



AGENCIA NACIONAL DE REFERENCIA REGIONAL
DIRECCION DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS

FUNCIÓN REGULADORA	PUBLICACIÓN	FECHA PUBLICACIÓN
Farmacovigilancia	Consolidado gestión de información de seguridad de medicamentos a Diciembre de 2019	MARZO 2019

DICIEMBRE 2019						
No	PRINCIPIO(S) ACTIVOS (S)	DESCRIPCIÓN	FUENTE DE LA ALERTA	COMUNICADO INVIMA	CONCEPTO SEMPB* DE LA COMISION REVISORA	ACTA
1	Shark 5K, Silagra 100, 3800 Hard Rock, Black Mamba Premium 18000, Premium Pro Power 3500, Horny Goat Weed, Premium X Pulse 1300, Premium X Pulse 1500, Premium X Pulse 2000, Amsterdam, Amsterdam Platinum, Blue Boy, Crypt Tonight, Ecstasy Pop, FX 12000, Heavy Duty Bolt, Mr. Wonderful, Absolut Nine Slim, Aphrodisiac capsules, Blackout, Blue M, Boss Lion 9000, Black Stallion 5000	El Instituto Nacional de Vigilancia de Medicamentos y Alimentos (Invima) informa a la ciudadanía que se están comercializando de forma fraudulenta los siguientes productos: Shark 5K, Silagra 100, 3800 Hard Rock, Black Mamba Premium 18000, Premium Pro Power 3500, Horny Goat Weed, Premium X Pulse 1300, Premium X Pulse 1500, Premium X Pulse 2000, Amsterdam, Amsterdam Platinum, Blue Boy, Crypt Tonight, Ecstasy Pop, FX 12000, Heavy Duty Bolt, Mr. Wonderful, Absolut Nine Slim, Aphrodisiac capsules, Blackout, Blue M, Boss Lion 9000, Black Stallion 5000, productos que no cuentan con registro sanitario Invima y por lo tanto su comercialización en Colombia es ilegal.	Denuncia	ALERTA SANITARIA: https://app.invima.gov.co/alertas/ckfinder/userfiles/files/ALERTAS%20SANITARIAS/medicamentos_pbiologicos/2019/Diciembre/Alerta%20No %20%23167-2019%20-%20%20.pdf	N.A No genera revisión por parte de la SEMPB*, pues la información es derivada de acciones de Inspección, Vigilancia y Control.	N.A.
2	Productos fraudulentos B17, AMYGDALIN y BITTER APRICOT KERNEL (Albaricoque amargo) promocionados para tratar el cáncer.	El Instituto Nacional de Vigilancia de Medicamentos y Alimentos – Invima, informa a la ciudadanía que ha recibido una Alerta sanitaria emitida por parte de la Agencia sanitaria Health Canada, en la cual se están comercializando productos fraudulentos etiquetados como "B17, AMYGDALIN y BITTER APRICOT KERNEL". Estos productos están siendo promocionados para "tratar el cáncer y otras afecciones", y algunos en su etiquetado registran que contiene extracto de albaricoque.	Denuncia	ALERTA SANITARIA: https://app.invima.gov.co/alertas/ckfinder/userfiles/files/ALERTAS%20SANITARIAS/medicamentos_pbiologicos/2019/Diciembre/Alerta%20No %20%23168-2019%20-%20%20.pdf	N.A No genera revisión por parte de la SEMPB*, pues la información es derivada de acciones de Inspección, Vigilancia y Control.	N.A.
3	Unidades fraudulentas de Botox®	El Instituto Nacional de Vigilancia de Medicamentos y Alimentos – Invima, informa a la ciudadanía que se están comercializando de forma fraudulenta productos amparados bajo el nombre Botox® que no corresponden al producto original importado por Allergan de Colombia S.A. registrado ante Invima.	Denuncia	ALERTA SANITARIA: https://app.invima.gov.co/alertas/ckfinder/userfiles/files/ALERTAS%20SANITARIAS/medicamentos_pbiologicos/2019/Diciembre/Alerta%20No %20%23175-2019%20-%20Unidades%20fraudulentas%20de%20Botox%C2%AE%20.pdf	N.A No genera revisión por parte de la SEMPB*, pues la información es derivada de acciones de Inspección, Vigilancia y Control.	N.A.



