



## ALERTA FARMACÉUTICA

<b>Referencia:</b> DICM/CONT/IV	<b>Nº alerta:</b> R_09/2013	<b>Fecha:</b> 11 de marzo de 2013
<b>Producto:</b> Medicamento		
<b>Marca comercial y presentación:</b> MAGNESIA CINFA 1g/5 ml SUSPENSIÓN ORAL, 1 frasco de 260 ml		
<b>DCI o DOE:</b> MAGNESIO HIDROXIDO		
<b>Nº Registro:</b> 34551		
<b>Código Nacional:</b> 737668		
<b>Lote:</b> H010		
<b>Fecha de caducidad:</b> 28/02/2015		
<b>Titular de autorización de comercialización:</b> LABORATORIOS CINFA, S.A.		
<b>Laboratorio fabricante:</b> LABORATORIOS CINFA, S.A.		
<b>Domicilio social del responsable del producto:</b> Ctra. Olaz Chipi, 10, Pol. Ind. Areta, 31620, Huarte (Navarra)		
<b>Descripción del defecto:</b> Resultado fuera de especificaciones en la cantidad de conservante por lo que no se puede asegurar la calidad del medicamento durante toda la vida del mismo		
<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 del lote H010 y devolución al laboratorio por los cauces habituales		
<b>Actuaciones a realizar por las CCAA:</b> Seguimiento de la retirada		

JEFE DE DEPARTAMENTO  
DE INSPECCIÓN Y CONTROL DE MEDICAMENTOS

Belén Escribano Romero