



## Alertas sanitarias internacionales

Período: Noviembre de 2024

País de emisión	Producto	Lote	Fecha de caducidad	Riesgo	Link
México	MOVELOC (Propofol) Emulsión 1% Inyectable	A0E0721A  A0E0732A	NOV 25  DIC 25	Falsificación y Adulteración del producto	<a href="https://www.gob.mx/cms/uploads/attachment/file/937153/Alerta_sanitaria_de_MOVELOC_09082_024.pdf">https://www.gob.mx/cms/uploads/attachment/file/937153/Alerta_sanitaria_de_MOVELOC_09082_024.pdf</a>
Chile	ZINNIA P Levonorgestrel 150mcg/Etinilestradiol 30mcg Comprimidos recubiertos	8153478  8153622  8153623	11/2025	Incumplimiento de aspecto de los comprimidos activos del producto.	<a href="https://www.ispch.cl/wp-content/uploads/2024/10/ampliacion-n2-alerta-zinnia.pdf">https://www.ispch.cl/wp-content/uploads/2024/10/ampliacion-n2-alerta-zinnia.pdf</a>
España	Juliette capsule L- Carnitine Lepidum Cápsulas	-----	-----	La AEMPS informa de la presencia de sibutramina, un principio activo anorexígeno, que produce un aumento de la frecuencia cardíaca y la presión sanguínea que puede causar arritmias, cardiopatías	<a href="https://www.aemps.gob.es/informa/la-aemps-retira-el-producto-juliette-capsule-l-carnitine-lepidum-capsulas/">https://www.aemps.gob.es/informa/la-aemps-retira-el-producto-juliette-capsule-l-carnitine-lepidum-capsulas/</a>



País de emisión	Producto	Lote	Fecha de caducidad	Riesgo	Link
				isquémicas y accidentes vasculares graves.	
España	SUGAMMADEX ORION 100 MG/ML SOLUCIÓN INYECTABLE EFG,	23201V 23202V	31/05/2026 30/06/2026	Fuera de especificaciones en determinación de partículas visible en disolución.	<a href="https://www.aemps.gob.es/informa/sugammadex-orion-100-mg-ml-solucion-inyectable-efg-10-viales-de-2-ml-nr-88751-cn-762458/">https://www.aemps.gob.es/informa/sugammadex-orion-100-mg-ml-solucion-inyectable-efg-10-viales-de-2-ml-nr-88751-cn-762458/</a>
Reino Unido	Cianocobalamina 50 mg tabletas	17231378A 17231510A 17231511A	30 NOV 2024 30 NOV 2024 31 DIC 2024	Resultados fuera de especificación de impurezas desconocidas durante las pruebas de estabilidad de rutina y las nuevas pruebas adicionales.	<a href="https://www.gov.uk/drug-device-alerts/class-3-medicines-recall-glenmark-pharmaceuticals-europe-ltd-cyanocobalamin-50-mcg-tablets-el-24-a-slash-46">https://www.gov.uk/drug-device-alerts/class-3-medicines-recall-glenmark-pharmaceuticals-europe-ltd-cyanocobalamin-50-mcg-tablets-el-24-a-slash-46</a>
Colombia	NEURONOX® 100 UI (TOXINA BOTULINICA)	TFAA21050	10/25	Comercialización fraudulenta.	<a href="chrome-extension://efaidnbmnnnibpcajpcgclefindmkaj/https://app.invima.gov.co/alertas/ckfinder/userfiles/files/ALERTAS%20SANITARIAS/medicamentos_pbiologicos/2024/Septiembre/Alerta%20No_%20%23323-2024%20-%20NEURONOX%C2%AE%20100%20UI%20(TOXINA%20BOTUL%3%8DNICA)%20Lote%2">chrome-extension://efaidnbmnnnibpcajpcgclefindmkaj/https://app.invima.gov.co/alertas/ckfinder/userfiles/files/ALERTAS%20SANITARIAS/medicamentos_pbiologicos/2024/Septiembre/Alerta%20No_%20%23323-2024%20-%20NEURONOX%C2%AE%20100%20UI%20(TOXINA%20BOTUL%3%8DNICA)%20Lote%2</a>



