



Guatemala, 04 de julio de 2025  
Jef. DRCPFA-007-2025  
Página 1 de 3

**EL DEPARTAMENTO DE REGULACIÓN Y CONTROL DE PRODUCTOS FARMACÉUTICOS Y AFINES DE LA DIRECCIÓN DE REGULACIÓN, VIGILANCIA Y CONTROL DE LA SALUD DEL MINISTERIO DE SALUD PÚBLICA Y ASISTENCIA SOCIAL, EMITE:**

**ALERTA SANITARIA COMUNICADA POR OMS SOBRE PRODUCTO IMFINZI (DURVALUMAB) FALSIFICADO. IDENTIFICADO EN LA REGIÓN DE ORIENTE MEDIO.**

El Departamento de Regulación y Control de Productos Farmacéuticos y Afines a través del Programa Nacional de Farmacovigilancia, informa que se recibió una alerta de INTERPOL, derivado de la publicación realizada por OMS de la alerta al producto IMFINZI (durvalumab) inyección de 500mg/10 mL falsificado. IMFINZI es un concentrado estéril para infusión que contiene un principio farmacéutico activo denominado durvalumab, un anticuerpo monoclonal, el cual está indicado para tratar carcinomas pulmonares no microcíticos en el adulto en monoterapia. Este producto cuenta con registro sanitario PF-60647-2022 vigente en el país.

Los productos falsificados se han detectado en la República Islámica de Irán y en Turquía. Las falsificaciones se notificaron a la OMS en marzo de 2025.

Estos productos son falsificados porque su identidad, composición o procedencia se han tergiversado deliberadamente. AstraZeneca, el fabricante genuino, ha encontrado múltiples discrepancias visuales en los productos falsificados y ha confirmado que los productos mencionados en esta alerta son efectivamente falsificados. A continuación más detalles:

**Lote BAZR:** este es un número de lote auténtico para distribución exclusiva en la India. El producto falsificado presenta incongruencias en el diseño del envase y la ubicación del texto y falta parte del texto.



**Lote BBEG:** este es un número de lote auténtico para distribución exclusiva en Egipto. El producto falsificado presenta incongruencias en el diseño del envase y la ubicación del texto, y falta parte del texto. También falta el precio del producto (en libras egipcias).

**Lote AVZT:** este número de lote no es reconocido por el fabricante legítimo. Cualquier producto IMFINZI con este número de lote se considera falsificado.

### **RIESGOS**

Estos productos falsificados deben considerarse poco seguros y utilizarlos puede poner en peligro la vida de los pacientes en determinadas circunstancias. Utilizar estas inyecciones IMFINZI falsificadas puede hacer que el tratamiento sea ineficaz o más lento. Es importante detectar los productos falsificados IMFINZI (durvalumab) inyección y retirarlos de la circulación para evitar daños a los pacientes.

El Departamento de Regulación y Control de Productos Farmacéuticos y afines recomienda a la población en general:

- Adquirir medicamentos que provengan de establecimientos farmacéuticos autorizados.
- No utilizar, no adquirir y no comercializar medicamentos sin registro sanitario, o falsificados, ya que pueden poner en riesgo la salud de la población.
- Tener en cuenta que muchos de estos productos ilegales se comercializan en lugares sin autorización como ferias y/o en las redes sociales y distribuidas por mensajería nacional e internacional.
- Reportar cualquier sospecha de evento adverso asociado a IMFINZI al Programa Nacional de Farmacovigilancia a través del siguiente enlace

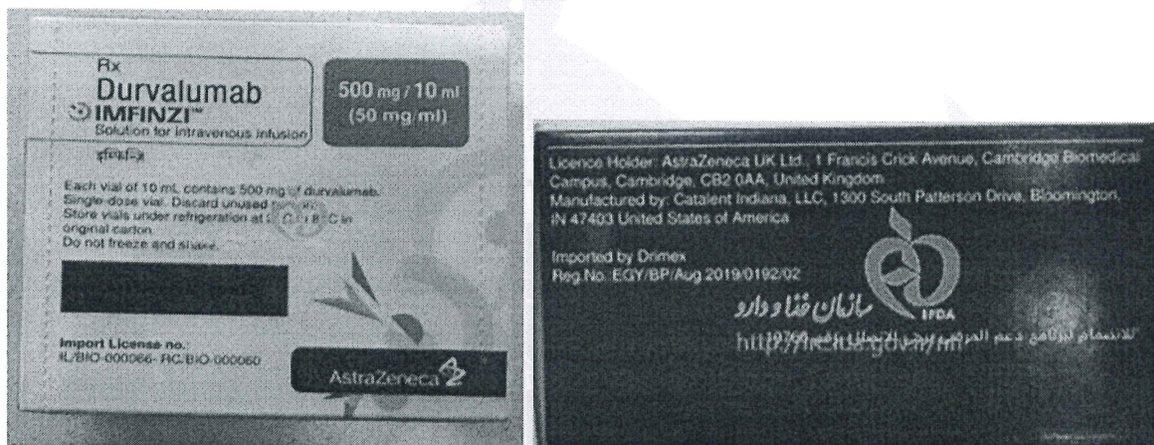


# Ministerio de Salud Pública y Asistencia Social

Jef. DRCPFA-007-2025  
Página 3 de 3

- [www.notificacentroamerica.net](http://www.notificacentroamerica.net) o a través del correo:  
[farmacovigilanciadrcpfa@mspas.gob.gt](mailto:farmacovigilanciadrcpfa@mspas.gob.gt)

## Anexo: Productos a los que se refiere la alerta



*Alicia Elena Moraga Durán*



**Licda. Alicia Elena Moraga Durán**  
Jefe a.i. del Departamento de Regulación y  
Control de Productos Farmacéuticos y Afines