



MINISTERIO DE SALUD
Dirección General de Medicamentos, Insumos y Drogas

ALERTA DIGEMID N° 75 - 2007

FALSIFICACIÓN DEL PRODUCTO FARMACEUTICO CHERACOL CAPSULA

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, se ha identificado la falsificación del **lote 0115** del producto farmacéutico **CHERACOL cápsula**.
2. La especialidad farmacéutica original **CHERACOL cápsula** es elaborada por Laboratorios PFIZER VENEZUELA S.A. y el titular del Registro Sanitario es la Droguería JOHNSON & JOHNSON DEL PERÚ S. A.
3. El producto falsificado fue decomisado por la Policía de la Comisaría Sánchez Carrión PNP en el Distrito de El Porvenir -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 mencionado lote no se ajusta a las especificaciones técnicas autorizadas.
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
Característica física <ul style="list-style-type: none">- Cápsula de gelatina dura, color rojo gravado con letras blancas "Upjohn" en la tapa y el cuerpo. Contiene polvo blanco y la presencia de un núcleo esférico color blanco. Envase Inmediato (blister): <ul style="list-style-type: none">- El número de lote y fecha de vencimiento esta impreso a bajo relieve en la parte superior del blister.- Blister por 04 unidades Rotulado del envase mediato (caja): <ul style="list-style-type: none">- Indica: "Contra los síntomas del resfrío"	Característica física <ul style="list-style-type: none">- Cápsula de color rojo sin gravado "Upjohn" en la tapa y el cuerpo. Contiene polvo amarillento sin núcleo. Envase Inmediato (blister): <ul style="list-style-type: none">- El número de lote y fecha de vencimiento esta impreso a bajo relieve en la parte inferior del blister.- Blister por 10 unidades Rotulado del envase mediato(caja): <ul style="list-style-type: none">- Indica: "Para el tratamiento de los síntomas debidos a la gripe y al resfriado común"

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 y presentación del medicamento. Asimismo, abstenerse de adquirir o utilizar productos farmacéuticos en los que se sospeche contaminación, alteración, falsificación, adulteración o sean comercializados 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° 4413047 y 4229200 anexo N° 210.

29 de Noviembre del 2007