



ALERTAS SANITARIAS DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS
FARMACOVIGILANCIA - INVIMA



MAYO 2025

N°	N° ALERTA	FECHA DE PUBLICACIÓN DE LA ALERTA	PRODUCTO	DESCRIPCIÓN DE LA ALERTA	IMAGEN DEL PRODUCTO
17	170	28 DE MAYO 2025	KALMANABIS ACEITE ZOO 8% CLOROPLASTOS MIEL CANNABICA NORTHER LIFE NATURGE	El Instituto Nacional de Vigilancia de Medicamentos y Alimentos - Invima, advierte a la ciudadanía sobre la comercialización de productos artesanales a base de cannabis. KALMANABIS ACEITE ZOO 8%, CLOROPLASTOS, MIEL CANNABICA, NORTHER LIFE, NATURGE , promocionados presuntamente como medicamentos, asociándoles cualidades terapéuticas como analgésicos para la artritis, artrosis, cáncer, depresión, dolor, epilepsia y otras. Estos productos de la imagen de referencia, no se encuentran amparados bajo ningún registro sanitario emitido por la autoridad competente, por lo que su comercialización en Colombia es ilegal (Ver imagen). Se precisa que estos productos no cuentan con un registro sanitario emitido por la Dirección de Medicamentos y Productos Biológicos del INVIMA. Adicionalmente, tras revisar la base de datos de registros sanitarios del Instituto, no se encontró ningún registro vigente a nombre de Kalmanabis ni de la Fundación DSalud para productos a base de cannabis. Es importante mencionar algunos riesgos para la salud al usar este tipo de producto, el cual no tiene registro sanitario: • Problemas de insomnio, pesadillas y cansancio. • Elevación de la circulación sanguínea, palpitaciones altas, enfermedades cardíacas, nervios, ansiedad y temblor. • Daños en órganos como el corazón, riñones, hígado. Es importante señalar que los productos a base de cannabis con fines medicinales deben contar con el correspondiente registro sanitario emitido por el INVIMA, de conformidad con lo establecido en el artículo 2.8.11.3.2 del Decreto 613 de 2017, "Por el cual se reglamenta la Ley 1787 de 2016 y se subroga el Título 11 de la Parte 8 del Libro 2 del Decreto 780 de 2016, en relación con el acceso seguro e informado a uso médico y científico del cannabis". De acuerdo con la normatividad sanitaria vigente, este producto fraudulento no cuenta con un registro sanitario, por lo tanto, no ofrecen garantías de calidad, seguridad y eficacia, representando un riesgo para la salud de los consumidores. Adicionalmente, se desconoce su contenido real, trazabilidad, condiciones de almacenamiento y transporte. El Invima ha emitido alertas y comunicados sobre los riesgos que tienen estos tipos de productos fraudulentos, indicando el peligro que representan para la salud de los consumidores. Igualmente, hacen alusión a propiedades no autorizadas que dan lugar a expectativas falsas sobre la verdadera naturaleza, origen, composición o calidad de los productos. Finalmente, se hace un llamado a la ciudadanía para que siempre verifique el número de registro sanitario del producto antes de utilizarlo, confirmando su autenticidad a través del siguiente enlace: https://www.invima.gov.co/consulta-registros-sanitarios Consulta de Registros Sanitarios, seleccionando en grupo el tipo de producto (medicamento, suplemento dietario, etc.) y realizando la búsqueda por nombre de producto, registro sanitario o principio activo. Medidas para la comunidad en general	
16	169	28 DE MAYO 2025	DIVINAS SLIM	El Instituto Nacional de Vigilancia de Medicamentos y Alimentos - Invima, advierte a la ciudadanía sobre la comercialización ilegal del producto "DIVINAS SLIM", promocionado presuntamente para bajar de peso y actuando como quemador de grasa. Este producto, que aparece en la imagen de referencia, no se encuentra amparado bajo ningún registro sanitario emitido por la autoridad competente, que en este caso es el Invima, por lo que su comercialización en Colombia es ilegal (Ver imagen). Este producto se encuentra publicitado como suplemento dietario y/o medicamento homeopático oficial, sin embargo, al realizar las verificaciones internas, el Invima determina que no se cumplen con las especificaciones de etiquetado y publicidad establecidas en la normatividad vigente. Es importante mencionar algunos riesgos asociados al uso de este tipo de producto sin la autorización del registro sanitario: • Elevación de la circulación sanguínea, palpitaciones altas, enfermedades cardíacas, nervios, ansiedad y temblor. • Problemas de insomnio, pesadillas y cansancio. • Daños en órganos como el corazón, riñones, hígado. De acuerdo con la normatividad sanitaria vigente, este producto fraudulento no cuenta con registro sanitario, por lo tanto, no ofrecen garantías de calidad, seguridad y eficacia, representando un riesgo para la salud de los consumidores. Adicionalmente, se desconoce su contenido real, trazabilidad, condiciones de almacenamiento y transporte. El Invima ha emitido alertas y comunicados sobre los riesgos asociados a estos tipos de productos fraudulentos, indicando el peligro que representan para la salud de los consumidores. Igualmente, hacen alusión a propiedades no autorizadas que dan lugar a expectativas falsas sobre la verdadera naturaleza, origen, composición o calidad de los productos. Finalmente, se hace un llamado a la ciudadanía para que siempre verifique el número de registro sanitario del producto antes de utilizarlo, confirmando su autenticidad a través del siguiente enlace: https://www.invima.gov.co/consulta-registros-sanitarios Consulta de Registros Sanitarios, seleccionando en grupo el tipo de producto (medicamento, suplemento dietario, etc.) y realizando la búsqueda por nombre de producto, registro sanitario o principio activo.	
