



Alertas sanitarias internacionales

Período: septiembre 2025

País de emisión	Producto	Lote	Fecha de caducidad	Riesgo	Link
México	Trayenta® (Linagliptina) 5 mg en presentación frasco con 30 tabletas	D49752 AB2590B D53476 AB3291A D53472 AB3285B D55738 AB3288A D53477 AB2343A D53473 AB3473A D53475 AB3401A AB2300A D49753 AB3399A D53474 D68529 AB2142A E04182 AB3150A	-----	Falsificación comercialización ilegal de los productos	https://www.gob.mx/cms/uploads/attachment/file/945493/Alerta_sanitaria_Trayenta_Duo_24092024.pdf



País de emisión	Producto	Lote	Fecha de caducidad	Riesgo	Link
		E04179 AB3137A AB3282A AB3395A			
México	Trayenta® Duo (Linagliptina/Metformina) 2.5/850mg presentación frasco con 60 tabletas.	D74364 D7436 D93199 E51952	31/12/2024 31/12/2024 28/02/2025 30/09/2025	Falsificación y comercialización ilegal de los productos	https://www.gob.mx/cms/uploads/attachment/file/945493/Alerta_sanitaria_Trayenta_Duo_24092024.pdf
México	KEYTRUDA® (Pembrolizumab), 100 mg/4 mL, Solución Inyectable	DB50571 W038345 X015587 X003479	FEB 2026 21MAY2024 10DIC2024 30SEP2024	Actualización sobre la falsificación del producto	https://www.gob.mx/cms/uploads/attachment/file/943561/Alerta_sanitaria_de_Keytruda_12092024.pdf
México	Mabthera® (Rituximab) solución 500mg/50ml	H1079B02 H7893B06	16/03/2024 -----	Actualización de la alerta sanitaria sobre la falsificación	https://www.gob.mx/cms/uploads/attachment/file/943560/Alerta_sanitaria_Act_Mabthera_12092024.pdf
México	CAFIASPIRINA® Ácido acetilsalicílico/Cafeína 500mg/30mg - En presentación de 24 o 100 tabletas. -En presentación únicamente de 100 tabletas	X24PJT X24JF6	12/2024 Sin dato	Producto falsificado	https://www.gob.mx/cms/uploads/attachment/file/942833/Alerta_sanitaria_Bayer_09092024.pdf



País de emisión	Producto	Lote	Fecha de caducidad	Riesgo	Link
México	ASPIRINA® Ácido acetilsalicílico 500mg, 100 tabletas	X24PJT X23SGA	12/2024 02/2024 02/2026	Producto falsificado	https://www.gob.mx/cms/uploads/attachment/file/942833/Alerta_sanitaria_Bayer_09092024.pdf
México	ASPIRINA PROTEC® Ácido acetilsalicílico 100mg, 28 tabletas	BTAGXAG BT17US3	12/2024 31/08/2024	Producto falsificado	https://www.gob.mx/cms/uploads/attachment/file/942833/Alerta_sanitaria_Bayer_09092024.pdf
México	DESENFRIOL D® Clorfenamina/Fenilefrina/ Paracetamol 2mg/5mg/500mg, 30 tabletas	X293F0	12/2025	Producto falsificado	https://www.gob.mx/cms/uploads/attachment/file/942833/Alerta_sanitaria_Bayer_09092024.pdf
México	DESENFRIOL-ITO® PLUS Clorfenamina/Fenilefrina/ Paracetamol 1mg/2.5mg/80mg: - En cualquier presentación - En presentación de 24 tabletas	X293F0 X255FP X25198	12/2025 12/2026 12/2024	Producto falsificado	https://www.gob.mx/cms/uploads/attachment/file/942833/Alerta_sanitaria_Bayer_09092024.pdf



País de emisión	Producto	Lote	Fecha de caducidad	Riesgo	Link
México	tabcin noche® Paracetamol/Bromhidrato de Dextrometorfano/Succinato de Doxilamina/Clorhidrato de Fenilefrina, 12 capletas	X24TLD	21/04/2026	Producto falsificado	https://www.gob.mx/cms/uploads/attachment/file/942833/Alerta_sanitaria_Bayer_09092024.pdf
España	FLEBOGAMMA DIF 100 mg/ml SOLUCION PARA PERFUSION, 1 vial de 100 ml	J04K062751	31/03/2027	Aumento de la notificación de reacciones adversas de hipersensibilidad	https://www.aemps.gob.es/informa/flebogamma-dif-100-mg-ml-solucion-para-perfusion-1-vial-de-100-ml-nr-07404007-cn-665958/
Brasil	KEYTRUDA	Y005786	-----	Identificación en el mercado de unidades de este lote con características divergentes de las contenidas en el medicamento original, a saber, defectos en formato, texto y puntuación que no son compatibles con una etiqueta MSD auténtica, y las tapas abatibles en las imágenes del producto no son consistentes con las tapas abatibles usadas en productos MSD auténticos, por lo tanto, es un asunto de falsificación.	https://consultas.anvisa.gov.br/#/dossie/25351063280202574/?dataPublicacaoInicial=2025-09-01&dataPublicacaoFinal=2025-09-30&tiposProduto=1&tipoAssunto=1



