

## ALERTA FARMACÉUTICA RETIRO DEL MERCADO

JRS/CLC/PAA/KNS  
Ref. 2087/19, 2202/19

Nº Alerta: 2/19	Fecha: 18 de Febrero de 2019
Tipo de retiro: Instruido	
Denominación del producto: CLONIXINATO DE LISINA SOLUCIÓN INYECTABLE 100 mg/2 mL	
Presentación: Envase Clínico	
Principio Activo: CLONIXINATO DE LISINA	
Nº Registro Sanitario: F-10863	
Serie(s): 75MH1541 - 75ML2081	
Fecha de vencimiento: 08/2021 - 11/2021	
Titular del Registro Sanitario: LABORATORIO SANDERSON S.A.	
Laboratorio Fabricante/País: LABORATORIO SANDERSON S.A./CHILE	
Clasificación terapéutica: Analgésicos, Antiinflamatorios No Esteroidales (Aines)	
Descripción del defecto: Presencia de partículas, cuyo origen se encuentra en estudio.	



MINISTERIO DE SALUD  
INSTITUTO DE SALUD PÚBLICA DE CHILE  
DIRECTORA  
ISABEL SANCHEZ CEREZZO  
DIRECTORA (S)