AGENCIA NACIONAL DE REFERENCIA REGIONAL
DIRECCION DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS

FUNCIÓN REGULADORA	PUBLICACIÓN	FECHA PUBLICACIÓN
Farmacovigilancia	Consolidado gestión de información de seguridad de medicamentos a Diciembre de 2019	MARZO 2019

NOVIEMBRE 2019						
No	PRINCIPIO(S) ACTIVOS (S)	DESCRIPCIÓN	FUENTE DE LA ALERTA	COMUNICADO INVIMA	CONCEPTO SEMPB* DE LA COMISION REVISORA	ACTA
1	HHT® 16 U.I (5.32 mg) Somatropina	El Instituto Nacional de Vigilancia de Medicamentos y Alimentos (Invima) ha recibido notificación sobre la presunta falsificación y comercialización ilegal del producto HHT® 16 U.I (5.32 mg) Somatropina, de diferente marca y concentración a la del producto original (BIOSIDUS S.A).	Denuncia	ALERTA SANITARIA: https://app.invima.gov.co/alertas/ckfinder/userfiles/files/ALERTAS%20SANITARIAS/medicamentos_pbiologicos/2019/Noviembre/Alerta%20No %20%23154-2019%20-%20HHT%C2%AE%2016%20U I%20(5 32 %20mg)%20Somatropina%20.pdf	N.A No genera revisión por parte de la SEMPB*, pues la información es derivada de acciones de Inspección, Vigilancia y Control.	N.A.
2	Piperazina Jarabe	El Instituto Nacional de Vigilancia de Medicamentos y Alimentos (Invima) informa a la ciudadanía que recibió denuncia del Laboratorio El Maná Colombia S.A. acerca de la comercialización fraudulenta del producto "Piperazina", que actualmente tiene vencido su registro sanitario.	Denuncia	ALERTA SANITARIA: https://app.invima.gov.co/alertas/ckfinder/userfiles/files/ALERTAS%20SANITARIAS/medicamentos_pbiologicos/2019/Noviembre/Alerta%20No %20%23155-2019%20-%20Piperazina%20Jarabe%20.pdf	N.A No genera revisión por parte de la SEMPB*, pues la información es derivada de acciones de Inspección, Vigilancia y Control.	N.A.
3	Bronzan cápsulas	El Instituto Nacional de Vigilancia de Medicamentos y Alimentos (Invima) informa a la ciudadanía que se está comercializando de forma fraudulenta el producto Bronzan cápsulas, el cual no cuenta con registro sanitario Invima y por lo tanto su comercialización en Colombia es ilegal.	Denuncia	ALERTA SANITARIA: https://app.invima.gov.co/alertas/ckfinder/userfiles/files/ALERTAS%20SANITARIAS/medicamentos_pbiologicos/2019/Noviembre/Alerta%20No %20%23157-2019%20-%20Bronzan%20capsulas.pdf	N.A No genera revisión por parte de la SEMPB*, pues la información es derivada de acciones de Inspección, Vigilancia y Control.	N.A.



AGENCIA NACIONAL DE REFERENCIA REGIONAL
DIRECCION DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS

FUNCIÓN REGULADORA	PUBLICACIÓN	FECHA PUBLICACIÓN
Farmacovigilancia	Consolidado gestión de información de seguridad de medicamentos a Diciembre de 2019	MARZO 2019

4	GUMI BEARS HAIR VITAMINS - Producto fraudulento	El Instituto Nacional de Vigilancia de Medicamentos y Alimentos (Invima), informa a la ciudadanía que ha recibido denuncia sobre la comercialización fraudulenta del producto "GUMI BEARS HAIR VITAMINS".	http://www.ispch.cl/sites/default/files/comunicado/2019/06/28-06-2019%20Alerta%20Gumi%20Bears%20Hair%20Vitamins.pdf	ALERTA SANITARIA: https://app.invima.gov.co/alertas/ckfinder/userfiles/files/ALERTAS%20SANITARIAS/medicamentos_pbiologicos/2019/Noviembre/Alerta%20No%20%23161-2019%20-%20GUMI%20BEARS%20HAIR%20VITAMINS%20-%20Producto%20fraudulento%20.pdf	N.A No genera revisión por parte de la SEMPB*, pues la información es derivada de acciones de Inspección, Vigilancia y Control.	N.A.
5	Vitacerebrina Francesa de Laboratorios Alfa y Vitacerebrina Francesa de Laboratorios Naturales de Vida	El Instituto Nacional de Vigilancia de Medicamentos y Alimentos (Invima), informa a la ciudadanía que se están comercializando de forma fraudulenta los productos: "Vitacerebrina Francesa de Laboratorios Alfa" y "Vitacerebrina Francesa de Laboratorios Naturales de Vida", los cuales no cuentan con registro sanitario y por lo tanto su comercialización en Colombia es ilegal.	Denuncia	ALERTA SANITARIA: https://app.invima.gov.co/alertas/ckfinder/userfiles/files/ALERTAS%20SANITARIAS/medicamentos_pbiologicos/2019/Noviembre/Alerta%20No%20%23162-2019%20-%20Vitacerebrina%20Francesa%20de%20Laboratorios%20Naturales%20de%20Vida%20.pdf	N.A No genera revisión por parte de la SEMPB*, pues la información es derivada de acciones de Inspección, Vigilancia y Control.	N.A.
6	Falsificación del producto HERCEPTIN® (TRASTUZUMAB) Lotes: N7101B03 B3018, N7086B02 B3016, N3818B02 B3048, N3834B01 B3053 y N3839B01 B3055	El Instituto de Vigilancia de Medicamentos y Alimentos (Invima) informa a la ciudadanía que ha recibido información procedente de la Comisión Federal para la Protección contra Riesgos Sanitarios – COFEPRIS, respecto a la falsificación del producto HERCEPTIN® (Trastuzumab) 440 mg., correspondiente a los lotes N7101B03 B3018, N7086B02 B3016, N3818B02 B3048, N3834B01 B3053, N3839B01 B3055 de acuerdo a las	https://www.gob.mx/cms/uploads/attachment	ALERTA SANITARIA: https://app.invima.gov.co/alertas/ckfinder/userfiles/files/ALERTAS%20SANITARIAS/medicamentos_pbiologicos/2019/Noviembre/Alerta%20No%20%23163-2019%20-%20	N.A No genera revisión por parte de la SEMPB*, pues la información es derivada de acciones de Inspección, Vigilancia y Control.	N.A.