15	168	28 DE MAYO 2025	PRODUCTOS FRAUDULENTOS TIGHTENING	El Instituto Nacional de Vigilancia de Medicamentos y Alimentos - Invima, advierte a la ciudadanía sobre la comercialización ilegal de los productos "VAGINAL TIGHTENING GEL, TIGHTENING CAPSULES, BORIC ACID VAGINAL SUPPOSITORIES, YONI DETOX PEARLS" . Estos productos, que aparecen en la imagen de referencia, no se encuentran amparados con ningún registro sanitario como producto fitoterapéutico ni producto homeopático emitido por la autoridad competente, por lo que su comercialización en Colombia es ilegal (Ver imagen). Estos productos no tienen registro sanitario vigente, ni en la modalidad de importar y vender, ni en la de fabricar y vender. No se evidencia fabricante ni titular. Los productos que aparecen en diferentes páginas web no cuentan con registro sanitario. Es importante mencionar algunos riesgos asociados al uso de este tipo de producto sin la autorización del registro sanitario: • Elevación de la circulación sanguínea, palpitaciones altas, enfermedades cardíacas, nervios, ansiedad y temblor. • Problemas de insomnio, pesadillas y cansancio. • Daños en órganos como el corazón, riñones, hígado. De acuerdo con la normatividad sanitaria vigente, este producto fraudulento no cuenta con registro sanitario, por lo tanto, no ofrecen garantías de calidad, seguridad y eficacia, representando un riesgo para la salud de los consumidores. Adicionalmente, se desconoce su contenido real, trazabilidad, condiciones de almacenamiento y transporte. El Invima ha emitido alertas y comunicados sobre los riesgos que tienen estos tipos de productos fraudulentos, indicando el peligro que representan para la salud de los consumidores. Igualmente, hacen alusión a propiedades no autorizadas que dan lugar a expectativas falsas sobre la verdadera naturaleza, origen, composición o calidad de los productos. Finalmente, se hace un llamado a la ciudadanía para que siempre verifique el número de registro sanitario del producto antes de utilizarlo, confirmando su autenticidad a través del siguiente enlace: https://www.invima.gov.co/consulta-registros-sanitarios Consulta de Registros Sanitarios, seleccionando en grupo el tipo de producto (medicamento, suplemento dietario, etc.) y realizando la búsqueda por nombre de producto, registro sanitario o principio activo.	
14	167	28 DE MAYO 2025	HEDERA HELIX + PROPÓLEO JARABE	El Instituto Nacional de Vigilancia de Medicamentos y Alimentos - Invima advierte a la ciudadanía sobre la comercialización en Colombia de un producto identificado como falsificado, identificado con el nombre de HEDERA HELIX + PROPÓLEO JARABE , producto fitoterapéutico. La falsificación del producto fue confirmada y notificada al INVIMA por parte del fabricante COFARNAT LTDA. En Colombia, el producto HEDERA HELIX + PROPÓLEO JARABE cuenta con registro sanitario número INVIMA PFT2022-0002853, en su estado actual de VIGENTE, bajo la modalidad de FABRICAR y VENDER, y tiene como titular de registro sanitario el establecimiento ICA PHARMA LTDA. A continuación, se reporta la descripción detallada de este caso y las diferencias significativas entre los dos productos. • La etiqueta visible en la fotografía no corresponde a la presentada en los estudios de estabilidad incluidos en la solicitud del registro sanitario. • El lote del producto está identificado como 2580. En Colafarm Ltda., los lotes, fechas de fabricación y fechas de vencimiento, se asignan conforme al procedimiento establecido en el manejo de registro del Bach Record Pe-Pro. • En la etiqueta se identifica un distribuidor exclusivo, MÁS VITAL, lo cual, no corresponde con la información registrada para el producto original, COFARNAT LTDA, en su calidad de fabricante del producto HEDERA HELIX + PROPÓLEO JARABE, manifiesta que no ha producido dicho producto identificado con las etiquetas ni los lotes presentados en la imagen, de la empresa ICA PHARMA Ltda., titular del registro sanitario correspondiente. El producto de la presente alerta es considerado fraudulento, conforme lo establecido en el artículo 2 literal c, Decreto 677 de 1995, la norma en comento especifica: "(...) El que no proviene del titular del Registro Sanitario, del laboratorio fabricante o del distribuidor o vendedor autorizado, de acuerdo con la legislación (...) (sic). De acuerdo con la normatividad sanitaria vigente, el producto "HEDERA HELIX + PROPÓLEO JARABE" (ver imagen) se considera fraudulento y no ofrece garantías de calidad, seguridad y eficacia, representando un riesgo para la salud de los consumidores. Adicionalmente, se desconoce su contenido real, trazabilidad, condiciones de almacenamiento y transporte. En varias oportunidades, el Invima ha alertado sobre los riesgos que tienen este tipo de productos para la salud de quienes los utilizan, e igualmente hacen alusión a propiedades no autorizadas que dan lugar a expectativas falsas sobre la verdadera naturaleza, origen, composición o calidad de los productos. Igualmente, se hace un llamado a la ciudadanía para que siempre verifique el número de registro sanitario del producto antes de utilizarlo, confirmando su autenticidad a través del siguiente link: https://www.invima.gov.co/consulta-registros-sanitarios , seleccionando en grupo, el tipo de producto (medicamento, suplemento dietario, etc.) y realizando la búsqueda por nombre de producto, registro sanitario o principio activo	