País de emisión	Producto	Lote	Fecha de caducidad	Riesgo	Link
Brasil	SOLUCIÓN FISIOLÓGICA DE CLORURO DE SODIO EQUIPLEX	2511697 2511701 2419158	-----	Confirmación de la presencia de un cuerpo extraño dentro de la bolsa de medicinas, mediante informe de verificación visual.	https://consultas.anvisa.gov.br/#/dossie/25351085485202519/?dataPublicacaoInicial=2025-09-01&dataPublicacaoFinal=2025-09-30&tiposProduto=1&tipoAssunto=1
Brasil	OPPY	48170003	-----	Identificación de este lote con características diferentes a las contenidas en el medicamento original, a saber: sistema de apertura por anillo de rotura, con tinta verde, características completamente diferentes a las adoptadas por la empresa, siendo por tanto falsificadas.	https://consultas.anvisa.gov.br/#/dossie/25351157939202552/?dataPublicacaoInicial=2025-09-01&dataPublicacaoFinal=2025-09-30&tiposProduto=1&tipoAssunto=1

País de emisión	Producto	Lote	Fecha de caducidad	Riesgo	Link
Brasil	ENHERTU	412208	-----	Identificación, en el mercado, de unidades de este lote con características divergentes de las contenidas en el medicamento original, a saber, el tamaño de los viales, diferente material amarillo de la tapa, además del tamaño y los colores diferentes a los de las fuentes de las etiquetas, siendo por lo tanto falsificados.	https://consultas.anvisa.gov.br/#/dossie/25351100884202517/?dataPublicacaoInicial=2025-09-01&dataPublicacaoFinal=2025-09-30&tiposProduto=1&tipoAssunto=1
Brasil	LIPOLESS	Lotes a partir del 31/12/2019	-----	Publicidad y comercialización del producto sin registro, notificación ni registro en Anvisa, fabricado por una empresa desconocida.	https://consultas.anvisa.gov.br/#/dossie/25351149979202521/?dataPublicacaoInicial=2025-09-01&dataPublicacaoFinal=2025-09-30&tiposProduto=1&tipoAssunto=1
Brasil	Clorhidrato de lidocaína	24051093	-----	Desviación de calidad debida a la presencia de un cuerpo extraño en el producto cloruro de lidocaína.	https://consultas.anvisa.gov.br/#/dossie/25351128026202529/?dataPublicacaoInicial=2025-09-01&dataPublicacaoFinal=2025-09-30&tiposProduto=1&tipoAssunto=1

País de emisión	Producto	Lote	Fecha de caducidad	Riesgo	Link
Brasil	AMAZON INTENSE AMAZON REDUFINÉ AMAZON SLIM DETOX AMAZON SLIM GREEN AMAZON SLIM PLUS QUEMADOR DE GRASA ABDOMINAL AMAZON	Lotes a partir del 31/12/2019	-----	Publicidad, anuncio de venta y comercialización de productos sin registro, notificación o registro en Anvisa, fabricados por una empresa desconocida.	https://consultas.anvisa.gov.br/#/dossie/25351135874202594/?dataPublicacaoInicial=2025-09-01&dataPublicacaoFinal=2025-09-30&tiposProduto=1&tipoAssunto=1
Brasil	SAL DE UVA PICOT®	Todos los lotes	-----	Publicidad y anuncio de la venta del producto sin registro, notificación ni registro en Anvisa, fabricado por una empresa que no tenga Autorización de Operación.	https://consultas.anvisa.gov.br/#/dossie/25351123071202597/?dataPublicacaoInicial=2025-09-01&dataPublicacaoFinal=2025-09-30&tiposProduto=1&tipoAssunto=1
Brasil	TÉ VERDE (EXTRACTO SECO DE CAMELLIA SINENSIS) Y CENTELLA ASIÁTICA CÁPSULAS DE CÚRCUMA DE 500 MG	Todos los lotes	-----	Publicidad y anuncio de venta de productos sin registro, notificación o registro en Anvisa, fabricados por una empresa que tenga Autorización de Operación.	https://consultas.anvisa.gov.br/#/dossie/25351146034202557/?dataPublicacaoInicial=2025-09-01&dataPublicacaoFinal=2025-09-30&tiposProduto=1&tipoAssunto=1



