

Los farmacéuticos piden calma ante la retirada de dos lotes de Sintrom y Junifen

Aseguran que no entrañan ningún riesgo para la salud y aconsejan acudir a las boticas ante cualquier duda

ZARAGOZA. Los farmacéuticos han pedido calma ante las alertas publicadas por la Agencia Española del Medicamento en las que informa de la retirada de un lote de Sintrom -anticoagulante- y de otro del jarabe Junifen -ibuprofeno muy utilizado en menores-. En ambos se ha detectado alguna irregularidad en los parámetros de seguridad usados en ese paquete de productos. Los profesionales aseguran que no existe ningún riesgo para la salud de los ciudadanos y aconsejan acudir a los especialistas ante cualquier duda sobre estos medicamentos.

En concreto, el lote de Sintrom corresponde al de 4 mg (en formato de 20 comprimidos) del laboratorio Novartis, con el número de lote T5484. Se ha hallado la presencia de un objeto extraño en una de las pastillas. Mientras que el de Junifen 4% suspensión oral (en frasco de 150 ml) tiene el número de lote G07 y la retirada se debe a un «resultado fuera de las especificaciones» por un recuento de hongos y levaduras totales. «En ningún caso pueden causar daño a la salud», aseguró Raquel García, secretaria del Colegio Oficial de Farmacéuticos de Zaragoza (COFZ).

Los laboratorios, según explica la farmacéutica, hacen los medicamentos por lotes. Estos se someten a un exhaustivo control de seguridad (con diferentes estudios y exámenes que demuestran su eficacia y garantía). Tras pasar

LOS MEDICAMENTOS



HERALDO

Sintrom 4 mg. En envase de 20 comprimidos, de Novartis. El lote que se ha retirado es el T5484. En concreto, tras los análisis realizados se ha detectado la presencia de un objeto extraño en una de las pastillas. El Sintrom es un anticoagulante que disminuye la capacidad de coagulación de la sangre, por eso impide la formación de coágulos que pueden obstruir la circulación en los vasos sanguíneos.



HERALDO

Junifen 4%, suspensión oral, frasco de 150 ml.

El lote del laboratorio Farmasierra retirado tiene el número G07. En los estudios se han detectado resultados fuera de especificaciones en el recuento de hongos y levaduras totales. Es ibuprofeno y está especialmente recomendado para menores. Actúa reduciendo el dolor ocasional leve y moderado y la fiebre.

HA DICHO

«Los defectos encontrados no entrañan ningún riesgo para la salud de las personas»

«Estas alertas son comunes y se hacen precisamente por las medidas de seguridad que se toman»

«Se deben consultar los números de los lotes en los medicamentos que se tienen en casa y, ante cualquier duda, acudir al farmacéutico»

RAQUEL GARCÍA

Secretaria del Colegio Oficial de Farmacéuticos de Zaragoza

estos exámenes, el producto sale a la venta, pero el laboratorio conserva un porcentaje de este lote sobre el que continúa haciendo pruebas de calidad. Precisamente, es cuando se detecta algún defecto durante estos estudios posteriores cuando se informa a la Agencia Española de Medicamentos de la retirada de estos productos y esta publica las alertas a través de su página web para que todos los especialistas estén informados.

En ese sentido, García recalcó que los defectos detectados no afectan en ningún caso a la salud y aconsejó a los ciudadanos comprobar el número de lotes (los números se encuentran en las cajas y en la carátula del envase) que tienen en sus domicilios. «A partir de ahí, si tienen alguna duda pueden acudir a la farmacia y nos pueden preguntar», aseguró. «Pero no hay que alarmarse», añadió.

Hizo hincapié en que todas estas alertas se producen precisa-

mente dado el nivel de seguridad que cumplen los laboratorios con los medicamentos. Recordó que se exige un nivel de control muy alto en todos los aspectos. Explicó incluso que hace unos meses se produjo una alerta similar para que se retirara un lote de un conocido jarabe y era simplemente por un error de imprenta en el prospecto. «Este tipo de avisos son comunes», precisó la secretaria del Colegio de Farmacéuticos de Zaragoza.

Retirado un lote de lentillas

Precisamente, ayer mismo la Agencia Española de Medicamentos y Productos Sanitarios colgó en su página web otra alarma sobre la retirada del mercado de determinados lotes de lentes de contacto I-Day Acuvue fabricadas por Johnson and Johnson EE.UU., debido a la posibilidad de un sellado incompleto del envase, que «podría comprometer la esterilidad de las lentes».

C. F. B.