



ALERTA DE RETIRADA DE UN LOTE DEL MEDICAMENTO
VENLAFAXINA RETARD DAVUR 75 mg - 30 cápsulas

Se remite alerta farmacéutica de la Agencia Española de Medicamentos y Productos Sanitarios, por la cual se retiran del mercado todas las unidades del lote 09109 del medicamento VENLAFAXINA RETARD DAVUR 75 mg. CAPSULAS DE LIBERACION PROLONGADA, 30 cápsulas.

Oviedo, 14 de agosto de 2019



MINISTERIO
DE SANIDAD, CONSUMO
Y BIENESTAR SOCIAL



agencia española de
medicamentos y
productos sanitarios

ALERTA FARMACÉUTICA

Referencia: DICM/CONT/LR	Nº alerta: R_22/2019	Fecha: 14 de agosto de 2019
Producto: Medicamento		
Marca comercial y presentación: VENLAFAXINA RETARD DAVUR 75 mg CAPSULAS DE LIBERACION PROLONGADA EFG , 30 cápsulas		
DCI o DOE: VENLAFAXINA HIDROCLORURO		
Nº Registro: 69226		
Código Nacional: 659784		
Lote: 09109		
Fecha de caducidad: 26/02/2021		
Titular de autorización de comercialización: TEVA PHARMA, S.L.U.		
Laboratorio fabricante: STARPHARMA LTD., Malta		
Domicilio social del titular de autorización de comercialización: C/ Anabel Segura, 11, Edificio Albatros B, 1ª planta, 28108, Alcobendas-Madrid		
Descripción del defecto: Resultado fuera de especificaciones en el ensayo de potencia detectado en los estudios de estabilidad		
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 09109 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: 14/08/2019

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

Localizador: A G 2 G A 8 A 8 5 D



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