

### **ALERTA FARMACÉUTICA**

 N° alerta:
 Fecha:

 R\_01/2025
 22 de enero de 2025

#### **Producto:**

Medicamento de uso hospitalario

### Marca comercial, presentación, número de registro y código nacional:

- POMALIDOMIDA VIATRIS 2 MG CAPSULAS DURAS EFG, 21 cápsulas (NR: 1231785008, CN: 764364)
- POMALIDOMIDA VIATRIS 3 MG CAPSULAS DURAS EFG, 21 cápsulas (NR: 1231785010, CN: 764367)
- POMALIDOMIDA VIATRIS 4 MG CAPSULAS DURAS EFG, 21 cápsulas (NR: 1231785014, CN: 764377)

#### DCI o DOE:

**POMALIDOMIDA** 

#### Lotes y fechas de caducidad:

- POMALIDOMIDA VIATRIS 2 MG CAPSULAS DURAS EFG, 21 cápsulas (NR: 1231785008, CN: 764364)
  - Lote: 8190670, fecha de caducidad 31/05/2026
- POMALIDOMIDA VIATRIS 3 MG CAPSULAS DURAS EFG, 21 cápsulas (NR: 1231785010, CN: 764367)
  - Lote: 8190846, fecha de caducidad 31/05/2026
- POMALIDOMIDA VIATRIS 4 MG CAPSULAS DURAS EFG, 21 cápsulas (NR: 1231785014, CN: 764377)
  - Lote: 8190844, fecha de caducidad 31/05/2026

## Titular de autorización de comercialización:

VIATRIS LIMITED - Damastown Industrial Park, Dublin, 15, Irlanda

## Fabricante:

MYLAN LABORATORIES LIMITED - Plot No 11-13, Sez, Pharma Zone, Phase II, Sector III Dhar, Pithampur, Madhya Pradesh, 454775, India

# Representante local:

VIATRIS PHARMACEUTICALS, S.L. - calle General Aranaz 86(Madrid)

# Descripción del defecto:

Presencia de polvo procedente de las cápsulas en algunos alveolos.

## Información sobre la distribución:

Cadena de distribución y dispensación/hospitales

## Clasificación de los defectos:

Clase 2

## Medidas cautelares adoptadas:

Agencia Española de Medicamentos y Productos Sanitarios (AEMPS)

Fecha de la firma: 22/01/2025

Puede comprobar la autenticidad del documento en la sede de la AEMPS:https://localizador.aemps.es

CSV: DHH7ZWHVZQP3XH1AP537

CORREO ELECTRÓNICO sgicm@aemps.es

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.

Agencia Española de Medicamentos y Productos Sanitarios (AEMPS)

Fecha de la firma: 22/01/2025

Puede comprobar la autenticidad del documento en la sede de la AEMPS:https://localizador.aemps.es

CSV: DHH7ZWHVZQP3XH1AP537