**AGENCIA NACIONAL DE REFERENCIA REGIONAL
DIRECCION DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS**

FUNCION REGULADORA	PUBLICACIÓN	FECHA PUBLICACIÓN
Farmacovigilancia	Consolidado gestión de información de seguridad de medicamentos a Diciembre de 2019	MARZO 2019

		acciones de vigilancia sanitaria desarrolladas por COFEPRIS. El laboratorio titular del medicamento original, ha confirmado a la agencia mexicana las características del producto falsificado. (Ver imágenes). Así mismo, se verificó que los números de lotes enunciados no han sido comercializados en Colombia.	/file/479631/40_Alerta_Sanitaria_Herceptin_23072019.pdf	%20Falsificacio%CC%81n%20del%20producto%20HERCEPTIN%C2%AE%20(TRASTUZUMAB)%20Lotes %20N7101B03%20B3018%2C%20N7086B02%20B3016%2C%20N3818B02%20B3048%2C%20N3834B01%20B3053%20y%20N3839B01%20B3055%20.pdf		
OCTUBRE 2019						
1	Zantac jarabe lotes 1728200002 y 1726100008	El Instituto Nacional de Vigilancia de Medicamentos y Alimentos (Invima) informa que la compañía GlaxoSmithKline Colombia S.A. ha iniciado el retiro voluntario de los lotes 1728200002 y 1726100008 (últimos fabricados y distribuidos antes del vencimiento del Registro Sanitario en diciembre de 2018), los cuales corresponden al producto Zantac® jarabe	https://www.fda.gov/drugs/drug-safety-and-availability/fda-updates-and-press-announcements/ndma-zantac-ranitidine	ALERTA SANITARIA: https://app.invima.gov.co/alertas/ckfinder/userfiles/files/ALERTAS%20SANITARIAS/medicamentos_pbiologicos/2019/Octubre/Alerta%20No %20%23149-2019%20-%20Zantac%20jarabe%20lotes%201728200002%20y%201726100008%20.pdf	N.A No genera revisión por parte de la SEMPB*, pues la información es derivada de acciones de Inspección, Vigilancia y Control.	N.A.
SEPTIEMBRE 2019						
No	PRINCIPIO(S) ACTIVOS (S)	DESCRIPCIÓN	FUENTE DE LA ALERTA	COMUNICADO INVIMA	CONCEPTO SEMPB* DE LA COMISION REVISORA	ACTA

FUNCION REGULADORA	PUBLICACIÓN	FECHA PUBLICACIÓN
Farmacovigilancia	Consolidado gestión de información de seguridad de medicamentos a Diciembre de 2019	MARZO 2019

