



G CONSELLERIA  
O SALUT I CONSUM  
I DIRECCIÓ GENERAL  
B PRESTACIONS  
I FARMÀCIA

**Assumpte/Asunto: SEGURIL 250 mg/25 ml SOLUCIÓN INYECTABLE, 6 ampollas de 25 ml**  
**Ref.: AL08/20**

Us comunic que en data 08-5-2020 s'ha rebut en aquesta Direcció General, ofici del Departamento de Inspección y Control de Medicamentos de l'AEMPS (Agencia Española de Medicamentos y Productos Sanitarios), en el qual ens comunica el següent:

*Le comunico que en fecha 08-5-2020 se ha recibido en esta Dirección General, oficio del Departamento de Inspección y Control de Medicamentos de la AEMPS (Agencia Española de Medicamentos y Productos Sanitarios), en el cual nos comunica lo siguiente:*

|  |
|--|
| Producte / Producto: <b>Medicament d'ús humà</b>   |
| Marca comercial / Marca comercial: <b>FUROSEMIDA 250 mg/25 ml SOLUCION INYECTABLE</b>  |
| Presentació / Presentación: <b>6 ampollas de 25 ml</b>   |
| DCI o DOE: <b>FUROSEMIDA</b>   |
| Núm. Registre / Núm Registro: <b>56508</b>   |
| Codi Nacional / Código Nacional: <b>703870</b>   |
| Núm. de Lot/Data de Caducitat: / Núm. De Lote/Fecha de Caducidad:<br><b>Lote Lote H2211, fecha caducidad 03/2022</b>   |
| Laboratori Titular / Laboratorio Titular: <b>de autorización de comercialización: SANOFI AVENTIS, S.A.</b>   |
| Laboratori fabricant / Laboratorio fabricante: <b>DELPHARM DIJON (Francia)</b>   |
| Raó social responsable del producte/Razón social responsable del producto:<br><b>C/ Josep Pla N° 2, 08019 Barcelona</b>  |
| Descripció del Defecte / Descripción del defecto:<br><b>Posible presencia de partículas en la solución inyetable</b>   |
| Mesures cautelars adoptades / Medidas cautelares adoptadas:<br><b>Retirada del mercado de todas las unidades distribuidas del lote H2211 y devolución al laboratorio por los cauces habituales</b> |

Palma, 8 de maig de 2020

El director general de Prestacions i Farmàcia  
Atanasio García Pineda