

AMPLIACIÓN DE ALERTA FARMACÉUTICA

Referencia:	Nº alerta:	Fecha:
DICM/CONT/IV	R_19/2016	29 de septiembre de 2016

Producto:

Medicamento de uso hospitalario

Marca comercial, presentación, número de registro y código nacional:

- HELIXATE NEXGEN 250 UI POLVO Y DISOLVENTE PARA SOLUCIÓN INYECTABLE, 1 vial + 1 vial de disolvente (NR: 00144001, CN: 901348)
- HELIXATE NEXGEN 500 UI POLVO Y DISOLVENTE PARA SOLUCIÓN INYECTABLE, 1 vial + 1 vial de disolvente (NR: 00144002, CN: 901355)
- HELIXATE NEXGEN 1000 UI POLVO Y DISOLVENTE PARA SOLUCIÓN INYECTABLE, 1 vial + 1 vial de disolvente (NR: 00144003, CN: 901363)
- HELIXATE NEXGEN 2000 UI POLVO Y DISOLVENTE PARA SOLUCIÓN INYECTABLE, 1 vial + 1 vial de disolvente (NR: 00144004, CN: 660351)

DCI o DOE:

OCTOCOG ALFA

Lotes y fecha de caducidad:

Ver anexo

Titular de autorización de comercialización:

BAYER PHARMA AG (Alemania)

Laboratorio fabricante:

BAYER HEALTHCARE MANUFACTURING S.r.I. (Italia)

Responsable en España:

CSL BEHRING, S.A.

Domicilio social del responsable del producto:

Avenida Diagonal, 601, 7° C, 08028, Barcelona

Descripción del defecto:

En los estudios de estabilidad se han detectado resultados fuera de especificación de la potencia

Información sobre la distribución:

Hospitales

Clasificación de los defectos:

Clase 2

Medidas cautelares adoptadas:

Retirada del mercado de todas las unidades distribuidas de los lotes citados en la alerta y devolución al laboratorio por los cauces habituales

Actuaciones a realizar por las CCAA:

Seguimiento de la retirada

DO004-SGICM-PE020_Ed3

sgicm@aemps.es

Firmado digitalmente por: Agencia Española de Medicamentos y Productos Sanitarios

Fecha de la firma: 29/09/2016

Puede comprobar la autenticidad del documento en la aplicación Localizador de la Web de la AEMPS

CORREO ELECTRÓNICO

C/ CAMPEZO, 1 - EDIFICIO 8 28022 MADRID

Tel.: (+34) 91.822.52.01 Fax: (+34) 91.822.52.43

Localizador: GTYWG6V888