

Inmovilización y prohibición de uso preventiva de 5 lotes de VANCOMAX, titularidad de la firma KLONAL S.R.L.

La medida es tomada debido a una presunta falta de eficacia asociada a calidad de producto.

30 de enero de 2026

La ANMAT informa, en carácter preventivo, la inmovilización y prohibición de uso de 5 (cinco) lotes del siguiente producto:

VANCOMAX / VANCOMICINA (como clorhidrato) 1 g, polvo para inyectable I.V., presentación frasco ampollas por 1000 mg; Certificado N° 45.928, titularidad de la firma KLONAL S.R.L.

Lotes:

- **K0513/2, vto. 06/27**
- **K0520, vto. 06/27**
- **K0521, vto. 06/27**
- **K0621, vto. 06/27**
- **K0514, vto. 06/27**

Este producto se utiliza para el **tratamiento de infecciones por gérmenes sensibles a vancomicina** (infecciones severas por Estafilococos, Estafilococos meticilino – resistentes, Estreptococos, Clostridium Dificile, Lysteria Monocytogenes, Lactobacillus y especies de Actynomices, Clostridium y Bacillus). También se encuentra indicado para el tratamiento de infecciones en pacientes alérgicos a los antibióticos betalactámicos.

La medida se sustenta en la alerta remitida por las autoridades sanitarias locales por presunta falta de eficacia asociada a calidad de producto.

Esta Administración Nacional indica a las instituciones no hacer uso de los lotes de los productos mencionados hasta tanto se establezca la medida regulatoria y concluyan las investigaciones del caso.

Inmovilización y prohibición de uso preventiva de 5 lotes de VANCOMAX, titularidad de la firma KLONAL S.R.L.

La medida es tomada debido a una presunta falta de eficacia asociada a calidad de producto.

30 de enero de 2026



La ANMAT informa, en carácter preventivo, la inmovilización y prohibición de uso de 5 (cinco) lotes del siguiente producto:

VANCOMAX / VANCOMICINA (como clorhidrato) 1 g, polvo para inyectable I.V., presentación frasco ampollas por 1000 mg; Certificado N° 45.928, titularidad de la firma KLONAL S.R.L.

Lotes:

- K0513/2, vto. 06/27
- K0520, vto. 06/27
- K0521, vto. 06/27
- K0621, vto. 06/27
- K0514, vto. 06/27

Este producto se utiliza para el **tratamiento de infecciones por gérmenes sensibles a vancomicina** (infecciones severas por *Estafilococos*, *Estafilococos* meticilino – resistentes, *Streptococos*, *Clostridium* Dificile, *Lysteria* Monocytogenes, *Lactobacillus* y especies de *Actynomices*, *Clostridium* y *Bacillus*). También se encuentra indicado para el tratamiento de infecciones en pacientes alérgicos a los antibióticos betalactámicos.

La medida se sustenta en la alerta remitida por las autoridades sanitarias locales por presunta falta de eficacia asociada a calidad de producto.

Esta Administración Nacional indica a las instituciones no hacer uso de los lotes de los productos mencionados hasta tanto se establezca la medida regulatoria y concluyan las investigaciones del caso