



MINISTERIO DE SALUD
Dirección General de Medicamentos, Insumos y Drogas

ALERTA DIGEMID N° 13 - 2016

ANTICONCEPTIVOS ORALES DE EMERGENCIA FALSIFICADOS EN AFRICA DEL ESTE

En el mes de Agosto del 2015, la Autoridad de Reglamentación de Drogas de Uganda (Uganda National Drug Authority) notificó a la OMS sobre la incautación de Postinor-2 falsificado en Kampala, capital de Uganda. El Postinor-2 es un anticonceptivo de emergencia que se utiliza ampliamente en el mundo y que debe contener 0.75mg de Levonorgestrel. El producto original es fabricado por el laboratorio Gedeon Richter.

- Según la Alerta Medica N° 5/2015 de la OMS, los detalles del producto falsificado en Uganda son:

Nombre	Lote	Fecha de Fabricación	Fecha de Vencimiento
Postinor-2	T38012	08/2013	08/2018

- En el empaque tiene un recuadro de color blanco que no es utilizable y que se encuentra en la parte posterior del empaque (ver foto). El empaque está en inglés, francés y castellano.
- El análisis del laboratorio arroja que el producto no contiene ningún principio activo. Los fabricantes del Postinor-2 auténtico/original han confirmado que el embalaje es falsificado.

Falsificado (África)



Original (Perú)



La Dirección General de Medicamentos, Insumos y Drogas (DIGEMID) del Ministerio de Salud, en sus acciones de control y vigilancia sanitaria, realizó la inspección a la empresa Droguería Gedeon Richter Perú S.A.C., donde se pudo constatar que el producto POSTINOR-2 con los detalles señalados, no ha sido importado.

La DIGEMID con la finalidad de salvaguardar la salud de la población, realiza la presente comunicación a los profesionales de la salud, instituciones, establecimientos farmacéuticos y no farmacéuticos del sector público, privado y al público en general, que existe la posibilidad de que el producto Postinor-2 del mismo número de lote (como se muestra en la fotografía adjunta, y que incluye un recuadro de color blanco) se comercialice en el mercado nacional o este en posesión de los pacientes, se recomienda a no usar dicho producto, notificar y ponerse en contacto inmediatamente con las autoridades sanitarias nacionales ya que el producto puede haber ingresado por vías no autorizadas, por lo que se recomienda no adquirir este lote del producto a fin de evitar problemas que deriven de su utilización.

Ante cualquier irregularidad relacionada a la fabricación, almacenamiento, comercialización de los Productos Farmacéuticos, Dispositivos Médicos y Productos Sanitarios contactarse a los teléfonos: (01) 631-4300 Anexo 6201, 6011, 6210 y correo electrónico: digemiddenuncias@digemid.minsa.gob.pe

Lima, 25 de febrero del 2016