



ALERTAS SANITARIAS DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS
FARMACOVIGILANCIA - INVIMA



NOVIEMBRE DEL 2023

| N° | N°. ALERTA | FECHA DE PUBLICACIÓN DE LA ALERTA | PRODUCTO | DESCRIPCION DE LA ALERTA | IMAGEN DEL PRODUCTO |
|----|------------|-----------------------------------|--|--|---------------------|
| 23 | 400 | 30 DE NOVIEMBRE | PRUVIT G CETONAS EXOGENAS | El Instituto Nacional de Vigilancia de Medicamentos y Alimentos (Invima) alerta a la ciudadanía que ha recibido información acerca de la comercialización fraudulenta por redes sociales del producto "PRUVIT G CETONAS EXOGENAS", el cual es promocionado presuntamente para bajar de peso como quemador de grasa, desaparecer celulitis y curar ciertas enfermedades. Este producto no cuenta con registro sanitario Invima y por lo tanto su comercialización en Colombia es ilegal. (Ver imagen). El Invima ha advertido en varias oportunidades sobre la comercialización ilegal del producto "PRUVIT G CETONAS EXOGENAS" con el mismo nombre o similares, emitiendo alertas y Bogotá, 30 noviembre 2023 comunicados, donde se indica el riesgo que representa para la salud y señalando que no tiene registros sanitarios existentes o hacen alusión a propiedades no autorizadas que dan lugar a expectativas falsas sobre la verdadera naturaleza, origen, composición o calidad de los productos. Esta alerta emitida se puede consultar en el siguiente | |
| 22 | 399 | 30 DE NOVIEMBRE | UNGÜENTO DERMACOL, POLVOS SANI-DEX (Sulfato de aluminio), HIERBA DE SAN JUAN, SEX FULL FOR MEN, VIVITAM JALEA, FRUTAROMA de BIOSINTEX EU | El Instituto Nacional de Vigilancia de Medicamentos y Alimentos (Invima) advierte a la ciudadanía sobre la comercialización ilegal de los productos UNGÜENTO DERMACOL, POLVOS SANI-DEX (Sulfato de aluminio), HIERBA DE SAN JUAN, SEX FULL FOR MEN, VIVITAM JALEA, FRUTAROMA bajo el Rol de BIOSINTEX EU. Estos productos no cuentan con registro sanitario emitido por el Invima. Por lo anterior, su comercialización en el territorio nacional es ilegal (Ver imagen). Bogotá, 30 noviembre 2023 UNGÜENTO DERMACOL, POLVOS SANI-DEX (Sulfato de aluminio), HIERBA DE SAN JUAN, SEX FULL FOR MEN, VIVITAM JALEA, FRUTAROMA de BIOSINTEX EU Es importante mencionar que una vez revisada la base de datos de establecimientos autorizados por el Invima no se encontró con ningún rol a BIOSINTEX EU. Por lo anterior, no existe ningún producto amparado con un registro sanitario y dicho establecimiento no cuenta con ningún tipo de autorización o certificación para la fabricación de productos | |
| 21 | 398 | 30 DE NOVIEMBRE | CARBOX (COLAGENO + BIOTINA) - SUPLEMENTO DIETARIO | Alimentos (Invima) advierte a la ciudadanía sobre el producto Carbox (Colágeno + Biotina) -Suplemento dietario. Este producto, no cuenta Bogotá, 30 noviembre 2023 con registro sanitario emitido por el Invima. Por lo anterior, su comercialización en el territorio nacional es ilegal (Ver imagen). Este producto es ofertado a través de la página web: https://careboxcolombia.com/ ; donde se visualiza imágenes del producto, el cual menciona en su empaque que es un suplemento dietario en cápsulas blandas, presuntamente enuncia que su contenido es de Colágeno y Biotina. Adicionalmente, hace alusión a tener registro sanitario; sin hacer mención del mismo o exhibirlo en su empaque. Es pertinente indicar que el producto Carbox (Colágeno + Biotina) - Suplemento dietario, no corresponde a ningún producto autorizado por la Dirección de Medicamentos y Productos Biológicos del Invima. Toda vez que no cumple con la normatividad vigente; Decreto 3249 de 2006 "por el cual se reglamenta la fabricación, comercialización, envase, rotulado o etiquetado, régimen de | |
