

ALERTA FARMACÉUTICA

Referencia: DICM/CONT/MJA	Nº alerta: R 32/2013	Fecha: 11 de junio 2013
Producto: Medicamento de uso hospitalario		
Marca comercial y presentación: NUMETA G13%E, EMULSIÓN PARA PERFUSIÓN, 10 bolsas de 300 ml		
DCI o DOE: <ul style="list-style-type: none">- Compartimento de aminoácidos: alanina, arginina, ácido aspártico, cisteína, ácido glutámico, glicina, histidina, isoleucina, leucina, lisina monohidratada (equivalente a lisina), metionina, ornitina hidrocloreto (equivalente a ornitina), fenilalanina, prolina, serina, taurina, treonina, triptófano, tirosina, valina, acetato de potasio, cloruro de calcio dihidratado, acetato magnésico tetrahidratado, glicerofostato de sodio hidratado- Compartimento de glucosa: glucosa monohidratada (equivalente a anhídrido de glucosa)- Compartimento de lípidos: aceite de oliva refinado (aprox. 80%) + aceite de soja refinado (aprox. 20%)		
Nº Registro: 74012		
Código Nacional: 680156		
Lotes: Todos		
Titular de autorización de comercialización: BAXTER, S.L.		
Laboratorio fabricante: BAXTER, S.A. (Bélgica)		
Domicilio social del responsable del producto: Pol. Ind. Sector 14, C/ Pouet de Camilo, nº 2, Ribarroja del Turia, 46394, Valencia		
Descripción del defecto: Aparición de varios casos de hipermagnesemia tras la administración de este medicamento en niños prematuros		
Información sobre la distribución: Hospitales		
Clasificación de los defectos: Clase 2		
Medidas cautelares adoptadas: Retirada del mercado de todas las unidades distribuidas de todos los lotes de este medicamento 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
P.A. LA JEFE DE ÁREA DE CONTROL DE MEDICAMENTOS**

M^a. Luisa Tarno Fernández