País de emisión	Producto	Lote	Fecha de caducidad	Riesgo	Link
Brasil	FUROSEMIDA	24111911	30/11/2026	Desviación de calidad debido a la presencia de material extranjero, algo similar a fragmentos de vidrio.	https://consultas.anvisa.gov.br/#/dossie/25351117009202566/?dataPublicacaoInicial=2025-09-01&dataPublicacaoFinal=2025-09-30&tiposProduto=1&tipoAssunto=1
Brasil	DURATESTON	896206	-----	Declaración de la empresa propietaria informando la identificación, en el mercado, de unidades de este lote con características diferentes a las contenidas en el medicamento original, a saber: las fechas de fabricación y caducidad difieren de la que está estampada en el lote original, y la ausencia de inscripciones en Braille, por lo tanto, se trata de una falsificación.	https://consultas.anvisa.gov.br/#/dossie/25351148008202563/?dataPublicacaoInicial=2025-09-01&dataPublicacaoFinal=2025-09-30&tiposProduto=1&tipoAssunto=1

País de emisión	Producto	Lote	Fecha de caducidad	Riesgo	Link
Brasil	CLONAZEPAM	3591454	-----	Retirada voluntaria iniciado por la empresa, debido a eficacia terapéutica comprometida.	https://consultas.anvisa.gov.br/#/dossie/25351146074202507/?dataPublicacaoInicial=2025-09-01&dataPublicacaoFinal=2025-09-30&tiposProduto=1&tipoAssunto=1
Brasil	Dysport 300U Dysport 500U Dysport 500U Dysport 500U	A53029 005162 012371 013975	-----	Comunicado de la empresa que posee el registro informando la identificación en el mercado de unidades de estos lotes con características divergentes de las contenidas en los medicamentos originales, siendo por tanto falsificadas.	https://consultas.anvisa.gov.br/#/dossie/25351148073202599/?dataPublicacaoInicial=2025-09-01&dataPublicacaoFinal=2025-09-30&tiposProduto=1&tipoAssunto=1
Brasil	Azul de metileno NEUROBLUE XTREME Y OTROS	Todos los lotes	-----	Venta de productos sin registro, notificación o registro en Anvisa, fabricados por una empresa desconocida que no tenga Autorización de Operación	https://consultas.anvisa.gov.br/#/dossie/25351076704202561/?dataPublicacaoInicial=2025-09-01&dataPublicacaoFinal=2025-09-30&tiposProduto=1&tipoAssunto=1



País de emisión	Producto	Lote	Fecha de caducidad	Riesgo	Link
Brasil	SUAVICIDA	4H5481	-----	Aviso de la empresa que posee el registro informando la identificación, en internet, de unidades de este lote con características diferentes de las contenidas en el medicamento original, a saber: a) fecha de fabricación 01/2025 y fecha de caducidad 01/2027, que difieren del lote original, b) tubo de plástico en lugar de tubo de aluminio y c) producto blanco, diferente del producto original, que es verdoso amarillento, por lo que es una falsificación.	https://consultas.anvisa.gov.br/#/dossie/25351149874202571/?dataPublicacaoInicial=2025-09-01&dataPublicacaoFinal=2025-09-30&tiposProduto=1&tipoAssunto=1
Brasil	OPDIVO	ACS1603	-----	Aviso de la empresa que posee el registro informando que no reconoce el lote como original y, por tanto, es una falsificación.	https://consultas.anvisa.gov.br/#/dossie/25351061468202588/?dataPublicacaoInicial=2025-09-01&dataPublicacaoFinal=2025-09-30&tiposProduto=1&tipoAssunto=1
		M315792	-----		



País de emisión	Producto	Lote	Fecha de caducidad	Riesgo	Link
Brasil	MONONITRATO DE ISOSORBIDA	M315793 M315790 M41121 M402949 M411217		Aviso de retirada voluntaria iniciado por la empresa, debido a los resultados fuera de especificación en la prueba de disolución durante el análisis de estabilidad a largo plazo.	https://consultas.anvisa.gov.br/#/dossie/25351090759202583/?dataPublicacaoInicial=2025-09-01&dataPublicacaoFinal=2025-09-30&tiposProduto=1&tipoAssunto=1
Brasil	MOUNJARO	082024	-----	Aviso de la empresa que posee el registro informando que no reconoce el lote como original y, por tanto, es una falsificación.	https://consultas.anvisa.gov.br/#/dossie/25351141983202541/?dataPublicacaoInicial=2025-09-01&dataPublicacaoFinal=2025-09-30&tiposProduto=1&tipoAssunto=1
Perú	DURASIL 60 mg blíster x 1 tableta recubierta	2301733*	03/2025	Productos farmacéuticos falsificados incautados en acciones de control y vigilancia sanitaria	https://www.digemid.minsa.gob.pe/webDigemid/alertas-modificaciones/2025/alerta-digemid-no-109-2025/