| 20 | 397 | 30 DE NOVIEMBRE | MELENA (HERICIUM ERINACEUS) NOOTRÓPIC -CAPSULAS | El Instituto Nacional de Vigilancia de Medicamentos y Alimentos (Invima) advierte a la ciudadanía sobre el producto Melena (Heridium Erinaceus) Nootrópic - Cápsulas. Este producto, no cuentan con registro sanitario emitido por el Invima. Por lo anterior, su comercialización en el territorio nacional es ilegal (Ver imagen). De acuerdo con la normatividad sanitaria vigente, los productos Melena (Heridium Erinaceus) Nootrópic - Cápsulas, no cuentan con registro sanitario a la fecha, por lo que no ha sido evaluado en aspectos de calidad, seguridad y eficacia, representando un riesgo para la salud de los consumidores. Adicionalmente, se desconocen aspectos relevantes como su composición (fórmula cuali-cuantitativa), condiciones de almacenamiento, transporte y distribución. En varias oportunidades, el Instituto 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. | |

| | | | | | |
|----|-----|----------------------|---|---|---|
| 19 | 396 | 30 DE NOVIEMBRE | <p>Nombre del producto: GEOLAX Registro sanitario: Registro fraudulento PFM2017-4798</p> | <p>El Instituto Nacional de Vigilancia de Medicamentos y Alimentos (Invima), advierte a la ciudadanía sobre el producto Geolax. Este producto, no cuenta con registro sanitario emitido por el Invima. Por lo anterior, su comercialización en el territorio nacional es ilegal (Ver imagen). Este producto menciona en sus etiquetas que es un purgante natural con presentación en cápsulas y tabletas, hace referencia al registro sanitario PFM2017- 4798. En cuanto al producto Bogotá, 30 noviembre 2023 Geolax y el número de registro PFM2017- 4798 es pertinente indicar que no corresponde a ningún producto autorizado por la Dirección de Medicamentos y Productos Biológicos del Invima. Por lo cual, se considera un producto fraudulento. En la denuncia realizada ante el Instituto sobre el producto Geolax, se informó que la persona que consumió este producto presentó eventos adversos como malestar general y deshidratación, por lo cual tuvo que ser remitida a una clínica. Se advierte a la ciudadanía de los diferentes canales donde se ofrece el producto GEOLAX. En denuncia radicada al Instituto, se informó sobre la venta de este producto en tiendas naturistas del sector de Chía, adicionalmente es ofertado a través de páginas web como: https://www.instagram.com/p/CdWlW81udsN/?hl=es</p> |  |
| 18 | 393 | 29 DE NOVIEMBRE 2023 | <p>Nombre del producto: PRODUCTO FRAUDULENTO MARCA WESCOTT DIANABOL (Metandienone) - TABLETAS</p> | <p>El Instituto Nacional de Vigilancia de Medicamentos y Alimentos (Invima), advierte a la ciudadanía Bogotá, 29 noviembre 2023 sobre los productos DIANABOL (Metandienone) - Tablet. Este producto, no cuentan con registro sanitario emitido por el Invima. Por lo anterior, su comercialización en el territorio nacional es ilegal (Ver imagen). Este producto refiere en su empaque presuntamente contener Metandienone en tabletas, enuncia como fabricante a Wescott Pharmaceuticals, es pertinente indicar que el producto DIANABOL (Metandienone) – Tablet no cuenta con registro sanitario a la fecha y no corresponde a ningún producto autorizado por la Dirección de Medicamentos y Productos Biológicos del Invima. Adicionalmente, el establecimiento denominado Wescott Pharmaceuticals no cuenta con ningún tipo de autorización para la fabricación de productos competencia del Invima. Se indica que el producto es ofertado en diversas plataformas digitales como:</p> |  |
