

oFALSIFICACIÓN Y COMERCIALIZACIÓN ILEGAL DE LOS PRODUCTOS

BACTRIM F 800 MG + 160 MG

BACTRIM FORTE 800 MG + 160 MG

La Dirección General de Medicamentos, Insumos y Drogas (Digemid) del Ministerio de Salud, de Perú, ha realizado una alerta a los profesionales de la salud y a la población sobre la falsificación y comercialización ilegal de los productos Bactrim F 800 mg + 160 mg, blíster x 5 comprimidos, con número de lotes R1833 y R1890, fabricado por Productos Roche Q.F.S.A./ Brasil y Bactrim Forte 800 mg + 160 mg blíster x 5 comprimidos, lotes 2011183 y 5225054.

Bactrim es el nombre comercial de una combinación antibiótica de sulfametoxazol y trimetoprima, indicado para diferentes tipos de infecciones.

Como resultado de las acciones de control y vigilancia sanitaria de productos farmacéuticos, dispositivos médicos y productos sanitarios a nivel nacional, se intervino tres stands de un centro comercial, donde se almacenaban y comercializaban dichos productos farmacéuticos falsificados:

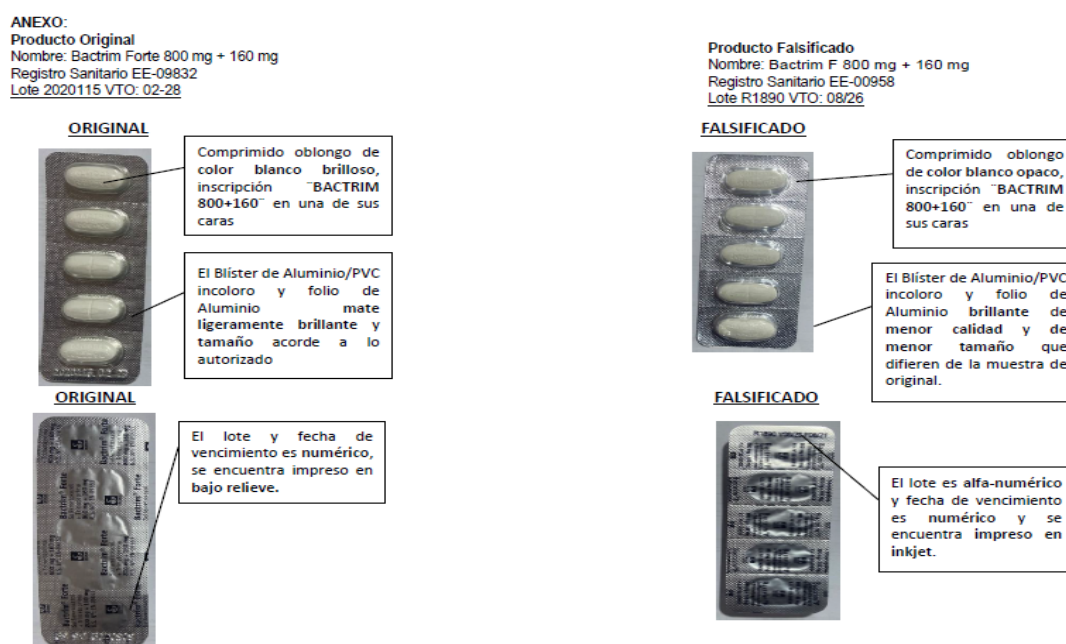


Figura 1. El número de lote R1890 no es reconocido por el titular del registro sanitario.

Unidad de Información y Vigilancia de Medicamentos.
Centro para el Control Estatal de Medicamentos, Equipos y Dispositivos Médicos. (CECMED)

Producto Original
Nombre: Bactrim Forte 800 mg + 160 mg
Registro Sanitario EE-09832
Lote 2020115 VTO: 02-28

Producto Falsificado
Nombre: Bactrim Forte 800 mg + 160 mg
Registro Sanitario EE-09832
Lote 2011183 VTO 08-28

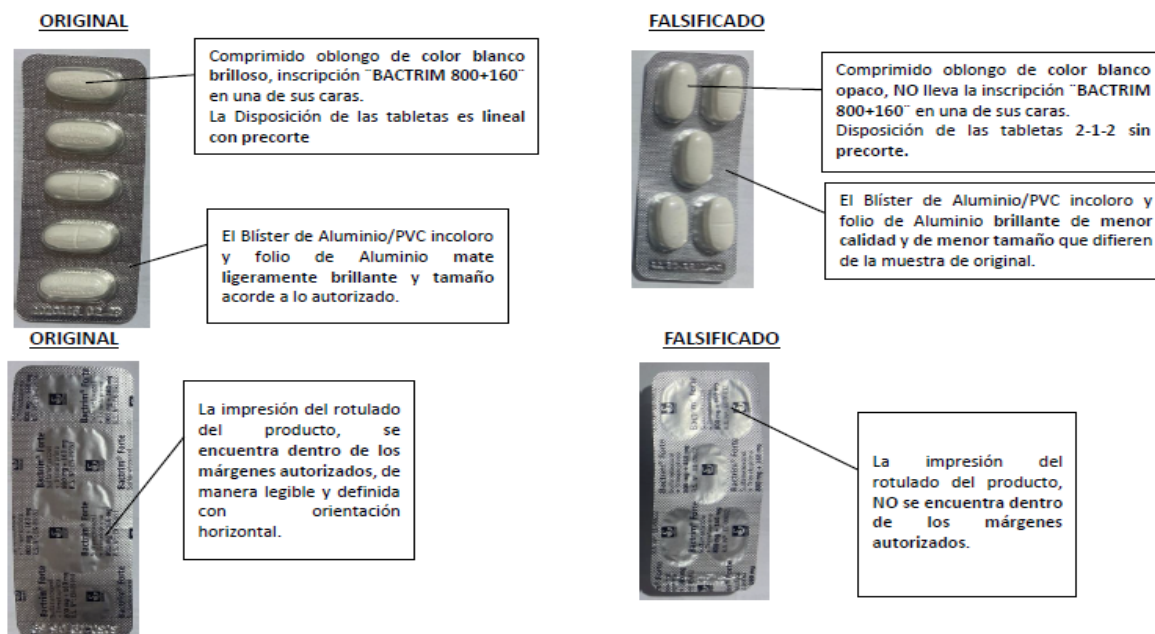


Figura 2. El número de lote 2011183 no es reconocido por el titular del registro sanitario.

El CECMED no tiene Registro Sanitario de los productos Bactrim F 800 mg + 160 mg y Bactrim Forte 800 m+ 160 mg blíster, de Productos Roche Q.F.S.A./ Brasil, no obstante, teniendo en cuenta que viajeros internacionales pueden adquirirlo, recomienda:

- A la población no adquirir los productos Bactrim F 800 mg + 160 mg y Bactrim Forte 800 m+ 160 mg blíster, de Productos Roche Q.F.S.A./ Brasil, 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.digemid.minsa.gob.pe/webDigemid/alertas-modificaciones/2026/alerta-digemid-no-68-2026/>