

Notificación de Retiro de Mercado **CLONIXINATO DE LISINA SOLUCIÓN INYECTABLE 100 mg/2 mL**


CBG/CLC
Ref. N°2277/18

N°: 03/18
Santiago, 10 de Abril de 2018

El **Instituto de Salud Pública de Chile** informa a la comunidad, **que se ha instruido el retiro del mercado** del producto farmacéutico **Clonixinato de Lisina Solución Inyectable 100 mg/2 mL** Reg. ISP N° F-10863, serie 75IM2487, **de titularidad de Laboratorio Sanderson S.A.**, a raíz de la denuncia proveniente del Consultorio Miraflores perteneciente al Servicio de Salud de la Araucanía Sur.

Lo anterior, por detectarse cuerpo extraño en el interior de sus ampollas, tanto en muestra aportada por el denunciante, como en las contramuestras que mantenía el laboratorio.

DATOS DEL PRODUCTO:

Denominación del producto:	CLONIXINATO DE LISINA SOLUCIÓN INYECTABLE 100 mg/2 mL
Registro Sanitario:	F-10863
Principio Activo:	Clonixinato de Lisina
Clasificación terapéutica:	Antiinflamatorios No Esteroidales; Analgesicos
Indicación aprobada:	Tratamiento sintomático del dolor leve a moderado
Serie:	75IM2487
Vencimiento:	12/2018
Titular del Registro Sanitario:	Laboratorio Sanderson S.A.
Fabricante:	Laboratorio Sanderson S.A.
Distribuidor:	Laboratorio Sanderson S.A.
Tamaño de serie fabricada:	1493 estuches clínicos (x 100 ampollas c/u)
Tamaño de serie distribuida:	157 estuches clínicos (x 100 ampollas c/u)
Canal de distribución:	Droguerías y Centros Asistenciales 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.



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