

RETIRADA DE VARIOS LOTES DE IBUPROFENO MABO-FARMA 400 MG COMPRIMIDOS RECUBIERTOS CON PELICULA EFG, 20 comprimidos (CN: 727423)

- **IBUPROFENO MABO-FARMA 400 MG COMPRIMIDOS RECUBIERTOS CON PELICULA EFG, 20 comprimidos (CN: 727423)**
 - Lote: 468X, fecha de caducidad 31/07/2026
 - Lote: 469X, fecha de caducidad 31/07/2026
 - Lote: 470X, fecha de caducidad 31/07/2026

ASUNTO:

Retirada del mercado de todas las unidades distribuidas del lote afectado y devolución al laboratorio por los cauces habituales, por resultado fuera de especificaciones en el test de disolución.

ADJUNTO: Alerta R_23/2024

URGENTE

8 de octubre de 2024

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

ALERTA FARMACÉUTICA

Nº alerta: R_23/2024	Fecha: 08 de octubre de 2024
Producto: Medicamento	
Marca comercial, presentación, número de registro y código nacional: IBUPROFENO MABO-FARMA 400 MG COMPRIMIDOS RECUBIERTOS CON PELICULA EFG,20 comprimidos (PVC/PVDC/AL) (NR: 82805, CN: 727423)	
DCI o DOE: IBUPROFENO	
Lotes y fechas de caducidad: <ul style="list-style-type: none">Lote: 468X, fecha de caducidad 31/07/2026Lote: 469X, fecha de caducidad 31/07/2026Lote: 470X, fecha de caducidad 31/07/2026	
Titular de autorización de comercialización: MABO-FARMA, S.A. - Calle Rejas 2, Planta 1ª(Coslada)	
Fabricante: FARMALIDER S.A. - Aragoneses, 2, Alcobendas (Madrid), 28108, España	
Descripción del defecto: Resultado fuera de especificaciones en el test de disolución.	
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	

