

### ALERTA FARMACÉUTICA

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

