



MINISTERIO DE SALUD  
Dirección General de Medicamentos, Insumos y Drogas

## ALERTA DIGEMID N° 34- 2019

### DETECCIÓN DE MEDICAMENTOS FALSIFICADOS: NEUROBIÓN 25 000 Y DOLO-NEUROBIÓN N

La Dirección General de Medicamentos, Insumos y Drogas (DIGEMID) del Ministerio de Salud, comunica a los profesionales de la salud, instituciones, establecimientos farmacéuticos, responsables del suministro de medicamentos en el sector público y privado, y al público en general lo siguiente:

La DIGEMID, como una de sus acciones de control y vigilancia sanitaria, verifica las alertas emitidas por las Autoridades Reguladoras de Medicamentos de otros países, en ese sentido se ha tomado conocimiento que la Dirección de Regulación de Productos de Interés Sanitario de Costa Rica, alerta a la población en general sobre la detección de versiones falsificadas de medicamentos inyectables de nombres Neurobión 25 000 y Dolo-Neurobión N.

Los productos falsificados fueron enviados al Laboratorio de Análisis y Asesoría Farmacéutica (LAYAFA) para los análisis, quien determinó que el Neurobión 25 000 falsificado no contenía dos de las tres vitaminas que declara el sobre amarillo: tiamina, cianocobalamina y piridoxina, y que la capacidad de la ampolla es de un volumen menor (de menos de 2mL cuando la ampolla dice que es de 3mL).



Imagen 1. Medicamento NEUROBIÓN 25 000 falsificado decomisado por el Ministerio de Salud

Por otra parte, la caja de Dolo Neurobión N falsificado viene con dos ampollas, ambas declaran contener tanto diclofenaco como las tres vitaminas mencionadas, pero solamente la ampolla color ámbar más clara tiene diclofenaco, aunque en una cantidad menor a la declarada.



Imagen 2. Medicamento DOLO-NEUROBIÓN N falsificado decomisado por el Ministerio de Salud



**MINISTERIO DE SALUD**  
**Dirección General de Medicamentos, Insumos y Drogas**

La casa farmacéutica Merck, fabricante y titular de los productos originales NEUROBIÓN tabletas e inyectables, había confirmado que se trataba de versiones falsificadas con números de lotes que no pertenecen a Merck y que tiene una presentación completamente diferente a los medicamentos inyectables originales: Neurobión DC 10 000, Neurobión DC 25 000 y Dolo-Neurobión DC que consiste en una jeringa pre cargada con doble cámara de vidrio incolora.



Dentro de las acciones realizadas por la DIGEMID, se solicitó información al titular de los registros sanitarios Droguería Procter & Gamble del Perú S.R.L. sobre los productos Neurobión 25 000 Solución Inyectable y Dolo Neurobión N Inyectable, quien informó que éstos no cuentan con registro sanitario vigente.

Existiendo la posibilidad de que algún producto del lote observado esté en posesión de algún establecimiento de salud o de los pacientes, la DIGEMID realiza la presente comunicación a fin de salvaguardar la salud de la población y evitar problemas que se puedan derivar de su utilización, debiendo reportar o realizar cualquier consulta al teléfono (01) 631-4300 anexos N° 6201, 6210 o 6011.

Lima, 18 de septiembre del 2019

Para mayor información, dirigirse a: <https://www.ministeriodesalud.go.cr/index.php/alertas/alerta-por-productos-en-el-mercado/4220-9-de-agosto-de-2019-alerta-sanitaria-deteccion-de-medicamentos-falsos-neurobion-25-000-y-dolo-neurobion-n/file>