



**RETIRADA DE LOTE DE GONAPEPTYL DEPOT 3,75 mg POLVO Y
DISOLVENTE PARA SUSPENSION INYECTABLE, 1 jeringa precargada**

La Agencia Española de Medicamentos y Productos Sanitarios [AEMPS] ordena la retirada de un lote de GONAPEPTYL DEPOT 3,75 mg 1 JERINGA POLVO PARA SUSPENSION INYECTABLE + 1 JERINGA PRECARGADA, CN 742247, con TRIPTORELINA ACETATO, debido a la posible falta de esterilidad de la aguja de inyección.

Envases afectados:

Lote: U12671F

Fecha de caducidad: 31/12/2024

A continuación, Cuadro de Alerta Farmacéutica emitida por la AEMPS.

Oviedo, 14 de marzo de 2023

ALERTA FARMACÉUTICA

Nº alerta: R_07/2023	Fecha: 14 de marzo de 2023
Producto: Medicamento	
Marca comercial, presentación, número de registro y código nacional: GONAPEPTYL DEPOT 3,75 mg POLVO Y DISOLVENTE PARA SUSPENSION INYECTABLE, 1 jeringa precargada + 1 jeringa precargada de disolvente (NR: 64530, CN: 742247)	
DCI o DOE: TRIPTORELINA ACETATO	
Lote: U12671F	
Fecha de caducidad: 31/12/2024	
Titular de autorización de comercialización: FERRING, S.A.U. - C del Arquitecto Sánchez Arca, 3(Madrid)	
Fabricante: FERRING INTERNATIONAL CENTER SA - Chemin de la Vergognausaz 50, St-Prex, CH-1162, Suiza	
Descripción del defecto: Posible falta de esterilidad de la aguja de inyección	
Información sobre la distribución: Cadena de distribución y dispensación	
Clasificación de los defectos: Clase 1	
Medidas cautelares adoptadas: Retirada del mercado de todas las unidades distribuidas del lote afectado y devolución al laboratorio por los cauces habituales	
Actuaciones a realizar por las CCAA: Seguimiento de la retirada	

