



ALERTA FARMACÉUTICA

Referencia:	Nº alerta:	Fecha:
DICM/CONT/IV	R_06/2017	03 de febrero de 2017

Producto: Medicamento

Marca comercial y presentación:

- ASPIRINA C 400 mg/240 mg COMPRIMIDOS EFERVESCENTES, 10 comprimidos (NR: 51347, CN: 712729)
- ASPIRINA C 400 mg/240 mg COMPRIMIDOS EFERVESCENTES, 20 comprimidos (NR: 51347, CN: 651877)
- ACTRON COMPUESTO 267 mg / 133 mg / 40 mg COMPRIMIDOS EFERVESCENTES, 10 comprimidos (NR: 47178, CN: 954917)

DCI o DOE:

ASPIRINA C 400 mg/240 mg COMPRIMIDOS EFERVESCENTES: ACETILSALICILICO ACIDO, ASCORBICO ACIDO

ACTRON COMPUESTO 267 mg / 133 mg / 40 mg COMPRIMIDOS EFERVESCENTES: PARACETAMOL, CAFEINA, ACETILSALICILICO ACIDO

Lotes y fecha de caducidad:

ASPIRINA C 400 mg/240 mg COMPRIMIDOS EFERVESCENTES, 10 comprimidos (NR: 51347, CN: 712729),

- Lote BTAJ091, fecha de caducidad 07/2019
- Lote BTAJ090, fecha de caducidad 07/2019

ASPIRINA C 400 mg/240 mg COMPRIMIDOS EFERVESCENTES, 20 comprimidos (NR: 51347, CN: 651877)

- Lote BTAJ0A0, fecha de caducidad 07/2019
- Lote BTAJ0A1, fecha de caducidad 07/2019
- Lote BTAJ0A2, fecha de caducidad 07/2019

ACTRON COMPUESTO 267 mg / 133 mg / 40 mg COMPRIMIDOS EFERVESCENTES, 10 comprimidos (NR: 47178, CN: 954917)

- Lote BTAGW03, fecha de caducidad 01/2019
- Lote BTAGW04, fecha de caducidad 01/2019
- Lote BTAHAV0, fecha de caducidad 04/2019
- Lote BTAHAV2, fecha de caducidad 04/2019
- Lote BTAHAV3, fecha de caducidad 04/2019
- Lote BTAHBP0, fecha de caducidad 03/2019
- Lote BTAHBP1, fecha de caducidad 03/2019
- Lote BTAHBP2, fecha de caducidad 03/2019
- Lote BTAHBP3, fecha de caducidad 03/2019
- Lote BTAHBP4, fecha de caducidad 03/2019
- Lote BTAHBP5, fecha de caducidad 03/2019

DO003-DICM-PE020 Ed1

Firmado digitalmente por: Agencia Española de Medicamentos y Productos Sanitarios

Fecha de la firma: 03/02/2017

Localizador: 7QF953Y395

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

Lote BTAGW00, fecha de caducidad 01/2019

Titular de autorización de comercialización:

BAYER HISPANIA, S.L.

Laboratorio fabricante:

BAYER BITTERFELD GmbH

Domicilio social del responsable del producto:

Avda. Baix Llobregat, 3 y 5, 08970 Sant Joan Despi, Barcelona

Descripción del defecto:

Posible alteración de una de las propiedades del material de acondicionamiento primario que podría causar pequeños orificios en el citado material

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 distribuidas de los lotes citados anteriormente 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

Fecha de la firma: 03/02/2017

Localizador: 7QF953Y395