

Enero 2022

# Boletín Farmacéutico



SANATORIO MATER DEI  
HERMANAS DE MARÍA DE SCHÖNSTATT



## Alerta de retiro o efectos adversos de medicamentos y/o productos médicos

Agencia	Fecha	Fármaco / Producto Médico	Evento	Resolución	Link
ANMAT	30/11/21	Aciclovir 400 mg REMEDIAR / Aciclovir 400 mg – Comprimidos - Envase por 20 unidades Certificado N° 47.307 - Lotes: 01458 (venc: 02/2023) y 01459 (venc: 03/2023)	Detección de falta de cumplimiento de los ensayos de peso promedio y dureza de los lotes mencionados.	Retiro del mercado de los lotes mencionados. Se recomienda a la población abstenerse de utilizar las unidades correspondientes a los lotes afectados.	
ANMAT	21/12/21	Eculizumab 300 mg (Soliris) vial 10 mg/mL x 30 mL. Lotes: 1000285 (venc:10/22)	Detección de unidades presuntamente falsificadas.	Se recomienda a la población que tenga en su poder productos de los lotes mencionados, no utilizarlos y ponerse en contacto a la brevedad con la Dirección de Evaluación y Gestión y Monitoreo de Productos para la Salud (pesquisa@anmat.gov.ar)	
FDA	03/12/21	Remdesivir 100 mg (Veklury) viales. Lotes 2141001-1A (venc: 01/24) 2141002-1A (venc: 01/24)	Detección de partículas de vidrio.	Retiro voluntario de los lotes afectados.	
EMA	03/12/21	Vacunas ARNm contra COVID-19 Comirnaty (Laboratorio Pfizer) y Spikevax (ex-Moderna)	Confirmación de riesgo de pericarditis y miocarditis dentro de los 14 días posteriores a la vacunación (observados con mayor frecuencia luego de la 2° dosis).	La información del producto (prospecto) ha sido actualizada incluyendo estos efectos adversos para ambas vacunas.	

**Sitios de referencia:** Podés ingresar a cada uno y ver las alertas actualizadas.



Este boletín ha sido desarrollado por el equipo de Farmacia Central del Sanatorio Mater Dei. No implica un análisis de los medicamentos y/o productos médicos mencionados, sino una reproducción de las alertas y reportes emitidas por los organismos reguladores nacionales e internacionales.