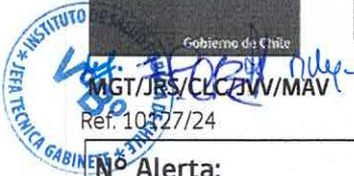
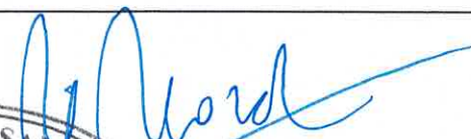


ALERTA FARMACÉUTICA RETIRO DEL MERCADO



Nº Alerta: 30/24	Fecha notificación de retiro: 30 de octubre de 2024
Tipo de retiro: Voluntario	
Denominación del producto: GEMCITABINA LIOFILIZADO PARA SOLUCIÓN INYECTABLE 1g	
Presentación: Presentación venta por 1 frasco ampolla.	
Principio Activo: GEMCITABINA CLORHIDRATO	
Nº Registro Sanitario: F-24005	
Serie(s): 1080 A02	
Fecha de vencimiento: 30/05/2026	
Titular del Registro Sanitario: LABORATORIOS RAFFO S.A.	
Laboratorio Fabricante/País: GP PHARM S.A. / ARGENTINA	
Clasificación terapéutica: Antimetabolito. Análogo de Pirimidina.	
Descripción del defecto: Titular informa la realización del retiro voluntario del mercado debido a la recepción de tres reclamos por falla presentada en el sello del frasco ampolla, el cual, al realizar el retiro de la tapa plástica para la preparación, se desprende el sello de aluminio y tapón de goma, dejando el contenido expuesto en área de trabajo.	


MINISTERIO DE SALUD
DRA. MARÍA JUDITH MORA RIQUELME
DIRECTORA DIRECTORA (S)
INSTITUTO DE SALUD PÚBLICA DE CHILE