1	Detección de Viagra® falsificado en Canadá. lote B / 14830238	El Instituto de Vigilancia de Medicamentos y Alimentos (Invima) informa a la ciudadanía que ha recibido información acerca de la comercialización de una versión falsificada del medicamento Viagra®, a través de la Agencia Canadiense de Salud Pública - Health Canada. El producto falsificado incautado en Canadá está etiquetado con el número de lote B/14830238.	https://healthycanadians.gc.ca/recall-alert-rappel-avis/hc-sc/2019/70157a-eng.php	ALERTA SANITARIA: https://app.invima.gov.co/alertas/ckfinder/userfiles/files/ALERTAS%20SANITARIAS/medicamentos_pbiologicos/2019/Alerta%20No%20%23132-2019%20-%20Deteccio%CC%81n%20de%20Viagra%20falsificado%20en%20Canada%CC%81%20lote%20B%20%2014830238.pdf	N.A No genera revisión por parte de la SEMPB*, pues la información es derivada de acciones de Inspección, Vigilancia y Control.	N.A.
2	Ding Ji Wei Ge, Easy 2 Slim, Extenze Nutritional, Extenze Plus, FRUTA Bio, FX75000, JIANFEIJINDAN Activity Girl, Nuvitra, On Demand, Panther Power Platinum 11000, PremierZen Gold 4000, Shengan Natural Model, Slim Body, Slim Evolution, Slim Xtreme, SlimEasy Herbs, Strong Horses, Super Fat Burning Bomb, USA for Women, V-Max.	El Instituto Nacional de Vigilancia de Medicamentos y Alimentos (Invima) informa a la ciudadanía que se están comercializando de forma fraudulenta los siguientes productos: Ding Ji Wei Ge, Easy 2 Slim, Extenze Nutritional, Extenze Plus, FRUTA Bio, FX75000, JIANFEIJINDAN Activity Girl, Nuvitra, On Demand, Panther Power Platinum 11000, PremierZen Gold 4000, Shengan Natural Model, Slim Body, Slim Evolution, Slim Xtreme, SlimEasy Herbs, Strong Horses, Super Fat Burning Bomb, USA for Women, V-Max, productos que no cuentan con registro sanitario Invima y por lo tanto su comercialización en Colombia es ilegal.	Denuncia	ALERTA SANITARIA: https://app.invima.gov.co/alertas/ckfinder/userfiles/files/ALERTAS%20SANITARIAS/medicamentos_pbiologicos/2019/Alerta%20No%20%23133-2019%20-%20%20.pdf	N.A No genera revisión por parte de la SEMPB*, pues la información es derivada de acciones de Inspección, Vigilancia y Control.	N.A.
3	BYTOX THE HANGOVER PATCH y PARTY PATCH "PARCHES ANTIGUAYABO"	El Instituto Nacional de Vigilancia de Medicamentos y Alimentos (Invima), informa a la ciudadanía que se están comercializando de forma fraudulenta los productos BYTOX THE HANGOVER PATCH y PARTY PATCH.	Denuncia	ALERTA SANITARIA: https://app.invima.gov.co/alertas/ckfinder/userfiles/files/ALERTAS%20SANITARIAS/medicamentos_pbiologicos/2019/Septiembre/Alerta%20No%20%23134-2019.pdf	N.A No genera revisión por parte de la SEMPB*, pues la información es derivada de acciones de Inspección, Vigilancia y Control.	N.A.



AGENCIA NACIONAL DE REFERENCIA REGIONAL
DIRECCION DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS

FUNCION REGULADORA	PUBLICACIÓN	FECHA PUBLICACIÓN
Farmacovigilancia	Consolidado gestión de información de seguridad de medicamentos a Diciembre de 2019	MARZO 2019

4	Actualización - Alerta sanitaria sobre vacunas antirrábicas falsificadas VERORAB®. Nuevos lotes falsificados N1E353M, H1742, H1833 y N1J75V en circulación en Filipinas.	El Instituto de Vigilancia de Medicamentos y Alimentos (Invima) informa a la ciudadanía que se ha recibido información referente a la detección y notificación a la OMS de lotes de la vacuna Verorab® falsificados en Filipinas, relacionados con la alerta N° 030-2019 emitida por Invima.	https://www.who.int/medicines/publications/drug-alert-8-2019/es/	ALERTA SANITARIA: https://app.invima.gov.co/alertas/ckfinder/userfiles/files/ALERTAS%20SANITARIAS/medicamentos_pbiologicos/2019/Septiembre/Alerta%20No_%20%23137-2019%20-%20Actualizacio%CC%81n%20-%20Alerta%20sanitaria%20sobre%20vacunas%20antirra%CC%81bicas%20falsificadas%20VERORAB%C2%AE_%20Nuevos%20lotes%20falsificados%20N1E353M%2C%20H1742%2C%20H1833%20y%20N1J75V%20en%20circulacio%CC%81n%20en%20Filipinas_%20.pdf	N.A No genera revisión por parte de la SEMPB*, pues la información es derivada de acciones de Inspección, Vigilancia y Control.	N.A.
5	Vita Nicole® Francesa	El Instituto Nacional de Vigilancia de Medicamentos y Alimentos (Invima), informa a la ciudadanía que se está comercializando de forma fraudulenta el producto: Vita Nicole® Francesa, el cual no se encuentra amparado con registro sanitario Invima y por lo tanto su comercialización en Colombia es ilegal.	Denuncia	ALERTA SANITARIA: https://app.invima.gov.co/alertas/ckfinder/userfiles/files/ALERTAS%20SANITARIAS/medicamentos_pbiologicos/2019/Septiembre/Alerta%20No_%20%23138-2019%20-%20Vita%20Nicole%20C2%AE%20Francesa%20.pdf	N.A No genera revisión por parte de la SEMPB*, pues la información es derivada de acciones de Inspección, Vigilancia y Control.	N.A.
6	Unidades fraudulentas del producto Keytruda® (pembrolizumab 100 mg/4ml) lote 8302605A01, comercializadas en Argentina.	El Instituto Nacional de Vigilancia de Medicamentos y Alimentos (Invima) informa a la ciudadanía que ha recibido una alerta por parte de la Agencia Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica – ANMAT, sobre la detección de unidades fraudulentas del producto KEYTRUDA® (pembrolizumab 100 mg/4ml) lote 8302605A01 en un establecimiento asistencial de la provincia de Chaco -Argentina.	https://www.argentina.gob.ar/noticias/retiro-de-unidades-falsificadas-del-producto-keytruda-	ALERTA SANITARIA: https://app.invima.gov.co/alertas/ckfinder/userfiles/files/ALERTAS%20SANITARIAS/medicamentos_pbiologicos/2019/Septiembre/Alerta%20No_%20%23140-2019%20-%20Unidades%20fraudulentas%20del%20producto%20Keytruda%C2%AE%20(pembrolizumab%20100%20mg_4ml)%20lote%208302605A01%2C%20comercializadas%20en%20Argentina_%20.pdf	N.A No genera revisión por parte de la SEMPB*, pues la información es derivada de acciones de Inspección, Vigilancia y Control.	N.A.