| 17 | 392 | 27 DE NOVIEMBRE 2023 | <p>MEGA MAX VITACEREBRINA</p> | <p>El Instituto Nacional de Vigilancia de Medicamentos y Alimentos - Invima, advierte a la ciudadanía sobre la comercialización ilegal del producto MEGA MAX VITACEREBRINA porque no cuenta con registro sanitario emitido por el Invima. Por lo anterior, su comercialización en el territorio nacional es ilegal (Ver imagen). Este producto no se encuentra amparado bajo un registro sanitario emitido por la autoridad competente, por lo que su comercialización en Colombia es ilegal. (Ver imagen). El Invima ha advertido en varias oportunidades sobre la comercialización ilegal del producto Bogotá, 27 noviembre 2023 "Vitacerebrina" con el mismo nombre o similares, emitiendo alertas y comunicados, donde se indica el riesgo que representa para la salud y señalando que lo etiquetan empleando registros sanitarios inexistentes o hacen alusión a propiedades no autorizadas que dan lugar a expectativas falsas sobre la verdadera naturaleza, origen, composición o calidad de los productos..</p> |  |
| 16 | 391 | 27 DE NOVIEMBRE 2023 | <p>PROSAVIX CÁPSULAS</p> | <p>El Instituto Nacional de Vigilancia de Medicamentos y Alimentos (Invima) advierte a la ciudadanía sobre el producto PROSAVIX que no cuenta con registro sanitario emitido por el Invima. Por lo anterior, su comercialización en el territorio nacional es ilegal (Ver imagen). El producto PROSAVIX, es ofertado en cápsulas y la información relacionada con su composición e indicaciones, se describe en portugués. Dado lo anterior, se precisa indicar que a la fecha no se ha realizado solicitud de registro sanitario del producto PROSAVIX en el país; por tanto, no corresponde a ningún producto autorizado por la Dirección de Medicamentos y Productos Bogotá, 27 noviembre 2023 Biológicos del Invima. Este producto es comercializado utilizando plataformas digitales aquí mencionadas:</p> |  |
| 15 | 390 | 27 DE NOVIEMBRE 2023 | <p>MAGNESIUM GLYCINATE Y PREBIOTIC & PROBIOTIC PRODUCTOS MARCA ENSO: CUBENSIS, CUBENSIS + MELENA DE LEON, TINTURA MADRE MELENA DE LEON, MELENA DE LEON +VITAMINA D3.</p> | <p>El Instituto Nacional de Vigilancia de Medicamentos y Alimentos (Invima), advierte a la ciudadanía sobre los productos MAGNESIUM GLYCINATE, PREBIOTIC & PROBIOTIC PRODUCTOS MARCA ENSO (CUBENSIS, CUBENSIS + MELENA DE LEÓN, TINTURA MADRE MELENA DE LEÓN, MELENA DE LEÓN + VITAMINA D3). Estos productos, no cuentan con registro sanitario emitido por el Invima, por lo que su comercialización en Colombia es ilegal. (Ver imagen). Los productos son ofertados en la página web https://biohacking-world.org, donde se visualiza las siguientes descripciones: Bogotá, 27 noviembre 2023 MAGNESIUM GLYCINATE Y PREBIOTIC & PROBIOTIC PRODUCTOS MARCA ENSO: CUBENSIS, CUBENSIS + MELENA DE LEON, TINTURA MADRE MELENA DE LEON, MELENA DE LEÓN +VITAMINA D3. MAGNESIUM GLYCINATE: enuncia ser un suplemento dietario en cápsulas, indicado para mantener el funcionamiento normal de músculos y nervios para brindar soporte a un sistema inmunitario saludable. PREBIOTIC & PROBIOTIC: enuncia ser un suplemento dietario en gomitas para tratamiento digestivo.</p> |  |

| | | | | | |
|----|-----|----------------------|---|--|---|
