

ALERTA FARMACÉUTICA RETIRO DEL MERCADO

FSM/JRS/CLC/PAA/MRC/JVV Ref. 2872/23

TE.	
No Alerta:	Fecha notificación de retiro:
28/23	6 de abril de 2023
Tipo de retiro:	
Voluntario	
Denominación del producto:	
VECTIBIX (PANITUMUMAB) SOLUCIÓN C	ONCENTRADA PARA INFUSIÓN 20 mg/mL
Presentación:	
Estuche venta 1 frasco ampolla por 5 mL	
Principio Activo:	
PANITUMUMAB	
Nº Registro Sanitario:	
B-2200	
Serie(s):	
1152299	
Fecha de vencimiento:	
12/2024	
Titular del Registro Sanitario:	
TECNOFARMA S.A.	
Laboratorio Fabricante/País:	
AMGEN MANUFACTURING LIMITED / U.S.A.	
Clasificación terapéutica:	
Antineoplásicos	
Descripción del defecto:	
Falla detectada en el proceso de sellado (e cuello del vial) en un lote no comercializad	el sello de aluminio no enganchó correctamente alrededor del o en Chile, por lo cual el licenciante preventivamente, solicitó

ERIO DO F. HERIBERTO GARCÍA ESCORZA CODIRECTOR (S)

DIREMSOTUTO DE SALUD PÚBLICA DE CHILE

RG-007-450.00-023

Versión 08

Actualización: 23/12/2020

Página 1 de 1







el retiro de 26 lotes fabricados consecutivamente.