



Data: 05/07/2018

Referència: 2018061

AJ

RETIRADA DE LOTS

DETECCIÓ DE LA IMPURESSA NDMA EN EL PRINCIPI ACTIU VALSARTAN (RETIRADA MASSIVA DE LOTS).

Tipus d'alerta: **Qualitat**

Tipus de producte: **Medicament d'ús humà**

* Oficines de farmàcia * Acadèmia de Ciències Mèdiques i de la Salut de Catalunya i de Balears * Entitats proveïdores d'atenció primària * Magatzems de distribució farmacèutica * Centre de Farmacovigilància de Catalunya * Col·legis de farmacèutics * Col·legis d'infermeria * Col·legis de metges * Dipòsits de medicaments intrahospitalaris * Serveis de farmàcia hospitalària * Farmàcies Sentinella

El Departament d'Inspecció i Control de Medicaments de l'Agència Espanyola de Medicaments i Productes Sanitaris (AEMPS) ha informat de la detecció de la impuressa N-Nitrosodimetilamina (NDMA) en el principi actiu VALSARTAN.

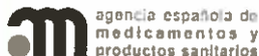
Per aquest motiu ha emès 17 alertes farmacèutiques (Codis de l'AEMPS des de R_13/2018 fins a R_29/2018) informant de la retirada de lots amb el principi actiu VALSARTAN que s'adjunten a continuació.

Els envasos disponibles d'aquests lots s'han de retornar al responsable de la comercialització pels conductes habituals.

Us enviem aquesta informació per tal que en tingueu coneixement i en pugueu fer la difusió escaient dins del vostre àmbit competencial per contribuir a fer efectiva aquesta retirada del mercat.


M. José Gaspar Caro
Cap de Servei d'Ordenació i Qualitat Farmacèutiques

ALERTA 2018061



ALERTA FARMACÉUTICA

Referencia: DICM/CONT/JRA	Nº alerta: R_13/2018	Fecha: 05 de julio de 2018
Producto: Medicamento		
Marca comercial y presentación: Ver anexo		
DCI o DOE: Ver anexo		
Nº Registro: Ver anexo		
Código Nacional: Ver anexo		
Lotes y fecha de caducidad: Ver anexo		
Titular de autorización de comercialización: LABORATORIO STADA, S.L.		
Laboratorio fabricante del principio activo: Zhejiang Huahai Pharmaceutical Co. (Ltd (BS 1) Channan Site, RC-317016 (China)		
Domicilio social del responsable del producto: C/ Frederic Mompou, 5, Sant Just Desvern, 08960, Barcelona		
Descripción del defecto: Detección de la impureza N-Nitrosodimetilamina (NDMA) en el principio activo valsartán (ver nota informativa publicada en la web de la AEMPS)		
Información sobre la distribución: Cadena de distribución y dispensación		
Clasificación de los defectos: Clase 1		
Medidas cautelares adoptadas: 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		

DO003-DICM-PE020_Ed1

Firmado digitalmente por: Agencia Española de Medicamentos y Productos Sanitarios

Localizador: YFSRE8J757

Fecha de la firma: 05/07/2018

Puede comprobar la autenticidad del documento en la aplicación Localizador de la Web de la AEMPS

CORREO ELECTRÓNICO

Página 1 de 1

sgicm@aemps.es

C/ CAMPEZO, 1 - EDIFICIO 8
28022 MADRID
Tel.: (+34) 91.822.52.01
Fax: (+34) 91.822.52.43



Anexo R_13/2018

**VALSARTAN/ HIDROCLOROTIAZIDA STADA 160 mg/12,5mg
COMPRIMIDOS RECUBIERTOS CON PELICULA EFG, 28 comprimidos
(NR: 73100, CN: 672877)**

Número de lote	Fecha de caducidad
73422	08 2020
73427	08 2020

**VALSARTAN/ HIDROCLOROTIAZIDA STADA 160 mg/25mg
COMPRIMIDOS RECUBIERTOS CON PELICULA EFG, 28 comprimidos
(NR: 73099, CN: 672876)**

Número de lote	Fecha de caducidad
74093	10 2020
73390	08 2020
73391	08 2020

**VALSARTAN/HIDROCLOROTIAZIDA STADA 80 mg/12,5mg
COMPRIMIDOS RECUBIERTOS CON PELICULA EFG, 28 comprimidos
(NR: 73101, CN: 672875)**

Número de lote	Fecha de caducidad
73240	08 2020



**VALSARTAN/HIDROCLOROTIAZIDA STADA 320 mg/12,5 mg
COMPRIMIDOS RECUBIERTOS CON PELICULA EFG, 28 comprimidos
(NR: 75332, CN: 687184)**

Número de lote	Fecha de caducidad
74035	01 2020

**VALSARTAN/HIDROCLOROTIAZIDA STADA 320 mg/25 mg
COMPRIMIDOS RECUBIERTOS CON PELICULA EFG, 28 comprimidos
(NR: 75336, CN: 687189)**

Número de lote	Fecha de caducidad
73859	12 2019
73860	12 2019



ALERTA FARMACÉUTICA

Referencia: DICM/CONT/JRA	Nº alerta: R_14/2018	Fecha: 05 de julio de 2018
Producto: Medicamento		
Marca comercial y presentación: Ver anexo		
DCI o DOE: Ver anexo		
Nº Registro: Ver anexo		
Código Nacional: Ver anexo		
Lote y fecha de caducidad: Ver anexo		
Titular de autorización de comercialización: KERN PHARMA, S.L.		
Laboratorio fabricante del principio activo: Zhejiang Huahai Pharmaceutical Co. (Ltd (BS 1) Channan Site, RC-317016 (China)		
Domicilio social del responsable del producto: Pol. Ind. Colón II, C/ Venus, 72, Terrassa, 08228, Barcelona		
Descripción del defecto: Detección de la impureza N-Nitrosodimetilamina (NDMA) en el principio activo valsartán (ver nota informativa publicada en la web de la AEMPS)		
Información sobre la distribución: Cadena de distribución y dispensación		
Clasificación de los defectos: Clase 1		
Medidas cautelares adoptadas: 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		

DO003-DICM-PE020_Ed1

Firmado digitalmente por: Agencia Española de Medicamentos y Productos Sanitarios

Localizador: 42NREKZCA4

Fecha de la firma: 05/07/2018

Puede comprobar la autenticidad del documento en la aplicación Localizador de la Web de la AEMPS

CORREO ELECTRÓNICO

Página 1 de 1

sgicm@aemps.es

C/ CAMPEZO, 1 - EDIFICIO 8
28022 MADRID
Tel.: (+34) 91.822.52.01
Fax: (+34) 91.822.52.43



Anexo R_14/2018

VALSARTAN KERN PHARMA 40 mg COMPRIMIDOS RECUBIERTOS CON PELICULA EFG, 14 comprimidos (NR: 71834, CN: 664559)

Número de lote	Fecha de caducidad
L800	10 2020
K001	08 2019
J001-1	07 2018
J001	07 2018

VALSARTAN KERN PHARMA 80 mg COMPRIMIDOS RECUBIERTOS CON PELICULA EFG, 28 comprimidos (NR: 71835, CN: 664560)

Número de lote	Fecha de caducidad
N002	02 2021
N001	02 2021
L003	10 2020
L002	04 2020
L001	04 2020
K003	11 2019
K002	06 2019
K001	01 2019
J003	10 2018

VALSARTAN KERN PHARMA 160 mg COMPRIMIDOS RECUBIERTOS CON PELICULA EFG, 28 comprimidos (NR: 71836, CN: 664561)

Número de lote	Fecha de caducidad
N003	02 2021
N002	02 2021
N001	02 2021
L009	10 2020
L008	10 2020
L007	10 2020



L006	05 2020
L005	05 2020
L004	05 2020
L003	01 2020
L002	01 2020
L001	01 2020
K005	09 2019
K004	09 2019
K003	09 2019
K002	03 2019
K001	03 2019
J012	11 2018
J011	11 2018
J010	10 2018
J009-1	09 2018
J009	09 2018
J008	09 2018
J007	09 2018

**VALSARTAN KERN PHARMA 320 mg COMPRIMIDOS RECUBIERTOS
CON PELICULA EFG, 28 comprimidos (NR: 73295, CN: 677388)**

Número de lote	Fecha de caducidad
L1001	12 2019
L1000	12 2019
L548	06 2019
L547	06 2019
K1227	02 2019
K1226	02 2019
K982	10 2018
K981	10 2018

ALERTA FARMACÉUTICA

Referencia: DICM/CONT/JRA	Nº alerta: R_15/2018	Fecha: 05 de julio de 2018
Producto: Medicamento		
Marca comercial y presentación: Ver anexo		
DCI o DOE: VALSARTAN		
Nº Registro: Ver anexo		
Código Nacional: Ver anexo		
Lotes y fecha de caducidad: Ver anexo		
Titular de autorización de comercialización: STADA GENÉRICOS, S.L.		
Laboratorio fabricante del principio activo: Zhejiang Huahai Pharmaceutical Co. (Ltd (BS 1) Channan Site, RC-317016 (China)		
Domicilio social del responsable del producto: C/ Frederic Mompou, 5, Sant Just Desvern, 08960, Barcelona		
Descripción del defecto: Detección de la impureza N-Nitrosodimetilamina (NDMA) en el principio activo valsartán (ver nota informativa publicada en la web de la AEMPS)		
Información sobre la distribución: Cadena de distribución y dispensación		
Clasificación de los defectos: Clase 1		
Medidas cautelares adoptadas: 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		