| 14 | 387 | 22 DE NOVIEMBRE 2023 | <p>Nombre del producto: Synagis® 100 mg/mL (Palivizumab) Solución inyectable con número de Lote 383877 Registro sanitario: INVIMA 2023MBT-0016997-R1 Titular del registro: ASTRAZENECA COLOMBIA S.A.S Fabricante(s) / Importador(es): BOEHRINGER INGELHEIM PHARMA GMBH & CO KG. Lote(s) / Serial(es): 383877</p> | <p>El Instituto Nacional de Vigilancia de Medicamentos y Alimentos (Invima), advierte a la ciudadanía sobre la comercialización fraudulenta del número de Lote 383877 para el producto Synagis® 100 mg/mL (Palivizumab) Solución inyectable el cual está siendo objeto de falsificación y por lo tanto, su comercialización en Colombia es ilegal. (Ver Imagen). Se aclara que AbbVie fue el titular de la Autorización de Comercialización para Synagis (Palivizumab) en Colombia hasta junio del año 2021, y luego los derechos se cambiaron a AstraZeneca. En julio del año 2020, AbbVie fue quien suministró este lote a Colombia y a los clientes a lo largo del año 2020. El medicamento Palivizumab está indicado para la prevención de la enfermedad grave del tracto respiratorio inferior causada por el virus sincitial respiratorio (VSR) en pacientes pediátricos en alto riesgo de contraer enfermedad por el VSR. Se ha establecido la seguridad y eficacia en niños con displasia broncopulmonar (DBP), niños prematuros (edad gestacional menor o igual a 35 semanas), y en niños con enfermedad cardíaca congénita (CHD por sus siglas en inglés) hemodinámicamente significativa. El</p> |  |
| 13 | 386 | 22 DE NOVIEMBRE 2023 | VIDATOX | <p>El Instituto Nacional de Vigilancia de Medicamentos y Alimentos (Invima), advierte a la ciudadanía sobre el producto VIDATOX 30CH. Este producto, no cuenta con registro sanitario emitido por el Invima. Por lo anterior, su comercialización en el territorio nacional es ilegal (Ver imagen). El producto VIDATOX 30CH, se describe como medicamento homeopático, procedente de Cuba, el cual es ofertado a través de diferentes plataformas digitales, las cuales se enuncian a continuación: https://www.facebook.com/Vidatoxcolombia/?locale=es_LA</p> |  |
| 12 | 386 | 22 DE NOVIEMBRE 2023 | ESCOAZUL | <p>El Instituto Nacional de Vigilancia de Medicamentos y Alimentos (Invima), advierte a la ciudadanía sobre el producto ESCOZUL. Este producto, no cuenta con registro sanitario emitido por el Invima. Por lo anterior, su comercialización en el territorio nacional es ilegal (Ver imagen). En mayo de 2023 el Invima, publicó Alerta Sanitaria para prevenir el consumo del producto ESCOZUL por los riesgos que tiene para la salud de quienes los utilizan, porque hace alusión a propiedades no autorizadas que dan lugar a expectativas falsas sobre la verdadera naturaleza, origen, composición o calidad del producto. Igualmente se indicó que es ofertado en la página Bogotá, 22 noviembre 2023 web https://escozul-cuba.com/que-es-escozul/ con la siguiente información: "El?Escozul®?es un producto en desarrollo elaborado a partir del?Veneno del Escorpión Azul?por los Laboratorios del?Grupo Lifescozul®. Actualmente nos encontramos completando la documentación y los estudios necesarios para realizar los?Ensayos Clínicos?y así obtener el? Registro Sanitario?correspondiente". Por lo anterior, se informa a la ciudadanía el Instituto Nacional de Vigilancia de Medicamentos y Alimentos - Invima, advierte a la ciudadanía sobre la comercialización fraudulenta de los productos REUM ARTRIT PLUS y REUM ARTRIT SIMPLEX promocionados como medicamentos homeopáticos en presentación de grageas con diferentes propiedades farmacéuticas establecidas y que no se encuentra amparado bajo un registro sanitario emitido por la autoridad competente en la categoría de medicamentos, por lo Bogotá, 21 noviembre 2023 