



PERU

GOBIERNO
REGIONAL PUNODIRECCION
REGIONAL DE SALUD
PUNODirección Ejecutiva
de Medicamentos
Insumos y Drogas*"Año de la recuperación y consolidación de la economía peruana"*

Puno, 24 de diciembre del 2025

OFICIO N° 971 -GR-DIRESA -DE-DIREMID PUNO-2025

Señor:

ING. FREDY MARTIN QUINTO PINEDA
OFICINA DE ESTADISTICA, INFORMATICA Y TELECOMUNICACIONES

Presente:

ASUNTO : SOLICITO PUBLICACION DE ALERTAS DIGEMID

REFERENCIA : ALERTA DIGEMID N° 147, 148, 149 -2025



Por medio del presente me dirijo a usted, para saludarlo cordialmente y a la vez solicito se realice la publicación en la página web de la institución DIRESA-PUNO, las ALERTAS DIGEMID en Referencia, con la finalidad de comunicar a los profesionales de la salud, instituciones, establecimientos farmacéuticos, responsables del suministro de medicamentos, en el sector público, privado y público en general.

Nº	DESCRIPCION	LOTE	R.S. / VENCE	FABRICANTE	PAISES DE DETECCION
1	GUANTES QUIRURGICOS ESTERILES DE LATEX, Marca Comercial: UTILMEDIC, Modelo: Liso, Talla: 7 caja x 50 pares	ZH240770	DM22575E	ZHENJIANG HUAYANG LATEX PRODUCTS CO., LTD.	CHINA
2	MULTIDIXINA 2% (gluconato de clorhexidina) Solución Tópica frasco x 1L	P-2090054	EN-05413	Laboratorio NATUR REGENERIE RUNG S.A.C.	PERU
3	IBRANCE (palbociclib) capsula	FS5173 GK2981 GR6491 GS4328 GT5817 HJ8710 HJ8715 LV1850 TS2190	271126 250630 250630 260131 250630 260228 04/2028 311028 200529	PFIZER	-Costa de Marfil, Líbano, Libia -Líbano -Costa de MARFIL, Turquía -Costa de Marfil -Egipto -Egipto -Turquía -Libia -Libia

Que, por medidas de seguridad sanitaria, la DIGEMID debido al riesgo al que está expuesto la población por la comercialización y uso de estos productos falsificados, se recomienda NO COMPRAR EN ESTABLECIMIENTOS NO AUTORIZADOS y/o verificar antes de su compra. Los Lotes, Asimismo, abstenerse de adquirir o utilizar productos en los que sospeche contaminación, alteración, falsificación, adulteración o sean comercializados.

➤ Adjunto fotocopia para la Publicación de ALERTA DIGEMID N° 147, 148, 149-2025 (03) y de forma digital.

Sin otro particular, agradezco anticipadamente su apoyo y aprovecho la oportunidad para expresarle las muestras de mi especial consideración y estima personal.

Atentamente.





MINISTERIO DE SALUD
Dirección General de Medicamentos, Insumos y Drogas

ALERTA DIGEMID N° 147 - 2025

RETIRO DEL MERCADO DE UN LOTE DE DISPOSITIVO MÉDICO OBSERVADO POR RESULTADO CRÍTICO DE CONTROL DE CALIDAD

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:

1. La Digemid, como una de sus acciones de control y vigilancia sanitaria, toma muestras de productos farmacéuticos, dispositivos médicos y productos sanitarios que se comercializan en el país a fin de verificar su calidad a través del control analítico; asimismo, evalúa los resultados no conformes de productos adquiridos por organismos del Estado.
2. Como resultado de estas acciones se ha identificado un lote del dispositivo médico cuyo resultado del control de calidad ha sido considerado crítico.
3. En cumplimiento de sus funciones, la Digemid dispuso oportunamente el retiro y destrucción de todas las unidades pertenecientes al lote observado del siguiente dispositivo médico:

NOMBRE DEL PRODUCTO	Nº DE LOTE	REGISTRO SANITARIO	FABRICANTE	PAÍS	TITULAR DEL REGISTRO SANITARIO	RESULTADO ANALÍTICO
GUANTES QUIRÚRGICOS ESTÉRILES DE LATEX, Marca Comercial: UTILMEDIC, Modelo: Liso, Talla: 7, caja por 50 pares	ZH240770	DM22575E	ZHENJIANG HUAYANG LATEX PRODUCTS CO., LTD.	CHINA	Droguería UTILITARIOS MÉDICOS S.A.C.	No conforme para el ensayo de Prueba de Ausencia de agujeros.