País de emisión	Producto	Lote	Fecha de caducidad	Riesgo	Link
Perú	Apronax 550mg caja x 120 tabletas recubiertas,	20803302*	08-2025	Productos Farmacéuticos Falsificados incautados en acciones de control y Vigilancia Sanitaria	https://www.digemid.minsa.gob.pe/webDigemid/alertas-modificaciones/2025/alerta-digemid-no-104-2025/
	Alergizina D caja x 100 tabletas de liberación prolongada.	2304064*	03-2026		
	Ergonex caja x 50 tabletas recubiertas	2072284* (* Los números de los lotes de los productos falsificados coinciden con los lotes de los titulares de los registros sanitarios citados.	07-2026		
Perú	FENTANILO HLB (fentanilo citrato) 0,05 mg/mL	31200 31202 31244 31245 31246 31247	-----	Esterilidad de los productos está comprometida, ya que pueden estar contaminados con K. pneumoniae y R. pickettii.	https://www.digemid.minsa.gob.pe/webDigemid/alertas-modificaciones/2025/alerta-digemid-no-101-2025/



País de emisión	Producto	Lote	Fecha de caducidad	Riesgo	Link
Perú	OTOMICIN NF 2 mg/mL + 10 mg/mL Suspensión Ótica	52524	-----	No conforme para el ensayo de Contenido de Hidrocortisona/Retiro del mercado	https://www.digemid.minsa.gob.pe/webDigemid/alertas-modificaciones/2025/alerta-digemid-no-112-2025/
Perú	KETOROLACO 60 mg/2 mL Solución Inyectable	2010034 2010044 2030025 2070054 2070064 2100064 2100074 2120032 2120042 2120052	-----	Retiro voluntario del mercado de los lotes de los productos por haber detectado problemas relacionados con la calidad como la presencia de partículas extrañas visibles.	https://www.digemid.minsa.gob.pe/webDigemid/alertas-modificaciones/2025/alerta-digemid-no-111-2025/
Perú	KETOROLACO 30 mg/1 mL Solución Inyectable	2010024 2030123 2090103 2100042 2030015	-----	Retiro voluntario del mercado de los lotes de los productos por haber detectado problemas relacionados con la calidad como la presencia de partículas extrañas visibles.	https://www.digemid.minsa.gob.pe/webDigemid/alertas-modificaciones/2025/alerta-digemid-no-111-2025/

País de emisión	Producto	Lote	Fecha de caducidad	Riesgo	Link
Perú	KETOROLACO 60 mg/2 mL Solución Inyectable	2010034 2010044 2030025 2070054 2070064 2100064 2100074 2120032 2120042 2120052	-----	Retiro voluntario del mercado de los lotes de los productos por haber detectado problemas relacionados con la calidad como la presencia de partículas extrañas visibles.	https://www.digemid.minsa.gob.pe/webDigemid/alertas-modificaciones/2025/alerta-digemid-no-111-2025/
Perú	KETOROLACO 30 mg/1 mL Solución Inyectable	2010024 2030123 2090103 2100042 2030015	-----	Retiro voluntario del mercado de los lotes de los productos por haber detectado problemas relacionados con la calidad como la presencia de partículas extrañas visibles.	https://www.digemid.minsa.gob.pe/webDigemid/alertas-modificaciones/2025/alerta-digemid-no-111-2025/
Perú	BUPIVACAÍNA SIN PRESERVANTE 0.5% Solución Inyectable	2010152 2050142 2050043 2010162 2100092 2060013 2020062 2100102 2060033 2020072 2100112	-----	Retiro voluntario del mercado de los lotes de los productos por haber detectado problemas relacionados con la calidad como la presencia de partículas extrañas visibles.	https://www.digemid.minsa.gob.pe/webDigemid/alertas-modificaciones/2025/alerta-digemid-no-111-2025/



País de emisión	Producto	Lote	Fecha de caducidad	Riesgo	Link
		2110013			
		2020092			
		2100122			
		2110023			
		2020102			
		2100132			
		2020082			
		2100142			
		2070084			
		2050152			
		2100152			
		2070034			
		2050162			
		2020013			
		2070094			
		2050172			
		2020023			
		2070104			
		2050182			
		2020033			
		2010085			
		2050192			
		2050013			
		2010095			
		2050033			
		2110033			
		2050202			



