

ALERTA FARMACÉUTICA
RETIRO DEL MERCADO



MGI/HGE/MVC/LCG/PAA/SLG
Ref. SI399/24

Nº Alerta: 23/24	Fecha notificación de retiro: 04 de septiembre de 2024
Tipo de retiro: Voluntario	
Denominación del producto: DEXAMETASONA SOLUCIÓN INYECTABLE 4mg/mL	
Presentación: Ampolla de vidrio color ámbar, 1 mL	
Principio Activo: DEXAMETASONA FOSFATO SÓDICO	
Nº Registro Sanitario: F-7642	
Serie(s): 23.11.5641	
Fecha de vencimiento: 11/2026	
Titular del Registro Sanitario: LABORATORIO BIOSANO S.A.	
Laboratorio Fabricante/País: LABORATORIO BIOSANO S.A./CHILE	
Clasificación terapéutica: CORTICOESTEROIDES	
Descripción del defecto: Mezcla de productos (Mix-up): Al interior de un envase secundario de 100 ampollas, del producto Cianocobalamina Solución Inyectable 0,1 mg/1mL, Reg. ISP Nº F-3028, serie: 23.09.5485, vence: 09/2026, se detectó una ampolla rotulada como Dexametasona Solución Inyectable 4 mg/1mL, Reg. ISP Nº F-7642, serie: 23.11.5641, vence: 11/2026.	


 MINISTERIO DE SALUD
DRA. CAROLINA FERRECCIO READI
DIRECTORA
INSTITUTO DE SALUD PÚBLICA DE CHILE

RG-007-450.00-023

Versión 09

Actualización: 20/12/2023

Página 1 de 1

www.ispch.cl

Marathon 1000, Ñuñoa, Santiago