13	166	28 DE MAYO 2025	VIDAFIT	El Instituto Nacional de Vigilancia de Medicamentos y Alimentos - Invima, advierte a la ciudadanía sobre la comercialización ilegal del producto "VIDAFIT", promocionado presuntamente como suplemento dietario para bajar de peso y actuando como quemador de grasa. Este producto, que aparece en la imagen de referencia, no cuenta con ningún registro sanitario emitido por la autoridad competente, que en este caso es el Invima, por lo que su comercialización en Colombia es ilegal. Este producto se publicita como suplemento dietario y/o medicamento homeopático oficial, pero tras realizar las verificaciones internas, el Invima determina que no cumple con las especificaciones de etiqueta y publicidad establecidas en la normatividad vigente. Es importante mencionar algunos riesgos al usar este tipo de producto sin la autorización del registro sanitario: • Problemas de insomnio, pesadillas y cansancio. • Daños en órganos como el corazón, riñones, hígado. • Elevación de la circulación sanguínea, palpitaciones altas, enfermedades cardíacas, nervios, ansiedad y temblor. De acuerdo con la normatividad sanitaria vigente, este producto fraudulento no cuenta con un registro sanitario, por lo tanto, no ofrecen garantías de calidad, seguridad y eficacia, representando un riesgo para la salud de los consumidores. Adicionalmente, se desconoce su contenido real, trazabilidad, condiciones de almacenamiento y transporte. El Invima ha emitido alertas y comunicados sobre los riesgos que tienen estos tipos de productos fraudulentos, indicando el peligro que representan para la salud de los consumidores. Igualmente, hacen alusión a propiedades no autorizadas que dan lugar a expectativas falsas sobre la verdadera naturaleza, origen, composición o calidad de los productos. Finalmente, se hace un llamado a la ciudadanía para que siempre verifique el número de registro sanitario del producto antes de utilizarlo, confirmando su autenticidad a través del siguiente enlace: https://www.invima.gov.co/consulta-registros-sanitarios Consulta de Registros Sanitarios, seleccionando en grupo el tipo de producto (medicamento, suplemento dietario, etc.) y realizando la búsqueda por nombre de producto, registro sanitario o principio activo																												
12	163	22 DE MAYO 2025	SUERO ANTIOFIDICO POLIVALENTE	El Instituto Nacional de Vigilancia de Medicamentos y Alimentos (Invima), advierte a la ciudadanía sobre la Falsificación del medicamento SUERO ANTIOFIDICO POLIVALENTE. La falsificación del producto fue confirmada y notificada al INVIMA por parte del Instituto Nacional de Salud como titular del registro sanitario. En Colombia, el medicamento SUERO ANTIOFIDICO POLIVALENTE cuenta con registro sanitario número INVIMA 2019M-0013350-R1, en estado TEMPORALMENTE NO COMERCIALIZADO, bajo la modalidad de FABRICAR y VENDER, y el establecimiento Instituto Nacional de Salud como titular de registro sanitario. Se aclara que, en relación con el estado del registro sanitario marcado como "Temporalmente no comercializado", y, conforme a la información previamente conocida, el titular del registro confirmó que el 28 de marzo del presente año se envió el reporte correspondiente, informando que el producto no sería comercializado durante un período de dos meses. No obstante, durante ese tiempo, el producto no fue distribuido de manera generalizada, sino que su entrega se priorizó en zonas con mayor riesgo de accidentes. Adicionalmente, se indicó que se enviaría la notificación respectiva para reanudar su comercialización. A continuación, se reporta la descripción detallada sobre este caso y las diferencias significativas entre el producto auténtico y el fraudulento: - Se evidencian inconsistencias en la presentación del producto registrado en la imagen, que difiere de la presentación oficial de los viales autorizados y distribuidos por el INS. - Los viales presentan diferencias significativas en el color ámbar y en el tipo de tapón, en comparación con el producto original autorizados y distribuidos por el INS. El producto de la presente alerta es considerado fraudulento, conforme lo establecido en el artículo 2 literal c, Decreto 677 de 1995, la norma en comento especifica: "(...) El que no proviene del titular del Registro Sanitario, del laboratorio fabricante o del distribuidor o vendedor autorizado, de acuerdo con la reglamentación (...) (sic). De acuerdo con la normatividad sanitaria vigente, se trata de un producto fraudulento que, NO ofrece garantías de calidad, seguridad y eficacia, representando un riesgo para la salud de los consumidores. Adicionalmente, se desconoce su contenido real, trazabilidad, condiciones de almacenamiento y transporte. En varias oportunidades, el Invima ha alertado sobre los riesgos que tienen este tipo de productos para la salud de quienes los utilizan, e igualmente hace alusión a propiedades no autorizadas que dan lugar a expectativas falsas sobre la verdadera naturaleza, origen, composición o calidad de los productos.																												
