

Referencia:



Nº alerta:

## **ALERTA FARMACÉUTICA**

Fecha:

SGICM/CONT/MJA	R 02/2011	19/01/2011
Producto: Medicamento extranjero de uso hospitalario		
Marca comercial y presentación: ADAGEN 1,5 ML 250 U/ml 4 solución inyectable		
DCI o DOE: PEGADEMASA BOVINA		
Lote: 0017A		
Fecha de caducidad: 08/03/2011		
Titular de la autorización de comerci ORPHAN EUROPE, SARL	ialización:	
Laboratorio fabricante: SIGMA TAU PHARMASOURCE INC (Estados Unidos)		
Responsable en España: ORPHAN EUROPE, S.L.		
Domicilio social del responsable del producto: Gran Vía de les Corts Catalanes, 649, 08010, Barcelona		
Descripción del defecto: Resultado fuera de especificaciones (aumento de una impureza)		
Información sobre la distribución: Hospitales		

Clasificación de los defectos:

Clase 2

Medidas cautelares adoptadas:

Retirada del mercado de todas las unidades distribuidas del lote 0017A y devolución al titular de la autorización de comercialización por los cauces habituales

Actuaciones a realizar por las CCAA:

Seguimiento de la retirada

## LA SUBDIRECTORA GENERAL DE INSPECCIÓN Y CONTROL DE MEDICAMENTOS

Belén Escribano Romero