



RETIRADA DEL MERCADO DE UN LOTE DEL MEDICAMENTO LAMISIL 10 MG/G CREMA , 1 TUBO DE 30 G

Se adjunta alerta farmacéutica de la Agencia Española de Medicamentos y Productos Sanitarios sobre retirada del mercado de un lote del medicamento LAMISIL 10 MG/G CREMA , 1 tubo de 30 g.

Oviedo, 22 de junio de 2021

ALERTA FARMACÉUTICA

Referencia: DICM/CONT/IV	Nº alerta: R_09/2021	Fecha: 22 de junio de 2021
Producto: Medicamento		
Marca comercial y presentación: LAMISIL 10 MG/G CREMA , 1 tubo de 30 g		
DCI o DOE: TERBINAFINA HIDROCLORURO		
Nº Registro: 59434		
Código Nacional: 901207		
Lote: CG4K (algunas unidades etiquetadas en inglés y francés)		
Fecha de caducidad: 30/09/2023		
Titular de autorización de comercialización: NOVARTIS FARMACÉUTICA, S.A.		
Laboratorio fabricante: GSK CONSUMER HEALTHCARE S.A.		
Domicilio social del responsable del producto: Gran Vía de les Corts Catalanes, 764, Barcelona		
Descripción del defecto: Distribución de algunas unidades del lote CG4K con materiales de acondicionamiento (tubo, prospecto y estuche) correspondientes al mercado de Canadá, etiquetadas en inglés y francés. Otras unidades del mismo lote están etiquetadas correctamente en español		
Información sobre la distribución: Cadena de distribución y dispensación		
Clasificación de los defectos: Clase 3		
Medidas cautelares adoptadas: Retirada del mercado de todas las unidades distribuidas del lote <i>CG4K etiquetadas en inglés y francés</i> y devolución al laboratorio por los cauces habituales. Las unidades acondicionadas en español no son objeto de esta retirada y pueden permanecer en el mercado		
Actuaciones a realizar por las CCAA: Seguimiento de la retirada		

