

Alertas Sanitarias Internacionales

Período: abril 2026

País de emisión	Producto	Lote	Fecha de caducidad	Riesgo	Link
Argentina	Lipoless 2,5 mg/ Tirzepatida 2,5 mg/0,6 ml	Todos los lotes	-----	Medicamento sin registro sanitario, comercializado de manera ilegal a través de plataformas digitales.	https://www.argentina.gob.ar/noticias/anmat-prohibe-el-producto-lipoless-25-mg-tirzepatida-25-mg06-ml
Argentina	Toxina botulínica "ISRADERM"	Todos los lotes	-----	Producto ofrecido a través de redes sociales que no cuenta con autorización y cuya procedencia se desconoce. En consecuencia, ANMAT dispuso la prohibición de su uso y comercialización a fin de proteger la salud de la población, dado que su utilización representa un potencial riesgo para los pacientes.	https://www.argentina.gob.ar/noticias/anmat-prohibe-la-comercializacion-de-un-producto-de-toxina-botulinica-sin-registro

País de emisión	Producto	Lote	Fecha de caducidad	Riesgo	Link
Argentina	GLUCONATO DE CALCIO LAVIMAR / GLUCONATO DE CALCIO 90 mg/ml, inyectable, envase conteniendo 100 ampollas por 10 ml	25100	06/2028	Se detectó la presencia de material en suspensión dentro de una ampolla.	https://www.argentina.gob.ar/noticias/retiro-del-mercado-de-un-lote-de-gluconato-de-calcio-lavimar
Argentina	- SOLUCIÓN FISIOLÓGICA DELVA / SOLUCIÓN ISOTÓNICA DE CLORURO DE SODIO 0.9%, presentación por 100 ml - SOLUCIÓN FISIOLÓGICA FARMACITY / SOLUCIÓN ISOTÓNICA DE CLORURO DE SODIO 0.9%, presentación por 100 ml	Todos los lotes	-----	Productos no autorizados por ANMAT.	https://www.argentina.gob.ar/noticias/retiro-voluntario-del-mercado-de-todos-los-lotes-de-solucion-fisiologica-delva-solucion

País de emisión	Producto	Lote	Fecha de caducidad	Riesgo	Link
	- SOLUCIÓN FISIOLÓGICA PUNTO DE SALUD / SOLUCIÓN ISOTÓNICA DE CLORURO DE SODIO 0.9%, presentación por 100 ml				
Brasil	CLOBUTINOL	Todos los lotes	-----	Teniendo en cuenta la opinión de la Administración de Farmacovigilancia de Brasil, para los medicamentos que contienen clobutinol, los riesgos asociados superan sus beneficios, debido al riesgo de arritmia grave con prolongación del QT, y esta situación es lo suficientemente grave como para justificar la suspensión de fármacos que contienen esta sustancia.	https://consultas.anvisa.gov.br/#/dossie/25351070011202645/?dataPublicacaoInicial=2026-04-01&dataPublicacaoFinal=2026-04-30&tiposProduto=1&tipoAssunto=1

País de emisión	Producto	Lote	Fecha de caducidad	Riesgo	Link
Brasil	VARIOS PRODUCTOS COMPUESTOS POR FÓRMULAS PRISTA	Todos los lotes	-----	Prueba de publicidad de la venta y comercialización de productos sin requerir una receta de un profesional calificado, además de preparaciones magistrales que contienen ingredientes farmacéuticos activos (IFA) cuyo producto industrializado correspondiente aún no tiene registro aprobado con Anvisa.	https://consultas.anvisa.gov.br/#/dossie/25351015612202695/?dataPublicacaoInicial=2026-04-01&dataPublicacaoFinal=2026-04-30&tiposProduto=1&tipoAssunto=1

País de emisión	Producto	Lote	Fecha de caducidad	Riesgo	Link
Brasil	Medicamentos a base de Polidocanol fabricados por Victalab Farmácia de Manipulação Ltda.	Todos los lotes	-----	Teniendo en cuenta los múltiples informes de eventos adversos graves asociados al uso de fármacos compuestos a base de polidocanol fabricados por Victalab Farmácia de Manipulación Ltda., con un patrón de recurrencia, gravedad de las lesiones reportadas e indicios de desviación de calidad en los productos inyectables.	https://consultas.anvisa.gov.br/#/dossie/25351219662202569/?dataPublicacaoInicial=2026-04-01&dataPublicacaoFinal=2026-04-30&tiposProduto=1&tipoAssunto=1
Brasil	Todas las preparaciones magistrales de la empresa FORMEDICA FARMÁCIA DE MANIPULACIÓN LTDA	Todos los lotes	-----	Comercialización de un producto compuesto estandarizado y no individualizado, entrega puntual y sin la receta adecuada por un profesional competente.	https://consultas.anvisa.gov.br/#/dossie/25351059449202672/?dataPublicacaoInicial=2026-04-01&dataPublicacaoFinal=2026-04-30&tiposProduto=1&tipoAssunto=1

País de emisión	Producto	Lote	Fecha de caducidad	Riesgo	Link
Brasil	KEYTRUDA	Y020844	-----	El titular del registro del medicamento no lo considera auténtico, ya que el número de serie 101955571642, que se refiere al lote Y020844, fabricado el 09/09/24, es por tanto falsificado.	https://consultas.anvisa.gov.br/#/dossie/25351198700202532/?dataPublicacaoInicial=2026-04-01&dataPublicacaoFinal=2026-04-30&tiposProduto=1&tipoAssunto=1
Brasil	TIRZEPATIDA de la empresa ICT FARMACEUTICA LTDA.	Todos los lotes	-----	Comercialización de un producto compuesto estandarizado y no individualizado, sin la receta adecuada por un profesional competente.	https://consultas.anvisa.gov.br/#/dossie/25351059470202678/?dataPublicacaoInicial=2026-04-01&dataPublicacaoFinal=2026-04-30&tiposProduto=1&tipoAssunto=1
Brasil	Todos los medicamentos fabricados por la empresa IHB ECOMMERCE LTDA	Lotes a partir de 31/12/1999	-----	Publicidad, anuncio de venta y comercialización de productos sin registro, notificación o registro en Anvisa, fabricados por una empresa que no tiene Autorización de Operación en Anvisa para la fabricación de medicamentos.	https://consultas.anvisa.gov.br/#/dossie/25351015597202685/?dataPublicacaoInicial=2026-04-01&dataPublicacaoFinal=2026-04-30&tiposProduto=1&tipoAssunto=1