País de emisión	Producto	Lote	Fecha de caducidad	Riesgo	Link
					0TFAA21050%20FV%2010_25%20.pdf
Colombia	CANABIS MEDICINAL	MA2409-187	-----	No cuenta con registro sanitario por INVIMA y por lo tanto su comercialización es	<a href="chrome-extension://efaidnbmnnnibpcajpcgclefindmkaj/https://app.invima.gov.co/alertas/ckfinder/userfiles/files/ALERTAS%20SANITARIAS/medicamentos_pbiologicos/2024/Septiembre/Alerta%20No_%20%23322-2024%20-%20CANABIS%20MEDICINAL%20%E2%80%93%20PRODUCTOS%20VALTOR%20.pdf">chrome-extension://efaidnbmnnnibpcajpcgclefindmkaj/https://app.invima.gov.co/alertas/ckfinder/userfiles/files/ALERTAS%20SANITARIAS/medicamentos_pbiologicos/2024/Septiembre/Alerta%20No_%20%23322-2024%20-%20CANABIS%20MEDICINAL%20%E2%80%93%20PRODUCTOS%20VALTOR%20.pdf</a>
Chile	Amikacina Solución Inyectable 100mg/2ml	22.10.4921	10/2025	Presencia de partícula extraña al interior de una ampolla sellada	<a href="https://www.ispch.cl/wp-content/uploads/2024/10/alerta-27.pdf">https://www.ispch.cl/wp-content/uploads/2024/10/alerta-27.pdf</a>
OMS	PROPILENGLICOL USP/Ph. Eur.	-----	-----	Se descubrió que el PROPILENGLICOL falsificado se encuentra contaminado por etilenglicol.	<a href="https://www.who.int/es/news/item/05-08-2024-medical-product-alert-n-4-2024--falsified-usp-ep-propylene-glycol">https://www.who.int/es/news/item/05-08-2024-medical-product-alert-n-4-2024--falsified-usp-ep-propylene-glycol</a>
México	Dobutamina Solución Inyectable Intravenosa 250mg/5ml	HID023001 HID03002	01/2026	Producto no cumple con las especificaciones de calidad, por lo que se está	<a href="https://www.gob.mx/cms/uploads/attachment/file/950444/Alerta_sanitaria_de_retiro_del_mercado_Dobutamina_11102024.pdf">https://www.gob.mx/cms/uploads/attachment/file/950444/Alerta_sanitaria_de_retiro_del_mercado_Dobutamina_11102024.pdf</a>



País de emisión	Producto	Lote	Fecha de caducidad	Riesgo	Link
				retirando del mercado.	
México	Metotrexato Solución Inyectable 500mg	HIMH23020	08/2026	Retiro del mercado, ya que no cumple con las especificaciones de calidad.	<a href="https://www.gob.mx/cms/uploads/attachment/file/950445/Alerta_sanitaria_Act_Metotrexato_1110_2024.pdf">https://www.gob.mx/cms/uploads/attachment/file/950445/Alerta_sanitaria_Act_Metotrexato_1110_2024.pdf</a>
Canadá	Jamp-Finasteride Tableta	HK3003A HK3003B	-----	Fuera de especificación (contenido de finasterida)	<a href="https://recalls-rappels.canada.ca/en/alert-recall/jamp-finasteride-tablet-out-specification-finasteride-content">https://recalls-rappels.canada.ca/en/alert-recall/jamp-finasteride-tablet-out-specification-finasteride-content</a>
México	Elicuis® (apixabán) Tabletas 5mg  Frasco con 120 tabletas   Caja con 10 Tablet	AAX4076  ABA9010  GL4025  8018169	DIC 2025  NOV 2025  31/12/2025  Feb 24	La fecha de caducidad fue alterada. La presentación no corresponde con la autorizada en el registro sanitario. No contiene el principio activo.  Ostenta la leyenda "MUESTRA MÉDICA NO NEGOCIABLE".	<a href="https://www.gob.mx/cms/uploads/attachment/file/951275/Alerta_Sanitaria_de_Elicuis_16102024.pdf">https://www.gob.mx/cms/uploads/attachment/file/951275/Alerta_Sanitaria_de_Elicuis_16102024.pdf</a>