REUM ARTRIT PLUS REUM ARTRIT SIMPLEX que su comercialización en Colombia es ilegal. (Ver imagen). Los productos objeto de esta alerta, están siendo comercializados como productos homeopáticos con diferentes propiedades terapéuticas; para el Reum Artrit Plus refieren que cuenta con propiedades analgésicas para el tratamiento de la artritis reumatoidea y para el Reum Artrit Simplex refieren estar indicado como antiinflamatorio y regenerador músculo-articular en enfermedades del sistema esquelético. Esta alerta sanitaria surge a partir de actividades de decomiso realizadas por la Policía Nacional en El Instituto Nacional de Vigilancia de Medicamentos y Alimentos - Invima, advierte a la ciudadanía sobre la comercialización fraudulenta del producto ARTROVEN 82 mg - FRASCO X 20 TABLETAS promocionado como medicamento con propiedades anestésicas - Dolor Musculoesquelético y Venoso (control natural del dolor) y que no se encuentra amparado bajo un registro sanitario emitido por la autoridad competente en la categoría de medicamentos, por lo que su comercialización en Colombia es ilegal. (Ver imagen). El producto objeto de esta alerta, se oferta como medicamento con propiedades anestésicas y describe en su empaque que presuntamente contiene Clematidis Radix 67.5 mg, proteína de soya 12.5 mg, calcio 1.5 mg y magnesio 1 mg, componentes que el Invima no ha evaluado, ni aprobado. Bogotá, 21 noviembre 2023 Adicionalmente, en las etiquetas del producto se observa suplantación de la información del Laboratorio Fabricante NATURCOL, quienes a través de denuncia informaron al Invima que se están utilizando su nombre para la comercialización de este producto, el cual no hace</p> |  |
| 11 | 385 | 21 DE NOVIEMBRE 2023 | REUM ARTRIT PLUS REUM ARTRIT SIMPLEX | <p>El Instituto Nacional de Vigilancia de Medicamentos y Alimentos (Invima), advierte a la ciudadanía sobre la comercialización fraudulenta de los productos REUM ARTRIT PLUS y REUM ARTRIT SIMPLEX promocionados como medicamentos homeopáticos en presentación de grageas con diferentes propiedades farmacéuticas establecidas y que no se encuentra amparado bajo un registro sanitario emitido por la autoridad competente en la categoría de medicamentos, por lo Bogotá, 21 noviembre 2023 REUM ARTRIT PLUS REUM ARTRIT SIMPLEX que su comercialización en Colombia es ilegal. (Ver imagen). Los productos objeto de esta alerta, están siendo comercializados como productos homeopáticos con diferentes propiedades terapéuticas; para el Reum Artrit Plus refieren que cuenta con propiedades analgésicas para el tratamiento de la artritis reumatoidea y para el Reum Artrit Simplex refieren estar indicado como antiinflamatorio y regenerador músculo-articular en enfermedades del sistema esquelético. Esta alerta sanitaria surge a partir de actividades de decomiso realizadas por la Policía Nacional en El Instituto Nacional de Vigilancia de Medicamentos y Alimentos - Invima, advierte a la ciudadanía sobre la comercialización fraudulenta del producto ARTROVEN 82 mg - FRASCO X 20 TABLETAS promocionado como medicamento con propiedades anestésicas - Dolor Musculoesquelético y Venoso (control natural del dolor) y que no se encuentra amparado bajo un registro sanitario emitido por la autoridad competente en la categoría de medicamentos, por lo que su comercialización en Colombia es ilegal. (Ver imagen). El producto objeto de esta alerta, se oferta como medicamento con propiedades anestésicas y describe en su empaque que presuntamente contiene Clematidis Radix 67.5 mg, proteína de soya 12.5 mg, calcio 1.5 mg y magnesio 1 mg, componentes que el Invima no ha evaluado, ni aprobado. Bogotá, 21 noviembre 2023 Adicionalmente, en las etiquetas del producto se observa suplantación de la información del Laboratorio Fabricante NATURCOL, quienes a través de denuncia informaron al Invima que se están utilizando su nombre para la comercialización de este producto, el cual no hace</p> |  |