DO003-DICM-PE020_Ed1

Firmado digitalmente por: Agencia Española de Medicamentos y Productos Sanitarios
Fecha de la firma: 05/07/2018

Localizador: 5JTDTSF772

Puede comprobar la autenticidad del documento en la aplicación Localizador de la Web de la AEMPS

CORREO ELECTRÓNICO
egicm@aemps.es

Página 1 de 1

C/ CAMPEZO, 1 - EDIFICIO 8
28022 MADRID
Tel.: (+34) 91.822.52.01
Fax: (+34) 91.822.52.43



Anexo R_15/2018

VALSARTAN CARDIO STADA GENERICOS 40 mg COMPRIMIDOS RECUBIERTOS CON PELICULA EFG , 14 comprimidos (NR: 72866, CN: 672643)

Número de lote	Fecha de caducidad
74042	10/2022
64829	11/2021

VALSARTAN STADA GENERICOS 160 mg COMPRIMIDOS RECUBIERTOS CON PELICULA EFG , 28 comprimidos (NR: 72856, CN: 672649)

Número de lote	Fecha de caducidad
74140	06/2018
74139	10/2021

VALSARTAN STADA GENERICOS 320 mg COMPRIMIDOS RECUBIERTOS CON PELICULA EFG , 28 comprimidos (NR: 72853, CN: 672639)

Número de lote	Fecha de caducidad
74474	11/2021

VALSARTAN STADA GENERICOS 80 mg COMPRIMIDOS RECUBIERTOS CON PELICULA EFG , 28 comprimidos (NR: 72854, CN: 672646)

Número de lote	Fecha de caducidad
73917	09/2022
73211	08/2022



MINISTERIO
DE SANIDAD, CONSUMO
Y BIENESTAR SOCIAL

am agencia española de
medicamentos y
productos sanitarios

ALERTA FARMACÉUTICA

Referencia: DICM/CONT/JRA	Nº alerta: R_16/2018	Fecha: 05 de julio de 2018
Producto: Medicamento		
Marca comercial y presentación: Ver anexo		
DCI o DOE: Ver anexo		
Nº Registro: Ver anexo		
Código Nacional: Ver anexo		
Lotes y fecha de caducidad: Ver anexo		
Titular de autorización de comercialización: LABORATORIOS COMBIX, S.L.U.		
Laboratorio fabricante del principio activo: Zhejiang Huahai Pharmaceutical Co. (Ltd (BS 1) Channan Site, RC-317016 (China)		
Domicilio social del responsable del producto: C/ Badajoz 2, Edificio 2, Pozuelo de Alarcón, 28223, Madrid		
Descripción del defecto: Detección de la impureza N-Nitrosodimetilamina (NDMA) en el principio activo valsartán (ver nota informativa publicada en la web de la AEMPS)		
Información sobre la distribución: Cadena de distribución y dispensación		
Clasificación de los defectos: Clase 1		
Medidas cautelares adoptadas: Retirada del mercado de todas las unidades distribuidas de los lotes afectados (ver anexo) y devolución al laboratorio por los cauces habituales		
Actuaciones a realizar por las CCAA: Seguimiento de la retirada		

DO003-DICM-PE020_Ed1

Firmado digitalmente por: Agencia Española de Medicamentos y Productos Sanitarios

Fecha de la firma: 05/07/2018

Localizador: BRCC27Q9DE

Puede comprobar la autenticidad del documento en la aplicación Localizador de la Web de la AEMPS

CORREO ELECTRÓNICO

sglcm@aemps.es

Página 1 de 1

C/ CAMPEZO, 1 - EDIFICIO 8
28022 MADRID
Tel.: (+34) 91 822.52.01
Fax: (+34) 91.822.52.43



Anexo R_16/2018

VALSARTAN HIDROCLOROTIAZIDA COMBIX 320mg/12.5mg
COMPRIMIDOS RECUBIERTOS CON PELICULA EFG, 28 comprimidos
(NR: 75413, CN: 687629)

Número de lote	Fecha de caducidad
287417	07/2019
273017	07/2019

VALSARTAN HIDROCLOROTIAZIDA COMBIX 320mg/25mg
COMPRIMIDOS RECUBIERTOS CON PELICULA EFG, 28 comprimidos
(NR: 75415, CN: 687633)

Número de lote	Fecha de caducidad
491016	12/2018
017318	01/2020

ALERTA FARMACÉUTICA

Referencia: DICM/CONT/IV	Nº alerta: R_17/2018	Fecha: 05 de julio de 2018
Producto: Medicamento		
Marca comercial y presentación: Ver anexo		
DCI o DOE: VALSARTAN		
Nº Registro: Ver anexo		
Código Nacional: Ver anexo		
Lotes y fecha de caducidad: Ver anexo		
Titular de autorización de comercialización: TECNIMEDE ESPAÑA INDUSTRIA FARMACÉUTICA, S.A.		
Laboratorio fabricante del principio activo: Zhejiang Huahai Pharmaceutical Co. (Ltd (BS 1) Channan Site, RC-317016 (China)		
Domicilio social del responsable del producto: Avda. de Bruselas, 13, 3º D. Edificio América. Polígono Arroyo de la Vega, 28108, Alcobendas, Madrid		
Descripción del defecto: Detección de la impureza N-Nitrosodimetilamina (NDMA) en el principio activo valsartán (ver nota informativa publicada en la web de la AEMPS)		
Información sobre la distribución: Cadena de distribución y dispensación		
Clasificación de los defectos: Clase 1		
Medidas cautelares adoptadas: 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		

DO003-DICM-PE020_Ed1

Firmado digitalmente por: Agencia Española de Medicamentos y Productos Sanitarios
Fecha de la firma: 05/07/2018

Localizador: YXKBLPD5E4

Puede comprobar la autenticidad del documento en la aplicación Localizador de la Web de la AEMPS

CORREO ELECTRÓNICO

sglcm@aemps.es

Página 1 de 1

C/ CAMPEZO, 1 - EDIFICIO 8
28022 MADRID
Tel.: (+34) 91.822.52.01
Fax: (+34) 91.822.52.43



Anexo R_17/2018

VALSARTAN TECNIGEN 160 mg COMPRIMIDOS RECUBIERTOS CON PELICULA EFG, 28 comprimidos (NR: 72425, CN: 665506)

Número de lote	Fecha de caducidad
NH0745D	08 2021

VALSARTAN TECNIGEN 320 mg COMPRIMIDOS RECUBIERTOS CON PELICULA EFG, 28 comprimidos (NR: 73293, CN: 677396)

Número de lote	Fecha de caducidad
NE0477A	05 2021

VALSARTAN TECNIGEN 80 mg COMPRIMIDOS RECUBIERTOS CON PELICULA EFG, 28 comprimidos (NR: 72429, CN: 665507)

Número de lote	Fecha de caducidad
NE0475H	05 2021

VALSARTAN/HIDROCLOROTIAZIDA TECNIGEN 160 mg/12,5 mg COMPRIMIDOS RECUBIERTOS CON PELICULA EFG, 28 comprimidos (NR: 73330, CN: 677420)

Número de lote	Fecha de caducidad
OD0419C	04 2022

VALSARTAN/HIDROCLOROTIAZIDA TECNIGEN 160 mg/25 mg COMPRIMIDOS RECUBIERTOS CON PELICULA EFG, 28 comprimidos (NR: 73331, CN: 677418)

Número de lote	Fecha de caducidad
60587	04 2020



ALERTA FARMACÉUTICA

Referencia: DICM/CONT/JRA	Nº alerta: R_18/2018	Fecha: 05 de julio de 2018
Producto: Medicamento		
Marca comercial y presentación: Ver anexo		
DCI o DOE: Ver anexo		
Nº Registro: Ver anexo		
Código Nacional: Ver anexo		
Lotes y fecha de caducidad: Ver anexo		
Titular de autorización de comercialización: LABORATORIOS RANBAXY, S.L.		
Laboratorio fabricante del principio activo: Zhejiang Huahai Pharmaceutical Co. (Ltd (BS 1) Channan Site, RC-317016 (China)		
Domicilio social del responsable del producto: Paseo de Gracia, 9, 7ª Planta, 08007, Barcelona		
Descripción del defecto: Detección de la impureza N-Nitrosodimetilamina (NDMA) en el principio activo valsartán (ver nota informativa publicada en la web de la AEMPS)		
Información sobre la distribución: Cadena de distribución y dispensación		
Clasificación de los defectos: Clase 1		
Medidas cautelares adoptadas: 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		

DO003-DICM-PE020_Ed1

Firmado digitalmente por: Agencia Española de Medicamentos y Productos Sanitarios
Fecha de la firma: 05/07/2018

Localizador: W8PG7XG758

Puede comprobar la autenticidad del documento en la aplicación Localizador de la Web de la AEMPS

