

Alertas de calidad

Alertas debidas a defectos de calidad observados en medicamentos de uso humano, publicadas por la AEMPS desde el anterior número y que suponen la retirada o inmovilización de ciertos lotes de medicamentos. En BOT PLUS puede encontrar más información detallada, con acceso al documento de la AEMPS.

Medicamento®	Fecha	Nº alerta	Medidas	Descripción del defecto	CN y lotes afectados
FLEBOGAMMA DIF 100 mg/ml SOLUCION PARA PERFUSION	19/9/25	R_24/2025	Retirada del mercado de todas las unidades distribuidas de los lotes afectados y devolución al laboratorio por los cauces habituales	Aumento de la notificación de reacciones adversas de hipersensibilidad	665958 (07404007)
LENALIDOMIDA MYLAN 5 MG, 10 MG, 15 MG, 20 MG Y 25 MG CAPSULAS DURAS EFG	3/10/25	R_25/2025	Retirada del mercado de todas las unidades distribuidas de los lotes afectados y devolución al laboratorio por los cauces habituales	Cápsulas rotas y presencia de polvo procedente de las cápsulas en algunos alveolos.	731073 (3168537, 8170999, 8182754); 731077 (8176404); 731074 (3204427); 731076 (3179819); 731072 (8179821, 8182752)
DULOXETINA PENZA PHARMA 60 MG CAPSULAS DURAS GASTRORRESISTENTES EFG	3/10/25	R_26/2025	Retirada del mercado de todas las unidades distribuidas de los lotes afectados y devolución al laboratorio por los cauces habituales	Detección de una impureza por encima de su límite establecido	704751 (230314); 706553 (230198)