País de emisión	Producto	Lote	Fecha de caducidad	Riesgo	Link
Brasil	Preparaciones Magistrales de la empresa TREELIFE PHARMAH LTDA	Todos los lotes	-----	Exposición para la venta y anuncio de venta de preparados elaborados por la empresa TREELIFE PHARMAH LTDA en desacuerdo tanto con la definición de preparación magistral.	https://consultas.anvisa.gov.br/#/dossie/25351074154202545/?dataPublicacaoInicial=2026-04-01&dataPublicacaoFinal=2026-04-30&tiposProduto=1&tipoAssunto=1
Brasil	SAIZEN (SOMATROPINA) 20 MG (8 MG/ML SOL INJ FR AMP VD INC X 2,5 ML)	AB003660	-----	Declaración de la empresa que posee el registro del medicamento, informando que no reconoce el lote como original y, por tanto, es una falsificación.	https://consultas.anvisa.gov.br/#/dossie/25351060178202606/?dataPublicacaoInicial=2026-04-01&dataPublicacaoFinal=2026-04-30&tiposProduto=1&tipoAssunto=1
Brasil	- CANELA DE VELHO (Canela del viejo) - CANELA DE VELHO COM CLORETO DE MAGNÉSIO FONTE VERDE (Canela del viejo con cloruro de magnesio Fonte Verde)	Lotes a partir de 31/12/2019	-----	Publicidad para la venta y comercialización de productos que contienen Canela de Velho (Canela del viejo) y Canela de Velho + Sucupira (Canela del viejo + sucupira), de las marcas listadas y de productos sin "marca" en	https://consultas.anvisa.gov.br/#/dossie/25351045186202614/?dataPublicacaoInicial=2026-04-01&dataPublicacaoFinal=2026-04-30&tiposProduto=1&tipoAssunto=1

País de emisión	Producto	Lote	Fecha de caducidad	Riesgo	Link
	<ul style="list-style-type: none"> - CANELA DE VELHO COM SUCUPIRA (Canela del viejo con sucupira) - CANELA DE VELHO COM SUCUPIRA 100% NATURAL FONTE VERDE (Canela del viejo con sucupira 100% natural Fonte Verde) - CANELA DE VELHO COM SUCUPIRA E CLORETO DE MAGNÉSIO P.A. NATUVIVA (Canela del viejo con sucupira y cloruro de magnesio P.A. Natuviva) - CANELA DE VELHO COM SUCUPIRA NATUVIVA (Canela del viejo con sucupira Natuviva) 			<p>el etiquetado, que se caracterizan como productos sin registro, notificación o registro ante Anvisa, fabricados por empresas desconocidas.</p>	

País de emisión	Producto	Lote	Fecha de caducidad	Riesgo	Link
	- CANELA DE VELHO COM SUCUPIRA WRA (Canela del viejo con sucupira WRA)				
	- CANELA DE VELHO COMPOSTA NS PRODUTOS NATURAIS (Canela del viejo composta NS Productos Naturales)				
	- CANELA DE VELHO ESSENTIALPURE (Canela del viejo Essentialpure)				
	- CANELA DE VELHO FITO GREEN (Canela del viejo Fito Green)				
	- CANELA DE VELHO SOLLO NURITION (Canela del viejo Sollo Nutrition)				
	- CANELA DE VELHO (canela del viejo),				

País de emisión	Producto	Lote	Fecha de caducidad	Riesgo	Link
	CANELA DE VELHO SUPLEMENTO MARIA BRASIL (canela del viejo suplemento María Brasil)				
	- CLORETO DE MAGNÉSIO P.A + SUCUPIRA + CANELA DE VELHO STATUS VERDE (Cloruro de magnesio P.A. + sucupira + canela del viejo Status Verde)				
	- HERBAIS CANELA DE VELHO DENATURE (Hierba canela del viejo Denature)				
	- SUPLEMENTO ARTICULAR CANELA DE VELHO NATUVITE (Suplemento articular canela del viejo Natuvite)				

País de emisión	Producto	Lote	Fecha de caducidad	Riesgo	Link
Brasil	REJUVISKIN PLUS	Todos los lotes	-----	Publicidad para la venta del producto sin registro, notificación o registro en Anvisa, fabricado/importado por una empresa que no tiene Autorización de Operación en Anvisa para la fabricación/importación de medicamentos.	https://consultas.anvisa.gov.br/#/dossie/25351030594202671/?dataPublicacaoInicial=2026-04-01&dataPublicacaoFinal=2026-04-30&tiposProduto=1&tipoAssunto=1
Brasil	MALEATO DE ENALAPRIL	2515799	-----	Retirada debido a la detección de manchas oscuras en las tabletas, resultantes de una mala dispersión del tinte amarillo de la laca de tartrazina de aluminio durante la manipulación del lote, lo que generó variaciones en la superficie de las tabletas, aunque los análisis han confirmado la ausencia de riesgo para el paciente.	https://consultas.anvisa.gov.br/#/dossie/25351058420202673/?dataPublicacaoInicial=2026-04-01&dataPublicacaoFinal=2026-04-30&tiposProduto=1&tipoAssunto=1

País de emisión	Producto	Lote	Fecha de caducidad	Riesgo	Link
Brasil	DYSPORT 500 U	P22179 W26232	-----	Declaración de la empresa que posee el registro del medicamento, informando la identificación en el mercado de unidades falsificadas de los lotes P22179 y W26232, basándose en que no corresponden a los lotes genuinos del producto asociada con el hecho de que se identificaron varias discrepancias respecto a las características del producto original, y se confirmó que eran unidades falsificadas.	https://consultas.anvisa.gov.br/#/dossie/25351059643202658/?dataPublicacaoInicial=2026-04-01&dataPublicacaoFinal=2026-04-30&tiposProduto=1&tipoAssunto=1

