

**RETIRADA DE UN LOTE DE VENLAFAXINA RETARD TEVA
75 mg 30 CAPSULAS DURAS DE LIBERACION PROLONGADA
EFG (CN: 661052)**

• **VENLAFAXINA RETARD TEVA 75 mg 30 CAPSULAS DURAS DE LIBERACION PROLONGADA EFG (CN: 661052)**

- **Lote: SM7997, fecha de caducidad 28/02/2029**

ASUNTO:

Retirada del mercado de todas las unidades distribuidas de los lotes afectados y devolución al laboratorio por los cauces habituales por prospecto no actualizado.

ADJUNTO: Alerta de calidad de medicamentos de uso humano

Referencia: R_08/2025

URGENTE

10 de marzo de 2025

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

ALERTA FARMACÉUTICA

Nº alerta: R_08/2025	Fecha: 10 de marzo de 2025
Producto: Medicamento	
Marca comercial, presentación, número de registro y código nacional: VENLAFAXINA RETARD TEVA 75 mg CAPSULAS DURAS DE LIBERACION PROLONGADA EFG , 30 cápsulas (NR: 69851, CN: 661052)	
DCI o DOE: VENLAFAXINA HIDROCLORURO	
Lote: SM7997	
Fecha de caducidad: 28/02/2029	
Titular de autorización de comercialización: TEVA PHARMA, S.L.U. - C/ Anabel Segura, 11, Edificio Albatros B, 1ª planta(Alcobendas)	
Fabricante: KRKA D.D. NOVO MESTO - Smarjeska cesta 6, Novo mesto, Jugovzhodna Slovenija, 8501, Eslovenia	
Descripción del defecto: Prospecto no actualizado	
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	

