



MINISTERIO DE SALUD  
Dirección General de Medicamentos, Insumos y Drogas

## ALERTA DIGEMID Nº 81 - 2020

### COFEPRIS ALERTA SOBRE COMERCIALIZACIÓN ILEGAL DE MEDICAMENTOS FALSIFICADOS IVERMECTINA E IVERMIN

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, dentro de sus acciones de control y vigilancia sanitaria, verifica las alertas emitidas por las Autoridades Reguladoras de Medicamentos de otros países y de la Organización Mundial de la Salud (OMS), donde la Comisión Federal para la Protección contra Riesgos Sanitarios (COFEPRIS) ha realizado una investigación a partir de una denuncia realizada por Laboratorios Grossman S.A., sobre la comercialización ilegal de los productos Ivermectina e Ivermin.

- Laboratorios Grossman S.A., realizó el análisis comparativo de los productos y concluyó que estos son falsificados.
- Los productos falsificados ostentan la siguiente información: Ivermectina, lote No. 382820, fecha de caducidad 22 DIC 2022, frasco 4 tabletas, sin registro sanitario; Ivermin, lote No. SC2025, fecha de caducidad JUN 2023, frasco 4 tabletas, registro sanitario 566M2001 SSA IV.

#### Información del producto original:

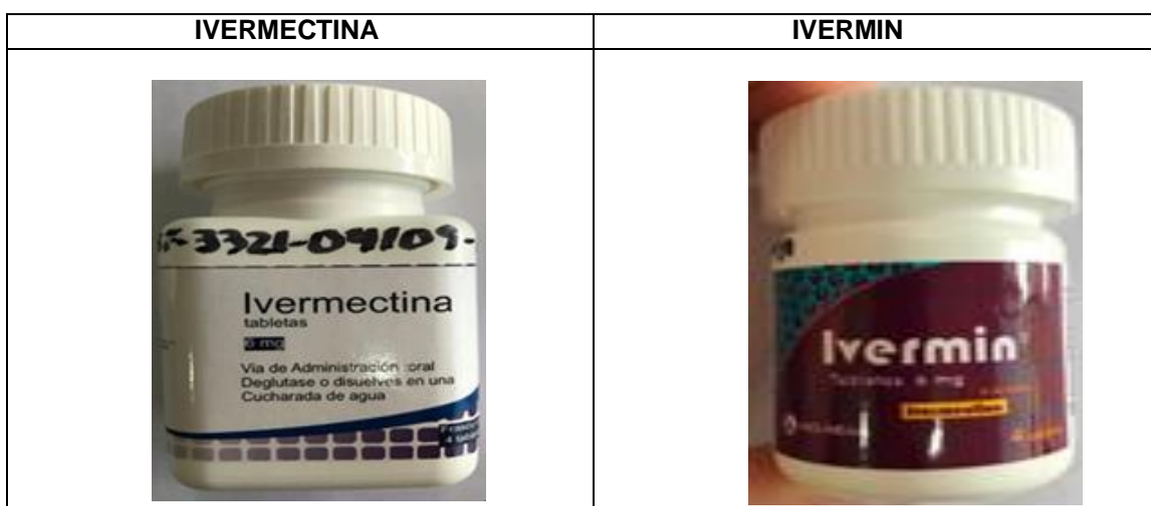
El medicamento Ivermectina, tiene la denominación distintiva: IVEXTERM, con Registro Sanitario 566M2001 SSA IV, presentación caja de cartón con 2, 4, 6 o 100 tabletas, el cual tiene indicación terapéutica autorizada de: Escabicida, Pediculicida, Oxiuriasis, Ascariasis, Uncinariasis y Trichuriasis, es fabricado por Tecnofarma, S.A. de C.V., para Laboratorios Grossman S.A.

#### Los productos falsificados ostentan la siguiente información:

- Ivermectina, lote No. 382820, fecha de caducidad 22 DIC 2022, frasco 4 tabletas, sin registro sanitario;
- Ivermin, lote No. SC2025, fecha de caducidad JUN 2023, frasco 4 tabletas, registro sanitario 566M2001 SSA IV.

Ambos productos no son reconocidos por Laboratorios Grossman S.A.

#### Imágenes de los productos falsificados:



Dentro de las acciones realizadas por la DIGEMID, se verificó que los productos Ivermectina e Ivermin fabricados por Tecnofarma, S.A. de C.V., para Laboratorios Grossman S.A. de México, no se encuentran registrados en el Perú.

#### Recomendaciones a los profesionales de la salud, pacientes y población en general:

- Adquirir medicamentos que provengan de establecimientos farmacéuticos autorizados.
- No comercializar, no adquirir y no utilizar medicamentos falsificados, ya que pueden poner en riesgo la salud.
- Tener en cuenta que muchos de estos productos ilegales se comercializan en lugares sin autorización como ferias y/o en las redes sociales de internet.

Existiendo la posibilidad de que estos productos con las características mencionadas estén en posesión de los pacientes, se recomienda abstenerse de utilizarlos. 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. Cualquier consulta comunicarse al teléfono (01) 631-4300 anexos N° 6201, 6210 o 6011.

Lima, 30 de Diciembre del 2020

Para mayor información, dirigirse a:

[www.gob.mx/cofepris/articulos/la-cofepris-alerta-sobre-la-comercializacion-ilegal-de-productos-falsificados-de-ivermectina-e-ivermin?idiom=es](http://www.gob.mx/cofepris/articulos/la-cofepris-alerta-sobre-la-comercializacion-ilegal-de-productos-falsificados-de-ivermectina-e-ivermin?idiom=es)