

Alertas Sanitarias Internacionales

Período: abril 2025

| País de emisión | Producto | Lote | Fecha de caducidad | Riesgo | Link |
|-----------------|---|--|--|--|---|
| Argentina | DICLOFENAC HLB / DICLOFENAC SÓDICO MORFINA AL 1% HLB / MORFINA | 80020 31050 | ----- | Incidente de contaminación cruzada (mix-up) reportado corresponde a un desvío de calidad categorizado con nivel Crítico. | https://www.argentina.gov.ar/noticias/se-prohibe-el-uso-comercializacion-y-distribucion-de-los-productos-diclofenac-hlb |
| Argentina | Propofol HLB, propofol 10 mg/ml emulsión inyectable IV 100 ampollas de 10 ml Propofol HLB, propofol 10 mg/ml emulsión inyectable IV 50 frasco ampolla de 20 ml | 31106 60001 60002 | 03/2026 30/09/2026 30/09/2026 | Sospecha de estar ante un producto ilegítimo o falsificado. | https://www.argentina.gov.ar/noticias/se-ordena-la-firma-hlb-pharma-group-sa-el-retiro-del-mercado-de-todos-los-lotes-del |
| Argentina | T3 MONTPELLIER 5 / LIOTIRONINA SÓDICA 5 MCG, envase por 30 comprimidos ranurados T3 MONTPELLIER 5 / LIOTIRONINA SÓDICA 5 MCG, envase por 10 comprimidos ranurados. | LC011-2 LC012-0 LC011-0 LC011-1 | 10/2026 02/2027 10/2026 10/2026 | Se detectó una probable presencia de aceite lubricante grado alimenticio proveniente de un equipo de producción. | https://www.argentina.gov.ar/noticias/retiro-del-mercado-de-cuatro-lotes-del-producto-t3-montpellier-5 |



| País de emisión | Producto | Lote | Fecha de caducidad | Riesgo | Link |
|-----------------|--|-----------------|--------------------|--|---|
| Brasil | Meropenem | 24041424 | 30/04/2026 | Confirmación de la desviación de calidad, cambio visible tanto en el color como en la apariencia del medicamento. | https://consultas.anvisa.gov.br/#/dossie/25351456979202401/?dataPublicacaoInicial=2025-04-01&dataPublicacaoFinal=2025-04-30&tiposProduto=1&tipoAssunto=1 |
| Brasil | -ALCACHOFA 700MG -MORINGA OLEIFERA -ENERGÍA SEXUAL PARA HOMBRE -ARNICA (ARNICA MONTANA) -ASHWAGANDHA -BARBATIMÃO (STRYPHODENDRON ADSTRINGENS) -CASTANCIO INDIO -ECUYO + TÉ VERDE + AULAGA + HIBISCO -COLA CABALLO 60 CÁPSULAS -MULTI VITTA GREEN TEA CAMELLIA SINENSIS -SONO MAX -SUCUPIRA COMPUESTO -TRIBULUS MACA+GINSENG | Todos los lotes | ----- | Publicidad, anuncio de venta y comercialización de productos sin registro, notificación o registro en Anvisa, fabricados por una empresa sin autorización. | https://consultas.anvisa.gov.br/#/dossie/25351421522202478/?dataPublicacaoInicial=2025-04-01&dataPublicacaoFinal=2025-04-30&tiposProduto=1&tipoAssunto=1 |



| País de emisión | Producto | Lote | Fecha de caducidad | Riesgo | Link |
|-----------------|--|------------------------------|--------------------|---|---|
| Brasil | BRONQUIVITA | BRX1625 BRX1725 | ----- | Fabricación y comercialización del medicamento en desacuerdo con su registro con Anvisa. | https://consultas.anvisa.gov.br/#/dossie/25351023601202506/?dataPublicacaoInicial=2025-04-01&dataPublicacaoFinal=2025-04-30&tiposProduto=1&tipoAssunto=1 |
| Brasil | Todos los productos de la empresa BIO PHARMUS MOGI MIRIM LTDA - ME | Lotes a partir de 31/12/2019 | ----- | Divulgación y comercialización de la preparación magistral estandarizada/no individualizada en desacuerdo con el punto 5.14 del RDC 67/2007 y con la definición de preparación magistral | https://consultas.anvisa.gov.br/#/dossie/25351001841202541/?dataPublicacaoInicial=2025-04-01&dataPublicacaoFinal=2025-04-30&tiposProduto=1&tipoAssunto=1 |
| Brasil | MOUNJARO 7.5 MG / 0.5 ML | D572871H | ----- | Aviso de la empresa que posee el registro del medicamento original, informando la identificación, en el mercado, de unidades de este lote con características diferentes a las contenidas en el medicamento original. | https://consultas.anvisa.gov.br/#/dossie/25351015775202597/?dataPublicacaoInicial=2025-04-01&dataPublicacaoFinal=2025-04-30&tiposProduto=1&tipoAssunto=1 |