País de emisión	Producto	Lote	Fecha de caducidad	Riesgo	Link
Brasil	MOUNJARO® KWIKPEN 15 MG	D719674C	-----	Declaración de la empresa que posee el registro del medicamento informando que identificó que el envase secundario del medicamento tiene un número de lote válido (D719674C), pero que el producto está destinado al mercado de los Emiratos Árabes Unidos, Baréin y Catar, y que el bolígrafo (lote D838858) contenido en este cartucho tiene una etiqueta falsificada, con datos variables que no coinciden con los datos internos de la empresa, lo que lleva a la conclusión de que se trata de un producto adulterado.	https://consultas.anvisa.gov.br/#/dossie/25351231610202561/?dataPublicacaoInicial=2026-04-01&dataPublicacaoFinal=2026-04-30&tiposProduto=1&tipoAssunto=1

País de emisión	Producto	Lote	Fecha de caducidad	Riesgo	Link
Brasil	<ul style="list-style-type: none"> - NANDROLONA - SEMAGLUTIDA - TIRZEPATIDA - ÉSTERES DE TESTOSTERONA 	Todos los lotes	-----	Incumplimiento de responsabilidad para garantizar la calidad, conservación e integridad de los insumos durante el transporte y almacenamiento.	https://consultas.anvisa.gov.br/#/dossie/25351054713202681/?dataPublicacaoInicial=2026-04-01&dataPublicacaoFinal=2026-04-30&tiposProduto=1&tipoAssunto=1
Brasil	DIVERSOS MANIPULADOS (MISCELÁNEO COMPUESTO) de la empresa R2S PHARMA LTDA	Todos los lotes	-----	Manipulación irregular del producto manipulado debido a la verificación del funcionamiento del establecimiento en una dirección clandestina, sin la debida Licencia Sanitaria y Autorización de Operación de la Empresa (AFE).	https://consultas.anvisa.gov.br/#/dossie/25351056558202638/?dataPublicacaoInicial=2026-04-01&dataPublicacaoFinal=2026-04-30&tiposProduto=1&tipoAssunto=1

País de emisión	Producto	Lote	Fecha de caducidad	Riesgo	Link
Brasil	Todos los medicamentos compuestos estériles de la empresa TERAPEUTICA FARMACIA DE MANIPULAÇÃO LTDA	Todos los lotes	-----	Graves irregularidades sanitarias detectadas en una inspección conjunta (Anvisa y VISA local).	https://consultas.anvisa.gov.br/#/dossie/25351049921202669/?dataPublicacaoInicial=2026-04-01&dataPublicacaoFinal=2026-04-30&tiposProduto=1&tipoAssunto=1
Brasil	NOVABUPI (SIN VASOCONSTRICTOR)	50031273 50034157	-----	Retirada voluntaria iniciado por la empresa, debido a una desviación en el etiquetado que afecta a la correcta identificación del producto en el mercado (descripción incorrecta del principio activo como "bupivacaína cloruro" en el caso, mientras que la ampolla interna tenía la descripción correcta de "levobupivacaína clorhidrato").	https://consultas.anvisa.gov.br/#/dossie/25351037131202631/?dataPublicacaoInicial=2026-04-01&dataPublicacaoFinal=2026-04-30&tiposProduto=1&tipoAssunto=1

País de emisión	Producto	Lote	Fecha de caducidad	Riesgo	Link
Brasil	<ul style="list-style-type: none"> - LUCIALE 150MG CÁPSULAS DE ALECTINIB HIDROCLORURO - LUCIELO 50 ELTROMBOPAG OLAMINA 50MG TABLETAS 	Todos los lotes	-----	Comercialización de productos sin registro en Anvisa.	https://consultas.anvisa.gov.br/#/dossie/25351203362202568/?dataPublicacaoInicial=2026-04-01&dataPublicacaoFinal=2026-04-30&tiposProduto=1&tipoAssunto=1
Brasil	TIRZEC	Todos los lotes	-----	Publicidad y anuncio de venta de productos sin registro, notificación ni registro en Anvisa, fabricados por una empresa desconocida.	https://consultas.anvisa.gov.br/#/dossie/25351013459202661/?dataPublicacaoInicial=2026-04-01&dataPublicacaoFinal=2026-04-30&tiposProduto=1&tipoAssunto=1

País de emisión	Producto	Lote	Fecha de caducidad	Riesgo	Link
Brasil	KEFAZOL (cefazolina sodio) 1g	111485C 111626C 111750C 111770C 112056C	-----	Confirmación de la desviación de calidad relacionada con el fallo en el proceso de envasado que culminó en el producto Kefazol (cefazolina sodio) 1g del lote 111770C con la etiqueta Kefadim (ceftazidime pentahydrate) 1g. Existe la posibilidad de que los lotes 111485C, 111626C, 111750C y 112056C también se vieran afectados por el desvío.	https://consultas.anvisa.gov.br/#/dossie/25351149976202597/?dataPublicacaoInicial=2026-04-01&dataPublicacaoFinal=2026-04-30&tiposProduto=1&tipoAssunto=1
Brasil	ENHERTU	SV2582	-----	Declaración de la empresa informando la identificación en el mercado de unidades de este lote con características diferentes de las contenidas en el medicamento original.	https://consultas.anvisa.gov.br/#/dossie/25351015747202651/?dataPublicacaoInicial=2026-04-01&dataPublicacaoFinal=2026-04-30&tiposProduto=1&tipoAssunto=1

