



033/CNFV/DFV/DNFD
30 de mayo de 2018

Para: **PROFESIONALES DE LA SALUD Y POBLACIÓN EN GENERAL**

Magistra Libeth Tristán de Brea
De: **MAGISTRA LIBETH TRISTAN DE BREA**
Directora Nacional de Farmacia y Drogas

COMUNICADO SOBRE FALSIFICACIONES DE PRESERVATIVOS DUREX

LA DIRECCIÓN NACIONAL DE FARMACIA Y DROGAS, DEL MINISTERIO DE SALUD EN MATERIA DE MEDICAMENTOS Y OTROS PRODUCTOS PARA LA SALUD CONSIDERA PERTINENTE COMUNICAR LA SIGUIENTE INFORMACIÓN:

La Agencia Española de Medicamentos y Productos Sanitarios (AEMPS) ha informado que ha tenido conocimiento, a través de las Autoridades Competentes de Serbia, de la distribución en el mercado Serbio de unidades falsificadas de preservativos de la marca comercial "Durex".

Productos Afectados.

En el comunicado de la AEMPS se menciona que se han detectado falsificaciones de cuatro modelos diferentes de preservativos "Durex" en presentaciones de 3 unidades. En el etiquetado del producto, el nombre del modelo figura en inglés ("Classic", "Extra Safe", "Tickle Me" y "Feel Thin") y el resto de la información en los idiomas húngaro, búlgaro, rumano y serbio.

Las unidades detectadas falsificadas se detallan a continuación:

Nombre del producto	Nº de lote	Fecha de caducidad
Durex Extra Safe 3 pack	0010815033	2020/09
Durex Extra Safe 3 pack	0010815033	2022/04
Durex Extra Safe 3 pack	0010815033	2020/07
Durex Extra Safe 3 pack	0010815033	2020/08
Durex Tickle Me 3 pack	1000124732	2021/11
Durex Tickle Me 3 pack	0010821302	2020/07
Durex Tickle Me 3 pack	0010895928	2020/07
Durex Classic 3 pack	0010853745	2020/09
Durex Feel Thin 3 pack	0010853745	2020/06

Las siguientes imágenes corresponden a muestras del producto falsificado:



Los productos falsificados se pueden diferenciar de los originales en pequeños detalles. El aspecto más identificativo es que en las unidades falsificadas entre la fecha de caducidad y el lote figura "made in Thailand" o "made in China", como se puede ver en las siguientes imágenes, que no aparece en las unidades originales:



Situación Actual.

El fabricante, Reckitt Benckiser Healthcare Ltd, ha confirmado la falsificación. Las autoridades Serbias están llevando a cabo la correspondiente investigación.

Recomendaciones

Teniendo en cuenta que no se puede descartar que los productos falsificados se introduzcan en Panamá a través de redes de distribución distintas a la del fabricante y los distribuidores identificados, la Dirección Nacional de Farmacia y Drogas del Ministerio de Salud recomienda a la población en general:

- Examinar atentamente los productos antes de usarlos, teniendo en cuenta que la información tiene que estar en español.
- Si sospecha que un producto puede ser falsificado no utilizarlo y reportarlo al teléfono 512-9163.

La Dirección Nacional de Farmacia y Drogas mantendrá un seguimiento a esta información y una vez se cuente con mayor información se comunicará.

Para finalizar, le agradecemos el cumplimiento de las recomendaciones emitidas en este comunicado y le solicitamos haga extensiva esta información al público en general.

Fuentes Bibliográficas:

1. Agencia Española de Medicamentos (AEMPS, España). [en línea] <
https://www.aemps.gob.es/informa/notasInformativas/productosSanitarios/falsificados/2018/docs/NI-PS_7-2018-Durex.pdf > [Consulta: 30/05/2018].

-----Última línea-----FN