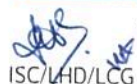


Notificación de Retiro de Mercado

**KETOROLACO TROMETAMOL SOLUCION
INYECTABLE 30 mg/ml (KETOROLACO
TROMETAMOL)**



ISC/LHD/LCG

Ref. N°: 8307/17

N°: 22/17

Santiago, 28 de Julio de 2017

El **Instituto de Salud Pública de Chile** informa a la comunidad, **que se ha instruido el retiro** del mercado del producto farmacéutico **Ketorolaco trometamol solución inyectable 30 mg/ml (Ketorolaco trometamol)**, a raíz de la investigación iniciada por la denuncia proveniente de un Establecimiento de Salud, dado que:

Se detectó la evidente presencia de material particulado al interior de al menos 13 ampollas aportadas por el denunciante.

DATOS DEL PRODUCTO:

Denominación del producto:	KETOROLACO TROMETAMOL SOLUCION INYECTABLE 30 mg/ml (KETOROLACO TROMETAMOL)
Registro Sanitario:	F-23227
Principio Activo:	Ketorolaco trometamol
Clasificación terapéutica:	Antiinflamatorio no esterooidal
Indicación aprobada:	Manejo a corto plazo del dolor post-operatorio agudo de tipo severo a moderado
Serie:	75LA0187
Vencimiento:	01/2020
Titular del Registro Sanitario:	Laboratorio Sanderson S.A.
Fabricante:	Laboratorio Sanderson S.A.
Distribuidor:	Laboratorio Sanderson S.A.
Tamaño de serie fabricada:	288.100 ampollas
Tamaño de serie distribuida:	287.600 ampollas
Canal de distribución:	Establecimientos asistenciales y droguerías del país.

Con base en lo anterior, el **Instituto de Salud Pública de Chile**, a través de Departamento Agencia Nacional de Medicamentos (ANAMED), hace un llamado a la comunidad a no utilizar este producto, debido al riesgo para la salud que implica su uso



MINISTERIO DE SALUD
DIRECTOR
DR. ALEX FIGUEROA MUÑOZ
DIRECTOR
INSTITUTO DE SALUD PÚBLICA DE CHILE

INSTITUTO DE SALUD PÚBLICA DE CHILE