País de emisión	Producto	Lote	Fecha de caducidad	Riesgo	Link
Brasil	LINHA EROS DA MARCA SKIN BODY ORGANIC (Línea Eros de la marca Skin Body Organic)	Lotes a partir de 31/12/1999	-----	Publicidad, anuncio de venta y comercialización de todos los productos sin registro, notificación o registro ante Anvisa de la línea EROS, de la marca SKIN BODY ORGANIC, fabricada por una empresa desconocida.	https://consultas.anvisa.gov.br/#/dossie/25351155483202596/?dataPublicacaoInicial=2026-04-01&dataPublicacaoFinal=2026-04-30&tiposProduto=1&tipoAssunto=1
Brasil	- P10V - PERÓXIDO DE HIDRÓGENO - PURO 35% - P10V - 3% PERÓXIDO DE HIDRÓGENO - ESTABILIZADO	Todos los lotes	-----	Publicidad y anuncio de venta de productos sin registro, notificación ni registro en Anvisa, fabricados por una empresa que no tiene Autorización de Operación en esta Agencia para la fabricación de medicamentos.	https://consultas.anvisa.gov.br/#/dossie/25351229157202522/?dataPublicacaoInicial=2026-04-01&dataPublicacaoFinal=2026-04-30&tiposProduto=1&tipoAssunto=1

País de emisión	Producto	Lote	Fecha de caducidad	Riesgo	Link
Brasil	- MOUNJARO - MOUNJARO KWIKPEN	D856831 D880730 D840678	-----	Aviso de la empresa que posee el registro del medicamento, informando la identificación en el mercado de unidades de estos lotes con características diferentes a las contenidas en el medicamento original, siendo por tanto falsificadas.	https://consultas.anvisa.gov.br/#/dossie/25351043379202631/?dataPublicacaoInicial=2026-04-01&dataPublicacaoFinal=2026-04-30&tiposProduto=1&tipoAssunto=1
Brasil	EXTRACTO DE VALERIANA - HOJAS DE TÉ de la empresa Aldea de Productos Naturales	Todos los lotes	-----	Comercialización del producto sin registro, notificación ni registro en Anvisa, fabricado por una empresa desconocida.	https://consultas.anvisa.gov.br/#/dossie/25351129539202557/?dataPublicacaoInicial=2026-04-01&dataPublicacaoFinal=2026-04-30&tiposProduto=1&tipoAssunto=1

País de emisión	Producto	Lote	Fecha de caducidad	Riesgo	Link
Brasil	EIPEN	Todos los lotes	-----	Anuncio de venta de medicamentos importados sin registro en Anvisa, por Farmácia Pague Menos.	https://consultas.anvisa.gov.br/#/dossie/25351131658202570/?dataPublicacaoInicial=2026-04-01&dataPublicacaoFinal=2026-04-30&tiposProduto=1&tipoAssunto=1
Colombia	GLOCOSAMINE CHONDROTIN 1.100 mg	-----	-----	Comercialización ilegal del producto promocionado presuntamente como suplemento dietario que indica contener cartílago de tiburón, pero este producto es fraudulento, no está amparado bajo ningún registro sanitario emitido por la Dirección de Medicamentos y Productos Biológicos del INVIMA, por lo que su comercialización en Colombia es ilegal.	https://app.invima.gov.co/alertas/ckfinder/userfiles/files/ALERTAS%20SANITARIAS/medicamentos_biologicos/2026/ABRIL/Alerta%20No%203113-2026%20-%20GLOCOSAMINE%20CHONDROTIN%201_100%20mg%20.pdf

País de emisión	Producto	Lote	Fecha de caducidad	Riesgo	Link
Colombia	STAYFIT	-----	-----	Comercialización ilegal del producto STAYFIT, presuntamente como suplemento dietario asociado a diversas indicaciones terapéuticas tales como control del apetito y pérdida de peso; este producto es fraudulento, no está amparado bajo ningún registro sanitario emitido por la autoridad competente INVIMA, por lo que su comercialización en Colombia es ilegal.	https://app.invima.gov.co/alertas/ckfinder/userfiles/files/ALERTAS%20SANITARIAS/medicamentos_pbiologicos/2026/ABRIL/Alerta%20No%23111-2026%20-%20STAYFIT%20.pdf
Colombia	GLP-1 PATCHES (LUMESSA)	-----	-----	El producto no se encuentra amparado bajo ningún registro sanitario emitido por la autoridad competente, por lo que su comercialización en Colombia es ilegal y se considera un producto fraudulento.	https://app.invima.gov.co/alertas/ckfinder/userfiles/files/ALERTAS%20SANITARIAS/medicamentos_pbiologicos/2026/ABRIL/Alerta%20No_116-2026%20-%20GLP-1%20PATCHES%20(LUMESSA).pdf

País de emisión	Producto	Lote	Fecha de caducidad	Riesgo	Link
Colombia	L-CARNITINE de la marca WellnessWise	-----	-----	El producto no está amparado bajo ningún registro sanitario emitido por la Dirección de Medicamentos y Productos Biológicos del INVIMA, por lo que su comercialización en Colombia es ilegal.	https://app.invima.gov.co/alertas/ckfinder/userfiles/files/ALERTAS%20SANITARIAS/medicamentos_pbiologicos/2026/ABRIL/Alerta%20No%23110-2026%20-%20L-CARNITINE%20de%20la%20marca%20WellnessWise%20.pdf
Colombia	PRODUCTOS FRAUDULENTOS DENOMINADOS MAGISTRALES: - DIÓXIDO DE CLORO (CDS) ESTABILIZADO A 3000 ppm - ACIDO HIPOCLOROSO	-----	-----	Los productos no cuentan 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%20SANITARIAS/medicamentos_pbiologicos/2026/ABRIL/Alerta%20No%23112-2026%20-%20PRODUCTOS%20FRAUDULENTOS%20DENOMINADOS%20MAGISTRALES%20-%20E2%80%A2_DI%3%93XIDO%20DE%20CLORO%20(CDS)%20%20ESTABILIZADO%20A%203000%20ppm%20%20E2%80%A2_%20ACIDO%20HIPOCLOROS.pdf

País de emisión	Producto	Lote	Fecha de caducidad	Riesgo	Link
Colombia	CAFFEINE, DHEA (marca NUTRICOST) y LIPODRENE	-----	-----	Estos productos son promovidos en gimnasios como parte de planes nutricionales y también se comercializan a través de páginas web como suplementos dietarios en cápsulas y tabletas. Los productos no cuentan con registro sanitario emitido por la autoridad competente, por lo que su comercialización en Colombia es ilegal y se consideran fraudulentos.	https://app.invima.gov.co/alertas/ckfinder/userfiles/files/ALERTAS%20SANTITARIAS/medicamentos_biologicos/2026/ABRIL/Alerta%20No_%2015-2026%20-CAFFEINE%2CDHEA%2CLIPODRENE.pdf

