMPRIMIDOS RECUBIERTOS CON PELICULA , 20 comprimidos (NR: 58881, CN: 663368)• GLOBUCE 750 mg COMPRIMIDOS RECUBIERTOS CON PELICULA ; 500 comprimidos (NR: 58881, CN: 648410)		
DCI o DOE: CIPROFLOXACINO HIDROCLORURO		
Lote: Todos		



Titular de autorización de comercialización:

SIGMA-TAU ESPAÑA, S.A.

Laboratorio fabricante del medicamento:

SIGMA-TAU ESPAÑA, S.A.

Domicilio social del responsable del producto:

C/ Bolivia, nº 15, Pol. Ind Azque (Alcalá de Henares) Madrid

Descripción del defecto:

No cumplimiento de Normas de Correcta Fabricación del fabricante de principios activos Aarti Drugs Limited (India)

Información sobre la distribución:

Cadena de distribución y dispensación

Clasificación de los defectos:

Clase 3

Medidas cautelares adoptadas:

Retirada del mercado de todas las unidades distribuidas de todos los lotes 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