

## ALERTA FARMACÉUTICA

Nº alerta: Fecha:

R\_12/2024 | 22 de julio de 2024

**Producto:** 

Medicamento

Marca comercial, presentación, número de registro y código nacional:

KEPPRA 100 mg/ml SOLUCION ORAL, 1 frasco de 150 ml con jeringa oral de 3 ml (NR: 00146031, CN: 663871)

DCI o DOE:

**LEVETIRACETAM** 

Lotes y fechas de caducidad:

Lote: 23I15, fecha de caducidad 31/08/2026

Lote: 23J10, fecha de caducidad 30/09/2026

Titular de autorización de comercialización:

UCB PHARMA - Allée de la Recherche, 60, Bruselas, B-1070, Bélgica

Fabricante:

HUBERT DE BACKER - Laagstraat 59, 9140 Temse, Belgium (Fabricante de las jeringas)

Representante local:

UCB PHARMA, S.A. - Plaza de Manuel Gómez Moreno, s/n, Edificio Bronce, 5 Planta(Madrid)

Descripción del defecto:

Desprendimiento de la tinta roja que marca la graduación en las jeringas dosificadoras. Esta retirada es una ampliación de la retirada R\_07/2024 al detectarse nuevos lotes afectados.

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

**Aclaraciones:** 

Defecto de calidad que no supone un riesgo vital para el paciente

Agencia Española de Medicamentos y Productos Sanitarios (AEMPS)

Fecha de la firma: 22/07/2024

Puede comprobar la autenticidad del documento en la sede de la AEMPS:https://localizador.aemps.es

C/ CAMPEZO, 1 - EDIFICIO 8 28022 MADRID Tel.: (+34) 91.822.52.01 Fax: (+34) 91.822.52.43

CSV: XBNQFD88QEFBMYRNR344

CORREO ELECTRÓNICO sgicm@aemps.es