| País de emisión | Producto | Lote | Fecha de caducidad | Riesgo | Link |
|-----------------|---|------------------------------|--------------------|---|---|
| Brasil | PERFECTBIO MICAELA OLIVEIRA DETOX, FÓRMULA INNOVADORA | Lotes a partir de 31/12/1999 | ----- | Comercialización de un producto sin registro, notificación ni registro en Anvisa. | https://consultas.anvisa.gov.br/#/dossie/25351052409202519/?dataPublicacaoInicial=2025-04-01&dataPublicacaoFinal=2025-04-30&tiposProduto=1&tipoAssunto=1 |
| Brasil | <ul style="list-style-type: none"> - BLEND CHINÊS PARA USO TÓPICO DA FITOFÓRMULA (MEZCLA CHINA PARA USO TÓPICO DE FITOFÓRMULA) - CHÁ EM CÁPSULAS BLEND CHINÊS DA FITOFÓRMULA (TÉ EN CÁPSULAS MEZCLA CHINA DE FITOFÓRMULA) - CHÁ EM GOTAS BLEND CHINÊS DA FITOFÓRMULA (TÉ EN GOTAS MEZCLA CHINA DE FITOFÓRMULA) - CHÁ INFANTIL BLEND CHINÊS DA FITOFÓRMULA (TÉ INFANTIL MEZCLA CHINA DE FITOFÓRMULA) | Lotes a partir de 31/12/1999 | ----- | Publicidad para la venta y comercialización de mezclas chinas, tratadas como procedentes de la Medicina Tradicional China (MTC), pero con formulaciones que no cumplen con la monografía del producto de la MTC de la Farmacopea China y comercializadas sin restricciones. | https://consultas.anvisa.gov.br/#/dossie/25351379352202411/?dataPublicacaoInicial=2025-04-01&dataPublicacaoFinal=2025-04-30&tiposProduto=1&tipoAssunto=1 |

| País de emisión | Producto | Lote | Fecha de caducidad | Riesgo | Link |
|-----------------|--|------------|--------------------|--|---|
| Brasil | RINGER COM LACTATO (LACTATO DE RINGER) | 0000177082 | ----- | Desviación de calidad debida a la presencia de un cuerpo extraño en el producto. | https://consultas.anvisa.gov.br/#/dossie/25351460917202496/?dataPublicacaoInicial=2025-04-01&dataPublicacaoFinal=2025-04-30&tiposProduto=1&tipoAssunto=1 |
| Colombia | <ul style="list-style-type: none"> - ENFERMEDADES DE LA MUJER DE NATURE'S PHARMA - GUALANDAY DE NATURE'S PHARMA - INMUNO PROTECTOR DE NATURE'S PHARMA - ARTRIZAN DE NATURE'S PHARMA - CHANCAPHARMA ROMPECALCULOS DE NATURE'S PHARMA - HEPATOBILIAR DE NATURE'S PHARMA <ul style="list-style-type: none"> - HIGASAN DE NATURE'S PHARMA - PLANTAS DE CLOROFILA DE NATURE'S PHARMA - AFRODITA | ----- | ----- | Estos productos no se encuentran amparados bajo ningún registro sanitario emitido por la autoridad competente, por lo que su comercialización en Colombia es ilegal. | https://app.invima.gov.co/alertas/ckfinder/userfiles/files/ALERTAS%20SANITARIAS/medicamentos_pbiologicos/2025/ABRIL/Alerta%20No_%20%23132-2025%20-%20%20.pdf |



| País de emisión | Producto | Lote | Fecha de caducidad | Riesgo | Link |
|-----------------|---|------|--------------------|--------|------|
| | <ul style="list-style-type: none">- ADELGAZANTE- TIROSIN- HIPERTEN PLUS- GINSENG + JALEA REAL- FENOGREJO-AGUAJE- BRONCO POLEO- BIO 0.44 CALCIO VIT E B 12- LA BICHOTA- BILDENS PILOSA- HAMMER OF THOR- CHUPA PANZA- PUNTO G SUPLEMENTO NATURAL PARA MUJERES- DIABETIZAN- EXTRACTO VID PHARMA DE NATURE ´S PHARMA- COPA DEL INDIO- CIRCULEN- MEMORIZAN FORTE- TITAN GEL- GLUCOSAMINE CHONDROITIN- MENOPAUSE SUPPORT- G180 PLUS | | | | |



