

**ALLERGOVIT 123 PARIETARIA 100% SUSPENSIÓN
INYECTABLE FORMATO VARIAS PRESENTACIONES**

- Allergovit 123 Parietaria 100% suspensión inyectable formato de Inicio de 2 viales, concentración A (1000 UT/ml) y B (10.000 UT/ml)
- Allergovit 123 Parietaria 100% suspensión inyectable formato de Mantenimiento de 2 viales, concentración B (10.000 UT/ml)

Lotes afectados:

- Allergovit 123 Parietaria 100% suspensión inyectable formato de Inicio de 2 viales, concentración A (1000 UT/ml) y B (10.000 UT/ml)
 - Lote: G2212047-02, fecha de caducidad 31/10/2025
- Allergovit 123 Parietaria 100% suspensión inyectable formato de Mantenimiento de 2 viales, concentración B (10.000 UT/ml)
 - Lote: G2212047-03, fecha de caducidad 31/10/2025

ASUNTO:

Retirada del mercado de todas las unidades distribuidas de los lotes afectados y devolución al laboratorio por los cauces habituales, por resultado fuera de especificaciones en el parámetro de actividad residual alérgica detectado en estudios de estabilidad.

ADJUNTO: Alerta de medicamentos de uso humano

Referencia: R_22/2025

URGENTE

22 de julio de 2025

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

ALERTA FARMACÉUTICA

Nº alerta: R_22/2025	Fecha: 22 de julio de 2025
Producto: Medicamento	
Marca comercial y presentación: <ul style="list-style-type: none">Allergovit 123 Parietaria 100% suspensión inyectable formato de Inicio de 2 viales, concentración A (1000 UT/ml) y B (10.000 UT/ml)Allergovit 123 Parietaria 100% suspensión inyectable formato de Mantenimiento de 2 viales, concentración B (10.000 UT/ml)	
Lotes y fechas de caducidad: <ul style="list-style-type: none">Allergovit 123 Parietaria 100% suspensión inyectable formato de Inicio de 2 viales, concentración A (1000 UT/ml) y B (10.000 UT/ml)<ul style="list-style-type: none">Lote: G2212047-02, fecha de caducidad 31/10/2025Allergovit 123 Parietaria 100% suspensión inyectable formato de Mantenimiento de 2 viales, concentración B (10.000 UT/ml)<ul style="list-style-type: none">Lote: G2212047-03, fecha de caducidad 31/10/2025	
Fabricante: Allergopharma GmbH&Co. KG, Hermann-Krner-strasse 52, 21465 Reinbek, Hamburg	
Responsable: ALLERGOPHARMA ESPAÑA SLU - C/Amaltea 9, 4 planta, letra B, 28045	
Descripción del defecto: Resultado fuera de especificaciones en el parámetro de actividad residual alérgica detectado en estudios de estabilidad	
Información sobre la distribución: Allergopharma España SLU contactará con los profesionales sanitarios afectados para la recuperación de unidades	
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	



ALERTA FARMACÉUTICA

Nº alerta: R_22/2025	Fecha: 22 de julio de 2025
Producto: Medicamento	
Marca comercial y presentación: <ul style="list-style-type: none">Allergovit 123 Parietaria 100% suspensión inyectable formato de Inicio de 2 viales, concentración A (1000 UT/ml) y B (10.000 UT/ml)Allergovit 123 Parietaria 100% suspensión inyectable formato de Mantenimiento de 2 viales, concentración B (10.000 UT/ml)	
Lotes y fechas de caducidad: <ul style="list-style-type: none">Allergovit 123 Parietaria 100% suspensión inyectable formato de Inicio de 2 viales, concentración A (1000 UT/ml) y B (10.000 UT/ml)<ul style="list-style-type: none">Lote: G2212047-02, fecha de caducidad 31/10/2025Allergovit 123 Parietaria 100% suspensión inyectable formato de Mantenimiento de 2 viales, concentración B (10.000 UT/ml)<ul style="list-style-type: none">Lote: G2212047-03, fecha de caducidad 31/10/2025	
Fabricante: Allergopharma GmbH&Co. KG, Hermann-Krner-strasse 52, 21465 Reinbek, Hamburg	
Responsable: ALLERGOPHARMA ESPAÑA SLU - C/Amaltea 9, 4 planta, letra B, 28045	
Descripción del defecto: Resultado fuera de especificaciones en el parámetro de actividad residual alérgica detectado en estudios de estabilidad	
Información sobre la distribución: Allergopharma España SLU contactará con los profesionales sanitarios afectados para la recuperación de unidades	
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	

