

### ALERTA FARMACÉUTICA

<b>Nº alerta:</b> R_07/2024	<b>Fecha:</b> 16 de abril de 2024
<b>Producto:</b> Medicamento	
<b>Marca comercial, presentación, número de registro y código nacional:</b> KEPPRA 100 mg/ml SOLUCION ORAL, 1 frasco de 150 ml con jeringa oral de 3 ml (NR: 00146031, CN: 663871)	
<b>DCI o DOE:</b> LEVETIRACETAM	
<b>Lotes y fechas de caducidad:</b> <ul style="list-style-type: none"><li>Lote: 23I14, fecha de caducidad 31/08/2026</li><li>Lote: 23K16, fecha de caducidad 31/10/2026</li><li>Lote: 23K17, fecha de caducidad 31/10/2026</li></ul>	
<b>Titular de autorización de comercialización:</b> UCB PHARMA S.A. - Allée de la Recherche, 60, Bruselas, B-1070, Bélgica	
<b>Fabricante:</b> Hubert De Backer (Fabricante de las jeringas) Laagstraat 59 9140 Temse Belgium	
<b>Representante local:</b> UCB PHARMA, S.A. - Plaza de Manuel Gómez Moreno, s/n, Edificio Bronce, 5 Planta(Madrid)	
<b>Descripción del defecto:</b> Desprendimiento de la tinta roja que marca la graduación en las jeringas dosificadoras	
<b>Información sobre la distribución:</b> Cadena de distribución y dispensación	
<b>Clasificación de los defectos:</b> Clase 2	
<b>Medidas cautelares adoptadas:</b> Retirada del mercado de todas las unidades distribuidas de los lotes afectados y devolución al laboratorio por los cauces habituales	
<b>Actuaciones a realizar por las CCAA:</b> Seguimiento de la retirada	
<b>Aclaraciones:</b> Defecto de calidad que no supone un riesgo vital para el paciente	