



ALERTA FARMACÉUTICA RETIRO DEL MERCADO

CBG/CLC/LCG/AEB

Ref. 7776/19

Nº Alerta: 22/19	Fecha: 04 de julio de 2019
Tipo de retiro: Voluntario	
Denominación del producto: IBUPROFENO SUSPENSIÓN ORAL 100 mg/5 mL e IBUPROFENO SUSPENSIÓN ORAL 200 mg/5 mL	
Presentación: Frasco con 100 mL de suspension oral	
Principio Activo: Ibuprofeno	
Nº Registro Sanitario: F-22143 y F-22144	
Serie(s): SH861807	
Fecha de vencimiento: 08/2021	
Titular del Registro Sanitario: OPKO CHILE S.A.	
Laboratorio Fabricante/País: SANPRAS HEALTHCARE PVRT LTDA/INDIA	
Clasificación terapéutica: Derivados del ácido propiónico.	
Descripción del defecto: Detección de frascos de IBUPROFENO SUSPENSIÓN ORAL 100 mg/5 mL etiquetados con dosis superior (como IBUPROFENO SUSPENSIÓN ORAL 200 mg/5 mL) y de la misma serie, presuntamente por mezcla de etiquetas.	


* MINISTERIO DE SALUD
DIRECCIÓN
INSTITUTO DE SALUD PÚBLICA DE CHILE
INSTITUTO DE SALUD PÚBLICA DE CHILE
DIRECTORA (S)
MARÍA JUDITH MORA RIQUELME