Existiendo la posibilidad de que algún dispositivo médico del lote observado permanezca en posesión del usuario final, la Digemid realiza la presente comunicación a fin de evitar su uso y salvaguardar la salud de la población.

Para mayor información sobre resultados de control de calidad verificar en el siguiente link: <http://observatorio.digemid.minsa.gob.pe/obscalidad/webform2>

Lima, 18 de diciembre de 2025



MINISTERIO DE SALUD
Dirección General de Medicamentos, Insumos y Drogas

ALERTA DIGEMID N° 148 - 2025

RETIRO DEL MERCADO DE UN LOTE DE PRODUCTO FARMACÉUTICO OBSERVADO POR RESULTADO CRÍTICO DE CONTROL DE CALIDAD

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:

1. La Digemid, como una de sus acciones de control y vigilancia sanitaria, toma muestras de productos farmacéuticos, dispositivos médicos y productos sanitarios que se comercializan en el país a fin de verificar su calidad a través del control analítico; asimismo, evalúa los resultados no conformes de productos adquiridos por organismos del Estado.
2. La Digemid, mediante la Alerta Digemid N° 81-2025, comunicó la actualización sobre la inmovilización y retiro del mercado del producto Multixidina 2% solución tópica (lote P-2090054) en acciones de control y vigilancia sanitaria.
3. Multixidina 2% solución tópica tiene acción antiséptica y antibacteriana para uso externo; utilizado para desinfectar la piel, heridas, quemaduras leves y erosiones; previniendo el crecimiento de bacterias y hongos en la piel y mucosas en pacientes ante procedimientos quirúrgicos y/o invasivos, también es usado en la desinfección de instrumental médico.
4. Como resultado de estas acciones se ha identificado que el lote mencionado presenta resultado del control de calidad considerado crítico, con valores que afectarían la calidad del producto disminuyendo su eficacia.
5. En cumplimiento de sus funciones, la Digemid dispuso oportunamente el retiro y destrucción de todas las unidades pertenecientes al lote observado del siguiente producto farmacéutico:

NOMBRE DEL PRODUCTO	Nº DE LOTE	REGISTRO SANITARIO	FABRICANTE	PAÍS	TITULAR DEL REGISTRO SANITARIO	RESULTADOS ANALÍTICOS
MULTIXIDINA 2% (gluconato de clorhexidina) Solución Tópica. frasco x 1 L.	P-2090054	EN-05413	Laboratorio NATUR REGENERIERUNG S.A.C.	PERÚ	DROGUERIA PLASTIMEDIC SOCIEDAD COMERCIAL DE RESPONSABILIDAD LIMITADA	No conforme para el ensayo de Contenido de Gluconato de Clorhexidina y para el ensayo de pH.

Existiendo la posibilidad de que algún producto del lote observado permanezca en posesión del usuario final, la Digemid realiza la presente comunicación a fin de evitar su uso y salvaguardar la salud de la población.

Para mayor información sobre resultados de control de calidad verificar en el siguiente link <http://observatorio.digemid.minsa.gob.pe/obscalidad/webform2>

Lima, 23 de diciembre de 2025



ALERTA DIGEMID N° 149 - 2025

PRODUCTO FARMACÉUTICO FALSIFICADO IBRANCE (palbociclib) CÁPSULA DETECTADO EN LAS REGIONES DE AFRICA, DEL MEDITERRÁNEO ORIENTAL Y DE EUROPA, REPORTADO POR 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 OMS, emitió una alerta sobre productos médicos que se refiere a nueve lotes del medicamento IBRANCE (palbociclib) cápsula falsificada, detectado en Costa de Marfil, Egipto, Líbano y Turquía y que fueron notificados a la OMS en noviembre de 2025. Este producto falsificado se ha ofrecido directamente a los consumidores a través de plataformas digitales y también se ha detectado en farmacias.

