

066-24/DNFD
11 de junio de 2024

Para: **PROFESIONALES DE LA SALUD Y POBLACIÓN GENERAL**

De: **MGTRA. ELVIA C. LAU R.**
Directora Nacional de Farmacia y Drogas

COMUNICADO

LOTES FALSIFICADOS DE DOLOCORDRALAN EXTRA FORTE, KRYTANTEK OFTENNO, CYTOTEC Y DICLOFENACO IDENTIFICADOS EN PERÚ, NO HAN SIDO IMPORTADOS A TRAVÉS DE LOS CANALES OFICIALES A PANAMÁ

La Dirección Nacional de Farmacia y Drogas del Ministerio de Salud considera pertinente informarles que la Dirección General de Medicamentos, Insumos y Drogas (Digemid) del Ministerio de Salud de Perú, publicó en su sitio web la identificación de diferentes lotes de productos farmacéuticos falsificados almacenados y comercializados en establecimientos farmacéuticos peruanos. Estos lotes se describen en el cuadro N°1.

Cuadro N°1:
Lotes falsificados de los productos Dolocordralan Extra Forte, Krytanteck Oftenno, Cytotec y Diclofenaco Sanjivani

Nombre comercial	Presentación	Número de lote
Dolocordralan Extra Forte	Caja por 50 tabletas recubiertas	2039393
Dolocordralan Extra Forte	Blíster por 10 tabletas recubiertas	2110511
Krytanteck Oftenno Solución Oftálmica	Caja con frasco gotero por 5 mL	4026342
Cytotec 200 mcg	Caja por 14 tabletas	B30695 B30743
Cytotec 200 mcg	Caja por 12 tabletas	B30695 B30321
Diclofenaco 75 mg/3 mL Solución Inyectable Fabricante: Sanjivani Parenteral Limited-India	Caja por 100 ampollas	PDS2135

Fuente: Alerta DIGEMID N° 58-2024, 60-2024, 61-2024, 62-2024 y 63-2024 sobre Productos Farmacéuticos Falsificados Incautados en Acciones de Control y Vigilancia Sanitaria.

Situación en Panamá:

De acuerdo con la base de datos para la consulta de Registro Sanitario de Medicamentos y Productos Similares de la Dirección Nacional de Farmacia y Drogas del Ministerio de Salud, en Panamá, **no** se encuentran registrados los productos comerciales: Dolocordralan Extra Forte, Cytotec 200 mcg, ni Diclofenaco 75 mg/3 mL Solución Inyectable de Laboratorios Sanjivani Parenteral Limited-India.

En Panamá se encuentran registrados 2 productos farmacéuticos bajo el nombre comercial "Krytanteck Oftenno" elaborados por Laboratorios Sophia S. A. de C.V. de México, los cuales se describen en el Cuadro N°2.

Cuadro N°2
Productos comerciales registrados en Panamá bajo el nombre Krytanteck Oftenno

Nombre comercial	Principio activo	Laboratorio Fabricante	Registro Sanitario
Krytanteck Oftenno Libre de Conservadores	Dorzolamina, timolol y brimonidina	Laboratorios Sophia S. A. de C.V. de México	99747

KrytanteK Ofteno Solución Oftálmica Estéril	Dorzolamina, timolol y brimonidina	Laboratorios Sophia S. A. de C.V. de México	77784
--	---------------------------------------	---	-------

Fuente: Base de Datos de Consulta de Trámites de Registro Sanitario de Medicamentos de la Dirección Nacional de Farmacia y Drogas. Consulta: 11 de junio de 2024.

Hemos realizado las consultas respectivas al Laboratorio Sophia, S. A. de México, a fin de verificar si el lote **4026342** del producto KrytanteK Ofteno ha sido importado a Panamá.

Mediante nota de 11 de junio de 2024, Laboratorios Sophia nos informa que el **lote 4026342 del producto KrytanteK Ofteno Solución Oftálmica no ha sido importado, ni distribuido en Panamá**. Este lote únicamente fue fabricado para el mercado de Perú.

La Dirección Nacional de Farmacia y Drogas, con la finalidad de salvaguardar la salud de la población, realiza las siguientes recomendaciones:

- ❖ Verifique que los productos que dispensa, administra o recibe no correspondan a los lotes descritos en este comunicado.
- ❖ No compre medicamentos sin registro sanitario vigente, ya que estos productos pueden contener sustancias que ponen en riesgo su salud. Tenga en cuenta que muchos de estos productos fraudulentos se comercializan en sitios de internet, redes sociales y cadenas de WhatsApp, por lo que los medicamentos deben ser adquiridos en los establecimientos autorizados para tal fin.
- ❖ En caso de encontrar en el mercado nacional los lotes descritos en este comunicado:
 - Suspenda inmediatamente su uso y acuda a su médico.
 - Infórmelo rápidamente a la Dirección Nacional de Farmacia y Drogas del Ministerio de Salud al correo electrónico: auditoriafyd@minsa.gob.pa.
 - Comparta este comunicado con otros profesionales de la salud y pacientes.

Fuentes de Información:

1. Dirección General de Medicamentos, Insumos y Drogas (DIGEMID). Perú. En Línea <https://www.digemid.minsa.gob.pe/webDigemid/alertas-modificaciones/2024/alerta-digemid-no-58-2024/> Consultado: 11 de junio de 2024.
2. Dirección General de Medicamentos, Insumos y Drogas (DIGEMID). Perú. En Línea <https://www.digemid.minsa.gob.pe/webDigemid/alertas-modificaciones/2024/alerta-digemid-no-60-2024/> Consultado: 11 de junio de 2024.
3. Dirección General de Medicamentos, Insumos y Drogas (DIGEMID). Perú. En Línea <https://www.digemid.minsa.gob.pe/webDigemid/alertas-modificaciones/2024/alerta-digemid-no-61-2024/> Consultado: 11 de junio de 2024.
4. Dirección General de Medicamentos, Insumos y Drogas (DIGEMID). Perú. En Línea <https://www.digemid.minsa.gob.pe/webDigemid/alertas-modificaciones/2024/alerta-digemid-no-62-2024/> Consultado: 11 de junio de 2024.
5. Dirección General de Medicamentos, Insumos y Drogas (DIGEMID). Perú. En Línea <https://www.digemid.minsa.gob.pe/webDigemid/alertas-modificaciones/2024/alerta-digemid-no-63-2024/> Consultado: 11 de junio de 2024.
6. Nota de respuesta de Laboratorios Sophia, S. A. de México, a solicitud de información de importación del lote 4026342 del producto KytanteK Ofteno. fechada 11 de junio de 2024.
7. Base de datos para la consulta de Registros Sanitarios de Medicamentos y Productos Similares. Dirección Nacional de Farmacia y Drogas. Consultada: 11 de junio de 2024.

-----Última línea-----