

FALSIFICACIÓN Y COMERCIALIZACIÓN ILEGAL DE LOS PRODUCTOS

PANADOL ANTIGRIPAL NF, TABLETAS
DIOXAFLEX CB PLUS CÁPSULAS BLANDAS
PANADOL FORTE TABLETAS

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: Panadol Antigripal NF caja x 104 tabletas; Dioxaflex CB Plus caja x 120 cápsulas blandas; Panadol Forte caja x 52 tabletas, con número de lotes YS8L (*), COSW (**), y 6K2V (***), fabricados por GlaxoSmithKline Panamá S.A./Panamá y Catalent Argentina S.A.I.C./Argentina

- Panadol Antigripal NF alivia los síntomas de procesos gripales que cursen con fiebre, dolor leve o moderado, congestión nasal, para adultos.
- Dioxaflex CB Plus se indica en procesos inflatorios dolorosos con componente de contractura muscular Afecciones reumáticas articulares extraarticulares. Fibrositis, mialgias, lumbalgias, cialgias, tortícolis, traumatismos, esguinces, desgarros musculares.
- Panadol Forte se indica para el alivio del dolor leve o moderado: cefalea, dolor dental. Estados febriles.

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.

El CECMED no tiene Registro Sanitario de los productos Panadol Antigripal NF, Dioxaflex CB Plus, Panadol Forte, de GlaxoSmithKline Panamá S.A./Panamá y Catalent Argentina S.A.I.C./Argentina. no obstante, teniendo en cuenta que viajeros internacionales pueden adquirirlo, recomienda:

- A la población no adquirir los lotes mencionados, de los productos Panadol Antigripal NF, Dioxaflex CB Plus, Panadol Forte, de GlaxoSmithKline Panamá S.A./Panamá y Catalent Argentina S.A.I.C./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@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-72-2026/>

La Habana, 16 de julio de 2026