País de emisión	Producto	Lote	Fecha de caducidad	Riesgo	Link
Perú	LYKAVIR 250 mg Polvo para solución para perfusión	BQ120E	-----	No conforme para el ensayo de partículas visibles.	https://www.digemid.minsa.gob.pe/webDigemid/alertas-modificaciones/2025/alerta-digemid-no-110-2025/
Perú	GLUCAL 10% Solución Inyectable IV caja por 10 unidades x 10 mL	193230710	-----	Retiro y destrucción de todas las unidades/No conforme para el ensayo de Partículas visibles en inyectables	https://www.digemid.minsa.gob.pe/webDigemid/alertas-modificaciones/2025/alerta-digemid-no-108-2025/
Perú	ERTAPAND 1 g Polvo para Solución Inyectable Caja x 1 vial	EALB5B4	-----	Retiro y destrucción de todas las unidades/No conforme para el ensayo de Partículas extrañas - partículas visibles (inspección visual)	https://www.digemid.minsa.gob.pe/webDigemid/alertas-modificaciones/2025/alerta-digemid-no-107-2025/
Perú	MIFLORA TOTAL Suspensión Oral Caja x 10 frascos x 5 mL	BCS02924	-----	Retiro y destrucción de todas las unidades/No conforme para el ensayo de Límite Microbiano, presenta el microorganismo específico: "Pseudomonas aeruginosa".	https://www.digemid.minsa.gob.pe/webDigemid/alertas-modificaciones/2025/alerta-digemid-no-106-2025/

País de emisión	Producto	Lote	Fecha de caducidad	Riesgo	Link
Argentina	METRONIDAZOL UPL / METRONIDAZOL, concentración 5 mg/ml, en la forma farmacéutica SOLUCION PARA PERFUSIÓN, bolsa por 100 ml	MET-030 S1	10/2025	Recupero del mercado del lote del producto/ envases secundarios rotulados como "CIPROFLOXACINA UPL – CIPROFLOXACINA 2 MG/ML" pero que contienen en su interior bolsas del producto "METRONIDAZOL UPL – METRONIDAZOL 5 MG/ML".	https://www.argentina.gob.ar/noticias/retiro-del-mercado-de-un-lote-de-metronidazol-upl
Argentina	CLINDAMICINA KLONAL / CLINDAMICINA (COMO FOSFATO), concentración 600 mg/4 ml, en la forma farmacéutica de inyectable para perfusión, presentación 100 frascos ampolla por 4 ml	I2501	01/27	Inmovilización del lote y prohibición de uso del producto/ sospecha de desvío de calidad del lote	https://www.argentina.gob.ar/noticias/inmovilizacion-de-un-lote-del-producto-clindamicina-klonal

País de emisión	Producto	Lote	Fecha de caducidad	Riesgo	Link
Argentina	CEFALOTINA KILAB / CEFALOTINA SÓDICA 1.000 mg, inyectable, presentación de 100 frasco ampolla	24J150	10/2026	Se prohíbe el uso, la comercialización y la distribución en todo el territorio nacional y se ordena a la firma KILAB S.A. el recupero del mercado de los lotes de los productos/por haberse detectado envases secundarios rotulados como "CEFALOTINA KILAB – CEFALTINA SÓDICA INYECTABLE 1000 mg – 100 frascos ampollas – Lote 24J150 Vto 10/2026" pero que contienen en su interior unidades del producto "CEFTRIAXONA KILAB – CEFTRIAXONA 1 g ampollas – Lote 24L186 Vto 09/2027" y "CEFALOTINA KILAB – CEFALTINA SÓDICA 1000 mg ampollas – Lote 24J150 Vto 10/2026".	https://www.argentina.gob.ar/noticias/retiro-del-mercado-de-distintos-productos-de-la-firma-kilab-sa
	CEFTRIAXONA KILAB / CEFTRIAXONA 1 g, polvo estéril inyectable I.V. presentación de 100 frasco ampolla,	24L186	09/2027		

País de emisión	Producto	Lote	Fecha de caducidad	Riesgo	Link
Argentina	DOBUTAMINA RICHEL / DOBUTAMINA (COMO CLORHIDRATO) 250 mg/20 ml, solución inyectable para perfusión, envase conteniendo 50 frascos ampolla por 20 ml	42874 42180	06/2026 10/2025	En carácter preventivo, la inmovilización del lote y prohibición de uso del producto/por sospecha de desvío de calidad del lote.	https://www.argentina.gob.ar/noticias/inmovilizacion-de-2-lotes-del-producto-dobutamina-richet
Argentina	OXALIPLATINO GP PHARM, concentración 100 mg - Polvo liofilizado para solución inyectable.	1043 A01 1043 A02	01/2026	Se detectaron deficiencias significativas críticas y mayores en la Gestión del Sistema de Calidad Farmacéutico en producción, personal, locales y equipos, regulatorios y en control de calidad, entre otros.	https://www.argentina.gob.ar/noticias/anmat-inhibe-las-actividades-productivas-de-la-firma-filaxis-farmaceutica-sa
Argentina	DOCETAXEL GP PHARM, concentración 20 mg/0.5 ml - Concentrado para solución para perfusión.	1201 A01 1201 A02 1201 A03 1234 A01 1234 A02 1234 A03	01/2027	Se detectaron deficiencias significativas críticas y mayores en la Gestión del Sistema de Calidad Farmacéutico en producción, personal, locales y equipos, regulatorios y en control de calidad, entre otros.	https://www.argentina.gob.ar/noticias/anmat-inhibe-las-actividades-productivas-de-la-firma-filaxis-farmaceutica-sa