País de emisión	Producto	Lote	Fecha de caducidad	Riesgo	Link
Colombia	RED MUSCLE - CREATINE MONOHYDRATE	-----	-----	<p>Comercialización ilegal del producto promocionado en Colombia, a través de plataformas de comercio digital como suplemento dietario.</p> <p>El producto no se encuentra amparado bajo ningún registro sanitario emitido por la autoridad competente, por lo que su comercialización en Colombia es ilegal y se considera un producto fraudulento.</p>	<p>https://app.invima.gov.co/alertas/ckfinder/userfiles/files/ALERTAS%20SANITARIAS/medicamentos_biologicos/2026/ABRIL/Alerta%20No_114-2026%20-%20RED%20MUSCLE%20-%20CREATINE%20MONOHYDRATE.pdf</p>

País de emisión	Producto	Lote	Fecha de caducidad	Riesgo	Link
Colombia	<ul style="list-style-type: none"> - PASSIFLORA - CALÉNDULA - PEELING - HUMECTANTE - NUTRITIVA - REEDUCADOR GÁSTRICO - GINKGO BILOBA - CONTORNO DE OJOS - FUCUS VES D6 - DIABETES - HAMAMELIS - CARBO VEGETABILIS 	-----	-----	<p>Comercialización ilegal de los productos Comercialización ilegal de los productos promocionados en Colombia a través de los perfiles de Instagram @bioalterna_co y de Facebook @Bioalterna Col y @Bioalterna – Homeopatía, como medicamentos homeopáticos oficiales. Los productos no están amparados bajo ningún registro sanitario emitido por la autoridad competente.</p>	<p>https://app.invima.gov.co/alertas/ckfinder/userfiles/files/ALERTAS%20SANITARIAS/medicamentos_pbiologicos/2026/ABRIL/Alerta%20No_%20%23103-2026%20-%20BIOALTERNA%20PARTI%203%20DEF%203.pdf</p>

País de emisión	Producto	Lote	Fecha de caducidad	Riesgo	Link
Colombia	<ul style="list-style-type: none"> - RESVERATROL - QUEMA PLUS - OSCILLOCOCCINUM - GINSENG - LYCOPODIUM - TONGKAT ALI - NUX VOMICA - DETOX - VALERIANA - TRANSFACTOR - COLÁGENO 	-----	-----	<p>Comercialización ilegal de los productos promocionados en Colombia a través de los perfiles de Instagram @bioalterna_co y de Facebook @Bioalterna Col y @Bioalterna – Homeopatía, como medicamentos homeopáticos oficiales. Los productos no están amparados bajo ningún registro sanitario emitido por la autoridad competente.</p>	<p>https://app.invima.gov.co/alertas/ckfinder/userfiles/files/ALERTAS%20SANITARIAS/medicamentos_pbiologicos/2026/ABRIL/Alerta%20No_101-2026%20-%20MED%20HOMEOPATICOS%20BIOALTERNA%20PARTE%201%20DE%203.pdf</p>

País de emisión	Producto	Lote	Fecha de caducidad	Riesgo	Link
Colombia	NUTRIGEN FÓRMULA CAPILAR JARABE	-----	-----	Promoción y venta de este producto como tratamiento capilar en forma de jarabe, el cual estaría siendo administrado diariamente. El producto referido no cuenta con registro sanitario emitido por la autoridad competente, por lo que su comercialización en Colombia es ilegal y se considera un producto fraudulento.	https://app.invima.gov.co/alertas/ckfinder/userfiles/files/ALERTAS%20SANITARIAS/medicamentos_pbiologicos/2026/ABRIL/Alerta%20No_%20100-2026%20-%20NUTRIGEN%20F%20C3%93RMUIA%20CAPILAR%20JARABE.pdf
Colombia	DIPROSPAN INYECTABLE SUSPENSIÓN 1 ampolla X 2mL	C130548	02/01/2027	Comercialización ilegal de producto falsificado. Este producto falsificado no corresponde a una importación realizada por ORGANON COLOMBIA S.A.S porque la presentación del producto y el arte de su empaque difiere de la información aprobada por el Invima.	https://app.invima.gov.co/alertas/ckfinder/userfiles/files/ALERTAS%20SANITARIAS/medicamentos_pbiologicos/2026/ABRIL/Alerta%20No_%202396-2026%20-%20PRODU%20FRAU%20DIPROSPAN%20INYECTABLE%20SUSPENSI%20C3%93N%201%20ampolla%20X%202ml%20lote%20C130548.pdf

País de emisión	Producto	Lote	Fecha de caducidad	Riesgo	Link
Colombia	TIRZEPATIDA INYECTABLE 20mg/2mL	-----	-----	Producto está siendo publicitado y comercializado en Colombia para uso estético, a través de la red social Facebook (Productos para Estética - Casa Cavalier). Este producto no cuenta con registro sanitario emitido por la autoridad competente, por lo que su comercialización en el país es ilegal y se considera fraudulenta.	https://app.invima.gov.co/alertas/ckfinder/userfiles/files/ALERTAS%20SANITARIAS/medicamentos_pbiologicos/2026/ABRIL/Alerta%20No_%2095-2026%20-%20TIRZEPATIDA%20INYECTABLE%2020mg_mL.pdf
Colombia	COLLAGEN PEPTIDES TOPLUX NUTRITION	-----	-----	El producto no se encuentra amparado bajo ningún registro sanitario emitido por la autoridad competente, por lo que su comercialización en Colombia es ilegal y se considera un producto fraudulento.	https://app.invima.gov.co/alertas/ckfinder/userfiles/files/ALERTAS%20SANITARIAS/medicamentos_pbiologicos/2026/ABRIL/Alerta%20No_%2094-2026%20-%20COLLAGEN%20PEPTIDES%20TOPLUX%20NUTRITION.pdf