| 10 | 384 | 21 DE NOVIEMBRE 2023 | ARTROVEN 82 mg - FRASCO X 20 TABLETAS | <p>El Instituto Nacional de Vigilancia de Medicamentos y Alimentos (Invima), advierte a la ciudadanía sobre la comercialización fraudulenta del producto ARTROVEN 82 mg - FRASCO X 20 TABLETAS promocionado como medicamento con propiedades anestésicas - Dolor Musculoesquelético y Venoso (control natural del dolor) y que no se encuentra amparado bajo un registro sanitario emitido por la autoridad competente en la categoría de medicamentos, por lo que su comercialización en Colombia es ilegal. (Ver imagen). El producto objeto de esta alerta, se oferta como medicamento con propiedades anestésicas y describe en su empaque que presuntamente contiene Clematidis Radix 67.5 mg, proteína de soya 12.5 mg, calcio 1.5 mg y magnesio 1 mg, componentes que el Invima no ha evaluado, ni aprobado. Bogotá, 21 noviembre 2023 Adicionalmente, en las etiquetas del producto se observa suplantación de la información del Laboratorio Fabricante NATURCOL, quienes a través de denuncia informaron al Invima que se están utilizando su nombre para la comercialización de este producto, el cual no hace</p> |  |

| | | | | | |
|---|-----|----------------------|--|--|---|
| 9 | 383 | 20 DE NOVIEMBRE 2023 | NONPLUS, BRONQUIMON, VENASTIC | <p>El Instituto Nacional de Vigilancia de Medicamentos y Alimentos - Invima, advierte a la ciudadanía sobre la comercialización ilegal de los productos NONPLUS, BRONQUIMON Y VENASTIC, promocionados presuntamente como medicamentos para diferentes enfermedades como el asma, la bronquitis, el cáncer entre otros. Estos productos no se encuentran amparados bajo un registro sanitario como medicamento emitido por la autoridad competente, por lo que su comercialización en Colombia es ilegal. (Ver Bogotá, 20 noviembre 2023 NONPLUS, BRONQUIMON, VENASTIC imagen). Es de aclarar que estos productos contienen en sus etiquetas el número de registro sanitario RSA006304-2018 el cual se encuentra vencido desde el 17/08/2023 y este registro no tiene ninguna relación con los productos mencionados anteriormente. Es importante mencionar los riesgos de usar estos productos falsificados sin registro sanitario ya que pueden causar problemas estomacales como diarrea, vómito, dolor de estómago y/o estreñimiento. De acuerdo</p> |  |
| 8 | 380 | 20 DE NOVIEMBRE 2023 | BROOM 40 g PURGANTE NATURAL | <p>El Instituto Nacional de Vigilancia de Medicamentos y Alimentos - Invima, advierte a la ciudadanía sobre la comercialización fraudulenta del producto BROOM 40 g PURGANTE NATURAL promocionado como producto natural y/o fitoterapéutico con propiedades curativas en el tracto gastrointestinal y que no se encuentra amparado bajo un registro sanitario emitido por la autoridad competente en la categoría de medicamentos y/o producto fitoterapéutico, por lo tanto su comercialización en Colombia es ilegal. (Ver imagen). El producto objeto de esta alerta, es ofertado como producto natural con propiedades curativas sobre el sistema gastrointestinal, ayudando a mejorar el tránsito intestinal previniendo el Bogotá, 20 noviembre 2023 estreñimiento, solucionando problemas digestivos como el mal aliento, diarreas, estreñimientos, gastroenteritis; otras de las propiedades que se le atribuyen son que ayuda a mantener un peso saludable, mejorar el metabolismo, desintoxica el colon, el hígado y elimina toxinas en el cuerpo. También describe en su empaque que presuntamente contiene Boldo, cascara sagrada, Ruibarbo y Sien, componentes que el Invima no ha evaluado, ni aprobado para este producto.</p> |  |