AGENCIA NACIONAL DE REFERENCIA REGIONAL
DIRECCION DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS

FUNCION REGULADORA	PUBLICACIÓN	FECHA PUBLICACIÓN
Farmacovigilancia	Consolidado gestión de información de seguridad de medicamentos a Diciembre de 2019	MARZO 2019

7	Perfect Bear Hair & Nails Skin - Producto Fraudulento	El Instituto Nacional de Vigilancia de Medicamentos y Alimentos (Invima), informa a la ciudadanía que ha recibido información acerca de la comercialización fraudulenta del producto " Perfect Bear Hair & Nails Skin", el cual no está respaldado por un registro sanitario Invima y por lo tanto su comercialización en Colombia es ilegal.	pembrolizumab-100-mg4ml	http://www.ispch.cl/sites/default/files/comunicado/2019/06/PerfectBearHairNailsSkin-28-06-2019.pdf	ALERTA SANITARIA: https://app.invima.gov.co/alertas/ckfinder/userfiles/files/ALERTAS%20SANITARIAS/medicamentos_pbiologicos/2019/Septiembre/Alerta%20No %20%23142-2019%20-%20Perfect%20Bear%20Hair%20%26amp %20%3B%20Nails%20Skin%20-%20Producto%20Fraudulento%20.pdf	N.A No genera revisión por parte de la SEMPB*, pues la información es derivada de acciones de Inspección, Vigilancia y Control.	N.A.
8	Lote fraudulento B150145 de Piperacilina tazobactam 4.5g	El Instituto Nacional de Vigilancia de Medicamentos y Alimentos (Invima) informa a la ciudadanía que ha recibido una denuncia por parte del titular de registro sanitario Vitalis S.A.C.I, sobre la comercialización fraudulenta del lote B150145 de Piperacilina Tazobactam, con fecha de fabricación noviembre de 2018 y vencimiento noviembre de 2021.	Denuncia	ALERTA SANITARIA: https://app.invima.gov.co/alertas/ckfinder/userfiles/files/ALERTAS%20SANITARIAS/medicamentos_pbiologicos/2019/Septiembre/Alerta %20No %20%23146-2019%20-%20Lote%20fraudulento%20B150145%20de %20Piperacilina%20tazobactam%204.5g%20.pdf	ALERTA SANITARIA: https://app.invima.gov.co/alertas/ckfinder/userfiles/files/ALERTAS%20SANITARIAS/medicamentos_pbiologicos/2019/Septiembre/Alerta %20No %20%23146-2019%20-%20Lote%20fraudulento%20B150145%20de %20Piperacilina%20tazobactam%204.5g%20.pdf	N.A No genera revisión por parte de la SEMPB*, pues la información es derivada de acciones de Inspección, Vigilancia y Control.	N.A.
9	INNOTOX - Toxina botulínica fraudulenta	El Instituto Nacional de Vigilancia de Medicamentos y Alimentos (Invima) informa a la ciudadanía que se está	Denuncia	ALERTA SANITARIA: https://app.invima.gov.co/alertas/ckfinder/userfiles/files/ALERTAS%20SANITARIAS/medicamentos_pbiologicos/2019/Septie	ALERTA SANITARIA: https://app.invima.gov.co/alertas/ckfinder/userfiles/files/ALERTAS%20SANITARIAS/medicamentos_pbiologicos/2019/Septie	N.A No genera revisión por parte de la SEMPB*, pues la información es derivada de acciones	N.A.



