

RETIRO

DEXAMETASONA SOLUCIÓN INYECTABLE 4 mg / mL

24 de Octubre de 2011

El Instituto de Salud Pública de Chile ordenó el retiro del mercado del producto Dexametasona Solución Inyectable 4 mg / mL, serie 75ED0693, vence 04/2014, Registro ISP N° F-10867/06.

El motivo del retiro del producto se debe a que se constató la presencia de a lo menos una ampolla del producto sin nombre, indicando solamente serie y vencimiento.

El medicamento es fabricado y distribuido por Laboratorio Sanderson S.A.

La medida fue adoptada luego que el Instituto de Salud Pública realizara la investigación sanitaria correspondiente, a raíz de la denuncia recibida del Hospital del Salvador

LOS ANTECEDENTES TÉCNICOS DEL PRODUCTO SON LOS SIGUIENTES:

| | |
|----------------------------------|--|
| Producto | Farmacéutico |
| Denominación | Dexametasona Solución Inyectable 4 mg/mL |
| Principio Activo | Dexametasona |
| Clasificación | Corticoesteroide |
| Registro ISP | F-10.867/06 |
| Serie | 75ED0693 |
| Vencimiento | 04/2014 |
| Titular | Laboratorios Sanderson S.A. |
| Laboratorio Fabricante | Laboratorios Sanderson S.A. |
| Distribuidor | Laboratorios Sanderson S.A. |
| Motivo del Retiro | Denuncia del Hospital del Salvador, se encontró a lo menos una ampolla sin nombre del medicamento, solo serie y vencimiento. |
| Denunciante | Hospital del Salvador |
| Cantidad Fabricada | 139.100 Ampollas |
| Cantidad Distrib | 139.000 Ampollas |
| Antecedentes Distribución | Servicios de Salud, Clínicas, Hospitales, ACHS. |



AGENCIA NACIONAL DE MEDICAMENTOS
SUBDEPARTAMENTO DE INSPECCIONES
Ref.: 4238/11

QF. HELEN ROSENBLUTH LÓPEZ
JEFA (S)
AGENCIA NACIONAL DE MEDICAMENTOS
INSTITUTO DE SALUD PÚBLICA DE CHILE