CORREO ELECTRÓNICO

sgicm@aemps.es

Página 1 de 1

C/ CAMPEZO, 1 - EDIFICIO 8
28022 MADRID
Tel.: (+34) 91.822.52.01
Fax: (+34) 91.822.52.43



Anexo R_18/2018

**VALSARTAN/HIDROCLOROTIAZIDA RANBAXY 160 mg/12,5 mg
COMPRIMIDOS RECUBIERTOS CON PELICULA EFG , 28 comprimidos
(NR: 73574, CN: 677665)**

Número de lote	Fecha de caducidad
2862071	03 2020
2862466	03 2020
2918180	10 2020
2922844	08 2020
2926577	10 2020

**VALSARTAN/HIDROCLOROTIAZIDA RANBAXY 160 mg/25 mg
COMPRIMIDOS RECUBIERTOS CON PELICULA EFG , 28 comprimidos
(NR: 73573, CN: 677664)**

Número de lote	Fecha de caducidad
2770491	02 2019
2778717	04 2019

**VALSARTAN/HIDROCLOROTIAZIDA RANBAXY 80 mg/12,5 mg
COMPRIMIDOS RECUBIERTOS CON PELICULA EFG, 28 comprimidos
(NR: 73572, CN: 677645)**

Número de lote	Fecha de caducidad
2926294	11 2020



ALERTA FARMACÉUTICA

Referencia: DICM/CONT/IV	Nº alerta: R_19/2018	Fecha: 05 de julio de 2018
Producto: Medicamento		
Marca comercial y presentación: Ver anexo		
DCI o DOE: VALSARTAN		
Nº Registro: Ver anexo		
Código Nacional: Ver anexo		
Lotes y fecha de caducidad: Ver anexo		
Titular de autorización de comercialización: TARBIS FARMA, S.L.		
Laboratorio fabricante del principio activo: Zhejiang Huahai Pharmaceutical Co. (Ltd (BS 1) Channan Site, RC-317016 (China)		
Domicilio social del responsable del producto: Gran Vía Carlos III, 94, 08028, Barcelona		
Descripción del defecto: Detección de la impureza N-Nitrosodimetilamina (NDMA) en el principio activo valsartán (ver nota informativa publicada en la web de la AEMPS)		
Información sobre la distribución: Cadena de distribución y dispensación		
Clasificación de los defectos: Clase 1		
Medidas cautelares adoptadas: 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		

DO003-DICM-PE020_Ed1

Firmado digitalmente por: Agencia Española de Medicamentos y Productos Sanitarios

Localizador: V85X7J830F

Fecha de la firma: 05/07/2018

Puede comprobar la autenticidad del documento en la aplicación Localizador de la Web de la AEMPS

CORREO ELECTRÓNICO

sgicm@aemps.es

Página 1 de 1

C/ CAMPEZO, 1 - EDIFICIO B
28022 MADRID
Tel.: (+34) 91.822.52.01
Fax: (+34) 91.822.52.43



Anexo R_19/2018

VALSARTAN-HIDROCLOROTIAZIDA TARBIS 160/12,5 mg COMPRIMIDOS RECUBIERTOS CON PELICULA EFG, 28 comprimidos (NR: 73793, CN: 677636)

Número de lote	Fecha de caducidad
K803	30/09/2018
L304	31/05/2019
M42	30/04/2020

VALSARTAN-HIDROCLOROTIAZIDA TARBIS 160/25 mg COMPRIMIDOS RECUBIERTOS CON PELICULA EFG, 28 comprimidos (NR: 73796, CN: 677639)

Número de lote	Fecha de caducidad
K801	30/09/2018
M39	28/02/2020

VALSARTAN/HIDROCLOROTIAZIDA TARBIS 320 MG/ 12,5 MG COMPRIMIDOS RECUBIERTOS CON PELICULA EFG, 28 comprimidos (NR: 80497, CN: 709254)

Número de lote	Fecha de caducidad
K652	30/09/2018
L1049	31/03/2020



**VALSARTAN/HIDROCLOROTIAZIDA TARBIS 320 MG/ 25 MG
COMPRIMIDOS RECUBIERTOS CON PELICULA EFG, 28 comprimidos
(NR: 80498, CN: 709255)**

Número de lote	Fecha de caducidad
K637	30/09/2018
M36	31/01/2020

**VALSARTAN-HIDROCLOROTIAZIDA TARBIS 80/12,5 mg COMPRIMIDOS
RECUBIERTOS CON PELICULA EFG, 28 comprimidos (NR: 73795, CN:
677638)**

Número de lote	Fecha de caducidad
L3	28/02/2019
L1159	31/01/2020

**VALSARTAN TARBIS 160 mg COMPRIMIDOS RECUBIERTOS CON
PELICULA EFG, 28 comprimidos (NR: 73418, CN: 677494)**

Número de lote	Fecha de caducidad
J910	31/12/2018
J1302	28/02/2019
K1234	28/02/2020
K742	31/05/2019
L571	30/09/2020
M41	30/04/2021



VALSARTAN TARBIS 320 mg COMPRIMIDOS RECUBIERTOS CON PELICULA EFG, 28 comprimidos (NR: 73296, CN: 677389)

Número de lote	Fecha de caducidad
L153	30/06/2019

VALSARTAN TARBIS 80 mg COMPRIMIDOS RECUBIERTOS CON PELICULA EFG, 28 comprimidos (NR: 73417, CN: 677496)

Número de lote	Fecha de caducidad
K802	30/09/2019
L1	28/02/2020
L740	30/09/2020
M260	30/09/2020



MINISTERIO
DE SANIDAD, CONSUMO
Y BIENESTAR SOCIAL

am agencia española de
medicamentos y
productos sanitarios

ALERTA FARMACÉUTICA

Referencia: DICM/CONT/IV	Nº alerta: R_20/2018	Fecha: 05 de julio de 2018
Producto: Medicamento		
Marca comercial y presentación: Ver anexo		
DCI o DOE: VALSARTAN		
Nº Registro: Ver anexo		
Código Nacional: Ver anexo		
Lotes y fecha de caducidad: Ver anexo		
Titular de autorización de comercialización: QUALIGEN, S.L.		
Laboratorio fabricante del principio activo: Zhejiang Huahai Pharmaceutical Co. (Ltd (BS 1) Channan Site, RC-317016 (China)		
Domicilio social del responsable del producto: Avda. de Barcelona, 69, 08970, Sant Joan Despí, Barcelona		
Descripción del defecto: Detección de la impureza N-Nitrosodimetilamina (NDMA) en el principio activo valsartán (ver nota informativa publicada en la web de la AEMPS)		
Información sobre la distribución: Cadena de distribución y dispensación		
Clasificación de los defectos: Clase 1		
Medidas cautelares adoptadas: 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		

DO003-DICM-PE020_Ed1

Firmado digitalmente por: Agencia Española de Medicamentos y Productos Sanitarios

Localizador: 86LLJJ4D17

Fecha de la firma: 05/07/2018

Puede comprobar la autenticidad del documento en la aplicación Localizador de la Web de la AEMPS

CORREO ELECTRÓNICO

sgjcm@semps.es

Página 1 de 1

C/ CAMPEZO, 1 - EDIFICIO 8

28022 MADRID

Tel.: (+34) 91.822.52.01

Fax: (+34) 91.822.52.43



Anexo R_20/2018

VALSARTAN QUALIGEN 80 mg COMPRIMIDOS RECUBIERTOS CON PELICULA EFG, 28 comprimidos (NR: 72097, CN: 672062)

Número de lote	Fecha de caducidad
L710	30/09/2019
M261	30/09/2019
L146	31/05/2019
K1235	28/02/2019
K770	30/09/2018

VALSARTAN/HIDROCLOROTIAZIDA QUALIGEN 80 mg/12,5 mg COMPRIMIDOS RECUBIERTOS CON PELICULA EFG, 28 comprimidos (NR: 73298, CN: 677394)

Número de lote	Fecha de caducidad
M267	30/04/2020
L477	30/09/2019
L4	28/02/2019

VALSARTAN QUALIGEN 160 mg COMPRIMIDOS RECUBIERTOS CON PELICULA EFG, 28 comprimidos (NR: 72090, CN: 672064)

Número de lote	Fecha de caducidad
L831	30/04/2020
M566	30/04/2020
L664	30/11/2019
L575	30/09/2019
L147	31/05/2019



**VALSARTAN/HIDROCLOROTIAZIDA QUALIGEN 160 mg/12,5 mg
COMPRIMIDOS RECUBIERTOS CON PELICULA EFG, 28 comprimidos
(NR: 73299, CN: 677392)**

Número de lote	Fecha de caducidad
M49	30/04/2020
K1292	31/05/2019

**VALSARTAN/HIDROCLOROTIAZIDA QUALIGEN 160 mg/25 mg
COMPRIMIDOS RECUBIERTOS CON PELICULA EFG, 28 comprimidos
(NR: 73297, CN: 677391)**

Número de lote	Fecha de caducidad
M282	29/02/2020
L478	30/09/2019
K1311	28/02/2019
K1083	31/10/2018

**VALSARTAN QUALIGEN 320 mg COMPRIMIDOS RECUBIERTOS CON
PELICULA EFG, 28 comprimidos (NR: 73292, CN: 677390)**

Número de lote	Fecha de caducidad
M386	29/02/2020
M57	29/02/2020
L154	30/09/2019
K1236	28/02/2019
K771	30/09/2018