AGENCIA NACIONAL DE REFERENCIA REGIONAL
DIRECCION DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS

FUNCIÓN REGULADORA	PUBLICACIÓN	FECHA PUBLICACIÓN
Farmacovigilancia	Consolidado gestión de información de seguridad de medicamentos a Diciembre de 2019	MARZO 2019

		comercializando de forma fraudulenta el producto "INNOTOX", promocionado como toxina botulínica con fines cosméticos		mbre/Alerta%20No %20%23147-2019%20-%20INNOTOX%20-%20Toxina%20botuli%CC%81nica%20fraudulenta%20.pdf	de Inspección, Vigilancia y Control.	
AGOSTO 2019						
No	PRINCIPIO(S) ACTIVOS (S)	DESCRIPCIÓN	FUENTE DE LA ALERTA	COMUNICADO INVIMA	CONCEPTO SEMPB* DE LA COMISION REVISORA	ACTA
1	AUSBEE AUSTRALIA Herbal, Pil Raja Urat Asli, SHEN LOON SHE EDOLY, Sparkle Twins, XXS xtra xtra small, Chapter Plus, Lanky Genuine, Liangzern Dietary Supplements, Mutant YK-11 Capsules, You Slim' xs capsules, Jungle Juice Platinum, Rodeo Fantasy, Rush, Triple Green, Green Mamba, Kamagra 100 Gold, Libi Prince, Nitro supra, Passion Classic, Poseidon Platinum 3500, Real Gold, Rising Phoenix 5K	El Instituto Nacional de Vigilancia de Medicamentos y Alimentos (Invima) informa a la ciudadanía que se están comercializando de forma fraudulenta los siguientes productos: AUSBEE AUSTRALIA AUSBEE Herbal, Pil Raja Urat Asli, SHEN LOON SHE EDOLY, Sparkle Twins, XXS xtra xtra small, Chapter Plus, Lanky Genuine, Liangzern Dietary Supplements, Mutant YK-11 Capsules, You Slim'xs capsules, Jungle Juice Platinum, Rodeo Fantasy, Rush, Triple Green, Green Mamba, Kamagra 100 Gold, Libi Prince, Nitro supra, Passion Classic, Poseidon Platinum 3500, Real Gold, Rising Phoenix 5K, productos que no cuentan con registro sanitario Invima y por lo tanto su comercialización en Colombia es ilegal.	Denuncia	ALERTA SANITARIA: https://app.invima.gov.co/alertas/ckfinder/userfiles/files/ALERTAS%20SANITARIAS/medicamentos_pbiologicos/2019/Agosto/Alerta%20No %20%23114-2019%20-%20%20.pdf	N.A No genera revisión por parte de la SEMPB*, pues la información es derivada de acciones de Inspección, Vigilancia y Control.	N.A.



AGENCIA NACIONAL DE REFERENCIA REGIONAL
DIRECCION DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS

FUNCIÓN REGULADORA	PUBLICACIÓN	FECHA PUBLICACIÓN
Farmacovigilancia	Consolidado gestión de información de seguridad de medicamentos a Diciembre de 2019	MARZO 2019

2	AFLIBERCEPT 40mg/ml (EYLIA)	El Instituto Nacional de Vigilancia de Medicamentos y Alimentos – Invima - informa a la ciudadanía que se está comercializando de forma fraudulenta el producto "AFLIBERCEPT 40mg/ml (EYLIA®)". Fueron encontradas unidades de este producto con alteraciones en su envase, tales como: Ausencia de la tapa de seguridad en los viales, tapones de caucho con perforaciones, una cantidad diferente (mayor o menor) al volumen del líquido que tiene la presentación original del medicamento e incluso unidades con turbidez o presencia de macropartículas en la solución.	Denuncia	ALERTA SANITARIA: https://app.invima.gov.co/alertas/ckfinder/userfiles/files/ALERTAS%20SANITARIAS/medicamentos_pbiologicos/2019/Agosto/Alerta%20No_%20%23115-2019%20-%20AFLIBERCEPT%2040mg_ml%20(EYLIA)%20.pdf	N.A No genera revisión por parte de la SEMPB*, pues la información es derivada de acciones de Inspección, Vigilancia y Control.	N.A.
---	-----------------------------	--	----------	--	--	------

JULIO 2019

No	PRINCIPIO(S) ACTIVOS (S)	DESCRIPCIÓN	FUENTE DE LA ALERTA	COMUNICADO INVIMA	CONCEPTO SEMPB* DE LA COMISION REVISORA	ACTA
1	SAIZEN ® 20 mg (8mg/mL) – falsificación del lote BA042211	El Instituto Nacional de Vigilancia de Medicamentos y Alimentos (Invima) ha recibido notificación sobre la presunta falsificación y comercialización fraudulenta del producto SAIZEN ® 20 mg (8mg/mL) con número de lote BA042211, cuyas características no corresponden con las del medicamento aprobado. Se trata un producto falsificado con el mismo número de lote de un medicamento original.	Denuncia	ALERTA SANITARIA: https://app.invima.gov.co/alertas/ckfinder/userfiles/files/ALERTAS%20SANITARIAS/medicamentos_pbiologicos/2019/Julio/Alerta%20No_%20%23110-2019%20-%20SAIZEN%20%20%20%20%20mg%20(8mg_mL)%20%E2%80%93%20falsificacio%CC%81n%20del%20lote%20BA042211%20.pdf	N.A No genera revisión por parte de la SEMPB*, pues la información es derivada de acciones de Inspección, Vigilancia y Control.	N.A.



