



**ALERTA POR ERROR EN LA DESACTIVACION DEL IDENTIFICADOR  
ÚNICO DE MEMANTINA ALTER 20 MG 56 COMPRIMIDOS RECUBIERTOS  
EFG CN 698664 – LOTE P017A**

La Consejería de Sanidad traslada información de la AEMPS en relación al medicamento **MEMANTINA ALTER 20 mg comprimidos recubiertos con película EFG, 56 comprimidos (CN 698664), Lote: P017A**. Según comunicación del laboratorio fabricante, el identificador único (IU) de dicho lote fue desactivado por error, al estatus irreversible “para destrucción” por su almacén contratado.

Dado que este hecho no tiene impacto sobre la calidad del medicamento, la AEMPS no ha considerado oportuno evitar la comercialización de dicho lote. Por tanto, cuando se verifiquen/desactiven unidades de este lote y se genere la consiguiente alerta en el sistema, el medicamento puede ser suministrado o dispensado si está garantizada la legalidad de su proveedor.

Oviedo, 10 de junio de 2019

**ASUNTO:** MEMANTINA ALTER 20 mg comprimidos recubiertos con película EFG  
56 comprimidos (CN 698664)  
Lote: P017A  
Estatus identificador único (IU): desactivado para destrucción

**DESTINATARIOS:** Consejerías competentes en materia de sanidad de las  
comunidades autónomas  
Oficinas y servicios de farmacia  
Entidades de distribución

Madrid, 6 de junio de 2019

En relación con el producto en el asunto referenciado, este Departamento de Inspección y Control de Medicamentos ha sido informado por el Titular de la Autorización de Comercialización, Laboratorios Alter, S.A., de que en fecha 13/02/2019 el lote P017A (3.885 unidades) fue desactivado “para destrucción” por error por su almacén contratado.

El estatus de desactivación para destrucción es un estatus irreversible en el sistema de repositorios, por lo que el titular no ha podido subsanar el error y reactivar las unidades del lote.

Dicho lote fue certificado conforme por la persona cualificada y liberado al mercado el 28/01/2019.

Con el fin de garantizar la continuidad en el suministro del medicamento, y dado que este hecho no tiene un impacto en la calidad del medicamento, por parte de este Departamento no se ha considerado oportuno evitar la comercialización de este lote.





Se considera necesario que los agentes de la cadena de suministro conozcan este hecho para que cuando verifiquen/desactiven unidades de este lote y se genere la consiguiente alerta en el sistema, el medicamento pueda ser suministrado y dispensado si está garantizada la legalidad de su proveedor.

JEFE DE DEPARTAMENTO DE INSPECCIÓN Y CONTROL DE MEDICAMENTOS

 **agencia española de  
medicamentos y  
productos sanitarios**

Belén Escribano Romero

Agencia Española de Medicamentos y Productos Sanitarios

Fecha de la firma: 06/06/2019

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

Localizador: 6 7 7 V Z B 9 7 3 6



CORREO ELECTRÓNICO  
sgicm@aemps.es

Página 2 de 2

C/ CAMPEZO, 1 - EDIFICIO 8  
28022 MADRID  
Tel.: (+34) 91.822.52.01  
Fax: (+34) 91.822.52.43