

ALERTA FARMACÉUTICA

Referencia: DICM/CONT/IV	Nº alerta: R_26/2016	Fecha: 10 de noviembre de 2016
Producto: Medicamento		
Marca comercial y presentación: NEISVAC-C 0,5 ml SUSPENSIÓN INYECTABLE EN JERINGA PRECARGADA , 10 jeringas precargadas de 0,5 ml		
DCI o DOE: ANTIGENO POLISACÁRIDO MENINGOCOCO GRUPO C, TOXOIDE TETÁNICO		
Nº Registro: 64096		
Código Nacional: 632141		
Lotes y fecha de caducidad: <ul style="list-style-type: none"> • Lote: VNS1R02C, fecha de caducidad: 31/07/2019 • Lote: VNS1R04B, fecha de caducidad: 30/09/2019 		
Titular de autorización de comercialización: PFIZER, S.L.		
Laboratorio fabricante: BAXTER AG (Austria)		
Domicilio social del responsable del producto: Avda. de Europa, 20B, Parque Empresarial La Moraleja, 28108, Alcobendas, Madrid		
Descripción del defecto: Posibilidad de que algunas unidades de los lotes VNS1R02C y VNS1R04B presenten un volumen menor y pérdidas de la suspensión		
Información sobre la distribución: Cadena de distribución y dispensación		
Clasificación de los defectos: Clase 1		
Medidas cautelares adoptadas: Retirada del mercado de todas las unidades distribuidas de los lotes VNS1R02C y VNS1R04B y devolución al laboratorio por los cauces habituales		
Actuaciones a realizar por las CCAA: Seguimiento de la retirada		

DO003-DICM-PE020_Ed1

Firmado digitalmente por: Agencia Española de Medicamentos y Productos Sanitarios Localizador: YN8X6NC009
 Fecha de la firma: 10/11/2016

Puede comprobar la autenticidad del documento en la aplicación Localizador de la Web de la AEMPS

CORREO ELECTRÓNICO
 sgjcm@aemps.es