País de emisión	Producto	Lote	Fecha de caducidad	Riesgo	Link
Argentina	TAZADIR/Azacitidina 100 mg liofilizada	135024-1 1034 138724-1 1034	01/2026 01/2026	Se detectaron dos deficiencias críticas y siete deficiencias mayores. Además, se concluyó que las CAPAs presentadas por la firma son insuficientes para mitigar el riesgo en el corto plazo y que el nivel de cumplimiento de las Buenas Prácticas de Fabricación es “no aceptable”.	https://www.argentina.gov.ar/noticias/anmat-inhibio-preventivamente-las-actividades-de-laboratorios-aspen-sa
Argentina	SOLUCIÓN MOLAR DE BICARBONATO DE SODIO INYECTABLE RIGECIN / BICARBONATO DE SODIO, concentración: 8.4 g/100ml, solución inyectable, presentación de 48 bolsa por 100 ml; titularidad de la firma RIGECIN LABS S.A.	BI0105 S1	11/25	Inmovilización del lote y prohibición de uso del producto/sospecha de desvío de calidad	https://www.argentina.gov.ar/noticias/inmovilizacion-de-un-lote-del-producto-solucion-molar-de-bicarbonato-de-sodio-inyectable-de

País de emisión	Producto	Lote	Fecha de caducidad	Riesgo	Link
Argentina	SOLUCIÓN MOLAR DE BICARBONATO DE SODIO INYECTABLE RIGECIN / BICARBONATO DE SODIO, concentración: 8.4 g/100ml, solución inyectable, presentación de 48 bolsa por 100 ml	BI0088 S1 BI0094 S1	12/25 04/26	Carácter preventivo, la inmovilización del lote y prohibición de uso del producto/ sospecha de desvío de calidad del lote	https://www.argentina.gov.ar/noticias/inmovilizacion-de-un-lote-del-producto-solucion-molar-de-bicarbonato-de-sodio-inyectable-0
Argentina	LIPIDEM / ACEITE DE SOJA 80 g/l, L-TRIGLICÉRIDOS DE CADENA MEDIA 100 g/l, TRIGLICÉRIDOS DE ÁCIDOS GRASOS OMEGA-3 20 g/l, emulsión inyectable para perfusión I.V., presentación por 10 frascos por de 500 ml	242528081	31/05/2026	La ANMAT informa sobre la observación de aglomerados similares a gotas durante el estudio de estabilidad on-going del lote del producto/se encuentra en seguimiento	https://www.argentina.gov.ar/noticias/anmat-informa-sobre-el-producto-lipidem-de-la-firma-bbraun-medical-sa
Argentina	DOBUTAMINA GEMEPE / DOBUTAMINA (COMO CLORHIDRATO) 250 mg/20 ml, solución inyectable, envase conteniendo 50 frascos ampolla por 20 ml	4254	03/2026	Retiro voluntario del mercado/ frascos ampolla conteniendo solución que no cumple con la especificación de aspecto.	https://www.argentina.gov.ar/noticias/retiro-del-mercado-de-un-lote-del-producto-dobutamina-gemepe

País de emisión	Producto	Lote	Fecha de caducidad	Riesgo	Link
Argentina	SOLUCION ELECTROLITICA BALANCEADA RIGECIN / CITRATO DE SODIO concentración 69.3 mg/100 ml + CLORURO DE POTASIO concentración 75 mg/100 ml + CLORURO SODICO concentración 500 mg/100 ml + ACETATO DE SODIO 385,8 mg/100ml + CLORURO DE CALCIO 27,9 mg/100ml + CLORURO DE MAGNESIO 14,5 mg/100ml, en la forma farmacéutica solución inyectable, presentación bolsa 500 ml (por 6 y 12 bolsas)	EB0440 EB0444 EB0405 EB0455 EB0438	31/01/2027 31/01/2027 09/2026 03/2027 01/2027	Se detectó deficiencias significativas clasificadas como CRÍTICAS y MAYORES que podrían comprometer la calidad, seguridad y eficacia de los productos elaborados en el establecimiento.	https://www.argentina.gov.ar/noticias/anmat-inhibe-preventivamente-las-actividades-productivas-de-la-firma-rigecin-labs-sa
Argentina	SOLUCION MOLAR DE BICARBONATO DE SODIO INYECTABLE RIGECIN, bicarbonato de sodio 8.4 g, solución inyectable, bolsa 100 ml	BI0091 S2	12/25	Se detectó deficiencias significativas clasificadas como CRÍTICAS y MAYORES que podrían comprometer la calidad, seguridad y eficacia de los productos elaborados en el establecimiento.	https://www.argentina.gov.ar/noticias/anmat-inhibe-preventivamente-las-actividades-productivas-de-la-firma-rigecin-labs-sa