**VALSARTAN/HIDROCLOROTIAZIDA QUALIGEN 320/12,5 mg
COMPRIMIDOS RECUBIERTOS CON PELICULA EFG, 28 comprimidos
(NR: 75184, CN: 686771)**

Número de lote	Fecha de caducidad
L726	31/03/2020
K1294	30/04/2019
K711	30/09/2018

**VALSARTAN/HIDROCLOROTIAZIDA QUALIGEN 320/25 mg
COMPRIMIDOS RECUBIERTOS CON PELICULA EFG, 28 comprimidos
(NR: 75185, CN: 686772)**

Número de lote	Fecha de caducidad
L712	31/01/2020
K1349	30/04/2018
K1293	28/02/2019
K638	30/09/2018

ALERTA FARMACÉUTICA

Referencia: DICM/CONT/IV	Nº alerta: R_21/2018	Fecha: 05 de julio de 2018
Producto: Medicamento		
Marca comercial y presentación: Ver anexo		
DCI o DOE: VALSARTAN		
Nº Registro: Ver anexo		
Código Nacional: Ver anexo		
Lotes y fecha de caducidad: Ver anexo		
Titular de autorización de comercialización: SANDOZ FARMACÉUTICA, S.A.		
Laboratorio fabricante de principio activo: Zhejiang Huahai Pharmaceutical Co. (Ltd (BS 1) Channan Site, RC-317016 (China)		
Domicilio social del responsable del producto: C/ Serrano Galvache, Nº 56. Parque Norte, Edificio Roble, 28033, Madrid		
Descripción del defecto: Detección de la impureza N-Nitrosodimetilamina (NDMA) en el principio activo valsartán (ver nota informativa publicada en la web de la AEMPS)		
Información sobre la distribución: Cadena de distribución y dispensación		
Clasificación de los defectos: Clase 1		
Medidas cautelares adoptadas: 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		

DO003-DICM-PE020_Ed1

Firmado digitalmente por: Agencia Española de Medicamentos y Productos Sanitarios

Fecha de la firma: 05/07/2018

Localizador: P7QZGWB74

Puede comprobar la autenticidad del documento en la aplicación Localizador de la Web de la AEMPS

CORREO ELECTRÓNICO

sgicm@aemps.es

Página 1 de 1

C/ CAMPEZO, 1 - EDIFICIO 8

28022 MADRID

Tel.: (+34) 91.822.52.01

Fax: (+34) 91.822.52.43



Anexo R_21/2018

VALSARTAN SANDOZ 80 mg COMPRIMIDOS RECUBIERTOS CON PELICULA EFG, 28 comprimidos (NR: 72943, CN: 650763)

Número de lote	Fecha de caducidad
GC2271	11/2018
GJ9211	01/2019
GX3632	07/2019
HB7730	01/2020
HJ2695	03/2020
HE5451	03/2020
HE5446	03/2020
HJ2696	05/2020
HW7294	01/2021

VALSARTAN SANDOZ 160 mg COMPRIMIDOS RECUBIERTOS CON PELICULA EFG, 28 comprimidos (NR: 72942, CN: 650600)

Número de lote	Fecha de caducidad
FS9150	07/2018
FS9152	07/2018
FV4649	09/2018
FW3390	09/2018
GA7049	11/2018
GA7050	11/2018
GD9161	12/2018
GK3042	02/2019
GV7107	09/2019
GV7108	10/2019
GY5483	11/2019
GY5482	11/2019



Número de lote	Fecha de caducidad
HE5593	01/2020
HD2877	02/2020
HD2878	02/2020
HH2347	03/2020
HH2346	03/2020
HL6505	06/2020
HW5572	12/2020
HW5573	12/2020
HX1428	12/2020

**VALSARTAN/HIDROCLOROTIAZIDA SANDOZ 160 mg/12,5 mg
COMPRIMIDOS RECUBIERTOS CON PELICULA EFG, 28 comprimidos
(NR: 72644, CN: 650607)**

Número de lote	Fecha de caducidad
FZ0846	07/2018
FZ0847	10/2018
GH7118	12/2018
GH7116	01/2019
GY9664	09/2019
HD4403	01/2020
HH9699	05/2020
HV6343	11/2020
HU4716	11/2020
JA1421	03/2021



**VALSARTAN/HIDROCLOROTIAZIDA SANDOZ 160 mg/25 mg
COMPRIMIDOS RECUBIERTOS CON PELICULA EFG, 28 comprimidos
(NR: 72645, CN: 650615)**

Número de lote	Fecha de caducidad
FT9668	07/2018
FT9669	07/2018
GE4267	10/2018
GE4265	11/2018
GU2630	05/2019
HB3963	12/2019
HB3964	12/2019
HG7910	04/2020
HK8020	06/2020
HX4967	01/2021
HW8633	01/2021

**VALSARTAN SANDOZ 320 mg COMPRIMIDOS RECUBIERTOS CON
PELICULA EFG, 28 comprimidos (NR: 72941, CN: 650690)**

Número de lote	Fecha de caducidad
FU7038	08/2018
FW0349	09/2018
GD1882	12/2018
GN0047	06/2019
HA4991	08/2019
GV4812	08/2019
HD4387	12/2019
HK4375	02/2020
HK4377	02/2020
HW6262	12/2020



VALSARTAN SANDOZ 40 mg COMPRIMIDOS RECUBIERTOS CON PELICULA EFG, 14 comprimidos (NR: 72944, CN: 650714)

Número de lote	Fecha de caducidad
GJ0265	11/2018
GZ1073	10/2019
HD6161	03/2020
HL8087	03/2020

VALSARTAN/HIDROCLOROTIAZIDA SANDOZ 80 mg/12,5 mg COMPRIMIDOS RECUBIERTOS CON PELICULA EFG, 28 comprimidos (NR: 72643, CN: 650740)

Número de lote	Fecha de caducidad
FU1908	07/2018
FW0328	07/2018
GJ0287	01/2019
GJ0286	01/2019
GZ0827	09/2019
HD4521	12/2019
HD4520	12/2019
HT4805	11/2020
HV9817	01/2021

VALSARTAN/HIDROCLOROTIAZIDA SANDOZ 320 mg/25 mg COMPRIMIDOS RECUBIERTOS CON PELICULA EFG, 28 comprimidos (NR: 72647, CN: 673017)

Número de lote	Fecha de caducidad
FZ0873	11/2018
FZ0875	11/2018
GG1034	11/2018
GG1033	01/2019
GH9389	02/2019



Número de lote	Fecha de caducidad
GH9391	02/2019
GP9826	05/2019
GP9827	05/2019
GX2552	07/2019
GX2551	07/2019
HC9022	11/2019
HC9023	11/2019
HJ1957	04/2020
HJ1958	04/2020
HX5709	01/2021
HZ3435	03/2021

**VALSARTAN/HIDROCLOROTIAZIDA SANDOZ 320 mg/12,5 mg
COMPRIMIDOS RECUBIERTOS CON PELICULA EFG, 28 comprimidos
(NR: 72646, CN: 672762)**

Número de lote	Fecha de caducidad
FV4686	08/2018
FZ0867	10/2018
FZ0868	10/2018
GC9799	01/2019
GN9289	03/2019
GY2800	06/2019
HB4753	07/2019
HG6590	04/2020
HJ2562	04/2020
HX3933	01/2021

ALERTA FARMACÉUTICA

Referencia: DICM/CONT/IV	Nº alerta: R_22/2018	Fecha: 05 de julio de 2018
Producto: Medicamento		
Marca comercial y presentación: Ver anexo		
DCI o DOE: VALSARTAN		
Nº Registro: Ver anexo		
Código Nacional: Ver anexo		
Lotes y fecha de caducidad: Ver anexo		
Titular de autorización de comercialización: RATIOPHARM ESPAÑA, S.A.		
Laboratorio fabricante del principio activo: Zhejiang Huahai Pharmaceutical Co. (Ltd (BS 1) Channan Site, RC-317016 (China)		
Domicilio social del responsable del producto: C/ Anabel Segura, 11. Edificio Albatros B, 1ª planta, 28108, Alcobendas, Madrid		
Descripción del defecto: Detección de la impureza N-Nitrosodimetilamina (NDMA) en el principio activo valsartán (ver nota informativa publicada en la web de la AEMPS)		
Información sobre la distribución: Cadena de distribución y dispensación		
Clasificación de los defectos: Clase 1		
Medidas cautelares adoptadas: 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		

DO003-DICM-PE020_Ed1

Firmado digitalmente por: Agencia Española de Medicamentos y Productos Sanitarios
Fecha de la firma: 05/07/2018

Localizador: G76J93J911

Puede comprobar la autenticidad del documento en la aplicación Localizador de la Web de la AEMPS

CORREO ELECTRÓNICO

sgicm@aemps.es

Página 1 de 1

C/ CAMPEZO, 1 - EDIFICIO 8
28022 MADRID
Tel.: (+34) 91.622.52.01
Fax: (+34) 91.622.52.43



Anexo R_22/2018

VALSARTAN RATIOPHARM 40 mg COMPRIMIDOS RECUBIERTOS CON PELICULA EFG, 14 comprimidos (NR: 72207, CN: 669688)

Número de lote	Fecha de caducidad
T12510RR	30/05/2019
S255043	30/08/2018
S255044	30/08/2018
S25504U	30/08/2018
T12510V	30/05/2019

