

## Richiamo di un lotto di produzione di Atenolol-Mepha® 25mg Lactab® OP 100

### 1. Premessa

In occasione di un controllo di routine della stabilità è stato rilevato che il contenuto del principio attivo atenololo in un lotto di produzione di Atenolol-Mepha® 25mg Lactab® OP 100 è leggermente inferiore alle specifiche autorizzate. Il richiamo si riferisce esclusivamente al lotto X15124F di Atenolol-Mepha® 25mg Lactab® OP 100.

### 2. È necessario interrompere subito la terapia con Atenolol-Mepha® 25mg?

Qualora possediate confezioni del lotto di produzione suindicato, vi invitiamo a **restituirle immediatamente al medico o farmacista e a non utilizzarle più.**

Le Lactab® (comprese rivestite con film) con un contenuto leggermente ridotto di principio attivo, in questo caso l'atenololo, possono produrre un effetto terapeutico ridotto. Finora non abbiamo ricevuto alcuna segnalazione di effetti indesiderati del medicamento che possano essere correlati alla difformità.

### 3. Atenolol-Mepha® 25mg Lactab® OP 100 è ancora disponibile?

Sì, **non** vi sono difficoltà di approvvigionamento di Atenolol-Mepha® 25mg Lactab® OP 100. Questo richiamo riguarda solo il lotto di produzione X15124F di Atenolol-Mepha® 25mg Lactab® OP 100.

### 4. Altri prodotti di Atenolol-Mepha® sono interessati da questo richiamo?

No, il richiamo riguarda unicamente il lotto di produzione X15124F di Atenolol-Mepha® 25mg Lactab® dosaggio OP 100. Tutti gli altri lotti di medicamento in commercio non sono interessati e possono continuare ad essere utilizzati.

**In caso di ulteriori domande vi invitiamo a rivolgervi al medico o farmacista.**