



MINISTERIO DE SALUD
Dirección General de Medicamentos, Insumos y Drogas

ALERTA DIGEMID N° 33 -2007

NUEVO LOTE FALSIFICADO DEL PRODUCTO FARMACEUTICO VELAMOX® 500 MG CÁPSULA

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

1. Como resultado de las acciones de control y vigilancia sanitaria de productos farmacéuticos y afines a nivel nacional, a través de las **Alertas DIGEMID N° 43-2005**, se dio a conocer la falsificación del **lote EG337** del producto farmacéutico **VELAMOX® 500 mg cápsula**.
2. La especialidad farmacéutica original **VELAMOX® 500 mg cápsula** es elaborada por **Bristol-Myers Squibb de México S. de R.L. de C.V.** y el titular del Registro Sanitario es la **Droguería Bristol-Myers Squibb Perú S.A.**
3. Posteriores acciones han permitido identificar un nuevo **lote EH337** falsificado del producto **VELAMOX® 500 mg cápsula**, incautado en la **Farmacia Universal** en el Distrito de Casa Grande-Provincia de Trujillo; remitido por la Dirección Regional de Salud La Libertad.
4. La evaluación realizada por la DIGEMID en coordinación con el titular del Registro Sanitario, ha permitido determinar que el **lote EH337** incautado no cumple con las especificaciones aprobadas en el Registro Sanitario.
5. En base a la Resolución Ministerial N° 548-99-SA/DM, la Autoridad de Salud competente impone una multa de 100 UIT por distribuir, dispensar, almacenar o comercializar productos farmacéuticos falsificados y procede a tramitar la denuncia penal correspondiente.
6. Las características diferenciales del producto original y falsificado son:

ORIGINAL	FALSIFICADO
Envase mediato (caja): - El envase presenta en la tapa el código de 09 barras verticales. Envase inmediato (blister): - Blister con dos códigos de barras (lectura óptica) - El rotulado presenta impresión uniforme y nítida de color verde. - La impresión del Registro Sanitario es uniforme y nítida. - Logotipo de la empresa es perfecto, con bordes y ángulos definidos y nítidos. - Presenta código de material 40965011 y en la línea siguiente F-EXP1A	Envase mediato (caja): - El envase no presenta en la tapa el código de 09 barras verticales. Envase inmediato (blister): - Blister presenta un código de barras (lectura óptica) - El rotulado presenta impresión borrosa y con rezagos de tinta de color verde petróleo oscuro y con brillo. - La impresión del Registro Sanitario es borrosa. - Logotipo de la empresa es imperfecto y sus bordes y ángulos no son nítidos ni definidos. - Como código de material, solo consigna F-EXP1A

Debido al riesgo al que está expuesta la población por la comercialización de este producto falsificado, se recomienda verificar antes de su compra el número de lote del medicamento. Asimismo abstenerse de adquirir o utilizar productos farmacéuticos en los que se sospeche contaminación, alteración falsificación, adulteración o sea comercializado sin Registro Sanitario. Cualquier irregularidad relacionada con los productos farmacéuticos debe ser comunicada a la Dirección General de Medicamentos Insumos y Drogas a los teléfonos N° 441-3047 y 422-9200 anexo N° 210.