| 7 | 379 | 7 DE NOVIEMBRE 2023 | Saizen 20mg (8mg/mL) Somatropina. Lote BA068280. Fecha de elaboración 02/2022. Fecha de vencimiento 07/2024. Producto fraudulento – Producto que no proviene del titular del Registro Sanitario, del laboratorio farmacéutico fabricante o del distribuidor o vendedor autorizado. | <p>El Instituto Nacional de Vigilancia de Medicamentos y Alimentos (Invima), advierte a la ciudadanía sobre el producto Saizen 20mg (8mg/mL) Somatropina. Lote BA068280 el cual reporta en los artes del material de empaque y envase la fecha de elaboración 02/2022 y la fecha de vencimiento 07/2024. En Colombia, el producto Saizen 20mg (8mg/mL) Somatropina cuenta con registro sanitario Invima 2017M-0012828-R1 y su estado corresponde a un registro sanitario en trámite de renovación. MERCK S.A ha informado al instituto sobre el hallazgo en la ciudad de Cúcuta del lote número BA068280 cuyas fechas de fabricación y vencimiento se encuentran alteradas con respecto a las fechas reales con las que fue liberado el producto por Merck. Es importante aclarar que el lote BA068280 liberado por MERCK S.A, a la fecha ya ha expirado.</p> |  |
| 6 | 376 | 7 DE NOVIEMBRE 2023 | ESTRESIN GOTAS | <p>El Instituto Nacional de Vigilancia de Medicamentos y Alimentos (Invima), advierte a la ciudadanía sobre el producto ESTRESIN GOTAS, promocionado como un fármaco "antiestrésante" que no tiene registro sanitario emitido por la autoridad competente en la categoría de medicamentos, por lo que su comercialización en Colombia es ilegal. (Ver imagen). El producto ESTRESIN GOTAS, menciona en su etiqueta la siguiente información: Contenido <i>Hypéricum Perforatum</i> (hierba de San Juan), Registro sanitario "SD2002-000234" y elaborado por LABORATORIOS ARAL THEL; en cuanto al número de registro sanitario SD2002-000234, es pertinente indicar que no corresponde a ningún producto autorizado por la Dirección de Medicamentos y Productos Biológicos del Invima. Por lo tanto, este producto se considera fraudulento</p> |  |

| | | | |
|---|-----|---------------------|--|
| 5 | 375 | 7 DE NOVIEMBRE 2023 | MEDICAMENTO HOMEOPATICO FRADULENTO FORMULA MAGISTRAL |
| 4 | 374 | 7 DE NOVIEMBRE 2023 | OXY FULL OXIGENO GAS PARA INHALACION |
| 3 | 373 | 31 OCTUBRE 2023 | DOLORAN ULTRA FORTE |
| 2 | 372 | 31 OCTUBRE 2023 | TOXIC OFF CAPSULAS MEDICAMENTO HOMEOPATICO OFICINA |

sobre el producto **FÓRMULA MAGISTRAL SUIS D6**, el cual no cuenta con registro sanitario emitido por el Invima. Por lo anterior, su comercialización en el territorio nacional es ilegal (Ver imagen). En denuncia realiza por el establecimiento BIOINNOVANCE PHARMA S.A.S., precisa que el producto denominado FÓRMULA MAGISTRAL SUIS D6, no es elaborado por esta empresa, los envases, las etiquetas y artes no son los que utiliza la compañía. Por tanto, el producto objeto de está alerta es elaborado de manera fraudulenta. Se advierte a la ciudadanía que los productos homeopáticos magistrales, deben ser adquiridos con prescripción médica, elaborada de manera individual para el paciente, por un médico autorizado en Colombia y en farmacias homeopáticas autorizadas.



