

**RETIRADA DE UN LOTE DE IBUPROFENO PENSAVITAL 400  
MG COMPRIMIDOS RECUBIERTOS CON PELICULA EFG 20  
comprimidos (CN: 729876)**

- **IBUPROFENO PENSAVITAL 400 MG COMPRIMIDOS RECUBIERTOS CON PELICULA EFG 20 comprimidos (CN: 729876)**
  - **Lote: 464X, 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\_24/2024**

**URGENTE**

**8 de octubre de 2024**

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

**ALERTA FARMACÉUTICA**

<b>Nº alerta:</b> R_24/2024	<b>Fecha:</b> 08 de octubre de 2024
<b>Producto:</b> Medicamento	
<b>Marca comercial, presentación, número de registro y código nacional:</b> IBUPROFENO PENSAVITAL 400 MG COMPRIMIDOS RECUBIERTOS CON PELICULA EFG 20 comprimidos (NR: 82815, CN: 729876)	
<b>DCI o DOE:</b> IBUPROFENO	
<b>Lote:</b> 464X	
<b>Fecha de caducidad:</b> 31/07/2026	
<b>Titular de autorización de comercialización:</b> TOWA PHARMACEUTICAL, S.A. - Carrer de Sant Martí números 75-97(Martorelles)	
<b>Fabricante:</b> FARMALIDER S.A. - Aragoneses, 2, Alcobendas (Madrid), 28108, España	
<b>Descripción del defecto:</b> Resultado fuera de especificaciones en el test de disolución.	
<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.	