



**RETIRADA DE UN LOTE DE ILUMETRI 100 MG SOLUCION  
INYECTABLE EN PLUMA PRECARGADA, 1 PLUMA**

**(CN: 762267)**

- **ILUMETRI 100 MG SOLUCION INYECTABLE EN PLUMA PRECARGADA,  
1 pluma (CN: 762267)**
  - **Lote: 2A, fecha de caducidad 31/03/2025**

**ASUNTO**

**Retirada del mercado de todas las unidades distribuidas de los lotes afectados y devolución al laboratorio por los cauces habituales, por error en la fecha de caducidad**

**ADJUNTO**

**Alerta de medicamento de uso hospitalario de la AEMPS R\_19/2024**

**URGENTE**

**Pamplona, 4 de septiembre de 2024**

**CENTRO DE INFORMACIÓN DE MEDICAMENTOS  
COLEGIO OFICIAL DE FARMACÉUTICOS DE NAVARRA**

### ALERTA FARMACÉUTICA

<b>Nº alerta:</b> R_19/2024	<b>Fecha:</b> 04 de septiembre de 2024
<b>Producto:</b> Medicamento de uso hospitalario	
<b>Marca comercial, presentación, número de registro y código nacional:</b> ILUMETRI 100 MG SOLUCION INYECTABLE EN PLUMA PRECARGADA, 1 pluma (NR: 1181323004, CN: 762267)	
<b>DCI o DOE:</b> TILDRAKIZUMAB	
<b>Lote:</b> 2A	
<b>Fecha de caducidad:</b> 31/03/2025	
<b>Titular de autorización de comercialización:</b> ALMIRALL, S.A. - Ronda General Mitre, 151(Barcelona)	
<b>Fabricante:</b> INDUSTRIAS FARMACEUTICAS ALMIRALL S.A. - Carretera de Martorell 41-61, Polígono Industrial Nord-Est, Sant Andreu de la Barca (Barcelona), 08740, España	
<b>Descripción del defecto:</b> Error en la fecha de caducidad	
<b>Información sobre la distribución:</b> Cadena de distribución y dispensación/hospitales	
<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> Por error figura como fecha de caducidad el 31/03/2026 cuando la fecha correcta es el 31/03/2025 Defecto de calidad que no supone un riesgo vital para el paciente	

