DAP DEPARTAMENTO DE ACTUALIZACIÓN PROFESIONAL

SIM Sistema de Información de Medicamentos

07/06/17

Comunicado

Retiro del mercado de 59 lotes de "Omeprazol Ilab"

La ANMAT informa a la población que la firma INMUNOLAB S.A. ha iniciado el retiro del mercado de 59 lotes de la siguiente especialidad medicinal:

OMEPRAZOL ILAB/OMEPRAZOL 20 mg — Cápsulas — Envase por 30 y 1500 unidades (envases hospitalarios) — Certificado N° 43.165

El producto se encuentra indicado como inhibidor de la secreción ácida gástrica y antiulceroso.

La medida fue adoptada luego de verificarse que los lotes sobre los cuales recae la medida se comercializaron sin la correspondiente autorización de venta.

Esta Administración Nacional se encuentra realizando el seguimiento del retiro del mercado y recomienda a la población que se abstenga de adquirir y utilizar las unidades correspondientes a los lotes retirados, los cuales se detallan a continuación:

Lote	Vencimiento
F5722	06/2017
F5723	06/2017
G5725	07/2017
G5726	07/2017
G5727	07/2017
G5728	07/2017
H5731	08/2017
J5735	09/2017
J5736	09/2017
J5737	09/2017
J5738	09/2017
M5750	11/2017
M5752	11/2017
M5753	11/2017
M5754	11/2017
N5761	12/2017
N5762	12/2017
N5763	12/2017
N5767	12/2017
A6702	01/2018
B6706	02/2018
B6707	02/2018
B6708	02/2018
C6714	03/2018
C6715	03/2018
C6716	03/2018
C6717	03/2018
D6726	04/2018
D6727	04/2018
E6734	05/2018

E6735	05/2018
E6736	05/2018
E6737	05/2018
F6743	06/2018
F6744	06/2018
F6745	06/2018
G6751	07/2018
G6752	07/2018
G6753	07/2018
G6754	07/2018
H6761	08/2018
H6766	08/2018
H6767	08/2018
H6768	08/2018
H6770	08/2018
J6772	09/2018
J6773	09/2018
J6774	09/2018
J6775	09/2018
K6782	10/2018
K6783	10/2018
K6786	10/2018
M6791	11/2018
M6792	11/2018
M6793	11/2018
N6795	12/2018
N6796	12/2018
N6797	12/2018
N6798	12/2018

Fuente: ANMAT. Comunicados. 06/06/17. Disponible http://www.anmat.gov.ar/comunicados/INMUNOLAB_Omeprazol_06-06-17.pdf

en:

Recupero de un lote del producto "Dopamina Northia"

La ANMAT informa a los profesionales de la salud que la firma LABORATORIO INTERNACIONAL ARGENTINO S.A. ha iniciado el recupero para corrección del siguiente producto:

DOPAMINA NORTHIA / DOPAMINA CLORHIDRATO 200 mg/5ml — inyectable para perfusión — Envase conteniendo 100 ampollas por 5 ml (envase hospitalario) - Certificado N° 46.078 - Lote 31555 con vencimiento: 12/2017.

La especialidad medicinal se encuentra indicada para el tratamiento de la hipertensión aguda, el shock cardiogénico y la insuficiencia cardíaca congestiva.

La medida fue adoptada luego de que se detectaran en el mercado envases secundarios (cajas) del lote en cuestión, en cuya etiqueta se indicaba una concentración errónea del producto (se mencionaba "Dopamina 200 mg", cuando en realidad debía decir "Dopamina 100 mg").

Cabe destacar que en las ampollas del lote se indicaba la concentración correcta, que es de 100 mg.

Esta Administración Nacional se encuentra realizando el seguimiento del retiro del mercado de la partida en cuestión.

Fuente: ANMAT. Comunicados. 06/06/17.Disponible en: http://www.anmat.gov.ar/comunicados/Dopamina Northia 06-06-17.pdf