| País de emisión | Producto | Lote | Fecha de caducidad | Riesgo | Link |
|-----------------|--|-------|--------------------|--|---|
| Colombia | <ul style="list-style-type: none">- CITRATO DE MAGNESIO + CITRATO DE POTASIO GMS ZOI- POTASSIUM CITRATE 416 MG MOUNTAIN VALLEY- BETA CAROTENO 25000 UI MOUNTAIN VALLEY- VITAMIN D3 + K2 MOUNTAIN VALL- VITAMIN D3 MOUNTAIN VALLEY- BIOTIN 5000 MCG MOUNTAIN VALLEY- LION'S MANE MUSHROOM 6000 MG MOUNTAIN VALLEY- SUPER K 2600 MCG MOUNTAIN VALLEY- B12 5000 MCG MOUNTAIN VALLEY- MELATONIN 10 MG MOUNTAIN VALLEY- CHANCAPIEDRA 500 MG MOUNTAIN VALLEY | ----- | ----- | Estos productos no se encuentran amparados bajo ningún registro sanitario emitido por la autoridad competente, por lo que su comercialización en Colombia es ilegal. | https://app.invima.gov.co/alertas/ckfinder/userfiles/files/ALERTAS%20SANITARIAS/medicamentos_pbiologicos/2025/ABRIL/Aleerta%20No_%20%23131-2025%20-%20%20.pdf |



| País de emisión | Producto | Lote | Fecha de caducidad | Riesgo | Link |
|-----------------|---|------|--------------------|--------|------|
| | <ul style="list-style-type: none">- SUPER POTASSIUM 500 MG MOUNTAIN VALLEY- ASHWAGANDHA 1000 MG MOUNTAIN VALLEY- ASHWAGANDHA 4500 MG MOUNTAIN VALLEY- NIACINAMIDE 500 MG MOUNTAIN VALLEY<ul style="list-style-type: none">- MAGNESIUM CITRATE 500 MG MOUNTAIN VALLEY- MYO + D-CHIRO INOSITOL MOUNTAIN VALLEY- NAD + 300 MG MOUNTAIN VALLEY- SAW PALMETTO 1000 MG MOUNTAIN VALLEY- GLUCOSAMINE 1500 MG MOUNTAIN VALLEY- SELENIUM 400 MCG MOUNTAIN VALLEY<ul style="list-style-type: none">- CROMIUM PICOLINATE 1000 MG NATURRALY | | | | |





| País de emisión | Producto | Lote | Fecha de caducidad | Riesgo | Link |
|-----------------|---|-------------------------------|--------------------|--|---|
| Colombia | KIT "ULTRA LIPO" | ----- | ----- | Este producto no se encuentra amparado bajo ningún registro sanitario emitido por la autoridad competente, por lo que su comercialización en Colombia es ilegal. | https://app.invima.gov.co/alertas/ckfinder/userfiles/files/ALERTAS%20SANITARIAS/medicamentos_biologicos/2025/ABRIL/Ale%20No_%20%23124-2025%20-%20KIT%20%E2%80%9CULTRA%20LIPO%E2%80%9D%20.pdf |
| Colombia | BUSCAPINA COMPOSITUM N COMPRIMIDO RECUBIERTO BLISTER X 10 | 2073441 2101891 2125991 | ----- | El producto no está autorizado por ningún establecimiento para importar o comercializar, específicamente en los lotes referidos en esta alerta; por consiguiente, su comercialización en Colombia es ilegal. | https://app.invima.gov.co/alertas/ckfinder/userfiles/files/ALERTAS%20SANITARIAS/medicamentos_biologicos/2025/ABRIL/Ale%20No_%20%23123-2025%20-%20BUSCAPINA%20COMPOSITUM%20N%20COMPRIMIDO%20RECUBIERTO%20BLISTER%20X%2010%2C%20LOTES%20%202073441%2C%202101891%20Y%202125991%20%20(3).pdf |

