

# Alertas y comunicaciones de la AEMPS

## 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
<b>ALLERGOVIT 123 PARIETARIA 100% SUSPENSIÓN INYECTABLE, EN SU FORMATO DE MANTENIMIENTO DE 2 VIALES, CONCENTRACIÓN B (10.000 UT/ML) CONCENTRACIÓN B (10.000 UT/ML)</b>	17/4/26	R_17/2026	Retirada del mercado de todas las unidades distribuidas de los lotes afectados y devolución al laboratorio por los cauces habituales	Resultado fuera de especificaciones en el parámetro de actividad residual alergénica detectado en estudios de estabilidad. Es una ampliación de la alerta farmacéutica R_22/2025	G2311031-03
<b>EMULIQVEN LAXANTE</b>	6/5/26	R_18/2026	Retirada del mercado de todas las unidades distribuidas de los lotes afectados y devolución al laboratorio por los cauces habituales	Resultado fuera de especificaciones del contenido en una impureza, detectado en estudios de estabilidad	744011 (1129, 1130, 1131, 1132, 1133, 1134, 1138, 1139, 1140, 1141, 1142, 1143, 1144, 1145, 1146, 1147, 1148, 1149); 821249 (1135, 1136, 1137); 603035 (1135)
<b>SOLUCIÓN CARDIOPLÉJICA (FÓRMULA MAGISTRAL)</b>	1/6/26	R_19/2026	Retirada del mercado de todas las unidades distribuidas de los lotes afectados y devolución al laboratorio por los cauces habituales	Se ha detectado la falta de incorporación del cloruro cálcico indicado en la composición de la solución	Múltiples lotes de solución cardiopléjica hemática (HM) con potasio, solución cardiopléjica hemática (HM) sin potasio y solución cardiopléjica IB. Consultar alerta en la página web de la AEMPS.
<b>ORAMORPH 2 MG/ML SOLUCION ORAL</b>	1/6/26	R_20/2026	Retirada del mercado de todas las unidades distribuidas del lote afectado y devolución al laboratorio por los cauces habituales	Resultado fuera de especificaciones en impurezas totales detectado en estudios de estabilidad	821934 (24008101)
<b>OCULOTECT 50 MG/ML COLIRIO EN SOLUCION</b>	3/6/26	R_21/2026	Retirada del mercado de todas las unidades distribuidas de los lotes afectados y devolución al laboratorio por los cauces habituales	Posibles deficiencias relacionadas con la fabricación del medicamento	755215 (3V27)