



**RETIRADA DE UN LOTE DE IMULDOSA 130 MG
CONCENTRADO PARA SOLUCION PARA PERFUSION,
1 vial de 26 ml (CN: 766570)**

- **IMULDOSA 130 MG CONCENTRADO PARA SOLUCION PARA PERFUSION, 1 vial de 26 ml (NR: 1241872003, CN: 766570)**
 - **Lote: G2500768, fecha de caducidad 31/01/2027**

ASUNTO

Retirada del mercado de todas las unidades distribuidas del lote afectado y devolución al laboratorio por los cauces habituales, por posibles deficiencias relacionadas con la fabricación del medicamento.

ADJUNTO

Alerta de medicamento de uso hospitalario de la AEMPS R_22/2026

URGENTE

Pamplona, 9 de junio de 2026

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

ALERTA FARMACÉUTICA

Nº alerta: R_22/2026	Fecha: 08 de junio de 2026
Producto: Medicamento de uso hospitalario	
Marca comercial, presentación, número de registro y código nacional: IMULDOSA 130 MG CONCENTRADO PARA SOLUCION PARA PERFUSION, 1 vial de 26 ml (NR: 1241872003, CN: 766570)	
DCI o DOE: USTEKINUMAB	
Lote: G2500768	
Fecha de caducidad: 31/01/2027	
Titular de autorización de comercialización: ACCORD HEALTHCARE, S.L.U - World Trade Center, Moll de Barcelona s/n, Edifici Est, 6ª Planta(Barcelona)	
Fabricante: CALENT INDIANA LLC - 1300 South Patterson Drive, Bloomington, IN, 47403-4828, Estados Unidos	
Descripción del defecto: Posibles deficiencias relacionadas con la fabricación del medicamento	
Información sobre la distribución: Cadena de distribución y dispensación/hospitales	
Clasificación de los defectos: Clase 2	
Medidas cautelares adoptadas: Retirada del mercado de todas las unidades distribuidas del lote afectado 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	

