



**RETIRADA LOTES DE LOS MEDICAMENTOS METFORMINA VIR 850 MG 50  
COMPRIMIDOS RECUBIERTOS, CN: 681987 E IMUNOCARE 50 MG/G CREMA 24  
SOBRES UNIDOSIS DE 250 MG, CN: 701283**

La Agencia Española de Medicamentos y Productos Sanitarios [AEMPS] comunica la retirada por los cauces habituales de todos los envases, en farmacias y entidades distribución, de:

- **METFORMINA VIR 850 mg 50 COMPRIMIDOS RECUBIERTOS, CN:681987**

Lote: S003

Fecha de caducidad: 30/06/2024

Causa: Resultado fuera de especificaciones parámetro impureza.

- **IMUNOCARE 50 MG/G CREMA 24 sobres unidosis de 250 mg, CN: 701283**

Lote: 19225319A

Fecha de caducidad: 30/11/2025

Causa: Resultado fuera de especificaciones en valoración de sustancia activa

A continuación, cuadros de Alerta Farmacéutica emitidos por la AEMPS.

Oviedo, 14 de febrero de 2024

**ALERTA FARMACÉUTICA**

<b>Nº alerta:</b> R_03/2024	<b>Fecha:</b> 13 de febrero de 2024
<b>Producto:</b> Medicamento	
<b>Marca comercial, presentación, número de registro y código nacional:</b> METFORMINA VIR 850 mg COMPRIMIDOS RECUBIERTOS CON PELICULA EFG , 50 comprimidos (NR: 72708, CN: 681987)	
<b>DCI o DOE:</b> METFORMINA HIDROCLORURO	
<b>Lote:</b> S003	
<b>Fecha de caducidad:</b> 30/06/2024	
<b>Titular de autorización de comercialización:</b> INDUSTRIA QUÍMICA Y FARMACÉUTICA VIR, S.A. - C/ Laguna 66-68-70. Polígono Industrial Urtinsa II(Alcorcón)	
<b>Fabricante:</b> INDUSTRIA QUIMICA Y FARMACEUTICA VIR S.A. - Laguna, 66-68-70. Poligono Industrial Urtinsa II, Alcorcón (Madrid), 28923, España	
<b>Descripción del defecto:</b> Obtención de un resultado fuera de especificaciones en el parámetro impureza	
<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 de los lotes afectados y devolución al laboratorio por los cauces habituales	
<b>Actuaciones a realizar por las CCAA:</b> Seguimiento de la retirada	
<b>Aclaraciones:</b> Defecto de calidad que no supone un riesgo vital para el paciente	



### ALERTA FARMACÉUTICA

<b>Nº alerta:</b> R_04/2024	<b>Fecha:</b> 13 de febrero de 2024
<b>Producto:</b> Medicamento	
<b>Marca comercial, presentación, número de registro y código nacional:</b> IMUNOCARE 50 MG/G CREMA 24 sobres unidos de 250 mg (NR: 78406, CN: 701283)	
<b>DCI o DOE:</b> IMIQUIMOD	
<b>Lote:</b> 19225319A	
<b>Fecha de caducidad:</b> 30/11/2025	
<b>Titular de autorización de comercialización:</b> INDUSTRIAL FARMACÉUTICA CANTABRIA, S.A. - Barrio Solía n 30(La Concha-Villaescusa)	
<b>Fabricante:</b> GLENMARK PHARMACEUTICALS LIMITED - Plot N S-7, Colvale Industrial Estate, Bardez, Goa, 403513, India	
<b>Descripción del defecto:</b> Resultado fuera de especificaciones en valoración de sustancia activa	
<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 de los lotes afectados y devolución al laboratorio por los cauces habituales	
<b>Actuaciones a realizar por las CCAA:</b> Seguimiento de la retirada	
<b>Aclaraciones:</b> Defecto de calidad que no supone un riesgo vital para el paciente	