País de emisión	Producto	Lote	Fecha de caducidad	Riesgo	Link
Colombia	TRAZIDEX OFTEN0 5mL	-----	-----	<p>El producto está siendo objeto de falsificación y fue confirmado al INVIMA por el titular del producto del registro sanitario. Como resultado de una revisión, se evidenció que las características del producto evaluado no corresponden a las especificaciones técnicas de envase y de rotulado del producto original.</p>	https://app.invima.gov.co/alertas/ckfinder/userfiles/files/ALERTAS%20SANITARIAS/medicamentos_biologicos/2026/ABRIL/Alerta%20No%2377-2026%20-%20PRODUCTO%20FRAUDULENTO%20(FALSIFICADO)%20TRAZIDEX%20OFTENO%205mL%20.pdf

País de emisión	Producto	Lote	Fecha de caducidad	Riesgo	Link
Colombia	LUNG CLEANSING SPRAY	-----	-----	<p>Comercialización ilegal del producto publicitado y comercializado en Colombia, a través de la página web: https://nambuoficial.com/products/lungcleansing, como un limpiador pulmonar natural. El producto no se encuentra amparado bajo ningún registro sanitario emitido por la autoridad competente, por lo que su comercialización en Colombia es ilegal y se considera un producto fraudulento.</p>	<p>https://app.invima.gov.co/alertas/ckfinder/userfiles/files/ALERTAS%20SANITARIAS/medicamentos_biologicos/2026/ABRIL/Alerta%20No_81-2026%20-%20LUNG%20CLEANSING%20SPRAY%20.pdf</p>

País de emisión	Producto	Lote	Fecha de caducidad	Riesgo	Link
Colombia	<ul style="list-style-type: none"> - Preggo Sperm Health de O Positiv Health - Flo Ovarian Support Vitamin Capsules de O Positiv Health - 60 Billion Probiotic de Physicians Choice - Aloe + D-Mannose Witt Calcium de Intimate Rose - Flora Bloom Probiotics For Women - Myo & D-Chiro Inositol Powder 40:1 de Intimate Rose - BoricA cid Suppositories de Intimate Rose 	-----	-----	<p>Comercialización ilegal de los productos promocionados en Colombia a través de la red social Instagram: @vitalzentro, así como en la página web: https://intimaterosecolombia.co, donde se ofrecen como suplementos dietarios. Los productos no se encuentran amparados bajo ningún registro sanitario emitido por la autoridad competente, por lo que su comercialización en Colombia es ilegal y se consideran productos fraudulentos.</p>	<p>https://app.invima.gov.co/alertas/ckfinder/userfiles/files/ALERTAS%20SANITARIAS/medicamentos_pbiologicos/2026/ABRIL/Alerta%20No_%2080-2026%20-PRODUCTOS%20VITALZENTRO-INTIMA%20ROSE.pdf</p>

País de emisión	Producto	Lote	Fecha de caducidad	Riesgo	Link
Colombia	Productos de la marca MICRODOSIS MEDELLÍN: - PSILOCYBE - MELENA DE LEÓN - REISHI - COLA DE PAVO - PSILOCYBE & MELENA DE LEÓN	-----	-----	<p>Comercialización ilegal de los productos promocionados en Colombia a través de la página web: https://microdosismedellin.com/, así como en la red social Instagram: https://www.instagram.com/microdos1smedellin.com/?igsh=c3FwMWRibGFvODZh&utm_source=qr, donde se ofrecen cápsulas para tratamientos terapéuticos en microdosis.</p> <p>Los productos no se encuentran amparados bajo ningún registro sanitario emitido por la autoridad competente, por lo que su comercialización en Colombia es ilegal y se consideran productos fraudulentos.</p>	https://app.invima.gov.co/alertas/ckfinder/userfiles/files/ALERTAS%20SANITARIAS/medicamentos_biologicos/2026/ABRIL/Alerta%20No_79-2026%20-%20MICRODOSIS%20MEDELLIN%20.pdf

País de emisión	Producto	Lote	Fecha de caducidad	Riesgo	Link
Colombia	IMBRUVICA TABLETAS 560 mg X 30 Tabletas	PKS0700 (serial 169165136270)	09/2026	<p>El INVIMA advierte sobre la comercialización de unidades falsificadas de IMBRUVICA con lotes oficiales, pero seriales falsos o duplicados.</p> <p>Características físicas del empaque de los productos falsificados:</p> <ul style="list-style-type: none"> - Dice "Via Oral" (con "O" mayúscula), el registro sanitario de Colombia aparece en una sola línea y los correos de contacto están mal escritos. 	https://app.invima.gov.co/alertas/ckfinder/userfiles/files/ALERTAS%20SANITARIAS/medicamentos_biologicos/2026/ABRIL/Alerta%20No%2378-2026%20-%20PRODUCTO%20FRAUDULENTO%20(FALSIFICADO)%20IMBRUVICA%20TABLETAS%20560mg%20LOTES%20PKS070%20Y%20PGS2V00%20.pdf
		PGS2V00 (seriales 133973659817 y 133973748621)	06/2026	<ul style="list-style-type: none"> - El recuadro naranja de la concentración (560 mg) tiene la esquina inferior recta y la leyenda "USO INSTITUCIONAL" está impresa de 	

País de emisión	Producto	Lote	Fecha de caducidad	Riesgo	Link
				<p>forma punteada sobre el color naranja.</p> <ul style="list-style-type: none"> - Los códigos QR no se pueden leer y el escudo del sello de seguridad está en posición invertida respecto al original. <p>Los productos falsificados cuyas características de empaque están descritas en esta alerta, son considerados fraudulentos y no ofrecen garantías de calidad, seguridad y eficacia, representando un riesgo para la salud de los consumidores. Adicionalmente, se desconoce su contenido real, trazabilidad, condiciones de almacenamiento y transporte.</p>	