VALSARTAN RATIOPHARM 80 mg COMPRIMIDOS RECUBIERTOS CON PELICULA EFG, 28 comprimidos (NR: 72208, CN: 669703)

Número de lote	Fecha de caducidad
T23752V	30/10/2019
T23752W	30/10/2019
S35296R	30/10/2018
S35296S	30/10/2018
S35296U	30/10/2018
S42848R	30/12/2018
S42848V	30/12/2018
T12513R	30/05/2019
T12513U	30/05/2019
T23752R	30/10/2019



VALSARTAN RATIOPHARM 160 mg COMPRIMIDOS RECUBIERTOS CON PELICULA EFG, 28 comprimidos (NR: 72209, CN: 669717)

Número de lote	Fecha de caducidad
T35054R	30/01/2020
S248244	30/07/2018
S248251	30/07/2018
S24826R	30/07/2018
S42842W	30/12/2018
S36412R	30/10/2018
T07607R	30/03/2019
T07608T	30/03/2019
T17378R	30/05/2019

VALSARTAN RATIOPHARM 320 mg COMPRIMIDOS RECUBIERTOS CON PELICULA EFG, 28 comprimidos (NR: 73303, CN: 678340)

Número de lote	Fecha de caducidad
U00434R	28/02/2020
S42843S	30/12/2018
S42849S	30/12/2018

VALSARTAN/HIDROCLOROTIAZIDA RATIOPHARM 80/12,5 mg COMPRIMIDOS RECUBIERTOS CON PELICULA EFG, 28 comprimidos (NR: 72204, CN: 669650)

Número de lote	Fecha de caducidad
T22632U	30/09/2019
S42133S	30/12/2018



Número de lote	Fecha de caducidad
S42133U	30/12/2018
T22632R	30/09/2019

**VALSARTAN/HIDROCLOROTIAZIDA RATIOPHARM 160/12,5 mg
COMPRIMIDOS RECUBIERTOS CON PELICULA EFG, 28 comprimidos
(NR: 72206, CN: 669677)**

Número de lote	Fecha de caducidad
T28210S	30/11/2019
S294661	30/07/2018
S29465U	30/08/2018
S42132R	30/12/2018
S42132T	30/12/2018
T24396R	30/10/2019
T09153V	30/03/2019

**VALSARTAN/HIDROCLOROTIAZIDA RATIOPHARM 160 /25 mg
COMPRIMIDOS RECUBIERTOS CON PELICULA EFG, 28 comprimidos
(NR: 72205, CN: 669664)**

Número de lote	Fecha de caducidad
T28211S	30/11/2019
S24827T	30/07/2018
T24397S	30/10/2019

**VALSARTAN/HIDROCLOROTIAZIDA RATIOPHARM 320mg/12,5 mg
COMPRIMIDOS RECUBIERTOS CON PELICULA EFG, 28 comprimidos
(NR: 73516, CN: 679168)**



Número de lote	Fecha de caducidad
U00438S	28/02/2020
T03064S	30/03/2019
T10696R	30/05/2019
T23764R	30/09/2019
T03065R	30/03/2019
T23763T	30/09/2019
U00438R	28/02/2020

**VALSARTAN/HIDROCLOROTIAZIDA RATIOPHARM 320mg/25 mg
COMPRIMIDOS RECUBIERTOS CON PELICULA EFG, 28 comprimidos
(NR: 73515, CN: 679153)**

Número de lote	Fecha de caducidad
T35062S	28/02/2020
S25505R	30/07/2018
T03063S	30/03/2019
T24401R	30/09/2019
T35061S	28/02/2020
T35062R	28/02/2020

ALERTA FARMACÉUTICA

Referencia: DICM/CONT/IV	Nº alerta: R_23/2018	Fecha: 05 de julio de 2018
Producto: Medicamento		
Marca comercial y presentación: Ver anexo		
DCI o DOE: VALSARTAN		
Nº Registro: Ver anexo		
Código Nacional: Ver anexo		
Lotes y fecha de caducidad: Ver anexo		
Titular de autorización de comercialización: AUROVITAS SPAIN, S.A.U.		
Laboratorio fabricante del principio activo: Zhejiang Huahai Pharmaceutical Co. (Ltd (BS 1) Channan Site, RC-317016 (China)		
Domicilio social del responsable del producto: Avda. de Burgos 16-D, 5ª planta, 28036, Madrid		
Descripción del defecto: Detección de la impureza N-Nitrosodimetilamina (NDMA) en el principio activo valsartán (ver nota informativa publicada en la web de la AEMPS)		
Información sobre la distribución: Cadena de distribución y dispensación		
Clasificación de los defectos: Clase 1		
Medidas cautelares adoptadas: 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		

DO003-DICM-PE020_Ed1

Firmado digitalmente por: Agencia Española de Medicamentos y Productos Sanitarios

Fecha de la firma: 05/07/2018

Localizador: 542PX9Y607

Puede comprobar la autenticidad del documento en la aplicación Localizador de la Web de la AEMPS

CORREO ELECTRÓNICO

sgicm@aemps.es

Página 1 de 1

C/ CAMPEZO, 1 - EDIFICIO B

28022 MADRID

Tel: (+34) 91.822.52.01

Fax: (+34) 91.822.52.43



Anexo R_23/2018

**VALSARTAN/HIDROCLOROTIAZIDA AUROVITAS SPAIN 160 mg/25 mg
COMPRIMIDOS RECUBIERTOS CON PELICULA EFG (NR: 70671, CN:
673215)**

Número de lote	Fecha de caducidad
259517	31/12/2019

**VALSARTAN/HIDROCLOROTIAZIDA AUROVITAS SPAIN 160 mg/12,5 mg
COMPRIMIDOS RECUBIERTOS CON PELICULA EFG, 28 comprimidos
(NR: 70670, CN: 673216)**

Número de lote	Fecha de caducidad
172017	31/12/2019

**VALSARTAN/HIDROCLOROTIAZIDA AUROVITAS SPAIN 80 mg/12,5 mg
COMPRIMIDOS RECUBIERTOS CON PELICULA EFG, 28 comprimidos
(NR: 70668, CN: 673217)**

Número de lote	Fecha de caducidad
223017	30/11/2019
170717	31/10/2019

**VALSARTAN AUROVITAS SPAIN 40 mg COMPRIMIDOS RECUBIERTOS
CON PELICULA EFG, 14 comprimidos (NR: 70622, CN: 677604),**

Número de lote	Fecha de caducidad
273417	31/08/2020



**VALSARTAN/HIDROCLOROTIAZIDA AUROVITAS SPAIN 320 mg/12,5 mg
COMPRIMIDOS RECUBIERTOS CON PELICULA EFG, 28 comprimidos
(NR: 74235, CN: 681212)**

Número de lote	Fecha de caducidad
300717	31/07/2020
223417	31/05/2020

**VALSARTAN/HIDROCLOROTIAZIDA AUROVITAS SPAIN 320 mg/25 mg
COMPRIMIDOS RECUBIERTOS CON PELICULA EFG, 28 comprimidos
(NR: 74236, CN: 681225)**

Número de lote	Fecha de caducidad
272917	31/07/2020

**VALSARTAN AUROVITAS SPAIN 80 mg COMPRIMIDOS RECUBIERTOS
CON PELICULA EFG, 28 comprimidos (NR: 70623, CN: 663913)**

Número de lote	Fecha de caducidad
297317	31/07/2020
270317	30/06/2020

**VALSARTAN AUROVITAS SPAIN 160 mg COMPRIMIDOS RECUBIERTOS
CON PELICULA EFG, 28 comprimidos (NR: 70624, CN: 663912)**

Número de lote	Fecha de caducidad
380417	30/09/2020
165517	31/05/2020
270817	30/06/2020



**VALSARTAN AUROVITAS SPAIN 320 mg COMPRIMIDOS RECUBIERTOS
CON PELICULA EFG 28 comprimidos (NR: 76041, CN: 691284)**

Número de lote	Fecha de caducidad
381217	30/09/2021
420117	31/10/2021
300817	31/07/2021
81617	28/02/2021

ALERTA FARMACÉUTICA

Referencia: DICM/CONT/IV	Nº alerta: R_24/2018	Fecha: 05 de julio de 2018
Producto: Medicamento		
Marca comercial y presentación: Ver anexo		
DCI o DOE: VALSARTAN		
Nº Registro: Ver anexo		
Código Nacional: Ver anexo		
Lotes y fecha de caducidad: Ver anexo		
Titular de autorización de comercialización: PENSA PHARMA, S.A.U.		
Laboratorio fabricante del principio activo: Zhejiang Huahai Pharmaceutical Co. (Ltd (BS 1) Channan Site, RC-317016 (China)		
Domicilio social del responsable del producto: C/. JORGE COMÍN, (MÉDICO PEDIATRA), 3-BAJOS, 46015, VALENCIA		
Descripción del defecto: Detección de la impureza N-Nitrosodimetilamina (NDMA) en el principio activo valsartán (ver nota informativa publicada en la web de la AEMPS)		
Información sobre la distribución: Cadena de distribución y dispensación		
Clasificación de los defectos: Clase 1		
Medidas cautelares adoptadas: 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		

DO003-DICM-PE020_Ed1

Firmado digitalmente por: Agencia Española de Medicamentos y Productos Sanitarios

