

FALSIFICACIÓN Y COMERCIALIZACIÓN ILEGAL DE LOS PRODUCTOS

DIOXAFLEX CB PLUS (diclofenaco sódico 50mg, pridinol mesilato 4mg), blíster x 10 cápsulas blandas

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 del producto DIOXAFLEX CB PLUS (diclofenaco sódico 50mg, pridinol mesilato 4mg) blíster x 10 cápsulas blandas con el número de lote identificado COCN (*) y caducidad 27 09 2025 fabricado por Catalent Argentina S.A.I.S./ Argentina

Dioxaflex se indica en el tratamiento de la artritis reumatoidea, artrosis, reumatismo extraarticular, tratamiento sintomático del ataque agudo de la gota, inflamaciones y tumefacciones postraumáticas; tratamiento sintomático de dolor asociado a cólico renal, dolor musculoesquelético, dolor agudo internos asociado a dolor lumbar , dolores postoperatorios y postraumáticos, dolores leves a moderados (dolor de cabeza, dental, menstrual , muscular o de espalda), dismenorrea primaria¹.

Como resultado de las acciones de control y vigilancia sanitaria de productos farmacéuticos, dispositivos médicos y productos sanitarios a nivel nacional, se intervino un inmueble con dos ambientes, donde se almacenaba y comercializaba el siguiente producto falsificado:

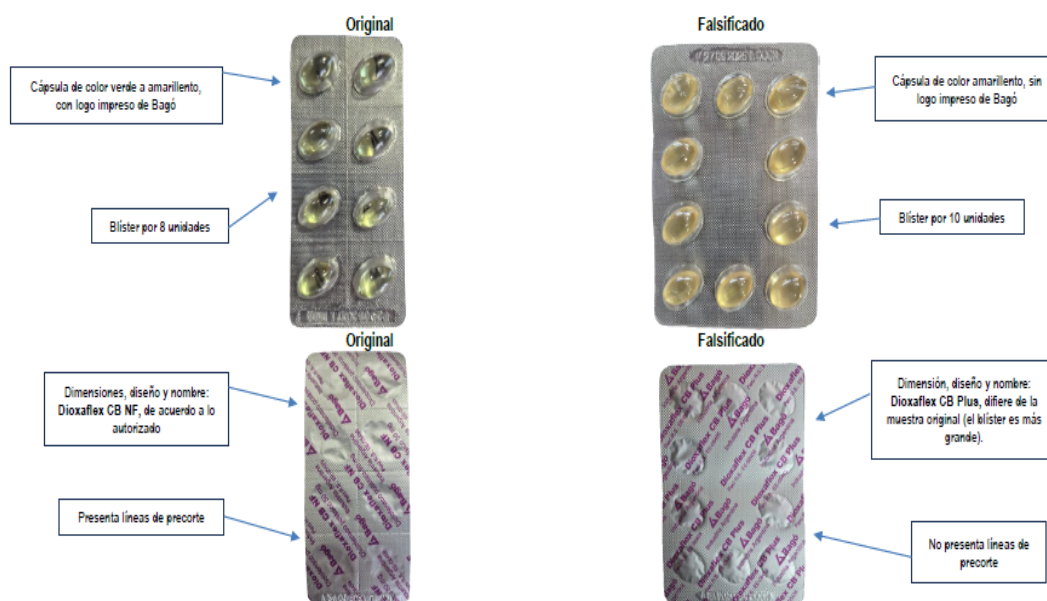


Figura 1. Producto falsificado

¹ <https://www.vademecum.es/peru/medicamento/1452000/dioxaflex-cb-nf-50-mg-caps-blanda>

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

El CECMED no tiene Registro Sanitario del producto DIOXAFLEX CB PLUS (diclofenaco sódico 50mg, pridinol mesilato 4mg), de Catalent Argentina S.A.I.S./ Argentina, no obstante, teniendo en cuenta que viajeros internacionales pueden adquirirlo, el CECMED recomienda:

- A la población no adquirir el producto DIOXAFLEX CB PLUS (diclofenaco sódico 50mg, pridinol mesilato 4mg), de Catalent Argentina S.A.I.S./ Argentina, 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@cecmecmed.cu** o a los teléfonos **72164372, 72164352, 72164136**.

Disponible en:

<https://www.digemid.minsa.gob.pe/webDigemid/alertas-modificaciones/2026/alerta-digemid-no-69-2026/>

La Habana, 15 de julio de 2026