IBRANCE (palbociclib) se utiliza para tratar determinados cánceres de mama avanzados, el IBRANCE original se presenta en forma de cápsula para administración oral.

COMO DETECTAR ESTE PRODUCTO FALSIFICADO

Este producto es falsificado porque presenta deliberadamente información falsa sobre su identidad, su composición y su origen. El fabricante original ha confirmado que el producto mencionado en esta alerta es falsificado. Este fabricante realizó un análisis de una muestra del producto falsificado y comprobó que no tenía principios activos. Además, detectó varias diferencias visibles en los envases. Algunos de los lotes del producto falsificado llevan números de lotes originales, pero presentan irregularidades en el envase, la serialización y la impresión de las cápsulas.

Números de lotes falsificados: los siguientes números de lotes FS5173, GS4328, LV1850 y TS219, NO corresponden a los lotes de IBRANCE original, y cualquier producto IBRANCE que los consigne deben ser considerados falsificados.

Números de lotes sospechosos: son probablemente falsificados los lotes GK2981, GR6491, GT5817, HJ8710 y HJ8715, si consignan cualquiera de los signos indicativos que se indican a continuación:

- La etiqueta indica: «Fabricado por: Pfizer, PO Box 29387. Mission, KS66201».
- La etiqueta contiene errores ortográficos o presenta una impresión de baja calidad.
- El sello de seguridad del frasco muestra el logotipo de Pfizer en tinta negra.
- En las cápsulas figura la inscripción «PBC 125» en tinta negra o no hay ninguna inscripción.
- Las cápsulas tienen un color inusual (por ejemplo, naranja intenso).

Riesgos

Estos lotes del producto falsificado no contenían ningún principio activo y, por tanto, deben considerarse inseguros. Su uso puede dar lugar a un fracaso terapéutico, una progresión no controlada del cáncer y un mayor riesgo de muerte debido a la ausencia del efecto terapéutico.

Es fundamental detectar y retirar de la circulación todos los lotes del producto IBRANCE (palbociclib) falsificados para evitar daños a los pacientes.

ANEXO: Producto al que se refiere la Alerta N° 7/2025 de la OMS sobre productos médicos.

Producto	IBRANCE (palbociclib) cápsula	
Fabricante	PFIZER	
Número de Lote	Fecha de Vencimiento	País de detección
FS5173	271126	Costa de Marfil, Líbano, Libia
GK2981	250630	Líbano
GR6491	250630	Costa de Marfil, Turquía
GS4328	260131	Costa de Marfil
GT5817	250630	Egipto
HJ8710	260228	Egipto
HJ8715	04/2028	Turquía
LV1850	311028	Libia
TS2190	200529	Libia



Fotografías disponibles					
Lot FS5173	Lot FS5173	Lot GR6491	Lot HJ8710	Lot GT5817	Lot LV1850
Lebanon	Costa de Marfil	Turquía	Egipto	Egipto	Libia
					

Dentro de las acciones de control y vigilancia sanitaria realizadas, Digemid se comunicó con la droguería Pfizer S.A. titular del registro sanitario EE09903 del producto IBRANCE (palbociclib) 125 mg tableta recubierta, fabricado por Pfizer Manufacturing Deutschland GMBH de Alemania, informó que los lotes incluidos en la alerta: FS5173 - GK2981 - GR6491 - GS4328 - GT5817 - HJ8710 - HJ8715 - LV1850 - TS2190, no fueron importados ni comercializados por Pfizer en el país. Asimismo, el producto IBRANCE bajo la forma farmacéutica cápsula no cuenta con registro sanitario en el Perú.

La Digemid, recomienda a los profesionales de la salud, pacientes y población en general:

- No adquirir y no utilizar productos farmacéuticos 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 de internet y distribuidos por mensajería nacional e internacional.

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 al siguiente link: [https://www.who.int/es/news-room/15-12-2025-medical-product-alert-n-7-2025-falsified-ibrance-\(palbociclib\)](https://www.who.int/es/news-room/15-12-2025-medical-product-alert-n-7-2025-falsified-ibrance-(palbociclib))

Lima, 23 de diciembre de 2025