11	154	22 DE MAYO 2025	VITAFER-L	El Instituto Nacional de Vigilancia de Medicamentos y Alimentos (Invima), advierte a la ciudadanía sobre la posible falsificación del producto VITAFER-L suplemento dietario, que, de acuerdo con alertas internacionales, este producto contiene sustancias no declaradas, asociadas a Tadalafilo. Por lo anterior, su comercialización en Colombia es ilegal. (Ver lotes de la imagen). En Colombia, el producto Suplemento Dietario VITAFER-L cuenta con registro sanitario vigente SD2023-0002470 - R1, bajo la modalidad FABRICAR Y VENDER, cuyo titular autorizado corresponde a NATURAL MEDY DISTRIBUCIONES SAS. El titular del registro sanitario NATURAL MEDY DISTRIBUCIONES SAS confirmó que los lotes de la imagen no fueron exportados a ningún país y su producto está siendo objeto de falsificación y se está comercializando en diversos canales físicos y electrónicos, es decir, que, este producto puede estar siendo elaborado por un establecimiento que no está autorizado para la fabricación o elaboración de VITAFER-L. Es importante mencionar que los Análisis de laboratorio adelantados por la Agencia Regulatoria de Estados Unidos (FDA) confirmaron que el producto "VITAFER-L" contiene tadalafilo, ingredientes aprobados para tratar la disfunción eréctil y que pueden interactuar con los nitratos que se encuentran en algunos medicamentos recetados, pudiendo reducir la presión arterial considerablemente, incluso poniendo en riesgo la vida. A las personas con diabetes, presión arterial alta, colesterol alto o enfermedades cardíacas a menudo se les recetan nitratos. Por consiguiente, la presencia de tadalafilo en "VITAFER-L", hace que el producto no sea aprobado para su consumo, puesto que, no se ha establecido la seguridad y eficacia. Es importante mencionar que el titular del registro sani	<table><tr><th>Nombre del producto</th><th>Lote</th><th>Fecha de vencimiento</th></tr><tr><td>VITAFER - L</td><td>9420-2402</td><td>FV 26-FEB</td></tr><tr><td>VITAFER - L</td><td>7040-2305</td><td>FV 25-MAY</td></tr><tr><td>VITAFER - L</td><td>7028-2035</td><td>FV 25-ABR</td></tr><tr><td>VITAFER - L</td><td>7032-2304</td><td>FV 25-ABR</td></tr><tr><td>VITAFER - L (Sobres)</td><td>10289-2405</td><td>FV 26-MAY</td></tr></table> <table><tr><td>VITAFER - L</td><td>10394-2405</td><td>FV 05/26</td></tr><tr><td>VITAFER - L</td><td>9420-2402</td><td>FV 02/26</td></tr><tr><td>VITAFER - L</td><td>10289-2405</td><td>FV 05/26</td></tr></table>	Nombre del producto	Lote	Fecha de vencimiento	VITAFER - L	9420-2402	FV 26-FEB	VITAFER - L	7040-2305	FV 25-MAY	VITAFER - L	7028-2035	FV 25-ABR	VITAFER - L	7032-2304	FV 25-ABR	VITAFER - L (Sobres)	10289-2405	FV 26-MAY	VITAFER - L	10394-2405	FV 05/26	VITAFER - L	9420-2402	FV 02/26	VITAFER - L	10289-2405	FV 05/26
Nombre del producto	Lote	Fecha de vencimiento																														
VITAFER - L	9420-2402	FV 26-FEB																														
VITAFER - L	7040-2305	FV 25-MAY																														
VITAFER - L	7028-2035	FV 25-ABR																														
VITAFER - L	7032-2304	FV 25-ABR																														
VITAFER - L (Sobres)	10289-2405	FV 26-MAY																														
VITAFER - L	10394-2405	FV 05/26																														
VITAFER - L	9420-2402	FV 02/26																														
VITAFER - L	10289-2405	FV 05/26																														
10	153	19 DE MAYO 2025	QB QUIEBRABARRIA EL ORIGINAL	El Instituto Nacional de Vigilancia de Medicamentos y Alimentos - Invima, advierte a la ciudadanía sobre la comercialización ilegal del producto "QB QUIEBRABARRIGA EL ORIGINAL", promocionado presuntamente como suplemento dietario. Este producto, que aparece en la imagen, no se encuentra amparado bajo ningún registro sanitario emitido por la autoridad competente, que para este caso es el Invima, por lo que su comercialización en Colombia es ilegal (Ver imagen). Es importante señalar que el producto denominado "QB QUIEBRABARRIGA EL ORIGINAL", indica en su etiqueta el registro sanitario SD2009-0001077, el cual está VENCIDO desde el 06/05/2019 y correspondía a un producto diferente denominado "Control Fit". Por lo tanto, se concluye que "QB QUIEBRABARRIGA EL ORIGINAL", es un producto fraudulento y no cuenta con un registro sanitario. Es importante mencionar algunos riesgos al utilizar este tipo de producto sin la autorización del registro sanitario: • Elevación de la circulación sanguínea, palpitaciones