



MINISTERIO DE SALUD
Dirección General de Medicamentos, Insumos y Drogas

ALERTA DIGEMID N° 76 - 2025 FALSIFICACIÓN DEL MEDICAMENTO IMFINZI (durvalumab) 500 mg/10mL INYECTABLE, COMUNICADA POR LA OMS, EN LAS REGIONES DEL MEDITERRANEO ORIENTAL Y EUROPA

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 tres lotes falsificados del producto IMFINZI (durvalumab) 500 mg/10mL solución inyectable, que se detectaron en la República Islámica de Irán y Turquía. Estos productos falsificados se notificaron a la OMS en marzo de 2025.

La OMS emitió previamente la [Alerta de Producto Médico N° 05/2024](#) sobre otro lote falsificado de IMFINZI que se detectó en Armenia, Líbano y Turquía.

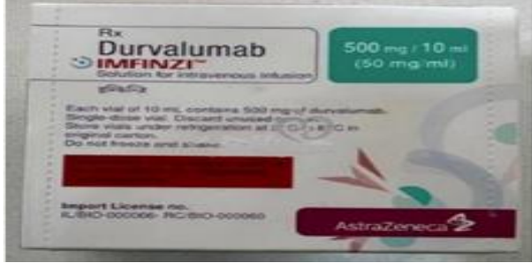
El producto IMFINZI es un concentrado estéril para infusión, contiene el principio activo durvalumab, un anticuerpo monoclonal, como monoterapia, está indicado para el tratamiento del cáncer de pulmón de células no pequeñas (CPCNO) en adultos.

Como identificar estos productos falsificados

Estos productos son falsificados, ya que falsean deliberadamente su identidad, composición y origen, el fabricante original AstraZeneca ha identificado múltiples discrepancias visuales en los productos falsificados. AstraZeneca ha confirmado que los productos mencionados en esta alerta son efectivamente falsificados, según se detalla a continuación:

- **Lote BAZR:** Este es un número de lote original, destinado exclusivamente a la distribución en India. El producto falsificado presenta discrepancias en el diseño del empaque y la ubicación del texto, con texto faltante.
- **Lote BBEG:** Este es un número de lote original, destinado exclusivamente a la distribución en Egipto. El producto falsificado presenta discrepancias en el diseño del empaque y la ubicación del texto, con ausencia de texto. También falta el precio del producto (en libras egipcias).
- **Lote AVZT:** Este número de lote no es reconocido por el fabricante original. Cualquier producto IMFINZI con este número de lote se considera falsificado.

Anexo: Productos a los que se refiere la alerta N° 3/2025 de la OMS sobre productos médicos

Nombre del producto	IMFINZI (durvalumab) Inyectable 500 mg/10mL		
Fabricante	AstraZeneca		
Identificado en	República Islámica de Irán	República Islámica de Irán	Turquía
Lote	BAZR	BBEG	AVZT
Fecha de vencimiento	03-2025	12-2025	12-2026
Fotografías disponibles			
Lote BAZR			
Lote BBEG			



MINISTERIO DE SALUD
Dirección General de Medicamentos, Insumos y Drogas

Riesgos

Estos productos falsificados deben considerarse inseguros, y su uso puede poner en peligro la vida en algunas circunstancias. El uso de estas inyecciones falsificadas de IMFINZI puede provocar un tratamiento ineficaz o retrasarlo. Es importante detectar y retirar de la circulación cualquier inyección falsificada de IMFINZI (durvalumab) para evitar daños a los pacientes.

Dentro de las acciones realizadas por la Digemid, se comunicó con la empresa AstraZeneca Perú S.A., titular del registro sanitario BE01202 correspondiente al producto biológico IMFINZI (durvalumab) 500 mg/10mL concentrado para solución para perfusión, fabricado por Catalent Indiana, LLC – Estados Unidos, quien informó que los lotes consignados en la alerta no han sido importados ni comercializados por su empresa.

La Digemid, recomienda a la población en general:

- Adquirir medicamentos que provengan de establecimientos farmacéuticos autorizados.
- No comercializar, no adquirir y no utilizar medicamentos sin registro sanitario, o falsificados, ya 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 y distribuidos por mensajería nacional e internacional.
- Comunicar a un profesional de la salud si ha presentado síntomas relacionados al uso de este producto falsificado, para que sea reportado al Sistema Peruano de Farmacovigilancia y Tecnovigilancia (<https://vigiflow-eforms.who-umc.org/pe/sra>) o al código QR:



Existiendo la posibilidad de que este producto con las características mencionadas haya sido adquirido o esté en posesión de los pacientes, se recomienda abstenerse de utilizarlo. 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/es/news/item/14-05-2025-medical-product-alert-n-3-2025--falsified-imfinzi-\(durvalumab\)-injection-500mg-10ml](https://www.who.int/es/news/item/14-05-2025-medical-product-alert-n-3-2025--falsified-imfinzi-(durvalumab)-injection-500mg-10ml)

Lima, 05 de junio de 2025