País de emisión	Producto	Lote	Fecha de caducidad	Riesgo	Link
España	Allergovit 123 Parietaria 100% suspensión inyectable, en su formato de Mantenimiento de 2 viales, concentración B (10.000 UT/ml)	G2311031-03	30/09/2026	Resultado fuera de especificaciones en el parámetro de actividad residual alérgica detectado en estudios de estabilidad.	https://www.aemps.gob.es/informa/allergovit-123-parietaria-100-suspension-inyectable-en-su-formato-de-mantenimiento-de-2-viales-concentracion-b-10-000-ut-ml/
Estados Unidos	Lactato de Ringer para inyección, 1L, E7500	J4P756 J4S843	31/05/2027 31/05/2027	El fabricante B. Braun B. Braun Medical Inc. retira voluntariamente dos lotes del producto, a nivel hospital/centro sanitario. Se ha comprobado que el producto contiene partículas en disolución. En las investigaciones de quejas, las partículas se identificaron como celulosa y estearatos con niveles extremadamente bajos de materiales inorgánicos como el cobre.	https://www.fda.gov/safety/recalls-market-withdrawals-safety-alerts/b-braun-medical-inc-issues-voluntary-nationwide-recall-lactated-ringers-injection-1l-e7500-due

País de emisión	Producto	Lote	Fecha de caducidad	Riesgo	Link
Estados Unidos	Revitaderm® Wound Care Antiséptico Gel 1 oz. y 3 oz. (cloruro de benzalconio 0.1%)	BL3608 (botella de 1 oz.)	01/07/28	Retirada voluntaria como medida de precaución debido a la detección de presencia microbiana. Las muestras analizadas identificaron la presencia de Lysinibacillus fusiformis. Lysinibacillus fusiformis es una bacteria ambiental que forma esporas.	https://www.fda.gov/safety/recalls-market-withdrawals-safety-alerts/blaine-labs-inc-issues-voluntary-nationwide-recall-wound-care-gel-products-due-microbial
		BL3435 (frasco de 1 oz.)	06/11/26		
		BL3435 (tubo de 3 oz.)	06/11/26		
		BL3525 (frasco de 1 oz.)	07/08/27		
		BL3525 (tubo de 3 oz.)	07/08/27		
Estados Unidos	Tridergel™ Wound Care frasco de 1 oz. (cloruro de benzalconio 0,1%)	BL3435	06/11/26	Retirada voluntaria como medida de precaución debido a la detección de presencia microbiana. Las muestras analizadas identificaron la presencia de Lysinibacillus fusiformis. Lysinibacillus fusiformis es una bacteria ambiental que forma esporas.	https://www.fda.gov/safety/recalls-market-withdrawals-safety-alerts/blaine-labs-inc-issues-voluntary-nationwide-recall-wound-care-gel-products-due-microbial

País de emisión	Producto	Lote	Fecha de caducidad	Riesgo	Link
Estados Unidos	Cápsulas Kian Pee Wan	Todos los lotes	-----	<p>Un análisis de la FDA ha encontrado que el producto contiene los ingredientes no declarados de los fármacos dexametasona y ciproheptadina. Los productos que contienen dexametasona y ciproheptadina no pueden comercializarse como suplementos dietéticos. Las cápsulas de Kian Pee Wan son un fármaco no aprobado cuya seguridad y eficacia no se han establecido y, por tanto, están sujetas a retirada.</p>	<p>https://www.fda.gov/safety/recalls-market-withdrawals-safety-alerts/aphreseller-buy-herbalcom-issues-voluntary-nationwide-recall-kian-pee-wan-capsules-due-presence</p>

País de emisión	Producto	Lote	Fecha de caducidad	Riesgo	Link
México	GARDASIL® 9 (Vacuna Recombinante Nonavalente contra el Virus de Papiloma Humano), suspensión intramuscular	W036325 (vial unidosis)	08/2026	<p>Falsificación y comercialización ilegal de la vacuna GARDASIL en sus diversas presentaciones. Estas representan un riesgo para la salud de la población, ya que se desconoce su procedencia, condiciones de fabricación, importación, almacenamiento, distribución y transporte, así como las materias primas empleadas en su elaboración, por lo que no se garantiza su seguridad, calidad y eficacia.</p> <p>Anomalías presentadas:</p> <ul style="list-style-type: none"> - El lote no es válido o corresponde a otro producto diferente. - Etiquetado en idioma diferente al español. - Se determina la falsificación. 	https://www.gob.mx/cms/uploads/attachment/file/1071567/Alerta_Sanitaria_Gardasil_16042026.pdf
		800-672 (vial 10 dosis)	09/2027		
		XG663784 (vial unidosis)	06/2027		
		XG66374 (vial unidosis)	06/2027		
		XG66374 (vial multidosis)	06/2027		

País de emisión	Producto	Lote	Fecha de caducidad	Riesgo	Link
México	GARDASIL® 9 (Vacuna Recombinante Nonavalente contra el Virus de Papiloma Humano), suspensión intramuscular	W036351 (vial multidosis)	06/2025	Comercialización ilegal: Lote fue distribuido fuera de la cadena de suministro autorizada, ya que lote es exclusivo del Sector Salud Público.	https://www.gob.mx/cms/uploads/attachment/file/1071567/Alerta_Sanitaria_Gardasil_16042026.pdf
México	GARDASIL® (Vacuna Recombinante Tetravalente contra el Virus de Papiloma Humano), suspensión intramuscular	Z003787	10/2027	Falsificación y comercialización ilegal de la vacuna GARDASIL en sus diversas presentaciones. Estas representan un riesgo para la salud de la población, ya que se desconoce su procedencia, condiciones de fabricación, importación, almacenamiento, distribución y transporte, así como las materias primas empleadas en su elaboración, por lo que no se garantiza su seguridad, calidad y eficacia.	https://www.gob.mx/cms/uploads/attachment/file/1071567/Alerta_Sanitaria_Gardasil_16042026.pdf

País de emisión	Producto	Lote	Fecha de caducidad	Riesgo	Link
				<p>Anomalías presentadas:</p> <ul style="list-style-type: none"> - Fueron distribuidos fuera de la cadena de suministro autorizada, ya que los lotes son exclusivos del Sector Salud Público. 	
México	Elopag 50, 50 mg (Eltrombopag), 28 tabletas	Cualquier número de lote	Cualquier fecha de caducidad	<p>Comercialización ilegal del producto con denominación distintiva Elopag 50, el cual no cuenta con registro sanitario por lo que no está autorizado para su comercialización en México. Esta situación representa un riesgo para la salud de la población, ya que se desconoce si cuenta con estudios que avalen su calidad, seguridad y eficacia.</p>	<p>https://www.gob.mx/cms/uploads/attachment/data/file/1071568/Alerta_Sanitaria_Elopag_50_1604_2026.pdf</p>

