

038/23/DNFD

03 de agosto de 2023

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

De: **MAGISTRA ELVIA C. LAU R.**

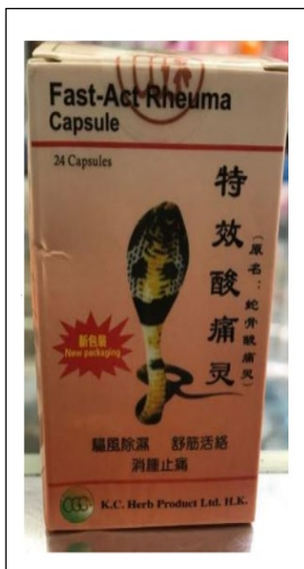
Directora Nacional de Farmacia y Drogas

COMUNICADO

ALERTA DE FALSIFICACIÓN DE LOS PRODUCTOS NEW FAST-ACT® (NUEVA CÁPSULA DE REUMATISMO DE ACCIÓN), Y FAST-ACT RHEUMA® CÁPSULA EMITIDA POR INVIMA DE COLOMBIA. ESTOS PRODUCTOS NO ESTÁN REGISTRADOS EN PANAMÁ.

La Dirección Nacional de Farmacia y Drogas (DNFD) del Ministerio de Salud considera pertinente informarles sobre la alerta emitida por el Instituto Nacional de Vigilancia de Medicamentos y Alimentos de Colombia (INVIMA) relacionada con la falsificación de los medicamentos New Fast-Act® (nueva cápsula de reumatismo de acción), y Fast-Act Rheuma® cápsula.

INVIMA, advierte a la ciudadanía sobre la comercialización fraudulenta del NEW FAST-ACT (Nueva cápsula de reumatismo de acción rápida) y Fast-Act Rheuma Capsule, los cuales son promocionados para el dolor articular y la artritis reumatoide y no cuentan con registro sanitario emitido por la autoridad competente, por lo que su comercialización en Colombia es ilegal. (Ver imagen).



Los análisis de laboratorio adelantados por la Agencia Regulatoria de Estados Unidos (FDA) confirmaron que la cápsula de Rheuma de acción rápida contiene acetato de prednisona-21 y piroxicam que no figuran en la etiqueta del producto. El acetato de prednisona-21 es un corticosteroide. El uso de corticosteroides puede afectar la capacidad de una persona para combatir infecciones y puede causar niveles altos de azúcar en la sangre, lesiones musculares y problemas psiquiátricos. Cuando los corticosteroides se toman durante un período prolongado, o en dosis altas, pueden suprimir la glándula suprarrenal. La interrupción abrupta puede causar síntomas de abstinencia. El piroxicam es un fármaco antiinflamatorio no esteroideo (AINE).



El análisis de laboratorio de la Administración de Alimentos y Medicamentos (FDA) confirmó que la nueva cápsula de reumatismo de acción rápida contiene indometacina que no figura en la etiqueta del producto. La indometacina es un fármaco antiinflamatorio no esteroideo (AINE).

Los AINE pueden causar un mayor riesgo de eventos cardiovasculares, como ataque cardíaco y accidente cerebrovascular, así como daño gastrointestinal grave, que incluye sangrado, ulceración y perforación fatal del estómago y los intestinos. Este ingrediente oculto del medicamento también puede interactuar con otros medicamentos y aumentar significativamente el riesgo de eventos adversos, particularmente cuando los consumidores usan múltiples productos que contienen AINE. Así entonces, se advierte a la ciudadanía evitar la compra de este producto, en cualquier canal comercial, ya que pueden causar problemas para la salud de las personas.

Estos productos fraudulentos que, al no encontrarse amparado por un registro sanitario, no ofrece garantías de calidad, seguridad y eficacia, representando un riesgo para los consumidores. Adicionalmente, se desconoce su contenido real, trazabilidad y condiciones de almacenamiento y transporte.

Igualmente, se hace un llamado a la ciudadanía para que siempre verifique el número de registro sanitario del producto antes de utilizarlo y confirmar su autenticidad a través del siguiente enlace https://faddi.minsa.gob.pa:8443/control_principal/ , realizando la búsqueda por nombre de producto y registro sanitario.

Por lo anterior se recomienda lo siguiente,

A la población:

- Absténgase de adquirir los productos NEW FAST-ACT (Nueva cápsula de reumatismo de acción rápida) y Fast-Act Rheuma Capsule con las características previamente descritas.
- No compre medicamentos sin registro sanitario vigente, ya que estos productos pueden contener ingredientes que ponen en riesgo su salud. Tenga en cuenta que muchos de estos productos fraudulentos se comercializan en sitios de internet, redes sociales y cadenas de WhatsApp.
- Si está consumiendo el producto motivo de este comunicado suspenda inmediatamente su uso, informe a la Dirección Nacional de Farmacia y Drogas (DNFD) dónde

comercializan dicho producto y si ha registrado algún efecto adverso asociado a su consumo, repórtelo de forma inmediata por medio del correo fvigilancia@minsa.gob.pa.

- Informe de manera inmediata a esta Dirección o al Ministerio de Salud, si por cualquier motivo usted tiene conocimiento de lugares donde se distribuyan o comercialicen estos productos.

A las farmacias y distribuidoras:

- Absténgase de distribuir y comercializar estos productos previamente mencionados, pues su comercialización puede implicar ser sujeto de la aplicación de medidas sanitarias de seguridad.

A las Instalaciones de salud pública y privada:

- En el caso de encontrar pacientes que utilicen NEW FAST-ACT y Fast-Act Rheuma Capsule se debe indicar la suspensión del uso de estos e informar sobre los posibles riesgos para la salud que se pudieran presentar.
- Notifique a la DNFD sobre la adquisición de los productos mencionados con los datos suministrados por los pacientes sobre la dirección y medio de adquisición de los productos fraudulentos.

Datos Nacionales

Esta Dirección realizó la verificación pertinente e informamos por medio de este comunicado que estos productos NEW FAST-ACT (Nueva cápsula de reumatismo de acción rápida) y Fast-Act Rheuma Capsule **NO** se encuentran registrados en Panamá. Se comunica esta información al país de manera preventiva.

Exhortamos a la población que, de adquirir medicamentos, esto se haga en lugares autorizados para tal fin.

Fuentes de Información:

1. Instituto Nacional de Vigilancia de Medicamentos y Alimentos (INVIMA), Colombia Disponible en: <https://app.invima.gov.co/alertas/medicamentos-productos-biologicos?page=1> > [consulta: 02/08/2023].
2. Base de Datos de Registro Sanitario de la Dirección Nacional de Farmacia y Drogas; Ministerio de Salud, Panamá. [Consultada: 02/08/2023].

-----última línea-----