altas, enfermedades cardíacas, nervios, ansiedad y temblor. • Problemas de insomnio, pesadillas y cansancio. • Daños en órganos como el corazón, riñones, hígado. De acuerdo con la normatividad sanitaria vigente, este producto fraudulento no cuenta con ningún registro sanitario, por lo tanto, no ofrece garantías de calidad, seguridad y eficacia, representando un riesgo para la salud de los consumidores. Adicionalmente, se desconoce su contenido real, trazabilidad, condiciones de almacenamiento y transporte. El Invima ha emitido alertas y comunicados sobre los riesgos que tienen este tipo de productos fraudulentos, indicando el peligro que representan para la salud de los consumidores. Igualmente, hacen alusión a propiedades no autorizadas que dan lugar a expectativas falsas sobre la verdadera naturaleza, origen, composición o calidad de los productos																												
9	152	19 DE MAYO 2025	KE-MA BURNER	El Instituto Nacional de Vigilancia de Medicamentos y Alimentos - Invima, advierte a la ciudadanía sobre la comercialización ilegal del producto "KE-MA BURNER", promocionado presuntamente para bajar de peso y actuando como quemador de grasa. Este producto, que aparece en la imagen de referencia, no se encuentra amparado bajo ningún registro sanitario emitido por la autoridad competente, que en este caso es el Invima, por lo que su comercialización en Colombia es ilegal (Ver imagen). Este producto se encuentra publicitado como suplemento dietario y/o medicamento homeopático oficial, pero al realizar las verificaciones internas, el Invima determina que no se cumplen con las especificaciones de etiqueta y publicidad establecidas en la normatividad vigente. Es importante mencionar algunos riesgos por usar este tipo de producto sin la autorización del registro sanitario: • Elevación de la circulación sanguínea, palpitaciones altas, enfermedades cardíacas, nervios, ansiedad y temblor. • Problemas de insomnio, pesadillas y cansancio. • Daños en órganos como el corazón, riñones, hígado. De acuerdo con la normatividad sanitaria vigente, este producto fraudulento no cuenta con un registro sanitario, por lo tanto, no ofrecen garantías de calidad, seguridad y eficacia, representando un riesgo para la salud de los consumidores. Adicionalmente, se desconoce su contenido real, trazabilidad, condiciones de almacenamiento y transporte. El Invima ha emitido alertas y comunicados sobre los riesgos que tienen estos tipos de productos fraudulentos, indicando el peligro que representan para la salud de los consumidores. Igualmente, hacen alusión a propiedades no autorizadas que dan lugar a expectativas falsas sobre la verdadera naturaleza, origen, composición o calidad de los productos. Finalmente, se hace un llamado a la ciudadanía para que siempre verifique el número de registro sanitario del producto antes de utilizarlo, confirmando su autenticidad a través del siguiente enlace: https://www.invima.gov.co/consulta-registros-san																												

8	151	19 DE MAYO 2025	HURTO DE PISACAINA 2% y PISACAINA 2% C/EPINEF	Descripción del caso Mediante notificación realizada a la Dirección de Medicamentos y Productos Biológicos del Invima, el establecimiento PISA Farmacéutica de Colombia S.A., informó sobre el hurto de los productos P I S A C A I N A 2% 20MG/1ML C/50ML, PISACAINA 2% C/EPINEFRINA 50ML, PISACAINA 2% 20MG/1ML C/50ML, los cuales se enuncian en la imagen adjunta. Para el Invima es importante enfatizar que, la adquisición de estos productos únicamente se da a través del establecimiento comercial PISA Farmacéutica de Colombia S.A, quien se encuentra autorizado por el Invima para la comercialización de estos Medicamentos Vitales no Disponibles. Medidas para la comunidad en general: 1. Verificada la información, se evidencia el uso de los medicamentos objeto de la presente alerta sanitaria, los cuales no fueron adquiridos mediante canales autorizados. a) Suspender de inmediato su uso, debido a los riesgos que puede representar para su salud. b) Informar de manera inmediata al Invima o antes de salud territorial los datos que conozca sobre los lugares donde se distribuya o comercialice estos productos. c) Si ha presentado algún evento adverso, asociado a su consumo, reportelo de manera inmediata como se indica en el siguiente link https://vigflow-eforms.who-umc.org/co/medicamentos o consulte a través del correo electrónico que se encuentra al final de