Fecha de la firma: 05/07/2018

Localizador: BLKTRRT679

Puede comprobar la autenticidad del documento en la aplicación Localizador de la Web de la AEMPS

CORREO ELECTRÓNICO

sgicm@aemps.es

Página 1 de 1

C/ CAMPEZO, 1 - EDIFICIO 8

28022 MADRID

Tel.: (+34) 91.822.52.01

Fax: (+34) 91.822.52.43



Anexo R_24/2018

VALSARTAN PENSA 40 mg COMPRIMIDOS RECUBIERTOS CON PELICULA EFG, 14 comprimidos (NR: 70317, CN: 661977)

Número de lote	Fecha de caducidad
BM202	07 2019

VALSARTAN PENSA 80 mg COMPRIMIDOS RECUBIERTOS CON PELICULA EFG, 28 comprimidos (NR: 70318, CN: 661978)

Número de lote	Fecha de caducidad
BL1890	07 2018
BM1201	03 2019
BM4136	09 2019

VALSARTAN PENSA 160 mg COMPRIMIDOS RECUBIERTOS CON PELICULA EFG, 28 comprimidos (NR: 70321, CN: 661979)

Número de lote	Fecha de caducidad
BL2546	09 2018

VALSARTAN PENSA 320 mg COMPRIMIDOS RECUBIERTOS CON PELICULA EFG, 28 comprimidos (NR: 73291, CN: 677395)

Número de lote	Fecha de caducidad
BL0114	08 2018



**VALSARTAN/HIDROCLOROTIAZIDA PENSA 80 mg/12,5 mg
COMPRIMIDOS RECUBIERTOS CON PELICULA EFG, 28 comprimidos
(NR: 73022, CN: 672811)**

Número de lote	Fecha de caducidad
BL2277	11 2018
BM2892	06 2019

**VALSARTAN/HIDROCLOROTIAZIDA PENSA 160 mg/25 mg
COMPRIMIDOS RECUBIERTOS CON PELICULA EFG, 28 comprimidos
(NR: 73021, CN: 672813)**

Número de lote	Fecha de caducidad
BL2279	11 2018
BM1924	08 2019
BN0383	04 2020

**VALSARTAN/HIDROCLOROTIAZIDA PENSA 320/12,5 MG COMPRIMIDOS
RECUBIERTOS CON PELICULA EFG, 28 comprimidos (NR: 75231, CN:
686870)**

Número de lote	Fecha de caducidad
K1242	04 2019
L998	03 2020

**VALSARTAN/HIDROCLOROTIAZIDA PENSA 320/25 MG COMPRIMIDOS
RECUBIERTOS CON PELICULA EFG, 28 comprimidos (NR: 75232, CN:
686871)**

Número de lote	Fecha de caducidad
K1350	02 2019
L976	01 2020

ALERTA FARMACÉUTICA

Referencia: DICM/CONT/IV	Nº alerta: R_25/2018	Fecha: 05 de julio de 2018
Producto: Medicamento		
Marca comercial y presentación: Ver anexo		
DCI o DOE: VALSARTAN		
Nº Registro: Ver anexo		
Código Nacional: Ver anexo		
Lotes y fecha de caducidad: Ver anexo		
Titular de autorización de comercialización: LABORATORIOS CINFA, S.A.		
Laboratorio fabricante del principio activo: Zhejiang Huahai Pharmaceutical Co. (Ltd (BS 1) Channan Site, RC-317016 (China)		
Domicilio social del responsable del producto: Ctra. Olaz Chipi, 10, Pol. Ind. Areta, 31620, Huarte, Navarra		
Descripción del defecto: Detección de la impureza N-Nitrosodimetilamina (NDMA) en el principio activo valsartán (ver nota informativa publicada en la web de la AEMPS)		
Información sobre la distribución: Cadena de distribución y dispensación		
Clasificación de los defectos: Clase 1		
Medidas cautelares adoptadas: 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		

DO003-DICM-PE020_Ed1

Firmado digitalmente por: Agencia Española de Medicamentos y Productos Sanitarios
Fecha de la firma: 05/07/2018

Localizador: 3K2BK3A6A2

Puede comprobar la autenticidad del documento en la aplicación Localizador de la Web de la AEMPS

CORREO ELECTRÓNICO

sgicm@aemps.es

Página 1 de 1

C/ CAMPEZO, 1 - EDIFICIO 8
28022 MADRID
Tel.: (+34) 91.822.52.01
Fax: (+34) 91.822.52.43



Anexo R_25/2018

VALSARTAN CINFA 40 mg COMPRIMIDOS RECUBIERTOS CON PELICULA EFG, 14 comprimidos (NR: 70322, CN: 661973)

Número de lote	Fecha de caducidad
BM2021	jun.-19
BM2731	jul.-19
BM2930	jul.-19

VALSARTAN CINFA 80 mg COMPRIMIDOS RECUBIERTOS CON PELICULA EFG, 28 comprimidos (NR: 70324, CN: 661974)

Número de lote	Fecha de caducidad
BL1894	jul.-18
BL2117	jul.-18
BL4065	nov.-18
BM2401	mar.-19
BM2658	jun.-19
BM3457	jul.-19
BM4985	sep.-19

VALSARTAN CINFA 160 mg COMPRIMIDOS RECUBIERTOS CON PELICULA EFG, 28 comprimidos (NR: 70323, CN: 661976)

Número de lote	Fecha de caducidad
BM0081	sep.-18
BM3468	ago.-19
BN1265	abr.-20



**VALSARTAN/HIDROCLOROTIAZIDA CINFA 160 mg/25 mg
COMPRIMIDOS RECUBIERTOS CON PELICULA EFG, 28 comprimidos
(NR: 73017, CN: 672807)**

Número de lote	Fecha de caducidad
BL2450	sep.-18
BL2699	sep.-18
BL3223	nov.-18
BL3227	dic.-18
BM2105	ago.-19

**VALSARTAN/HIDROCLOROTIAZIDA CINFA 160 mg/12,5 mg
COMPRIMIDOS RECUBIERTOS CON PELICULA EFG, 28 comprimidos
(NR: 73018, CN: 672809)**

Número de lote	Fecha de caducidad
BL2745	sep.-18
BL2919	sep.-18
BL4179	feb.-19
BM4687	sep.-19
BN0346	mar.-20
BN0667	may.-20

**VALSARTAN/HIDROCLOROTIAZIDA CINFA 80 mg/12,5 mg
COMPRIMIDOS RECUBIERTOS CON PELICULA EFG, 28 comprimidos
(NR: 73019, CN: 672810)**

Número de lote	Fecha de caducidad
BL1787	oct.-18
BL2663	nov.-18
BL3224	dic.-18
BM3591	jun.-19
BN1438	mar.-20



VALSARTAN CINFA 320 mg COMPRIMIDOS RECUBIERTOS CON PELICULA EFG, 28 comprimidos (NR: 73290, CN: 677368)

Número de lote	Fecha de caducidad
BL0005	ago.-18
BL0614	ago.-18
BL1522	nov.-18
BM2282	nov.-19

VALSARTAN HIDROCLOROTIAZIDA CINFAMED 320mg/12.5mg COMPRIMIDOS RECUBIERTOS CON PELICULA EFG, 28 comprimidos (NR: 75382, CN: 687441)

Número de lote	Fecha de caducidad
017217	ene.-19
273017	jul.-19
287417	jul.-19
398216	oct.-18
452816	nov.-18
490816	dic.-18
223417	may.-19
366817	ago.-19
104318	mar.-20
104418	mar.-20
381318	nov.-19
408717	sep.-19

VALSARTAN HIDROCLOROTIAZIDA CINFAMED 320mg/25mg COMPRIMIDOS RECUBIERTOS CON PELICULA EFG, 28 comprimidos (NR: 75388, CN: 687498)

Número de lote	Fecha de caducidad
017318	ene.-20



Número de lote	Fecha de caducidad
366016	oct.-18
399016	oct.-18
452916	nov.-18
004717	ene.-19
081417	feb.-19
170517	abr.-19
244817	jun.-19
244917	jun.-19
017418	ener.-20
332317	ener.20
366917	ago.-19



ALERTA FARMACÉUTICA

Referencia: DICM/CONT/IV	Nº alerta: R_26/2018	Fecha: 05 de julio de 2018
Producto: Medicamento		
Marca comercial y presentación: Ver anexo		
DCI o DOE: VALSARTAN		
Nº Registro: Ver anexo		
Código Nacional: Ver anexo		
Lotes y fecha de caducidad: ver anexos		
Titular de autorización de comercialización: ALMUS FARMACÉUTICA, S.A.		
Laboratorio fabricante del principio activo: Zhejiang Huahai Pharmaceutical Co. (Ltd (BS 1) Channan Site, RC-317016 (China)		
Domicilio social del responsable del producto: Av. Verge de Montserrat, 6, 08820, El Prat de Llobregat, Barcelona		
Descripción del defecto: Detección de la impureza N-Nitrosodimetilamina (NDMA) en el principio activo valsartán (ver nota informativa publicada en la web de la AEMPS)		
Información sobre la distribución: Cadena de distribución y dispensación		
Clasificación de los defectos: Clase 1		
Medidas cautelares adoptadas: Retirada del mercado de todas las unidades distribuidas de los lotes incluidos en el anexo y devolución al laboratorio por los cauces habituales		
Actuaciones a realizar por las CCAA: Seguimiento de la retirada		

