

ALERTA FARMACÉUTICA

| | |
|--|-------------------------------------|
| Nº alerta: R_09/2024 | Fecha: 10 de mayo de 2024 |
| Producto: Medicamento | |
| Marca comercial, presentación, número de registro y código nacional: BUDESONIDA ALDO UNION 200 microgramos/pulsación SUSPENSIÓN PARA INHALACIÓN EN ENVASE A PRESIÓN , 1 inhalador de 200 dosis (NR: 61664, CN: 799015) | |
| DCI o DOE: BUDESONIDA | |
| Lote: 070V002C | |
| Fecha de caducidad: 31/01/2026 | |
| Titular de autorización de comercialización: LABORATORIO ALDO-UNIÓN, S.L. - C/.Baronesa de Maldá, 73(Esplugues de Llobregat) | |
| Fabricante: LABORATORIO ALDO UNION S.L. - Baronesa de Maldá,73, Esplugues de Llobregat (Barcelona), 08950, España | |
| Descripción del defecto: Error en la fecha de caducidad indicada en el estuche | |
| 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 afectado y devolución al laboratorio por los cauces habituales | |
| Actuaciones a realizar por las CCAA: Seguimiento de la retirada | |
| Aclaraciones: Defecto de calidad que no supone un riesgo vital para el paciente | |