esta alerta	Alerta No. 151-2025 Bogotá, 19 mayo 2025 Invima alerta HURTO DE PISACAINA 2% y PISACAINA 2% C/EPINEFRINA Registro sanitario: Medicamento Vital no Disponible Fuente de la alerta: Notificación realizada por parte del titular del registro sanitario a la Dirección de Medicamentos y Productos Biológicos. No. Identificación interno: MA2505-046 <table><tr><th>CÓDIGO</th><th>PRODUCTO</th><th>LOTE</th><th>UND</th><th>UM</th></tr><tr><td>4000316</td><td>PISACAINA 2% 20MG/1ML C/50ML 1FAMP SI</td><td>C24A245</td><td>6,000</td><td>PZA</td></tr><tr><td>4000317</td><td>PISACAINA 2% C/EPINEFRINA 50ML 1FAMP SI</td><td>C23N901</td><td>30</td><td>PZA</td></tr><tr><td>4000316</td><td>PISACAINA 2% 20MG/1ML C/50ML 1FAMP SI</td><td>C24A245</td><td>1,000</td><td>PZA</td></tr></table>	CÓDIGO	PRODUCTO	LOTE	UND	UM	4000316	PISACAINA 2% 20MG/1ML C/50ML 1FAMP SI	C24A245	6,000	PZA	4000317	PISACAINA 2% C/EPINEFRINA 50ML 1FAMP SI	C23N901	30	PZA	4000316	PISACAINA 2% 20MG/1ML C/50ML 1FAMP SI	C24A245	1,000	PZA
CÓDIGO	PRODUCTO	LOTE	UND	UM																					
4000316	PISACAINA 2% 20MG/1ML C/50ML 1FAMP SI	C24A245	6,000	PZA																					
4000317	PISACAINA 2% C/EPINEFRINA 50ML 1FAMP SI	C23N901	30	PZA																					
4000316	PISACAINA 2% 20MG/1ML C/50ML 1FAMP SI	C24A245	1,000	PZA																					
7	150	19 DE MAYO 2025	PRODUCTOS PROMOCIONALES COMO SUPLEMENTE DIETARIOS	Invima alerta PRODUCTOS PROMOCIONADOS COMO SUPLEMENTOS DIETARIOS: • L-GLUTAMINE NUTRICOST • GLUTEN DIGEST PURE ENCAPSULATIONS • PURE PALEO PROTEIN DESIGNS FOR HEALTH • MAGTEIN PROTOCOL FOR LIFE BALANCE • L-GLUTAMINE PURE POWDER PROTOCOL FOR LIFE BALANCE • VITEX 2000 VITAAID • SACCCHAROMYCES BOULARDI BIOTICS RESEARCH • PALEO PROTEIN ANY AVERS MD • IMMUNOMAD-A DESIGNS FOR HEALTH • BERBERINE SYNERGY DESIGNS FOR HEALTH • ALLIUMIN DR VITAAID • PYLORI-X BICOMATRIX • OIL OF OREGANO DESIGNS FOR HEALTH • MYO AND D-CHIRO INOSITOL INTIMATE ROSE • GLP-1 PROBIOTIC PRO PENDULUM • MAGNESIUM GLYCINATE COMPLEX DESIGNS FOR HEALTH • INTESICALM PROFESSIONAL FORMULAS • POLYPHENOL PENDULUM • AKKERMANSIA PENDULUM • METABOLIC DAIL Y PENDULUM • APPLE CIDER VINEGAR DR. MARTIN'S NUTRITION • CURCUMASORB PURE ENCAPSULATIONS • THER-BIOTIC INTERFACE PLUS SFI HEALTH • BEST BEST-FORMULA PURE ENCAPSULATIONS • PROMOTES OVERALL DIGESTIVE HEALTH ATRANTIL																					
6	140	19 DE MAYO 2025	ARTERIAL CLEANSE	El Instituto Nacional de Vigilancia de Medicamentos y Alimentos - Invima, advierte a la ciudadanía sobre la comercialización legal del producto "ARTERIAL CLEANSE", promocionado presuntamente para limpiar las arterias y liberarse de la presión alta. Este producto de la imagen, no se encuentra amparado bajo ningún registro sanitario emitido por la autoridad competente, por lo que su comercialización en Colombia es legal (Ver imagen). Es importante mencionar algunos riesgos para la salud al usar este tipo de producto, el cual no tiene registro sanitario: • Problemas de insomnio, pesadillas y cansancio. • Elevación de la circulación sanguínea, palpitaciones altas, enfermedades cardíacas, nervios, ansiedad y temblor. • Daños en órganos como el corazón, riñones, hígado. De acuerdo con la normatividad sanitaria vigente, este producto fraudulento no cuenta con un registro sanitario, por lo tanto, no ofrecen garantías de calidad, seguridad y eficacia, representando un riesgo para la salud de los consumidores. Adicionalmente, se desconoce su contenido real, trazabilidad, condiciones de almacenamiento y transporte. El Invima ha emitido alertas y comunicados sobre los riesgos que tienen estos tipos de productos fraudulentos, indicando el peligro que representan para la salud de los consumidores. Igualmente, hacen alusión a propiedades no autorizadas que dan lugar a expectativas falsas sobre la verdadera naturaleza, origen, composición o calidad de los productos. Finalmente, se hace un llamado a la ciudadanía para que siempre verifique el número de registro sanitario del producto antes de utilizarlo, confirmando su autenticidad a través del siguiente enlace: https://www.invima.gov.co/consulta-registros-sanitarios																					
