

LA COFEPRIS INFORMA SOBRE LA FALSIFICACIÓN DEL MEDICAMENTO DENOMINADO “Tegretol LC” (Carbamazepina) 200 mg

La Comisión Federal para la Protección contra Riesgos Sanitarios (COFEPRIS) ha realizado una investigación a partir de la denuncia presentada por la empresa Novartis Farmacéutica S.A. DE C.V., por la falsificación del medicamento “Tegretol LC” 200 mg, 30 grageas de liberación prolongada.

El medicamento Tegretol LC (Carbamazepina) 200 mg, falsificado, ostenta dos números de lote diferentes en el mismo producto: T13918 en estuche y N0022 en blíster, además la fecha de caducidad presenta alteraciones.

Información del Producto Original:

El producto denominado “Tegretol LC” (Carbamazepina) 200 mg, es un fármaco anticonvulsivo, utilizado en el trastorno de Epilepsia, entre otros.

Información del Producto Falsificado:

Se identifican las siguientes diferencias y anomalías, en el producto falsificado:

1. La fuente utilizada en los textos es diferente.
2. La codificación con respecto al lote y fecha de caducidad es diferente.
3. No presenta el logotipo de mujer embarazada.
4. La codificación del lote T13918 en tinta negra no se reconoce para ninguna presentación de Tegretol LC, de acuerdo a la empresa.
5. El blíster presenta recorte en una de las orillas.



Disponible en:

<https://www.gob.mx/cofepris>

La Habana, 21 de mayo de 2020