| País de emisión | Producto | Lote | Fecha de caducidad | Riesgo | Link |
|-----------------|---------------------------------------|-------|--------------------|--|---|
| Colombia | MAGNESIUM BISGLYCINATE MARCA NUTREMAX | ----- | ----- | Este producto no se encuentra amparado bajo ningún registro sanitario emitido por la autoridad competente, por lo que su comercialización en Colombia es ilegal. | https://app.invima.gov.co/alertas/ckfinder/userfiles/files/ALERTAS%20SANITARIAS/medicamentos_pbiologicos/2025/ABRIL/Ale%20No_%20%23122-2025%20-%20MAGNESIUM%20BISGLYCINATE%20MARCA%20NUTREMAX%20%20(1).pdf |
| Colombia | POLYDOSEROL (POLIDOCANOL 3%) | ----- | ----- | El producto no se encuentra amparado bajo ningún registro sanitario emitido por la autoridad competente, por lo que su comercialización en Colombia es ilegal. | https://app.invima.gov.co/alertas/ckfinder/userfiles/files/ALERTAS%20SANITARIAS/medicamentos_pbiologicos/2025/ABRIL/Ale%20No_%20%23121-2025%20-%20POLYDOSEROL%20(POLIDOCANOL%203%25)%20.pdf |
| Colombia | DRENADOR HEPATICO | ----- | ----- | El producto no se encuentra amparado bajo ningún registro sanitario emitido por la autoridad competente, por lo que su comercialización en Colombia es ilegal. | https://app.invima.gov.co/alertas/ckfinder/userfiles/files/ALERTAS%20SANITARIAS/medicamentos_pbiologicos/2025/ABRIL/Ale%20No_%20%23120-2025%20-%20DRENADOR%20HEPATICO%20.pdf |

| País de emisión | Producto | Lote | Fecha de caducidad | Riesgo | Link |
|-----------------|---------------------------------|-------|--------------------|--|---|
| Colombia | NOW FOOD BIOTIN 5000 mcg | ----- | ----- | El producto no se encuentra amparado bajo ningún registro sanitario emitido por la autoridad competente, por lo que su comercialización en Colombia es ilegal. | https://app.invima.gov.co/alertas/ckfinder/userfiles/files/ALERTAS%20SANITARIAS/medicamentos_pbiologicos/2025/ABRIL/Ale%20No_%20%23116-2025%20-%20NOW%20FOOD%20BIOTIN%205000%20mcg%20.pdf |
| Colombia | URO VAGINAL PROBIOTIC CAPSULES | ----- | ----- | El producto no se encuentra amparado bajo ningún registro sanitario emitido por la autoridad competente, por lo que su comercialización en Colombia es ilegal. | https://app.invima.gov.co/alertas/ckfinder/userfiles/files/ALERTAS%20SANITARIAS/medicamentos_pbiologicos/2025/ABRIL/Ale%20No_%20%23115-2025%20-%20URO%20VAGINAL%20PROBIOTIC%20CAPSULES%20.pdf |
| Colombia | DIABETIN COMPRIMIDOS O CAPSULAS | ----- | ----- | El producto no se encuentra amparado bajo ningún registro sanitario emitido por la autoridad competente, por lo que su comercialización en Colombia es ilegal. | https://app.invima.gov.co/alertas/ckfinder/userfiles/files/ALERTAS%20SANITARIAS/medicamentos_pbiologicos/2025/ABRIL/Ale%20No%20114-2025%20DIABETIN%20COMPRIMIDOS%20O%20CAPSULAS.pdf |



| País de emisión | Producto | Lote | Fecha de caducidad | Riesgo | Link |
|-----------------|----------------------------|-------|--------------------|--|---|
| Colombia | VINO NUTRICEREBRAL | ----- | ----- | El producto no se encuentra amparado bajo ningún registro sanitario emitido por la autoridad competente, por lo que su comercialización en Colombia es ilegal. | https://app.invima.gov.co/alertas/ckfinder/userfiles/files/ALERTAS%20SANITARIAS/medicamentos_pbiologicos/2025/ABRIL/Ale rta%20No_%20%23113-2025%20-%20VINO%20NUTRICEREBRAL.pdf |
| Costa Rica | Royal Honey Vital Honey | ----- | ----- | Se encuentra la presencia de los principios activos: SILDENAFILO y TADALAFILO para el Royal Honey y TADALAFILO para el Vital Honey, los cuales no se declaran en sus etiquetas dentro de la lista de ingredientes, por lo tanto, se trata de un producto adulterado. | https://www.ministeriode salud.go.cr/index.php/biblioteca-de-archivos-left/documentos-ministerio-de-salud/alertas-sanitarias/alertas-por-productos-en-el-mercado/2025-advertencias-por-productos-en-el-mercado/8938-15-de-abril-del-2025-advertencia-sanitaria-n-006-2025-prohibicion-sobre-comercializacion-de-los-productos-vital-honey-y-royal-honey-por-presencia-de-sildenadilo-y-tadalafilo/file |