AGENCIA NACIONAL DE REFERENCIA REGIONAL
DIRECCION DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS

FUNCIÓN REGULADORA	PUBLICACIÓN	FECHA PUBLICACIÓN
Farmacovigilancia	Consolidado gestión de información de seguridad de medicamentos a Diciembre de 2019	MARZO 2019

2	In Shape, Green Lean Body, Like Slim Coffee, Shengan Natural Model, Li Da Weight Loss Capsules, Vita-X Revitalizing Capsules, Meizitang Botanical cápsulas de gel suave, X Power 3 tabletas, Magnum XXL cápsulas, Yansuan Jinmeisu Yangao, Yohimbe XV, BMSW 4600MG Black Ant Capsules, Double Maxx D.B.M, Slimina, Silver Bullet, Germany Black Ant, OA/RA capsules, 5K, African Viagra	El Instituto Nacional de Vigilancia de Medicamentos y Alimentos (Invima) informa a la ciudadanía que se están comercializando de forma fraudulenta los siguientes productos: In Shape, Green Lean Body, Like Slim Coffee, Shengan Natural Model, Li Da Weight Loss Capsules, Vita-X Revitalizing Capsules, Meizitang Botanical cápsulas de gel suave, X Power 3 tabletas, Magnum XXL cápsulas, Yansuan Jinmeisu Yangao, Yohimbe XV, BMSW 4600MG Black Ant Capsules, Double Maxx D.B.M, Slimina, Silver Bullet, Germany Black Ant, OA/RA capsules, 5K y African Viagra, productos que no cuentan con registro sanitario Invima y por lo tanto su comercialización en Colombia es ilegal.	Denuncia	ALERTA SANITARIA: https://app.invima.gov.co/alertas/ckfinder/userfiles/files/ALERTAS%20SANITARIAS/medicamentos_p_biologicos/2019/Julio/Alerta%20No_%20%23109-2019%20-%20%20.pdf	N.A No genera revisión por parte de la SEMPB*, pues la información es derivada de acciones de Inspección, Vigilancia y Control.	N.A
3	Hidrolipo	El Instituto Nacional de Vigilancia de Medicamentos y Alimentos (Invima) informa a la ciudadanía que se está comercializando de forma fraudulenta el producto "Hidrolipo", promocionado como suplemento dietario.	Denuncia	ALERTA SANITARIA: https://app.invima.gov.co/alertas/ckfinder/userfiles/files/ALERTAS%20SANITARIAS/medicamentos_p_biologicos/2019/Julio/Alerta%20No_%20%23108-2019%20-%20Hidrolipo%20.pdf	N.A No genera revisión por parte de la SEMPB*, pues la información es derivada de acciones de Inspección, Vigilancia y Control.	N.A
4	Alerta sanitaria sobre retiro del mercado Valsartán (6° actualización).	Con el fin de actualizar la alerta publicada respecto de la presencia de la impureza N-nitrosodimetilamina (NDMA) y N-nitrosodietilamina (NDEA) en el medicamento Valsartán, que utiliza materia prima de los proveedores Zhejiang Huahai Pharmaceutical, Hetero Labs Limited y Mylan Laboratories Limited, el Invima advierte la siguiente información de interés	https://www.ema.europa.eu/en/news/update-review-recalled-valsartan-medicines-preliminar	ALERTA SANITARIA: https://app.invima.gov.co/alertas/ckfinder/userfiles/files/ALERTAS%20SANITARIAS/medicamentos_p_biologicos/2019/Julio/Alerta%20No_%20%23105-2019%20-%20%20.pdf	N.A No genera revisión por parte de la SEMPB*, pues la información es derivada de acciones de Inspección, Vigilancia y Control.	N.A



AGENCIA NACIONAL DE REFERENCIA REGIONAL
DIRECCION DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS

FUNCIÓN REGULADORA	PUBLICACIÓN	FECHA PUBLICACIÓN
Farmacovigilancia	Consolidado gestión de información de seguridad de medicamentos a Diciembre de 2019	MARZO 2019

