Retiro del mercado de cuatro lotes de Herceptin y uno de Herceptin Perjeta Combopack

***El producto es un agente antineoplásico.***

La ANMAT informa que la firma Productos Roche S.A.Q. e I. ha iniciado el retiro voluntario del mercado de los siguientes productos:

* **HERCEPTIN/TRASTUZUMAB 440 mg – Polvo liofilizado para inyectable para infusión + solvente - Certificado 48.062 - Lotes N3992B05, N3931B06, N3933B04 y N3935B01 todos con vencimiento: 08/2023**.
* **HERCEPTIN-PERJETA COMBOPACK / TRASTUZUMAB - PERTUZUMAB –Polvo liofilizado para inyectable para infusión + solvente + concentrado en solución para infusión – Presentación combinada, multiempaque conteniendo 3 frascos ampolla de: TRASTUZUMAB 440 mg + solvente x 21 ml + PERTUZUMAB 420 mg/14 ml (30 mg/ml) - Certificados N° 48.062 y 57.113 – Lote: H0379B24 – vencimiento 08/2021**.

La medida fue adoptada luego de que se detectara la **presencia de partículas de vidrio en algunos viales del solvente de dilución que acompaña al frasco ampolla del principio activo** en la presentación del producto Herceptin/Trastuzumab.

Esta Administración Nacional se encuentra realizando el seguimiento y **recomienda a los profesionales que se abstengan de utilizar las unidades correspondientes a los lotes detallados**.

Fuente: ANMAT