



Córdoba, 06 de Diciembre de 2017

## **Boletín Informativo N°110/2017**

### ✓ **DISPOSICIÓN DE ANMAT**

#### **CORRECCIÓN DEL MERCADO DE DOS LOTES DEL PRODUCTO “LIPAREX 20”**

La ANMAT informa a la población que la firma **FINADIET SACIFI** ha iniciado la corrección voluntaria del mercado del siguiente producto:

**LIPAREX 20/ATORVASTATINA 20 mg (como atorvastatina cálcica trihidrato) – Comprimidos recubiertos por 60 - Certificado N° 46744 – Lotes:**

- A629 con vencimiento 04/2019.**
- A678 con vencimiento 06/2019.**

El producto es utilizado como hipolipemiante.

La medida fue adoptada luego de detectarse que en la solapa del estuche aparece la leyenda “Liparex 20. Atorvastatina 10 mg”, cuando en realidad la concentración del producto es de 20 mg. El resto de la información del estuche es correcta.

La medida fue adoptada luego de que el laboratorio detectara un error en el prospecto. Donde dice “...las cápsulas deben ser administradas dos veces al día preferiblemente con el desayuno y la cena” **debe decir** “...las cápsulas deben ser administradas **una vez al día por la mañana preferiblemente con alimentos**” (ítem Posología y forma de administración).

#### **RETIRO DEL MERCADO DE UN LOTE DEL PRODUCTO “HEPARINA VEINFAR”**

La ANMAT informa a la población que, a requerimiento de esta Administración Nacional, la firma **VEINFAR ICSA** ha iniciado el retiro del mercado de la siguiente especialidad medicinal:

**HEPARINA VEINFAR/HEPARINA SÓDICA 5000 UI/ml - solución inyectable SC-IV – frasco ampolla por 5 ml en envase hospitalario por 100 unidades - Certificado N° 52974 – Lote 13122 con vencimiento 12/2018.**

El producto es utilizado como anticoagulante. La medida fue adoptada luego de que se obtuvieran resultados fuera de especificación en la determinación de la potencia.

**Nos mantendremos en contacto.**

**ADMINISTRACIÓN  
CA.FA.PRO.**