

AMPLIACIÓN ALERTA FARMACÉUTICA

		l
Referencia:	Nº alerta:	Fecha:
vererencia.	III alcita.	ı i c cıia.

06 de febrero de 2014 DICM/CONT/IV R_03/2014

Producto:

Medicamento

Marca comercial y presentación:

IMUKIN 2 X 10 (6) UI (0,1 mg) SOLUCIÓN INYECTABLE, 1 vial de 0,5 ml

DCI o DOE:

INTERFERON GAMMA-1B

Nº Registro:

60113

Código Nacional:

696161

Lotes y fecha de caducidad:

- Lote 204754, fecha de caducidad: 08/2015
- Lote 204754A, fecha de caducidad: 08/2015
- Lote 204754B, fecha de caducidad: 08/2015
- Lote 204754C, fecha de caducidad: 08/2015
- Lote 301147, fecha de caducidad: 01/2016
- Lote 301147A, fecha de caducidad: 01/2016
- Lote 202794, fecha de caducidad: 05/2015

Titular de autorización de comercialización:

BOEHRINGER INGELHEIM ESPAÑA. S.A.

Laboratorio fabricante:

BOEHRINGER INGELHEIM RCV GmbH & Co KG (Austria)

Domicilio social del responsable del producto:

C/ Prat de la Riba, 50, 08174, Sant Cugat del Vallés (Barcelona)

Descripción del defecto:

Resultados fuera de especificaciones de una impureza

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 de los citados lotes y devolución al laboratorio por los cauces habituales

Actuaciones a realizar por las CCAA:

Seguimiento de la retirada

DO004-SGICM-PE020 Ed3

Firmado digitalmente por: MARIA BELEN ESCRIBANO ROMERO

Puede comprobar la autenticidad del documento en la Sede Electrónica de la AEMPS. / You can check the authenticity of this document in the Electronic Headquarters of the AEMPS

CORREO ELECTRÓNICO

Localizador: 53Q8AQ5E11