5	135	8 DE MAYO 2025	ATORVASTATINA 20 mg (INVIMA 2022M-0005892-R2), presentación caja x 10 tabletas PAROXETINA 20 mg (INVIMA 2022M-0007879-R1), presentación caja x 10 tabletas.	El Instituto Nacional de Vigilancia de Medicamentos y Alimentos - Invima, ha sido informado por comunicación directa por parte del Titular de Registro Sanitario, que se ha identificado una confusión relacionada con el producto Paroxetina 20 mg caja por 10 tabletas, correspondiente a los siguientes lotes: E110345, E120700 y F010460. Durante una revisión de calidad, se evidenció que el contenido de dichas cajas no corresponde al medicamento Paroxetina 20 mg caja por 10 tabletas, sino que, erróneamente, contienen Atorvastatina. Esta situación representa una diferencia entre el empaque y el producto en su interior, atribuible a una situación que se originó por la mezcla de materiales producida durante el proceso de Bogotá, 08 mayo 2025 RETIRO DEL MERCADO – PAROXETINA 20 MG LOTE E110345, E120700 Y F010460 LABORATORIOS ECAR S.A empaque, específicamente en las cajas plegadizas de Paroxetina que fueron utilizadas erróneamente en el empaque del producto Atorvastatina. LABORATORIOS ECAR, titular del Registro Sanitario, informa que realizará las diferentes acciones preventivas, para evitar cualquier suceso que se pueda presentar debido a la confusión de estos productos. Sin embargo, teniendo en cuenta los hechos descritos y el riesgo ocasionado en los pacientes, el INVIMA solicita el retiro comercial del producto de manera inmediata en todos los establecimientos comerciales en los que se encuentre almacenado, suspender de inmediato la distribución y uso de las unidades involucradas, y proceder con la devolución inmediata al sitio de compra o directamente a LABORATORIOS ECAR S.A, todas las unidades del medicamento Paroxetina 20 mg caja por 10 tabletas lotes E110345, E120700 y F010460, que, erróneamente, contienen Atorvastatina. Igualmente, se informa a la ciudadanía que, el Invima realizará las acci																					
4	132	30 DE ABRIL 2025	Invima alerta PRODUCTOS PROMOCIONADOS COMO SUPLEMENTOS DIETARIOS Y POTENCIADORES SEXUALES: • ENFERMEDADES DE LA MUJER DE NATURE'S PHARMA • GUALANDAY DE NATURE'S PHARMA • INMUNO PROTECTOR DE NATURE'S PHARMA • ARTRIZAN DE NATURE'S PHARMA • CHANCAPHARMA ROMPECALCULOS DE NATURE'S PHARMA • HEPATOBILIAR DE NATURE'S PHARMA • HIGASAN DE NATURE'S PHARMA • PLANTAS DE CLOROFILA DE NATURE'S PHARMA • AFRODITA • ADELAGAZANTE • TIROSIN • HIPERTEN PLUS • GINSENG + JALEA REAL • FENGOGREJO-AQUAJE • BRONCO PULSO • BOLD 9.44 CALCIO VIT E B 12 • LA BICHOTA • PILOSA • RIZENO PILOSA • HAMMER OF THOR • CHUPA PANZA • PUNTO G SUPLEMENTO NATURAL PARA MUJERES • DIABETIZAN • EXTRACTO VID PHARMA DE NATURE'S PHARMA • COPAL EL NIDO • CIRCULEN • MEMORIZAN FORTE • TITAN GEL	El Instituto Nacional de Vigilancia de Medicamentos y Alimentos - Invima, advierte a la ciudadanía sobre la comercialización legal de los productos: ENFERMEDADES DE LA MUJER DE NATURE'S PHARMA, GUALANDAY DE NATURE'S PHARMA, INMUNO PROTECTOR DE NATURE'S PHARMA, ARTRIZAN DE NATURE'S PHARMA, CHANCAPHARMA ROMPECALCULOS DE NATURE'S PHARMA, HEPATOBILIAR DE NATURE'S PHARMA, HIGASAN DE NATURE'S PHARMA, PLANTAS DE CLOROFILA DE NATURE'S PHARMA, AFRODITA, ADELAGAZANTE, TIROSIN, HIPERTEN PLUS, GINSENG + JALEA REAL, FENGOGREJO-AQUAJE, BRONCO PULSO, BOLD 9.44 CALCIO VIT E B 12, LA BICHOTA, BILDEI PILOSA, HAMMER OF THOR, CHUPA PANZA, PUNTO G SUPLEMENTO NATURAL PARA MUJERES, DIABETIZAN, EXTRACTO VID PHARMA DE NATURE'S PHARMA, COPAL DEL INDIO, CIRCULEN, MEMORIZAN FORTE, TITAN GEL, GLUCOSAMINE CHONDROITIN, MENOPAUSE SUPPORT Y G180 PLUS, promocionados presuntamente como Suplementos Dietarios y Potenciadores Sexuales. Estos productos de la imagen de referencia, no se encuentran amparados bajo ningún registro sanitario emitido por la autoridad competente, por lo que su comercialización en Colombia es legal. Es importante indicar que los productos mencionados anteriormente, no corresponden a ningún producto autorizado por la Dirección de Medicamentos y Productos Biológicos del Invima. Toda vez que no cumple con la normatividad sanitaria vigente la cual es el Decreto 3249 de 2006 "por el cual se reglamenta la fabricación, comercialización, envase, rotulado o etiquetado, régimen de registro sanitario, de control de calidad, de vigilancia y control sanitarios de los suplementos dietarios". Es importante mencionar los riesgos para la salud, al usar estos productos fraudulentos: • Elevación de la circulación sanguínea, palpitaciones altas, enfermedades cardíacas, nervios, ansiedad y temblor. • Problemas de insomnio, pesadillas y cansancio. • Riesgo potencial de retención de líquidos, edema local o generalizado.																					