País de emisión	Producto	Lote	Fecha de caducidad	Riesgo	Link
México	Vyvanse® (Lisdexanfetamina) cápsulas de: 30 mg 50 mg 70 mg	317426D 6290351 3077743	11/2025 09/2026 01/01/2027	El titular informó que identificó número de lotes falsificados del producto. Al tratarse de productos falsificados, se desconoce la calidad sanitaria de los ingredientes, así como condiciones de fabricación, almacenamiento y transporte, lo que los convierte en un riesgo para la salud de los consumidores, ya que no se garantiza su calidad, seguridad y eficacia.	https://www.gob.mx/cms/uploads/attachment/file/1070698/Alerta_Sanitaria_Act_Vyvanse_13042026.pdf
México	RYBELSUS® (Semaglutida) tabletas de 3, 7 o 14 mg, frasco con 100 tabletas	N087035	12/2026	El titular del registro sanitario identificó la falsificación y comercialización ilegal del producto. El producto presenta la siguiente anomalía: La presentación de frasco no está autorizada por COFEPRIS para su comercialización en México.	https://www.gob.mx/cms/uploads/attachment/file/1070696/Alerta_Sanitaria_Rybelsus_13042026.pdf

País de emisión	Producto	Lote	Fecha de caducidad	Riesgo	Link
Perú	DUOCLAMOX 500 mg + 125 mg (Amoxicilina + Acido clavulánico) Tableta Recubierta	Z23-969	-----	Resultado crítico de control de calidad: No conforme para el ensayo de contenido de Ácido Clavulánico.	https://www.digemid.minsa.gob.pe/webDigemid/alertas-modificaciones/2026/alerta-digemid-no-50-2026/
Perú	AZESTAN (octreotida) 0.2 mg/mL solución inyectable caja x 1 vial	2021212	12/2027	Producto farmacéutico falsificado incautado en acciones de control y vigilancia sanitaria. El lote no corresponde a ninguno manufacturado por Laboratorios AC Farma S.A. titular del registro sanitario.	https://www.digemid.minsa.gob.pe/webDigemid/alertas-modificaciones/2026/alerta-digemid-no-49-2026/
Perú	NITROPRUCHYK 50 mg (Nitroprusiato de sodio) Polvo para Solución Inyectable, caja x 01 vial	2124391A	-----	Resultado crítico de control de calidad: No conforme para el ensayo de Partículas visibles.	https://www.digemid.minsa.gob.pe/webDigemid/alertas-modificaciones/2026/alerta-digemid-no-48-2026/

País de emisión	Producto	Lote	Fecha de caducidad	Riesgo	Link
Perú	HEPABIONTA FORTE folio de aluminio x 4 cápsula	0380-20		Producto farmacéutico falsificado incautado en acciones de control y vigilancia sanitaria.	https://www.digemid.minsa.gob.pe/webDigemid/alertas-modificaciones/2026/alerta-digemid-no-47-2026/
	HEPABIONTA solución inyectable caja x 3 ampollas	1984385			
	HEPABIONTA folio de aluminio x 4 cápsula	2020381 2010232 2020331	-----		
	PLIDAN COMPUESTO caja x 100 comprimidos recubiertos	M07484 M0655 (envase mediato) M06551 (envase inmediato)			
Perú	AZAGLOB 50 mg (Azatioprina) Tableta, caja x 100 unidades	25GT0891	-----	Resultado crítico de control de calidad: No conforme para el ensayo de contenido de Azatioprina.	https://www.digemid.minsa.gob.pe/webDigemid/alertas-modificaciones/2026/alerta-digemid-no-46-2026/

País de emisión	Producto	Lote	Fecha de caducidad	Riesgo	Link
Perú	DIOXAFLEX CB PLUS (Diclofenaco Sódico 50 mg + Pridinol Mesilato 4 mg) blíster x 10 cápsulas blandas	COCN	-----	Producto farmacéutico falsificado incautado en acciones de control y vigilancia sanitaria. El titular del registro sanitario Droguería Laboratorios Bagó del Perú S.A. indica que a la fecha dicho producto no se comercializa. A la fecha se comercializa con el nombre de Dioxaflex CB NF.	https://www.digemid.minsa.gob.pe/webDigemid/alertas-modificaciones/2026/alerta-digemid-no-45-2026/
Perú	Megacilina Oral caja x 120 comprimidos	11440550	05/2027	Producto farmacéutico falsificado incautado en acciones de control y vigilancia sanitaria. El lote y la fecha de vencimiento no corresponde a un producto fabricado por Laboratorios IQ Farma S.A. para Droguería Laboratorios Grunenthal Peruana S.A. titular del registro sanitario.	https://www.digemid.minsa.gob.pe/webDigemid/alertas-modificaciones/2026/alerta-digemid-no-44-2026/

País de emisión	Producto	Lote	Fecha de caducidad	Riesgo	Link
Perú	LIPOSOMAL NAD + 1000 mg frasco x 30 cápsulas	-----	-----	Comercialización ilegal de producto dietético sin registro sanitario por redes sociales y páginas web. El producto no cuenta con registro sanitario otorgado por la DIGEMID para su comercialización en el país.	https://www.digemid.minsa.gob.pe/webDigemid/alertas-modificaciones/2026/alerta-digemid-no-40-2026/
Perú	GENTABIOT 160mg/2mL (Gentamicina), Solución Inyectable	195230802	-----	Resultado crítico de control de calidad: No conforme para el ensayo de Partículas visibles.	https://www.digemid.minsa.gob.pe/webDigemid/alertas-modificaciones/2026/alerta-digemid-no-38-2026/

NOTA: En el mes de abril del 2026, Costa Rica no publicó ninguna alerta.