



## ALERTA FARMACÉUTICA

<b>Referencia:</b> DICM/CONT/IV	<b>Nº alerta:</b> R_04/2013	<b>Fecha:</b> 24 de enero de 2013
<b>Producto:</b> Medicamento		
<b>Marca comercial y presentación:</b> JUNIFEN 4% suspensión oral, 1 frasco de 150 ml		
<b>DCI o DOE:</b> IBUPROFENO		
<b>Nº Registro:</b> 65526		
<b>Código Nacional:</b> 936492		
<b>Lote:</b> G07		
<b>Fecha de caducidad:</b> 31/03/2015		
<b>Titular de autorización de comercialización:</b> RECKITT BENCKISER HEALTHCARE, S.A.		
<b>Laboratorio fabricante:</b> FARMASIERRA MANUFACTURING, S.L.		
<b>Domicilio social del responsable del producto:</b> C/ Mataró, 28, Granollers,08403,Barcelona.		
<b>Descripción del defecto:</b> Resultado fuera de especificaciones (recuento de hongos y levaduras totales)		
<b>Información sobre la distribución:</b> Cadena de distribución y dispensación		
<b>Clasificación de los defectos:</b> Clase 2		
<b>Medidas cautelares adoptadas:</b> Retirada del mercado de todas las unidades distribuidas del lote G07 y devolución al laboratorio por los cauces habituales		
<b>Actuaciones a realizar por las CCAA:</b> Seguimiento de la retirada		

JEFE DE DEPARTAMENTO  
DE INSPECCIÓN Y CONTROL DE MEDICAMENTOS

Belén Escribano Romero