

### ALERTA FARMACÉUTICA

<b>Nº alerta:</b> R_18/2023	<b>Fecha:</b> 27 de junio de 2023
<b>Producto:</b> Medicamento	
<b>Marca comercial, presentación, número de registro y código nacional:</b> BENZETACIL 2.400.000 UI POLVO Y DISOLVENTE PARA SUSPENSIÓN INYECTABLE , 1 vial + 1 ampolla de disolvente (NR: 22295, CN: 700715)	
<b>DCI o DOE:</b> BENCILPENICILINA-BENZATINA	
<b>Lote:</b> T008	
<b>Fecha de caducidad:</b> 31/12/2026	
<b>Titular de autorización de comercialización:</b> LABORATORIO REIG JOFRÉ, S.A. - C/Gran Capitán, 10(Sant Joan Despí)	
<b>Fabricante:</b> LABORATORIO REIG JOFRE, S.A. - Jarama 111, Poligono Industrial, Toledo (Toledo), 45007, España	
<b>Descripción del defecto:</b> Posible existencia de unidades del <b>lote T008</b> del medicamento Benzetacil 2.400.000 UI acondicionadas por error en una caja de <b>BENZETACIL 1.200.000 UI</b> . El vial está etiquetado con la dosis correcta.	
<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 de los lotes afectados y devolución al laboratorio por los cauces habituales	
<b>Actuaciones a realizar por las CCAA:</b> Seguimiento de la retirada	
<b>Aclaraciones:</b> Defecto de calidad que no supone un riesgo vital para el paciente	

