

11 de mayo de 2026

Retiro voluntario del mercado de Halaven® Mesilato de Eribulina, caja conteniendo 1 vial con 2 mL. de Solución Inyectable, Lote: 148368/7

El Laboratorio LKM Paraguay S.A. le informa que se ha iniciado el retiro voluntario del mercado de un único lote del medicamento Halaven® Mesilato de Eribulina, caja conteniendo 1 vial con 2 mL. de Solución Inyectable.

Detalles del producto retirado:

- Dirección Nacional de Vigilancia Sanitaria, número de registro sanitario: 26430-01-EF
- Número de lotes del producto terminado: 148368/7
- Fecha de fabricación: 10/06/2024
- Fecha de vencimiento: 06/2026

Este retiro voluntario se realiza como medida preventiva, luego de que se identificara que, únicamente el lote mencionado, el ingrediente farmacéutico activo Mesilato de Eribulina pudiera estar presente en niveles inferiores a los definidos en las especificaciones aprobadas del producto.

Este retiro voluntario, no afecta a ningún otro lote de Halaven® distribuido antes o después de este evento, los cuales pueden continuar utilizándose normalmente.

Es importante señalar que se llevó a cabo una evaluación, la cual concluyó que el riesgo para la salud de los pacientes se considera bajo. Así mismo, no existe evidencia de un incremento en la falta de eficacia ni en la progresión de la enfermedad asociada con el lote afectado.

Este proceso de retiro voluntario se está llevando a cabo con total transparencia, y en cumplimiento de los requisitos establecidos por Dirección Nacional de Vigilancia Sanitaria. El compromiso de Laboratorio LKM Paraguay S.A. con la seguridad del paciente, el respeto a las normas sanitarias y la ética en todas sus operaciones constituye un pilar fundamental de sus valores corporativos.

Para preguntas con respecto a la información suministrada, no dude en contactarse con nuestro departamento de Información Médica a través del teléfono y/o el correo infomed.paraguay@knighttx.com, Teléfono: +595 21729 0025, Opción 2.