

FDA Recall

La compañía farmacéutica Sandoz anuncio un retiro voluntario de un lote del medicamento **Losartan Potassium Hydrochlorothiazide** debido a impurezas encontradas en el ingrediente activo. El lote corresponde a tabletas de 100mg/25mg identificado con el NDC 0781-5207-10 y lote número JB8912, fecha de expiración 06/2020.

Los distribuidores y las farmacias que tengan este lote deben detener su distribución inmediatamente y devolver el producto a la casa manufacturera. Las Droguerías en PR ya han tomado las medidas preventivas.

Corresponde al farmacéutico orientar al paciente a no suspender su tratamiento ya que el riesgo de dejar de tomarlo es mayor. Aquel paciente que experimente algún problema debe visitar a su médico para una alternativa.

Debemos señalar que el producto que está en *recall* es Losartan Potassium Hydrochlorothiazide que es la combinación con el diurético en la dosis 100mg/25mg que no es tan común su uso.

Para más información ver... [FDA.GOV](https://www.fda.gov)