



## ALERTA FARMACÉUTICA

<b>Referencia:</b> DICM/CONT/MJA	<b>Nº alerta:</b> R_57/2013	<b>Fecha:</b> 20 de diciembre de 2013
<b>Producto:</b> Medicamento		
<b>Marca comercial y presentación:</b> Nitroderm Matrix 15 mg/24 h parches transdérmicos, 30 parches		
<b>DCI o DOE:</b> NITROGLICERINA		
<b>Nº Registro:</b> 63103		
<b>Código Nacional:</b> 872614		
<b>Lote:</b> UNH009C		
<b>Fecha de caducidad:</b> 31/07/2015		
<b>Titular de autorización de comercialización:</b> NOVARTIS FARMACÉUTICA, S.A.		
<b>Laboratorio fabricante:</b> 3M Health Care Limited (Reino Unido)		
<b>Domicilio social del responsable del producto:</b> Gran Vía de les Corts Catalanes, 764, 08013, Barcelona		
<b>Descripción del defecto:</b> Presencia de manchas de tinta negra en algunos parches		
<b>Información sobre la distribución:</b> Cadena de distribución y dispensación		
<b>Clasificación de los defectos:</b> Clase 2		
<b>Medidas cautelares adoptadas:</b> Retirada del mercado de todas las unidades distribuidas del lote UNH009C y devolución al laboratorio por los cauces habituales		
<b>Actuaciones a realizar por las CCAA:</b> Seguimiento de la retirada		

JEFE DE DEPARTAMENTO  
DE INSPECCIÓN Y CONTROL DE MEDICAMENTOS

Belén Escribano Romero