| País de emisión | Producto | Lote | Fecha de caducidad | Riesgo | Link |
|-----------------|---|----------------------|--------------------|---|---|
| España | DICLOFENACO ABAMED 1 MG/ML COLIRIO EN SOLUCION EN ENVASE UNIDOSIS 30 envases de 0.3 ml | 12 | 28/02/2026 | Resultado fuera de especificación para el ensayo de esterilidad, detectado durante los estudios de estabilidad en curso | https://www.aemps.gob.es/informa/diclofenaco-abamed-1-mg-ml-colirio-en-solucion-en-envase-unidosis-30-envases-de-03-ml-nr-77503-cn-698029/ |
| España | TOPIRAMATOTOPIRAMA TO TEVA 200 mg COMPRIMIDOS RECUBIERTOS CON PELICULA EFG, 60 comprimidos | 16520223 | 30/09/2026 | Obtención de resultado fuera de especificaciones en el ensayo de contenido durante los estudios de estabilidad en curso. | https://www.aemps.gob.es/informa/topiramato-teva-200-mg-comprimidos-recubiertos-con-pelicula-efg-60-comprimidos-nr-68933-cn-659269/ |
| Estados Unidos | Inyección de clorhidrato de ropivacaína, USP, bolsa intravenosa de 500 mg/100 mL | AL240003 AL240004 | 01/2026 | Retirada por el fabricante ya que los productos pueden contener una fibra inerte identificada como fibras de polipropileno de la bolsa intravenosa. | https://www.fda.gov/safety/recalls-market-withdrawals-safety-alerts/amneal-pharmaceutical-llc-issues-nationwide-recall-ropivacaine-hydrochloride-injection-usp |

| País de emisión | Producto | Lote | Fecha de caducidad | Riesgo | Link |
|------------------|--|---|---|--|---|
| Estados Unidos | Suplementos dietéticos para la potenciación masculina: | | | | |
| | - Male Ultra | KT-1ST-43-0110-2025 | 01/10/2027 | Retiro voluntario por el titular ya que los análisis de laboratorio han encontrado que los productos están contaminados con cloropretadalafilo, propoxifenilsildenafil y sildenafil. Los productos que contienen cloropretadalafil, propoxifenilsildenafil y sildenafil no pueden comercializarse como suplementos dietéticos. | https://www.fda.gov/safety/recalls-market-withdrawals-safety-alerts/health-fixer-issues-voluntary-nationwide-recall-male-ultra-malextra-electro-buzz-ultra-armor-and |
| | - Malextra | KT-1ST-43-0104/2026 | 04/25/2026 | | |
| | - Electro Buzz | KT-1ST-43-0107/2024 | 10/15/2026 | | |
| | - Ultra Armor | KT-1ST-43-0110/2025 | 01/10/2027 | | |
| | - Ultra Armor | KT-1ST-43-0110/2025 | 03/15/2026 | | |
| - Male Ultra Pro | KT-1ST-43-0110/2025 | 03/15/2026 | | | |
| México | SOLIRIS® 300mg (Eculizumab), solución para infusión intravenosa. | 1003556 1003061 1003212 1002961 1002142 | 06/2024 07/2025 10/2025 07/2025 03/2024 | Falsificación y comercialización irregular del producto. Representan un riesgo a la salud de la población, ya que se desconoce si cuenta con estudios que avalen su calidad, seguridad y eficacia. | https://www.gob.mx/cms/uploads/attachment/file/992254/Alerta_Sanitaria_de_Soliris_24042025.pdf |



| País de emisión | Producto | Lote | Fecha de caducidad | Riesgo | Link |
|-----------------|---|------------------------------|-------------------------------|---|---|
| México | PRIMOTESTON® Depot (testosterona) 250 mg/mL solución inyectable | XB30RAK XB30PFV X30PFV | 10/2028 07/2024 07/2024 | Producto falsificado, el fabricante identificó irregularidades en los empaques de los lotes mencionados, por lo que se desconoce la procedencia, condiciones de fabricación, almacenamiento y transporte. | https://www.gob.mx/cms/uploads/attachment/file/993004/Alerta_Sanitaria_Act_Primoteston_24042025.pdf |
| México | Tacrolimus Prograf® 1 mg, cápsulas | 1E3752D | 08/2025 | El lote involucrado fue destinado para su comercialización en la India, por lo que no cuenta con autorización sanitaria y su comercialización en México no está permitida por esta Autoridad Sanitaria. | https://www.gob.mx/cms/uploads/attachment/file/992248/Alerta_Sanitaria-Prograf_24042025.pdf |