País de emisión	Producto	Lote	Fecha de caducidad	Riesgo	Link
Argentina	SOLUCIÓN ELECTROLÍTICA BALANCEADA RIGECIN / CITRATO DE SODIO 69.3 mg/100 ml + CLORURO DE POTASIO 75 mg/100 ml + CLORURO SÓDICO 500 mg/100 ml + ACETATO DE SODIO 385,8 mg/100 ml + CLORURO DE CALCIO 27,9 mg/100 ml + CLORURO DE MAGNESIO 14,5 mg/100 ml, solución inyectable I.V., bolsa por 500 ml, presentación por 6 y por 12 bolsas	EB0440 EB0444 EB0405 EB0455 EB0438	01/2027 01/2027 09/2026 03/2027 01/2027	Se prohíbe el uso, la comercialización y la distribución en todo el territorio nacional y se ordena a la firma RIGECIN LABS S.A. el recupero del mercado de los lotes.	https://www.argentina.gob.ar/noticias/retiro-del-mercado-de-lotes-de-solucion-electrolitica-balanceada-rigecin-y-de-solucion-de
Colombia	SUERO FISIOLÓGICO SOLUCION NASAL	-----	-----	No cuentan con registro sanitario; adicionalmente, los establecimientos Ziravie S.A y Corphipharma no figuran como fabricantes, ni como titulares en ningún registro sanitario. Por esta razón se consideran FRAUDULENTOS.	https://app.invima.gov.co/alertas/ckfinder/userfiles/files/ALERTAS%20SANTARIAS/medicamentos_pbiologicos/2025/SEPTIEMBRE/Alerta%20No%23298-2025%20-%20SUERO%20FISIOLOGICO%20SOLUCION%20NASAL.pdf

País de emisión	Producto	Lote	Fecha de caducidad	Riesgo	Link
Colombia	TIRZEPATIDA (GLP-1 / GIP) + B12	-----	-----	El producto no corresponde a ningún producto autorizado por la Dirección de Medicamentos y Productos Biológicos del Invima. Asimismo, la empresa PEPTIDE XPERTS, señalada en la referencia no se encuentra aprobada en ningún rol de fabricante, titular, importador que esté vinculado a un registro sanitario, por lo anterior es un producto FRAUDULENTO.	https://app.invima.gov.co/alertas/ckfinder/userfiles/files/ALERTAS%20SANTARIAS/medicamentos_pbiologicos/2025/SEPTIEMBRE/Alerta%20No%23297-2025%20-%20TIRZEPATIDA%20(GLP-1%20%20GIP)%20%2B%20B12.pdf
Colombia	SUPER MAGNESIO & ASHWAGANDHA	-----	-----	El producto no cuenta con registro sanitario emitido por la autoridad competente. La empresa denominada LIFE FACTORS S.A. no figura como fabricante o importador y, tampoco posee certificación o autorización por parte del Invima para la fabricación de suplementos dietarios. Por lo tanto, su comercialización en Colombia es ilegal.	https://app.invima.gov.co/alertas/ckfinder/userfiles/files/ALERTAS%20SANTARIAS/medicamentos_pbiologicos/2025/SEPTIEMBRE/Alerta%20No%23294-2025%20-%20SUPER%20MAGNESIO%20%26amp%3B%20ASHWAGANDHA.pdf

País de emisión	Producto	Lote	Fecha de caducidad	Riesgo	Link
Colombia	SUPLEMENTO DIETARIO VIFER MAX, VITAFER-L y VITAFER-L GOLD: Sachets de 10 ml Frasco de 20 ml Frasco de 500 ml	13446032025 11075-2407 12486-2412	-----	Se obtuvo un resultado positivo para la presencia de Tadalafilo en el producto. Este hallazgo confirma que las muestras analizadas no cumplen con las especificaciones técnicas, al contener una sustancia no permitida en este tipo de productos.	https://app.invima.gov.co/alertas/ckfinder/userfiles/files/ALERTAS%20SANTARIAS/medicamentos_pbiologicos/2025/SEPTIEMBRE/Alerta%20No%23293-2025%20-%20RETIRO%20DEL%20MERCADO_%20SUPLEMENTO%20DIETARIO%20VIFER%20MAX%2C%20VITAFER-L%20y%20VITAFER-L%20GOLD%20.pdf
Colombia	BIOKINETICA	-----	-----	El producto BIOKINETICA no cuenta con registro sanitario emitido por la autoridad competente. Por lo tanto, su comercialización en Colombia es ilegal.	https://app.invima.gov.co/alertas/ckfinder/userfiles/files/ALERTAS%20SANTARIAS/medicamentos_pbiologicos/2025/SEPTIEMBRE/Alerta%20No%23287-2025%20-%20BIOKINETICA.pdf

