

FALSIFICACIÓN Y COMERCIALIZACIÓN ILEGAL DEL PRODUCTO ACETAMINOFEN MK 500 MG TABLETA

La Dirección Nacional de Medicamentos de El Salvador, ha realizado una alerta a los profesionales de la salud y a la población sobre la falsificación y comercialización ilegal del producto ACETAMINOFEN MK 500 MG TABLETA, en presentación caja dispensadora x 10 blíster x 10 tabletas, con número de lote identificado L01961, con fecha de caducidad 12/27, afectando al número de registro 13275 (Figura No. 1).

Este producto declara haber sido fabricado por CORPORACIÓN BONIMA, sin embargo, no tiene relación alguna con el producto original, por lo que la información que proporciona en su empaque es falsa y no cuenta con garantía alguna de calidad, ya que sus procesos de fabricación se encuentran fuera del marco legal y bajo condiciones irregulares.

A continuación, se muestran imágenes para identificar las características del producto:



El CECMED no tiene Registro Sanitario del producto ACETAMINOFEN MK 500 MG TABLETA, no obstante, teniendo en cuenta que viajeros internacionales pueden adquirirlo, el CECMED recomienda:

- A la población no adquirir el producto ACETAMINOFEN MK 500 MG TABLETA, lote identificado L01961, con fecha de caducidad 12/27, ya que se desconoce el origen, las condiciones de fabricación y de almacenamiento y por tanto puede estar comprometida su calidad, seguridad y eficacia.
- A los profesionales de la salud: en caso de identificar este producto o detectar sospechas de reacciones adversas asociadas a su uso, notificar al correo: vigilancia@cecmec.med.cu o a los teléfonos 72164372, 72164352, 72164136.

Disponible en: <https://www.redeami.net/alertas/documentos/070624221808.pdf>

La Habana, 23 de julio de 2024