| País de emisión | Producto | Lote | Fecha de caducidad | Riesgo | Link |
|-----------------|--|--------|--------------------|--|---|
| México | RETIN-A® 0.1% (Tretinoína) Crema, en presentación caja con tubo | AT0660 | 05/2025 | La fecha de caducidad no corresponde al autorizado, ya que la fecha de caducidad para el lote original es MAY24, además de que presenta diversas irregularidades en los empaques secundario y primario, concluyendo que se trata de un producto falsificado. | https://www.gob.mx/cms/uploads/attachment/file/992247/Alerta_Sanitaria_Retin-A_24042025.pdf |
| México | ESTOMAQUIL® HIGIA® (Carbonato de calcio/Hidróxido de magnesio/Subsalicilato de bismuto), 0.3g/1.1g/1.6g, sobre con 3g de polvo | 011568 | 12/2025 | Producto falsificado. Derivado del análisis realizado a una muestra del producto falsificado, este no presentó los ingredientes activos y en su lugar se identificó almidón de maíz, por lo que no se garantiza la seguridad, eficacia y calidad requerida representando un riesgo a la salud de la población. | https://www.gob.mx/cms/uploads/attachment/file/992245/Alerta_Sanitaria_Act_Estomaquil_24042025.pdf |



| País de emisión | Producto | Lote | Fecha de caducidad | Riesgo | Link |
|-----------------|---|--------------------------------|-------------------------------------|--|---|
| México | Barinat* 4® 4 mg (Baricitinib) tabletas | Cualquier número de lote | Cualquier fecha de caducidad. | Producto no cuenta con un registro sanitario en México y no se ha presentado, ante esta autoridad sanitaria, evidencia científica que garantice las características de identidad, pureza, seguridad, eficacia y calidad requeridas por parte de los distribuidores | https://www.gob.mx/cms/uploads/attachment/file/992244/Alerta_Sanitaria_de_medicamentos_Barinat_24042025.pdf |
| México | Tecfidera® (Dimetilfumarato) Cápsula 240 mg | LDLS555 | 03/2025 | Producto falsificado, presenta irregularidades en el sello de seguridad y diferencias en los datos variables entre el blíster, la caja plegadiza y el empaque secundario; aunado a lo anterior, el lote no es reconocido como fabricado ni distribuido por la empresa titular, toda vez que el producto original presentaba fecha de caducidad de 03/2023. | https://www.gob.mx/cms/uploads/attachment/file/990047/Alerta_Sanitaria_Act_Tecfidera_15042025.pdf |

| País de emisión | Producto | Lote | Fecha de caducidad | Riesgo | Link |
|-----------------|--|--|--|--|---|
| México | Ocrevus® (Ocrelizumab) solución 300mg/10ml | H0078B06 H0075B11 H0061B10 H0060B06 H0080H04 | 02/08/2025 04/2025 01/02/2024 06/12/2023 08/2025 | Producto falsificado. Alerta deriva del resultado del análisis de la nueva evidencia presentada por la empresa fabricante, quien identificó distintas irregularidades en los números de lotes mencionados. | https://www.gob.mx/cms/uploads/attachment/file/990046/Alerta_Sanitaria_Ocrevus_15042025.pdf |
| México | Zonaker® 4 mg/mL (Hialuronato de sodio) solución | X701069 | 05/2026 | Producto falsificado. La fecha de caducidad del lote original es JUL 19. Presenta irregularidades en el etiquetado. De acuerdo con los análisis no se garantiza que contenga el principio activo. | https://www.gob.mx/cms/uploads/attachment/file/990044/Alerta_Sanitaria_Laboratorios_Grin_15042025.pdf |
| México | Ophaflox® 3 mg/mL (Ciprofloxacino) | X701678 | 05/2026 | Producto falsificado. La fecha de caducidad del lote original es OCT 19. Presenta irregularidades en el etiquetado. No se identificó el principio activo en los análisis. | https://www.gob.mx/cms/uploads/attachment/file/990044/Alerta_Sanitaria_Laboratorios_Grin_15042025.pdf |



| País de emisión | Producto | Lote | Fecha de caducidad | Riesgo | Link |
|-----------------|---|---------|--------------------|--|---|
| México | Grimal® 10 mL (Hialuronato, Oxinetazolina) solución oftálmica | X901484 | 12/2024 | Producto falsificado. La fecha de caducidad del lote original es OCT 2021. Presenta irregularidades en el etiquetado. | https://www.gob.mx/cms/uploads/attachment/file/990044/Alerta_Sanitaria_Laboratorios_Grin_15042025.pdf |
| México | Obrydex® (Tobramicina, Dexametasona) solución 3 mg-1 mg/mL | X200319 | 02/2025 | Producto falsificado. Presenta irregularidades en el etiquetado. No se identificó el principio activo en los análisis. El número de lote no es reconocido por el fabricante. | https://www.gob.mx/cms/uploads/attachment/file/990044/Alerta_Sanitaria_Laboratorios_Grin_15042025.pdf |
| México | KRYTANTEK Ofteno®, 20 mg/5 mg/ 2 mg/mL (DORZOLAMIDA/TIMOLO L/BRIMONIDINA), solución | 4027208 | 29/06/2025 | Producto presentó diversas irregularidades en etiqueta, caja y frasco, por lo que se concluye que no es un producto fabricado por la empresa titular y se considera falsificado. | https://www.gob.mx/cms/uploads/attachment/file/990042/Alerta_Sanitaria_Krytantek_Ofteno_15042025.pdf |