País de emisión	Producto	Lote	Fecha de caducidad	Riesgo	Link
				La presentación no corresponde con la autorizada en el registro sanitario.	
México	Diprospan® (Betametasona) 5.0 mg, 2.0 mg/ml Suspensión Inyectable	T036923	23SEP24	La fecha de caducidad del producto original es 24AGO22	<a href="https://www.gob.mx/cms/uploads/attachment/file/951274/Aviso_de_riesgo_Diprospan_16102024.pdf">https://www.gob.mx/cms/uploads/attachment/file/951274/Aviso_de_riesgo_Diprospan_16102024.pdf</a>
		1602217	1-dic-2023	Lote reconocido no	
		1552217	No especificada	Lote reconocido no	
		1552216	No especificada	Lote reconocido no	
		1502217	No especificada	Lote reconocido no	
Canadá	Multivitamínico para el embarazo	LKE08	-----	El lote afectado supera el límite aceptable de	<a href="https://recalls-rappels.canada.ca/en/alert-recall/pregnancy-multivitamin-">https://recalls-rappels.canada.ca/en/alert-recall/pregnancy-multivitamin-</a>



País de emisión	Producto	Lote	Fecha de caducidad	Riesgo	Link
				ingesta de ácido N-nitroso-fólico.	<a href="#">affected-lot-exceeds-acceptable-intake-limit-n-nitroso-folic</a>
Estados Unidos	AK Forte con Ortiga y Omega 3 Tabletas 400mg	-----	-----	El producto contiene diclofenaco, dexametasona y metocarbamol por lo que no puede comercializarse como un suplemente dietético.	<a href="https://www.fda.gov/safety/recalls-market-withdrawals-safety-alerts/ca-naturistics-issues-voluntary-nationwide-recall-ak-forte-tablets-con-ortiga-y-omega-3-due-presence?utm_medium=email&amp;utm_source=govdelivery">https://www.fda.gov/safety/recalls-market-withdrawals-safety-alerts/ca-naturistics-issues-voluntary-nationwide-recall-ak-forte-tablets-con-ortiga-y-omega-3-due-presence?utm_medium=email&amp;utm_source=govdelivery</a>
Estados Unidos	Ácido Ascórbico Solución Inyectable 500mg/ml	-----	-----	Retiro voluntario debido a la presencia de partículas de vidrio.	<a href="https://www.fda.gov/safety/recalls-market-withdrawals-safety-alerts/staska-pharmaceuticals-inc-issues-voluntary-nationwide-recall-ascorbic-acid-solution-injection?utm_medium=email&amp;utm_source=govdelivery">https://www.fda.gov/safety/recalls-market-withdrawals-safety-alerts/staska-pharmaceuticals-inc-issues-voluntary-nationwide-recall-ascorbic-acid-solution-injection?utm_medium=email&amp;utm_source=govdelivery</a>
Reino Unido	Paracetamol 500mg Comprimidos Efervescentes	-----	-----	Error en el Prospecto. El PIL indica incorrectamente la dosis diaria máxima 438mg de sodio, mientras que el contenido de dosis diaria máxima es de	<a href="https://www.gov.uk/drug-device-alerts/class-4-medicines-defect-information-kent-pharma-uk-paracetamol-500mg-effervescent-tablets-el-24-a-slash-49">https://www.gov.uk/drug-device-alerts/class-4-medicines-defect-information-kent-pharma-uk-paracetamol-500mg-effervescent-tablets-el-24-a-slash-49</a>



País de emisión	Producto	Lote	Fecha de caducidad	Riesgo	Link
				3504 mg de sodio. Este error puede representar un riesgo para los pacientes que necesitan controlar su ingesta de sodio.	
Canadá	Elavil FCT 10 mg	TF8594 TF8597 RW8596	-----	Los lotes afectados superan o pueden superar el límite de ingesta de	<a href="https://recalls-rappels.canada.ca/en/alert-recall/elavil-affected-lots-may-exceed-interim-acceptable-intake-limit-&lt;br/&gt;nnort?utm_source=gc-notify&amp;utm_medium=email&amp;utm_content=en&amp;utm_campaign=hc-sc-rsa-22-23">https://recalls-rappels.canada.ca/en/alert-recall/elavil-affected-lots-may-exceed-interim-acceptable-intake-limit- nnort?utm_source=gc-notify&amp;utm_medium=email&amp;utm_content=en&amp;utm_campaign=hc-sc-rsa-22-23</a>
	Elavil FCT 25mg	TF8600	-----	provisional de N-nitroso-nortriptilina (NNORT)	
México	SIMULECT® (Basiliximab) 20 mg, solución inyectable	SEKH7 SFCE7	SEP 2024  FEB 25	Comercialización irregular a través de redes sociales, por lo que ostenta diferencias en los números de lotes y fechas de caducidad tanto en el empaque primario como el	<a href="https://www.gob.mx/cms/uploads/attachment/file/951845/Alerta_sanitaria_de_SIMULECT_17102_024.pdf">https://www.gob.mx/cms/uploads/attachment/file/951845/Alerta_sanitaria_de_SIMULECT_17102_024.pdf</a>