País de emisión	Producto	Lote	Fecha de caducidad	Riesgo	Link
Colombia	SUPLEMENTO DIETARIO X-BULL	-----	-----	Presencia de Sildenafil, una sustancia no autorizada por el INVIMA para uso en suplementos dietarios.	https://app.invima.gov.co/alertas/ckfinder/userfiles/files/ALERTAS%20SANTARIAS/medicamentos_pbiologicos/2025/SEPTIEMBRE/Alerta%20No%23290-2025%20-%20RETIRO%20DEL%20MERCADO_%20%20SUPLEMENTO%20DIETARIO%20X-%20BULL%20.pdf
Colombia	TIME-LINE MITOPURE	-----	-----	El producto TIME-LINE MITOPURE no cuenta con registro sanitario emitido por la autoridad competente. Por lo tanto, su comercialización en Colombia es ilegal.	https://app.invima.gov.co/alertas/ckfinder/userfiles/files/ALERTAS%20SANTARIAS/medicamentos_pbiologicos/2025/SEPTIEMBRE/Alerta%20No%23289-2025%20-%20TIME-LINE%20MITOPURE%20.pdf
Colombia	LIPO FIT	-----	-----	Comercialización ilegal del producto fraudulento LIPO FIT, promocionado de forma engañosa para bajar de peso.	https://app.invima.gov.co/alertas/ckfinder/userfiles/files/ALERTAS%20SANTARIAS/medicamentos_pbiologicos/2025/SEPTIEMBRE/Alerta%20No%23288-2025%20-%20LIPO%20FIT%20.pdf

País de emisión	Producto	Lote	Fecha de caducidad	Riesgo	Link
Colombia	V-ITADOL, V-ASCULAX, V-GLUTATION Y V-ITALAY de marca VITAL HEALTH	-----	-----	No cuentan con registro sanitario ni están autorizados por la Dirección de Medicamentos y Productos Biológicos del Invima, ya que no cumplen con la normatividad sanitaria vigente.	https://app.invima.gov.co/alertas/ckfinder/userfiles/files/ALERTAS%20SANTARIAS/medicamentos_pbiologicos/2025/SEPTIEMBRE/Alerta%20No%23277-2025%20-%20V-ITADOL%2C%20V-ASCULAX%2C%20V-GLUTATION%20Y%20V-ITALAY%20de%20marca%20VITAL%20HEALTH%20.pdf
Colombia	KING MAKER	-----		El producto mostrado en la imagen no cuenta con registro sanitario emitido por la autoridad competente, por lo tanto, su comercialización en Colombia es ilegal.	https://app.invima.gov.co/alertas/ckfinder/userfiles/files/ALERTAS%20SANTARIAS/medicamentos_pbiologicos/2025/SEPTIEMBRE/Alerta%20No%23276-2025%20-%20KING%20MAKER%20.pdf
Colombia	AGUAJE SIEMPRE BELLA DE MARCA NATURAL MEDIX	-----	-----	El producto mostrado en la imagen no cuenta con registro sanitario emitido por la autoridad competente, por lo tanto, su comercialización en Colombia es ilegal.	https://app.invima.gov.co/alertas/ckfinder/userfiles/files/ALERTAS%20SANTARIAS/medicamentos_pbiologicos/2025/SEPTIEMBRE/Alerta%20No%23275-2025%20-%20AGUAJE%20SIEMPRE%20BELLA%20DE%20MARCA%20NATURAL%20MEDIX%20.pdf



País de emisión	Producto	Lote	Fecha de caducidad	Riesgo	Link
					%20AGUAJE%20SIEMPRE%20BELL A%20DEF%20MARCA%20NATURAL%20MEDIX%20.pdf
Colombia	OMEPRazole DELAYED-RELEASE CAPSULES USP 40 mg OMEPRazole DELAYED-RELEASE CAPSULES USP 20 mg	LK9006 LH9585	04/2026 04/2026	Estos productos que se promocionan como medicamento no se encuentran amparados con ningún registro sanitario emitido por la autoridad competente. Por lo anterior, su comercialización en Colombia es ilegal.	https://app.invima.gov.co/alertas/ckfinder/userfiles/files/ALERTAS%20SANTARIAS/medicamentos_pbiologicos/2025/SEPTIEMBRE/Alerta%20No%23266-2025%20-%20_OMEPRazole%20DELAYED-RELEASE%20CAPSULES%20USP%2040%20mg%20_LOTE%20LK9006%20F_V_APR_2026%20%20_%20_OMEPRazole%20DELAYED-RELEASE%20CAPSULES%20USP%2020%20mg%20_LOTE%20LH9585%20F_V_APR_2026%20%20pdf%20a%20wordf.pdf

NOTA: En el mes de septiembre del 2025, Costa Rica y Estados Unidos no publicaron ninguna alerta.