| País de emisión | Producto | Lote | Fecha de caducidad | Riesgo | Link |
|-----------------|--|-----------|--------------------|--|---|
| Perú | Producto cuyo empaque secundario contiene información que corresponde a: Clonazepam 0.5 mg Tableta Que contenía: Espironolactona 25 mg Tableta caja por 100 tabletas | 2091774 | 09/2027 | Retiro voluntario del mercado del producto Espironolactona 25 mg Tableta; al identificarse una caja por 100 tabletas, cuyo rotulado de la caja contiene información que corresponde a otro producto (Clonazepam 0.5 mg Tableta). | https://www.digemid.minsa.gob.pe/webDigemid/alertas-modificaciones/2025/alerta-digemid-no-53-2025/ |
| Perú | PARACETAMOL 500 mg caja x 100 tabletas | D01702C | ----- | Producto farmacéutico falsificado incautado en acciones de control y vigilancia sanitaria. | https://www.digemid.minsa.gob.pe/webDigemid/alertas-modificaciones/2025/alerta-digemid-no-52-2025/ |
| Perú | MIODEL RELAX tableta recubierta | 2081503-L | ----- | Producto farmacéutico falsificado incautado en acciones de control y vigilancia sanitaria. | https://www.digemid.minsa.gob.pe/webDigemid/alertas-modificaciones/2025/alerta-digemid-no-51-2025/ |
| Perú | FERINJECT dispersión inyectable y para perfusión | 4331022EB | 31/03/2027 | Producto farmacéutico falsificado incautado en acciones de control y vigilancia sanitaria. | https://www.digemid.minsa.gob.pe/webDigemid/alertas-modificaciones/2025/alerta-digemid-no-50-2025/ |

| País de emisión | Producto | Lote | Fecha de caducidad | Riesgo | Link |
|-----------------|--|---|--------------------|--|---|
| Perú | VENOFER solución inyectable IV | 4001126BA | 31/10/2026 | Producto farmacéutico falsificado incautado en acciones de control y vigilancia sanitaria. | https://www.digemid.minsa.gob.pe/webDigemid/alertas-modificaciones/2025/alerta-digemid-no-50-2025/ |
| Perú | FERRUM HAUSMANN solución oral gotas | 407112A2A | 31/10/2026 | Producto farmacéutico falsificado incautado en acciones de control y vigilancia sanitaria. | https://www.digemid.minsa.gob.pe/webDigemid/alertas-modificaciones/2025/alerta-digemid-no-50-2025/ |
| Perú | UNIMOX 0.5 % solución oftálmica | 20701543 | ----- | Producto farmacéutico falsificado incautado en acciones de control y vigilancia sanitaria. | https://www.digemid.minsa.gob.pe/webDigemid/alertas-modificaciones/2025/alerta-digemid-no-49-2025/ |
| Perú | NEPAFEN 0.1 % solución oftálmica | 20602723 | ----- | Producto farmacéutico falsificado incautado en acciones de control y vigilancia sanitaria. | https://www.digemid.minsa.gob.pe/webDigemid/alertas-modificaciones/2025/alerta-digemid-no-49-2025/ |
| Perú | CARVEDILOL 6.25mg comprimido | DCL0993 DCL4119 ECL0709 930668 949563 | ----- | Retiro voluntario del mercado de los lotes mencionados debido a quejas por defecto de calidad. | https://www.digemid.minsa.gob.pe/webDigemid/alertas-modificaciones/2025/alerta-digemid-no-48-2025/ |



| País de emisión | Producto | Lote | Fecha de caducidad | Riesgo | Link |
|-----------------|--|-------|--------------------|--|---|
| Perú | Productos de la empresa Medavit E.I.R.L. | ----- | ----- | Empresa que se encuentra publicitando y comercializando diferentes productos farmacéuticos y dispositivos médicos a través de su página web, así como en las redes sociales de internet, la referida empresa no cuenta con autorización de funcionamiento como establecimiento farmacéutico. | https://www.digemid.minsa.gob.pe/webDigemid/alertas-modificaciones/2025/alerta-digemid-no-47-2025/ |
| Perú | -ARTHURUM 75 VISC MONO INYECTION -RHIZARTHURUM -SYNOLIS VA 80/160 -SYNOLIS VA 40/80 -HEALAVIS CLASSIC -SUPLASYN 1- SHOT -HYALUBRIX -HYALONE -HYALGAN | ----- | ----- | Se detectó la importación y comercialización de productos farmacéuticos falsificados, los cuales carecen de la autorización sanitaria que respalde su seguridad y eficacia, razón por la cual es ilegal su importación, tenencia, transferencia, uso, | https://www.digemid.minsa.gob.pe/webDigemid/alertas-modificaciones/2025/alerta-digemid-no-46-2025/ |



