



RETIRADA DE LOTE DE **HIDROQUINIDINA SERECOR 300 MG 60 CAPSULAS**

La Agencia Española de Medicamentos y Productos Sanitarios [AEMPS] ordena la retirada de un lote de HIDROQUINIDINA SERECOR 300 MG 60 CAPSULAS DURAS DE LIBERACION PROLONGADA (CN: 706808), con el principio activo HIDROQUINIDINA HIDROCLORURO.

Se deben retirar por los cauces habituales todas las unidades del **Lote: J0143**
Fecha de caducidad: 31/05/2023

La medida se toma tras la obtención de resultados fuera de especificaciones estudios de estabilidad.

En página siguiente, cuadro de Alerta Farmacéutica emitida por la AEMPS.

Oviedo, 8 de julio de 2022

ALERTA FARMACÉUTICA

Nº alerta: R_23/2022	Fecha: 08 de julio de 2022
Producto: Medicamento	
Marca comercial, presentación, número de registro y código nacional: HIDROQUINIDINA SERECOR 300 MG CAPSULAS DURAS DE LIBERACION PROLONGADA , 60 cápsulas (NR: 79946, CN: 706808)	
DCI o DOE: HIDROQUINIDINA HIDROCLORURO	
Lote: J0143	
Fecha de caducidad: 31/05/2023	
Titular de autorización de comercialización: SANOFI AVENTIS, S.A. - Josep Pla, 2(Barcelona)	
Fabricante: DELPHARM DIJON - 6 Boulevard de l Europe, Quetigny, 21800, Francia	
Descripción del defecto: Resultado fuera de especificaciones en el ensayo de disolución, obtenido durante los estudios de estabilidad en curso	
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	