País de emisión	Producto	Lote	Fecha de caducidad	Riesgo	Link
				empaquete secundario.	
México	Linezolid Tabletas 600 mg	3JN149B	NOV 25	El producto no cuenta con registro sanitario vigente ya que fue revocado en agosto 2023, se encuentra siendo distribuido por medio de páginas web, plataformas de venta por internet y redes sociales	<a href="https://www.gob.mx/cms/uploads/attachment/file/951844/Alerta_sanitaria_de_Linezolid_17102024.pdf">https://www.gob.mx/cms/uploads/attachment/file/951844/Alerta_sanitaria_de_Linezolid_17102024.pdf</a>
México	Combovir (Nirmatrelvir 150mg/Ritonavir 100 mg) tabletas	-----	-----	El producto no cuenta con un registro sanitario en México, por lo que su comercialización es ilegal.	<a href="https://www.gob.mx/cms/uploads/attachment/file/951842/Alerta_sanitaria_Combovir_17102024.pdf">https://www.gob.mx/cms/uploads/attachment/file/951842/Alerta_sanitaria_Combovir_17102024.pdf</a>
Reino Unido	Fenobarbital 15 mg Tabletás	NU22001	10/2025	Posible contaminación de pequeñas partículas metálicas dentro de las tabletas.	<a href="https://www.gov.uk/drug-device-alerts/class-2-medicines-recall-bristol-laboratories-ltd-phenobarbital-bristol-labs-15mg-tablets-el-24-a-slash-50?utm_medium=email&amp;utm_campaign=govuk-notifications-topic&amp;utm_source=7ae4cb12-a098-4a7b-84d5-">https://www.gov.uk/drug-device-alerts/class-2-medicines-recall-bristol-laboratories-ltd-phenobarbital-bristol-labs-15mg-tablets-el-24-a-slash-50?utm_medium=email&amp;utm_campaign=govuk-notifications-topic&amp;utm_source=7ae4cb12-a098-4a7b-84d5-</a>





País de emisión	Producto	Lote	Fecha de caducidad	Riesgo	Link
					<a href="https://www.argentina.gob.ar/noticias/retiro-del-mercado-de-un-lote-de-diclofenac-hlb-y-de-un-lote-de-morfina-al-1-hlb">cf21de226896&amp;utm_content=immediately</a>
Argentina	DICLOFENAC HLB (DICLOFENAC SÓDICO 25 MG/ML) Solución Inyectable 3 ml	80020-VTO	MAY-26	Retiro del mercado después de haberse detectado	<a href="https://www.argentina.gob.ar/noticias/retiro-del-mercado-de-un-lote-de-diclofenac-hlb-y-de-un-lote-de-morfina-al-1-hlb">https://www.argentina.gob.ar/noticias/retiro-del-mercado-de-un-lote-de-diclofenac-hlb-y-de-un-lote-de-morfina-al-1-hlb</a>
	MORFINA al 1% HLB (CLORHIDRATO DE MORFINA TRIHIDRATO 10 MG/ML) Solución Inyectable 1ml	31050-VTO	FEB-26	envases secundarios rotulados como "Mórfina al 1% HLB" pero que contienen en su interior ampollas del producto "Diclofenac HLB"	
Paraguay	Essential Iron 65mg	-----	-----	El Producto no cuenta con Registro Sanitario.	<a href="https://dinavisa.gov.py/alerta-sanitaria-n25/">https://dinavisa.gov.py/alerta-sanitaria-n25/</a>