



### ALERTA FARMACÉUTICA

<b>Referencia:</b> DICM/CONT/RSJ	<b>Nº alerta:</b> R_25/2015	<b>Fecha:</b> 01 de julio de 2015
<b>Producto:</b> Medicamento		
<b>Marca comercial y presentación:</b> OLANZAPINA FLAS PHARMA COMBIX 10 MG COMPRIMIDOS BUCODISPERSABLES EFG, 28 comprimidos (NR: 76479, CN: 693180)  OLANZAPINA FLAS PHARMA COMBIX 10 MG COMPRIMIDOS BUCODISPERSABLES EFG, 56 comprimidos (NR: 76479, CN: 693181)		
<b>DCI o DOE:</b> OLANZAPINA		
<b>Lote:</b> MP6989		
<b>Fecha de caducidad:</b> 30/06/2016		
<b>Titular de autorización de comercialización:</b> LABORATORIOS COMBIX, S.L.U.		
<b>Laboratorio fabricante:</b> CADILA HEALTHCARE LIMITED (India)		
<b>Domicilio social del responsable del producto:</b> C/ Badajoz 2, Edificio 2, 28223 Pozuelo de Alarcón, Madrid		
<b>Descripción del defecto:</b> Resultado fuera de especificaciones (contenido en sustancia activa)		
<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 del lote MP6989 y devolución al laboratorio por los cauces habituales		
<b>Actuaciones a realizar por las CCAA:</b> Seguimiento de la retirada		