DO003-DICM-PE020_Ed1

Firmado digitalmente por: Agencia Española de Medicamentos y Productos Sanitarios
Fecha de la firma: 05/07/2018

Localizador: KPVFA83CF9

Puede comprobar la autenticidad del documento en la aplicación Localizador de la Web de la AEMPS

CORREO ELECTRÓNICO

sgicm@aemps.es

Página 1 de 1

C/ CAMPEZO, 1 - EDIFICIO B
28022 MADRID
Tel.: (+34) 91.822.52.01
Fax: (+34) 91.822.52.43



Anexo R_26/2018

VALSARTAN ALMUS 80 mg COMPRIMIDOS RECUBIERTOS CON PELICULA EFG, 28 comprimidos (NR: 72285, CN: 665253)

Número de lote	Fecha de caducidad
61404	09/2020
NE0475G	05/2021

VALSARTAN ALMUS 160 mg COMPRIMIDOS RECUBIERTOS CON PELICULA EFG, 28 comprimidos (NR: 72284, CN: 665254)

Número de lote	Fecha de caducidad
NE0476E	05/2021
60955	06/2020

VALSARTAN ALMUS 320 mg COMPRIMIDOS RECUBIERTOS CON PELICULA EFG, 28 comprimidos (NR: 74713, CN: 684095)

Número de lote	Fecha de caducidad
614413	09/2020



MINISTERIO
DE SANIDAD, CONSUMO
Y BIENESTAR SOCIAL



agencia española de
medicamentos y
productos sanitarios

ALERTA FARMACÉUTICA

Referencia: DICM/CONT/IV	Nº alerta: R_27/2018	Fecha: 05 de julio de 2018
Producto: Medicamento		
Marca comercial y presentación: Ver anexo		
DCI o DOE: VALSARTAN		
Nº Registro: Ver anexo		
Código Nacional: Ver anexo		
Lotes y fecha de caducidad: Ver anexo		
Titular de autorización de comercialización: TEDEC-MEIJ I FARMA, S.A.		
Laboratorio fabricante del principio activo: Zhejiang Huahai Pharmaceutical Co. (Ltd (BS 1) Channan Site, RC-317016 (China)		
Domicilio social del responsable del producto: Ctra. M-300, Km. 30,500, 28802, Alcalá de Henares, Madrid		
Descripción del defecto: Detección de la impureza N-Nitrosodimetilamina (NDMA) en el principio activo valsartán (ver nota informativa publicada en la web de la AEMPS)		
Información sobre la distribución: Cadena de distribución y dispensación		
Clasificación de los defectos: Clase 1		
Medidas cautelares adoptadas: 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		

DO003-DICM-PE020_Ed1

Firmado digitalmente por: Agencia Española de Medicamentos y Productos Sanitarios
Fecha de la firma: 05/07/2018

Localizador: T7TXZSWIFE

Puede comprobar la autenticidad del documento en la aplicación Localizador de la Web de la AEMPS

CORREO ELECTRÓNICO

sgjcm@aemps.es

Página 1 de 1

C/ CAMPEZO, 1 - EDIFICIO 8
28022 MADRID
Tel.: (+34) 91.822.52.01
Fax: (+34) 91.822.52.43



Anexo R_27/2018

**VALSARTAN MEIJI 40 MG COMPRIMIDOS BUCODISPERSABLES EFG,
14 comprimidos (NR: 77987, CN: 699661)**

Número de lote	Fecha de caducidad
K-2	31.08.2018
L-1	30.04.2019
L-2	31.07.2019
K-3	31.08.2018

**VALSARTAN MEIJI 40 MG COMPRIMIDOS BUCODISPERSABLES EFG,
28 comprimidos (NR: 77987, CN: 699662)**

Número de lote	Fecha de caducidad
K-4	31.08.2018
K-5	31.08.2018
K-6	31.08.2018
L-1	31.01.2019
L-2	31.01.2019
L-3	31.01.2019
L-4	30.04.2019
L-4/A	30.04.2019
L-5	30.04.2019
L-6	31.07.2019
L-7	31.07.2019
L-6/A	31.07.2019
L-7/A	31.07.2019
L-7/B	31.07.2019
M-1	31.10.2019
M-2	31.12.2019



M-2/A	31.12.2019
M-3	31.01.2020
M-4	31.01.2020

**VALSARTAN MEIJI 80 MG COMPRIMIDOS BUCODISPERSABLES EFG,
28 comprimidos (NR: 77988, CN: 699663)**

Número de lote	Fecha de caducidad
L-1	31.01.2019
L-2	31.01.2019
L-3	30.04.2019
L-4	30.06.2019
L-5	31.07.2019
L-6	31.07.2019
M-1	31.12.2019
M-2	31.01.2020

**VALSARTAN MEIJI 160 MG COMPRIMIDOS BUCODISPERSABLES EFG,
28 comprimidos (NR: 77989, CN: 699664)**

Número de lote	Fecha de caducidad
K-7	31.08.2018
K-8	31.08.2018
K-9	31.08.2018
L-1	31.01.2019
L-2	31.03.2019
L-3	31.03.2019
L-4	30.04.2019
L-5	31.07.2019
L-6	31.07.2019
L-7	31.08.2019



L-8	31.08.2019
M-1	31.10.2019
M-2	31.12.2019
M-3	31.12.2019
M-4	31.01.2020

**VALSARTAN MEIJI 320 MG COMPRIMIDOS BUCODISPERSABLES EFG,
28 comprimidos (NR: 77990, CN: 699665)**

Número de lote	Fecha de caducidad
K-3	31.08.2018
K-4	31.08.2018
K-5	31.08.2018
L-1	31.01.2019
L-2	30.04.2019
L-3	30.04.2019
L-4	30.04.2019
L-5	31.08.2019
M-1	30.11.2019



MINISTERIO
DE SANIDAD, CONSUMO
Y BIENESTAR SOCIAL



agencia española de
medicamentos y
productos sanitarios

ALERTA FARMACÉUTICA

Referencia: DICM/CONT/JRA	Nº alerta: R_28/2018	Fecha: 05 de julio de 2018
Producto: Medicamento		
Marca comercial y presentación: Ver anexo		
DCI o DOE: Ver anexo		
Nº Registro: Ver anexo		
Código Nacional: Ver anexo		
Lote y fecha de caducidad: Ver anexo		
Titular de autorización de comercialización: LABORATORIOS NORMON, S.A.		
Laboratorio fabricante del principio activo: Zhejiang Huahai Pharmaceutical Co. (Ltd (BS 1) Channan Site, RC-317016 (China)		
Domicilio social del responsable del producto: Ronda de Valdecarrizo, 6, 28760, Tres Cantos, Madrid		
Descripción del defecto: Detección de la impureza N-Nitrosodimetilamina (NDMA) en el principio activo valsartán (ver nota informativa publicada en la web de la AEMPS)		
Información sobre la distribución: Cadena de distribución y dispensación		
Clasificación de los defectos: Clase 1		
Medidas cautelares adoptadas: 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		

DO003-DICM-PE020_Ed1

Firmado digitalmente por: Agencia Española de Medicamentos y Productos Sanitarios
Fecha de la firma: 05/07/2018

Localizador: BQD4NXBE90

Puede comprobar la autenticidad del documento en la aplicación Localizador de la Web de la AEMPS

CORREO ELECTRÓNICO

sgicm@aemps.es

Página 1 de 1

C/ CAMPEZO, 1 - EDIFICIO 8
28022 MADRID
Tel.: (+34) 91.822.52.01
Fax: (+34) 91.822.52.43



Anexo R_28/2018

AMLODIPINO/VALSARTAN NORMON 10MG/160MG 28 Comp. rec con película EFG (NR:80932; CN: 711068)

Número de lote	Fecha de caducidad
L73B1	30/06/2019
M1RZ2	30/09/2019
M6BH1	31/05/2020

AMLODIPINO/VALSARTAN NORMON 5MG/160MG 28 Comp. rec con película EFG (NR: 80931; CN: 711067)

Número de lote	Fecha de caducidad
L7391	30/06/2019
M1T02	30/09/2019
M46C1	31/01/2020

VALSARTAN NORMON 40MG 14 Comp. rec con película EFG (NR: 70362; CN: 662121)

Número de lote	Fecha de caducidad
M27K1	31/03/2019
M27L1	31/03/2019
M6ZA1	31/12/2019
M6ZB1	31/12/2019

VALSARTAN NORMON 80MG 28 Comp. rec con película EFG (NR: 70360; CN: 662123)

Número de lote	Fecha de caducidad
L6KN1	30/11/2018
L6KP2	30/11/2018
M27H1	31/03/2019
M27J1	31/03/2019
M4902	31/07/2019
N1622	29/02/2020



Número de lote	Fecha de caducidad
N1631	29/02/2020

VALSARTAN NORMON 80MG 280 Comp. rec con película EFG E.C. (NR: 70360; CN: 602859)

Número de lote	Fecha de caducidad
L6KP1	30/11/2018
M27J2	31/03/2019
N1621	29/02/2020

VALSARTAN NORMON 160MG 28 Comp. rec con película EFG (NR: 70364; CN: 662124)