| País de emisión | Producto | Lote | Fecha de caducidad | Riesgo | Link |
|-----------------|--|-----------|--------------------|--|---|
| | | | | distribución y comercialización en Chile. Existiendo la posibilidad de que estos productos provenientes de Chile estén siendo comercializados en Perú se recomienda abstenerse de utilizarlos. | |
| Perú | ERTAPLUS 1g. polvo para solución inyectable vial | 0001E2 | ----- | Producto farmacéutico falsificado incautado en acciones de control y vigilancia sanitaria. | https://www.digemid.minsa.gob.pe/webDigemid/alertas-modificaciones/2025/alerta-digemid-no-45-2025/ |
| Perú | DEXAR 200 mcg/2mL solución inyectable vial | 304056 | ----- | Producto farmacéutico falsificado incautado en acciones de control y vigilancia sanitaria. | https://www.digemid.minsa.gob.pe/webDigemid/alertas-modificaciones/2025/alerta-digemid-no-45-2025/ |
| Perú | MEROPENEM 1g. polvo para solución inyectable vial | 702210000 | ----- | Producto farmacéutico falsificado incautado en acciones de control y vigilancia sanitaria. | https://www.digemid.minsa.gob.pe/webDigemid/alertas-modificaciones/2025/alerta-digemid-no-45-2025/ |

| País de emisión | Producto | Lote | Fecha de caducidad | Riesgo | Link |
|-----------------|---|---------|--------------------|--|---|
| Perú | GLUCONATO DE CALCIO 10 % ampolla x 10 mL solución inyectable | 2010572 | ----- | Producto farmacéutico falsificado incautado en acciones de control y vigilancia sanitaria. | https://www.digemid.min.sa.gob.pe/webDigemid/alertas-modificaciones/2025/alerta-digemid-no-44-2025/ |
| Perú | OxyContin 80 mg | 262174 | 12/2025 | Se ha descubierto que este producto falsificado probablemente contiene un compuesto nitazeno no declarado, lo que supone un riesgo significativo debido a la alta probabilidad de efectos adversos, incluso en pequeñas dosis. | https://www.digemid.min.sa.gob.pe/webDigemid/alertas-modificaciones/2025/alerta-digemid-no-42-2025/ |
| Perú | HIRUDOID FORTE 0,445%, crema tubo x 14 gr. | 2110244 | ----- | Producto farmacéutico falsificado incautado en acciones de control y vigilancia sanitaria. | https://www.digemid.min.sa.gob.pe/webDigemid/alertas-modificaciones/2025/alerta-digemid-no-41-2025/ |
| Perú | B-VAT FORTE solución inyectable caja x 10 ampollas x 2 mL | XA2B002 | ----- | Producto farmacéutico falsificado incautado en acciones de control y vigilancia sanitaria. | https://www.digemid.min.sa.gob.pe/webDigemid/alertas-modificaciones/2025/alerta-digemid-no-41-2025/ |

| País de emisión | Producto | Lote | Fecha de caducidad | Riesgo | Link |
|-----------------|--|---------|--------------------|--|---|
| Perú | DEGRALER 5 mg comprimido recubierto | 69X4 | ----- | Producto farmacéutico falsificado incautado en acciones de control y vigilancia sanitaria. | https://www.digemid.minsa.gob.pe/webDigemid/alertas-modificaciones/2025/alerta-digemid-no-41-2025/ |
| Perú | HISALER 10 mg comprimido recubierto | 88X4 | ----- | Producto farmacéutico falsificado incautado en acciones de control y vigilancia sanitaria. | https://www.digemid.minsa.gob.pe/webDigemid/alertas-modificaciones/2025/alerta-digemid-no-41-2025/ |
| Perú | NASTIZOL JUNIOR NF ANTIGRIPAL comprimido masticable | E22ADFH | ----- | Producto farmacéutico falsificado incautado en acciones de control y vigilancia sanitaria. | https://www.digemid.minsa.gob.pe/webDigemid/alertas-modificaciones/2025/alerta-digemid-no-41-2025/ |
| Perú | BUSCAPINA COMPOSITUM N, caja por 100 comprimidos recubiertos | J0400A | ----- | Producto farmacéutico falsificado incautado en acciones de control y vigilancia sanitaria. | https://www.digemid.minsa.gob.pe/webDigemid/alertas-modificaciones/2025/alerta-digemid-no-41-2025/ |