3	131	30 DE ABRIL 2025	Invima alerta PRODUCTOS PROMOCIONADOS COMO SUPLEMENTOS DIETARIOS - CITRATO DE MAGNESIO + CITRATO DE POTASIO GMS ZOI, POTASSIUM CITRATE 416 MG MOUNTAIN VALLEY, BETA CAROTENO 25000 UI MOUNTAIN VALLEY, VITAMIN D3 + K2 MOUNTAIN VALLEY, VITAMIN D3 MOUNTAIN VALLEY, BIOTIN 5000 MCG MOUNTAIN VALLEY, LION'S MANE MUSHROOM 6000 MG MOUNTAIN VALLEY, SUPER K 2600 MCG MOUNTAIN VALLEY, B12 5000 MCG MOUNTAIN VALLEY, MELATONIN 10 MG MOUNTAIN VALLEY, CHANCAPIEDRA 500 MG MOUNTAIN VALLEY, SUPER POTASSIUM 500 MG MOUNTAIN VALLEY, ASHWAGANDHA 1000 MG MOUNTAIN VALLEY, ASHWAGANDHA 4500 MG MOUNTAIN VALLEY, NIACINAMIDE 500 MG MOUNTAIN VALLEY, MAGNESIUM CITRATE 500 MG MOUNTAIN VALLEY, MYO + D-CHIRO INOSITOL MOUNTAIN VALLEY, GLUCOSAMINE 1500 MG MOUNTAIN VALLEY, SELENIUM 400 MCG MOUNTAIN VALLEY Y CROMIUM PICOLINATE 1000 MG NATURALLY, los cuales son promocionados presuntamente como Suplementos Dietarios. Estos productos de la imagen de referencia, no se encuentran amparados bajo ningún registro sanitario emitido por la autoridad competente, por lo que su comercialización en Colombia es ilegal. (Ver imagen) Es pertinente indicar que los productos mencionados anteriormente, no corresponden a ningún producto autorizado por la Dirección de Medicamentos y Productos Biológicos del Invima, y fueron identificados en las actividades de inspección, vigilancia y control, toda vez que no cumplen con la normatividad sanitaria vigente; Decreto 3249 de 2006 "por el cual se reglamenta la fabricación, comercialización, envase, rotulado o etiquetado, régimen de registro sanitario, de control de calidad, de vigilancia y control sanitarios de los suplementos dietarios" Es importante mencionar los riesgos para la salud, al usar estos productos fraudulentos: • Elevación de la circulación sanguínea, palpitaciones altas, enfermedades cardíacas, nervios, ansiedad y temblor. • Problemas de insomnio, pesadillas y cansancio. • Riesgo potencial de retención de líquidos, edema local o generalizado. • Daños en órganos como la piel, lesiones cutáneas, riñones, hígado y piel. De acuerdo con la normatividad sanitaria vigente, los productos fraudulentos no cuentan con un registro sanitario, por lo tanto, no ofrecen garantías de calidad, seguridad y eficacia, representando un riesgo para la salud de los consumidores. Adicionalmente, se desconoce su contenido real, trazabilidad, condiciones de almacenamiento y transporte. El Invima ha emitido alertas y comunicados sobre los riesgos que tienen estos tipos de productos fraudulentos, indicando el peligro que representan para la salud de los consumidores	
2	130	28 ABRIL 2025	Invima alerta PRODUCTOS PROMOCIONADOS COMO SUPLEMENTOS DIETARIOS - MAGNESIUM 500MG - COLLAGEN - HAIR GROWTH+ HAIR SKIN & NAILS - PROBIOTICS - GLUCOSAMINE CHONDROITIN COMPLEX - FISH OIL-MAGNESIUM CITRATE 250MG - ONE A DAY - ACETAMINOPHEN - MELATONIN 10MG	
1	129	28 DE ABRIL 2025	Invima alerta PRODUCTOS PROMOCIONADOS COMO SUPLEMENTOS DIETARIOS -CENTRUM WOMEN Y MEN -APPLE CIDER VINEGAR -INTIMACY BOOSTER LOWIN LIBIDO-LIBIDO -B-12 METHYLCOBALAMIN -ZINC CITRATE -GINKGO BILOBA -VITAMINA D3 -BERBERINE HCL 500.000MCG -HORNY GOAT WED -CALCIUM CARBONATE-D -RESVERATROL, ZINC ISOFLAVONES -FOLIC ACID 800MCG -B-COMPLEX -SLEEP GUMMIES -POTASSIUM -BIOTIN -WOMEN'S PROBIOTIC -VITAMINAS AMERICANAS (MYO & D-CHIRO INOSITOL - NAD+COLUSTRUM-NICOTINAMIDE)	