El Instituto Nacional de Vigilancia de Medicamentos y Alimentos (Invima), advierte a la ciudadanía sobre el producto **OXYFULL OXIGENO**. Este producto, no cuenta con registro sanitario emitido por el Invima. Por lo anterior, su comercialización en el territorio nacional es ilegal (Ver imagen). Durante visita de inspección, vigilancia y control; realizada en la ciudad de Medellín, se halló el Bogotá, 07 noviembre 2023 producto **OXYFULL OXÍGENO**, sin registro sanitario; el cual menciona en su envase la siguiente información: 95% oxígeno, 5% aire ambiental; contenido 8 Litros; modo de empleo utilizando boquilla para 160 inhalaciones; No requiere registro sanitario certificado Invima 20220223361, fecha de fabricación 04/05/23, fecha de vencimiento 04/09/23 y lote 000033, datos impresos en sticker sobre la información impresa del envase. Adicional en el comercio pueden existir los lotes: 00008, 00009, 00014, 000034 del producto mencionado. Adicionalmente se evidenció que el producto es ofertado en plataformas web



El Instituto Nacional de Vigilancia de Medicamentos y Alimentos (Invima) advierte a la ciudadanía sobre el producto **DOLORAN ULTRA FORTE**. Este producto no cuenta con registro sanitario emitido por el Invima. Por lo anterior, su comercialización en el territorio nacional es ilegal (Ver imagen). Este producto tiene presentación en tabletas y solución en spray, en su empaque menciona: número de registro sanitario RSD03182567 y fabricante: Laboratorios Belfarma. En cuanto al número de registro sanitario RSD03182567, es pertinente indicar que no corresponde a ningún producto autorizado por la Dirección de Medicamentos y Productos Biológicos del Invima. Adicionalmente, el establecimiento denominado Laboratorios Belfarma no cuenta con ningún tipo de autorización para la fabricación de productos competencia del Invima. .



El Instituto Nacional de Vigilancia de Medicamentos y Alimentos (Invima) advierte a la ciudadanía sobre el producto **TOXIC OFF CAPSULAS – MEDICAMENTO HOMEOPATICO OFICINAL**. Este producto, no cuenta con registro sanitario emitido por el Invima. Por lo anterior, su comercialización en el territorio nacional es ilegal (Ver imagen). Este producto menciona en sus etiquetas que es un medicamento homeopático ofical, con presentación en capsulas, atribuyendo indicaciones terapéuticas para enfermedades parasitarias provocadas por varios tipos de gusanos (helminiasis), hongos, protozoos patógenos (clamidia, Bogotá, 31 octubre 2023 Giardia lamblia, etc.).



| | | | | | |
|-----|-----|-----------------------|----------|---|---|
| 1 | 369 | 23 DE OCTUBRE 2023 | CIRUELAX | <p>El Instituto Nacional de Vigilancia de Medicamentos y Alimentos (Invima) advierte a la ciudadanía sobre el producto CIRUE lax Este producto no cuenta con registro sanitario emitido por el Invima. Por lo anterior, su comercialización en el territorio nacional es ilegal (Ver imagen). Este producto contiene en sus etiquetas el número de registro sanitario RSAE05853426, lote: R00278584690; F.V.: Diciembre /2026 y fabricante: Laboratorios su salud. En cuanto al número de registro sanitario RSAE05853426, es pertinente indicar que no corresponde a ningún producto autorizado por la Dirección de Medicamentos y Productos Biológicos del Invima, adicionalmente el establecimiento denominado Laboratorios su salud, no cuenta con ningún tipo de autorización para la fabricación de productos competencia del Invima.</p> |  |
| 359 | | | | | |