Número de lote	Fecha de caducidad
L6KJ1	30/11/2018
L6KK1	30/11/2018
L6KL1	30/11/2018
L6KM3	30/11/2018
M2601	31/03/2019
M2611	31/03/2019
M2621	31/03/2019
M2631	31/03/2019
M2641	31/03/2019
M4411	30/06/2019
M4421	30/06/2019
M4431	30/06/2019
M4441	30/06/2019
M4452	30/06/2019
N15R2	29/02/2020
N15T1	29/02/2020
N15U1	29/02/2020
N15V1	29/02/2020



VALSARTAN NORMON 160MG 28 Comp. rec con película EFG E.C. (NR: 70364; CN: 602860)

Número de lote	Fecha de caducidad
L6KM1	30/11/2018
L6KM2	30/11/2018
M2642	31/03/2019
M4451	30/06/2019
N15R1	29/02/2020

VALSARTAN NORMON 320MG 28 Comp. rec con película EFG (NR: 72917; CN: 675601)

Número de lote	Fecha de caducidad
MODR1	31/01/2019
M0DT1	31/01/2019
M44L1	30/06/2019
M44M1	30/06/2019
M44N1	30/06/2019

VALSARTAN/HIDROCLOROTIAZIDA NORMON 80/12.5MG 28 Comp. rec con película EFG (NR: 72446; CN: 665541)

Número de lote	Fecha de caducidad
M0E11	30/04/2019
M0E21	30/04/2019
M72C1	31/03/2020

VALSARTAN/HIDROCLOROTIAZIDA NORMON 160/12.5MG 28 Comp. rec con película EFG (NR: 72445; CN: 665542)

Número de lote	Fecha de caducidad
L41A1	30/09/2018
L41B1	30/09/2018
L41C1	30/09/2018
M0DU1	30/04/2019
M0DV1	30/04/2019



Número de lote	Fecha de caducidad
MODX1	30/04/2019
M44P1	30/09/2019
M44P2	30/09/2019
M44R1	30/09/2019
M44T1	30/09/2019
M6XF1	31/03/2020
M6XH1	31/03/2020
N1BL1	31/05/2020

VALSARTAN/HIDROCLOROTIAZIDA NORMON 160/25MG 28 Comp. rec con película EFG (NR: 72444; CN: 665543)

Número de lote	Fecha de caducidad
L4461	30/09/2018
L4471	30/09/2018
MODZ1	30/04/2019
M0E01	30/04/2019
M44U1	30/09/2019
M44U2	30/09/2019
M44V1	30/09/2019
M72B1	31/03/2020

VALSARTAN/HIDROCLOROTIAZIDA NORMON 320MG/12,5MG 28 Comp. rec con película EFG (NR: 75411; CN: 687627)

Número de lote	Fecha de caducidad
171517	31/05/2019

VALSARTAN/HIDROCLOROTIAZIDA NORMON 320MG/25MG 28 Comp. rec con película EFG (NR: 75412; CN: 687628)

Número de lote	Fecha de caducidad
272917	31/07/2019
062818	28/02/2020



MINISTERIO
DE SANIDAD, CONSUMO
Y BIENESTAR SOCIAL



agencia española de
medicamentos y
productos sanitarios

ALERTA FARMACÉUTICA

Referencia: DICM/CONT/IV	Nº alerta: R_29/2018	Fecha: 05 de julio de 2018
Producto: Medicamento		
Marca comercial y presentación: Ver anexo		
DCI o DOE: VALSARTAN		
Nº Registro: Ver anexo		
Código Nacional: Ver anexo		
Lotes y fecha de caducidad: Ver anexo		
Titular de autorización de comercialización: LABORATORIOS ALTER, S.A.		
Laboratorio fabricante del principio activo: Zhejiang Huahai Pharmaceutical Co. (Ltd (BS 1) Channan Site, RC-317016 (China)		
Domicilio social del responsable del producto: Mateo Inurria, 30, 28036, Madrid		
Descripción del defecto: Detección de la impureza N-Nitrosodimetilamina (NDMA) en el principio activo valsartán (ver nota informativa publicada en la web de la AEMPS)		
Información sobre la distribución: Cadena de distribución y dispensación		
Clasificación de los defectos: Clase 1		
Medidas cautelares adoptadas: 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		

DO003-DICM-PE020_Ed1

Firmado digitalmente por: Agencia Española de Medicamentos y Productos Sanitarios

Localizador: TSAG62F958

Fecha de la firma: 05/07/2018

Puede comprobar la autenticidad del documento en la aplicación Localizador de la Web de la AEMPS

CORREO ELECTRÓNICO

sgicm@aemps.es

Página 1 de 1

C/ CAMPEZO, 1 - EDIFICIO 8

28022 MADRID

Tel.: (+34) 91.822 52.01

Fax: (+34) 91.822 52.43



Anexo R_29/2018

Valsartán/Hidroclorotiazida Alter 160mg/12,5mg comprimidos recubiertos con película EFG. 28 comprimidos (NR: 74464, CN: 682446.7)

Número de lote	Fecha de caducidad
L001A	30/07/2018
L001AR	30/07/2018
L003A	30/12/2018
P003B	30/04/2021
P004A	30/04/2021

Aralter Plus 160mg/12,5mg comprimidos recubiertos con película EFG. 28 comprimidos (NR: 74457, CN: 682437.5)

Número de lote	Fecha de caducidad
L002A	30/07/2018
L002AR	30/07/2018
L001A	30/07/2018
L003B	30/12/2018
M001B	30/06/2019
M002A	30/06/2019

Aralter Plus 320 mg/12,5 mg comprimidos recubiertos con película EFG. 28 comprimidos (NR: 77512, CN: 698039.2)

Número de lote	Fecha de caducidad
L001A	30/07/2018
M001A	30/06/2019
N002A	30/07/2020



Valsartán Alter 320 mg comprimidos recubiertos con película EFG. 28 comprimidos (NR: 74463, CN: 682445.0)

Número de lote	Fecha de caducidad
L001A	30/12/2018
N003A	30/07/2020
P001A	30/03/2021

Aralter 320 mg comprimidos recubiertos con película EFG. 28 comprimidos (NR: 74432, CN: 682192.3)

Número de lote	Fecha de caducidad
L002A	30/12/2018
N003B	30/07/2020
N004A	30/07/2020
P002B	30/03/2021

Valsartán Alter 80 mg comprimidos recubiertos con película EFG. 28 comprimidos (NR: 74460, CN: 682441.2)

Número de lote	Fecha de caducidad
M001A	30/06/2019
N001D	28/02/2020
P001C	30/03/2021

Valsartán/Hidroclorotiazida Alter 160mg/25mg comprimidos recubiertos con película EFG. 28 comprimidos (NR: 74465, CN: 682447.4)

Número de lote	Fecha de caducidad
M001A	30/06/2019



Aralter Plus 80mg/12,5mg comprimidos recubiertos con película EFG. 28 comprimidos (NR: 74456, CN: 682436.8)

Número de lote	Fecha de caducidad
M001B	30/06/2019

Aralter Plus 160mg/25mg comprimidos recubiertos con película EFG. 28 comprimidos (NR: 74458, CN: 682438.2)

Número de lote	Fecha de caducidad
M002A	30/06/2019
M003A	30/06/2019
N002A	30/07/2020

Aralter 80 mg comprimidos recubiertos con película EFG. 28 comprimidos (NR: 74427, CN: 682130.5)

Número de lote	Fecha de caducidad
M001C	30/06/2019
N001B	28/02/2020
P002A	30/03/2021

Aralter 160 mg comprimidos recubiertos con película EFG. 28 comprimidos (NR: 74430, CN: 682175.6)

Número de lote	Fecha de caducidad
M001A	30/06/2019
N001A	28/02/2020
N002A	28/02/2020
N005A	30/07/2020
N006A	30/07/2020
P005A	30/03/2021



Valsartán/Hidroclorotiazida Alter 320 mg/25 mg comprimidos recubiertos con película EFG. 28 comprimidos (NR: 77489, CN: 697911.2)

Número de lote	Fecha de caducidad
M001A	30/06/2019
N003B	30/07/2020

Valsartán/Hidroclorotiazida Alter 320 mg/12,5 mg comprimidos recubiertos con película EFG. 28 (NR: 77486, CN: 697910.5)

Número de lote	Fecha de caducidad
M001B	30/06/2019
N002B	30/07/2020
N002C	30/07/2020

Valsartán Alter 160 mg comprimidos recubiertos con película EFG. 28 comprimidos (NR: 74461, CN: 682442.9)

Número de lote	Fecha de caducidad
N002C	28/02/2020
N003A	28/02/2020
N007A	30/07/2020
P001A	30/03/2021
P002A	30/03/2021
P003A	30/03/2021

Aralter Plus 320 mg/25 mg comprimidos recubiertos con película EFG. 28 comprimidos (NR: 77513, CN: 698040.8)

Número de lote	Fecha de caducidad
----------------	--------------------



N002A	30/07/2020
N003A	30/07/2020

Valsartán/Hidroclorotiazida Alter 160mg/12,5mg comprimidos recubiertos con película EFG. 28 (NR: 74464, CN: 682446.7)

Número de lote	Fecha de caducidad
P003B	30/04/2021
P004A	30/04/2021