



RETIRADA DE UNIDADES DEL MEDICAMENTO PYRALVEX SOLUCIÓN,
ETIQUETADAS EN NEERLANDES.

La Agencia Española de Medicamentos y Productos Sanitarios (AEMPS) comunica la existencia de unidades, del lote 363777, del medicamento PYRALVEX 10 mg/ml + 50 mg/ml SOLUCION BUCAL 1 FRASCO 10 ml (CN 813642) cuyo etiquetado viene en neerlandés, ordenándose su retirada. Las unidades correctamente etiquetadas, en español, pueden seguir comercializándose con normalidad.

A continuación, cuadro de Alerta de la AEMPS.

Oviedo, 26 de enero de 2022

ALERTA FARMACÉUTICA

Nº alerta: R_02/2022	Fecha: 26 de enero de 2022
Producto: Medicamento	
Marca comercial, presentación, número de registro y código nacional: PYRALVEX SOLUCION, 1 frasco de 10 ml (NR: 24135, CN: 813642)	
DCI o DOE: ANTRAQUINONA GLUCOSIDOS, SALICILICO ACIDO	
Lote: 363777	
Fecha de caducidad: 31/05/2024	
Titular de autorización de comercialización: MEDA PHARMA, S.L. - C/General Aranz, nº 86(Madrid)	
Fabricante: NORGINE PHARMA - 29, Rue Ethe-Virton, B.P. 109, Dreux Cedex, F-28102, Francia	
Descripción del defecto: Algunas de las unidades del citado lote del medicamento se encuentran etiquetadas en neerlandés.	
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 del lote 363777 del medicamento PYRALVEX SOLUCIÓN 1 frasco de 10 mL (NR: 24135; CN: 813642) etiquetadas en neerlandés. Las unidades etiquetadas correctamente en español no serán objeto de retirada.	
Actuaciones a realizar por las CCAA: Seguimiento de la retirada	

