



RETIRADA DE LOTE DE SIMVASTATINA CINFA EFG 40 MG 28 **COMPRIMIDOS RECUBIERTOS.**

La Agencia Española de Medicamentos y Productos Sanitarios [AEMPS] ordena la retirada de un lote de SIMVASTATINA CINFA EFG 40 mg 28 comprimidos recubiertos con película (CN: 708800), debido a que su comercialización se ha producido en un acondicionamiento, y con un prospecto, no autorizados.

Envases afectados:

- Lote:BT1432
- Fecha de caducidad: 30/06/2023

A continuación, Cuadro de Alerta Farmacéutica emitida por la AEMPS.

Oviedo, 09 de junio de 2022

ALERTA FARMACÉUTICA

Nº alerta: R_15/2022	Fecha: 09 de junio de 2022
Producto: Medicamento	
Marca comercial, presentación, número de registro y código nacional: SIMVASTATINA CINFA 40 mg COMPRIMIDOS RECUBIERTOS CON PELICULA EFG, 28 comprimidos (NR: 64415, CN: 708800)	
DCI o DOE: SIMVASTATINA	
Lote: BT1432	
Fecha de caducidad: 30/06/2023	
Titular de autorización de comercialización: LABORATORIOS CINFA, S.A. - Ctra. Olaz Chipi, 10, Pol. Ind. Areta(Huarte)	
Fabricante: LABORATORIOS CINFA, S.A. - Ctra. Olaz-Chipi, 10. Poligono Industrial Areta, Huarte-Navarra, 31620, España	
Descripción del defecto: Lote acondicionado con una versión de estuches y prospectos no autorizada	
Información sobre la distribución: Cadena de distribución y dispensación	
Clasificación de los defectos: Clase 2	
Medidas cautelares adoptadas: Retirada del mercado de todas las unidades distribuidas de los lotes afectados y devolución al laboratorio por los cauces habituales	
Actuaciones a realizar por las CCAA: Seguimiento de la retirada	

