



MINISTERIO
DE SANIDAD, CONSUMO
Y BIENESTAR SOCIAL



agencia española de
medicamentos y
productos sanitarios

ALERTA FARMACÉUTICA

Referencia: DICM/CONT/LR	Nº alerta: R_21/2019	Fecha: 12 de agosto de 2019
Producto: Medicamento		
Marca comercial y presentación: MICARDISPLUS 80mg/12,5mg comprimidos 28 comprimidos		
DCI o DOE: TELMISARTAN/HIDROCLOROTIAZIDA		
Nº Registro: 02213007IP3		
Código Nacional: 706248		
Lote: 944492		
Fecha de caducidad: 31/03/2022		
Titular de autorización de comercialización por distribución paralela: ELAM PHARMA LABS, S.L.		
Laboratorio fabricante (acondicionamiento secundario): ELAM PHARMA LABS, S.L.		
Domicilio social del Titular de autorización de comercialización por distribución paralela: C/ Biar, 62, Poligono Industrial Cachapets, 03330, Alicante		
Descripción del defecto: Error tipográfico en la dosis que figura en el cartonaje en algunas unidades del lote 944492 del referido medicamento, apareciendo " <i>Micardisplus 80/25 mg</i> " en lugar de " <i>Micardisplus 80/12,5 mg</i> "		
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 del lote 944492 y devolución al laboratorio por los cauces habituales		
Actuaciones a realizar por las CCAA: Seguimiento de la retirada		

Agencia Española de Medicamentos y Productos Sanitarios

Fecha de la firma: 12/08/2019

Puede comprobar la autenticidad del documento en la sede de la AEMPS: <https://sede.aemps.gob.es>

Localizador: E C D 9 S F 6 1 A 5



CORREO ELECTRÓNICO
sgicm@aemps.es

Página 1 de 1
DO003-DICM-PE020_Ed1

C/ CAMPEZO, 1 - EDIFICIO 828022 MADRID
Tel.: (+34) 91.822.52.01
Fax: (+34) 91.822.52.43