



MINISTERIO DE SALUD
Dirección General de Medicamentos, Insumos y Drogas

ALERTA DIGEMID N° 55 - 2025

FALSIFICACIÓN DEL MEDICAMENTO HEALMOXY (amoxicilina) 500 mg CÁPSULAS, DETECTADO EN LA REGION DE ÁFRICA DE LA OMS

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, dentro de sus acciones de control y vigilancia sanitaria, verifica las alertas emitidas por las Autoridades Reguladoras de Medicamentos de otros países y por la Organización Mundial de la Salud (OMS). En ese sentido, la presente Alerta de la OMS sobre Productos Farmacéuticos se refiere a cuatro lotes del producto HEALMOXY (amoxicilina) 500 mg cápsulas falsificado. Los productos falsificados se han detectado en Camerún y la República Centroafricana, y se notificaron a la OMS en marzo de 2025.

El principio activo farmacéutico de las cápsulas originales de HEALMOXY es la amoxicilina, un antibiótico utilizado para tratar diversas infecciones bacterianas, como infecciones del oído medio, neumonía, infecciones cutáneas, infecciones dentales e infecciones urinarias.

Cómo reconocer este producto falsificado

Estos productos son falsificados porque su identidad, composición o procedencia se han tergiversado deliberadamente.

- El análisis de muestras de HEALMOXY falsificado reveló que las cápsulas no contienen el principio activo declarado, concretamente amoxicilina.
- Al menos dos de los productos falsificados presentan las fechas de fabricación y fechas de vencimiento en formatos no uniformes. Las fechas de estos productos falsificados se muestran en formato día/mes/año, con ocho dígitos (por ejemplo, 10/01/2027)

Estos productos falsificados no son seguros y pueden suponer un riesgo importante para la salud, especialmente si se trata de infecciones graves o personas vulnerables, HEALMOXY falsificado carece de eficacia y no debe utilizarse para tratar infecciones bacterianas. La amoxicilina es un antibiótico que actúa matando las bacterias o impidiendo su crecimiento. Faltando el principio activo, estos productos no son eficaces para tratar la infección, lo que podría dar lugar a su empeoramiento o propagación. Es fundamental detectar las cápsulas falsificadas de HEALMOXY retirarlas de la circulación para evitar daños a los pacientes.

La OMS aconseja redoblar la vigilancia y la diligencia en las cadenas de suministro de aquellos países y regiones que puedan verse afectados por estos productos falsificados. También se aconseja una mayor vigilancia del mercado informal / no regulado.

Dentro de las acciones de control y vigilancia realizadas por la Digemid, se verificó que el producto **HEALMOXY (amoxicilina) 500 mg** cápsulas, fabricado por Maxheal Pharmaceuticals (India) Limited, no se encuentra registrado en el Perú.

Por lo que, la Digemid recomienda a los profesionales de la salud, pacientes y población en general:

- No adquirir y no utilizar medicamentos que provengan de establecimientos farmacéuticos no autorizados y sin registro sanitario, ya que podrían corresponder a productos fraudulentos o falsificados, que pueden poner en riesgo la salud de la población.
- Tener en cuenta que muchos de estos productos ilegales se comercializan en lugares sin autorización como ferias y/o en las redes sociales, plataformas de venta y otros sitios de internet, así como los distribuidos por mensajería nacional e internacional.
- Si usted o alguien a quien usted conoce ha utilizado o puede haber utilizado estos productos o ha sufrido algún evento adverso o algún efecto secundario inesperado después de utilizarlo, consulte de inmediato a un profesional de la salud cualificado o póngase en contacto con el Centro Nacional de Farmacovigilancia y Tecnovigilancia farmacovigilancia@minsa.gob.pe

Existiendo la posibilidad de que este producto con las características mencionadas esté en posesión de los pacientes, se recomienda verificar la información de los rotulados de los envases mediatos e inmediatos antes 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.

Para mayor información, dirigirse a: [https://www.who.int/news/item/23-04-2025-medical-product-alert-n-2-2025--falsified-healmoxy-\(amoxicillin\)-capsules-500mg](https://www.who.int/news/item/23-04-2025-medical-product-alert-n-2-2025--falsified-healmoxy-(amoxicillin)-capsules-500mg)

Lima, 07 de mayo de 2025



MINISTERIO DE SALUD
Dirección General de Medicamentos, Insumos y Drogas

Anexo: Productos objeto de la Alerta N° 2/2025 sobre productos farmacéuticos

Nombre del producto	HEALMOXY Capsules 500 mg		
Fabricante declarado	MAXHEAL PHARMACEUTICALS (India) Limited		
Detectado en	Camerún		
Lote	023011	023011	H02605
Fecha de vencimiento	18/07/2025	10/01/2027	02/27
Fotografías disponibles			

Nombre del producto	HEALMOXY Capsules 500 mg		
Fabricante declarado	MAXHEAL PHARMACEUTICALS (India) Limited		
Detectado en	República Centroafricana		
Lote	H026051		
Fecha de vencimiento	01/26		
Fotografías disponibles			