			y- assessmen t-possible- risk- patients			
--	--	--	---	--	--	--

JUNIO 2019

No	PRINCIPIO(S) ACTIVOS (S)	DESCRIPCIÓN	FUENTE DE LA ALERTA	COMUNICADO INVIMA	CONCEPTO SEMPB* DE LA COMISION REVISORA	ACTA
1	Alerta sanitaria sobre Ampollas de antimonio de meglumina falsificado en Irán y Pakistán (lotes II-18-058 de Glucantime y II-089 de Glucantime)	El Instituto Nacional de Vigilancia de Medicamentos y Alimentos (Invima) informa a la ciudadanía que ha recibido información del Sistema de Vigilancia y Monitoreo para Productos Médicos De Calidad Subestándar y Falsificados de la Organización Mundial de la Salud (OMS), referente a dos productos falsificados que están circulando en Irán y Pakistán y dicen contener antimonio de meglumina. La circulación de estos productos médicos falsificados está confirmada en la Región del Mediterráneo Oriental de la OMS.	https://www.who.int/medicines/publication s/drugalerts/drug_alert-7-2019/es/	ALERTA SANITARIA: https://app.invima.gov.co/alertas/ckfinder/userfiles/files/ALERTAS%20SANITARIAS/medicamentos_pbiologicos/2019/Junio/Alerta%20No%20%23102-2019%20-%20%20.pdf	N.A No genera revisión por parte de la SEMPB*, pues la información es derivada de acciones de Inspección, Vigilancia y Control.	N.A.

MAYO 2019

No	PRINCIPIO(S) ACTIVOS (S)	DESCRIPCIÓN	FUENTE DE LA ALERTA	COMUNICADO INVIMA	CONCEPTO SEMPB* DE LA COMISION REVISORA	ACTA
----	--------------------------	-------------	---------------------	-------------------	---	------



AGENCIA NACIONAL DE REFERENCIA REGIONAL
DIRECCION DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS

FUNCIÓN REGULADORA	PUBLICACIÓN	FECHA PUBLICACIÓN
Farmacovigilancia	Consolidado gestión de información de seguridad de medicamentos a Diciembre de 2019	MARZO 2019

1	MMS, Producto milagroso para cura de autismo- Solución de clorito de sodio al 80%	El producto MMS es promocionado como una solución de clorito de sodio al 80%, para tratamiento de varias enfermedades tales como "autismo", "malaria", "diabetes", "cáncer", "hepatitis", "sida", "alergias", "Alzheimer", entre otras, a pesar de no tener evidencia científica que demuestre eficacia (para curar o mejorar) alguna enfermedad.	Denuncia	ALERTA SANITARIA: https://app.invima.gov.co/alertas/ckfinder/userfiles/files/ALERTAS%20SANITARIAS/medicamentos_p_biológicos/2019/mayo/Alerta%20No_%20%23051-2019%20-%20MMS%2C%20Producto%20milagroso%20para%20cura%20de%20autismo-%20Solucio%CC%81n%20de%20clorito%20de%20sodio%20al%2080%25_%20.pdf	N.A No genera revisión por parte de la SEMPB*, pues la información es derivada de acciones de Inspección, Vigilancia y Control.	N.A.
2	Essential CBD Extract	El Instituto de Vigilancia de Medicamentos y Alimentos Invima informa a la ciudadanía que recibió denuncia acerca del producto: Essential CBD Extract el cual promocionan como derivado del cannabis para combatir trastornos inflamatorios, células tumorales y cancerosas entre otros. Este producto no cuenta con registro sanitario Invima, por lo que se considera un producto fraudulento y su comercialización en Colombia es ilegal. Es importante recordar que los productos sin registro sanitario pueden contener ingredientes que ponen en riesgo la salud de quienes los consume.	Denuncia	ALERTA SANITARIA: https://app.invima.gov.co/alertas/ckfinder/userfiles/files/ALERTAS%20SANITARIAS/medicamentos_p_biológicos/2019/mayo/Alerta%20No_%20%23054-2019%20-%20Producto%20fraudulento_%20Essential%20CBD%20Extract%20.pdf	N.A No genera revisión por parte de la SEMPB*, pues la información es derivada de acciones de Inspección, Vigilancia y Control.	N.A.
3	Productos Fraudulentos	El Instituto Nacional de Vigilancia de Medicamentos y Alimentos (Invima) informa a la ciudadanía que se están comercializando de forma fraudulenta los siguientes productos: Smart Brain Formulations Serotonin Support, USA Black Gold, Yellow Borneo Kratom, Sexovit, Gin & Gin Caps, Ja Dera Max+, Leopard Miracle of Honey, Black Lion Pill, Cializ, Prostativan, Vita Cer Full, Camilo'As y Nutricer, productos que no cuentan con registro sanitario Invima y por lo tanto su comercialización en Colombia es ilegal.	Denuncia	ALERTA SANITARIA: https://app.invima.gov.co/alertas/ckfinder/userfiles/files/ALERTAS%20SANITARIAS/medicamentos_p_biológicos/2019/mayo/Alerta%20No_%20%23060-2019%20-%20%20.pdf	N.A No genera revisión por parte de la SEMPB*, pues la información es derivada de acciones de Inspección, Vigilancia y Control.	N.A.



AGENCIA NACIONAL DE REFERENCIA REGIONAL
DIRECCION DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS

FUNCION REGULADORA	PUBLICACIÓN	FECHA PUBLICACIÓN
Farmacovigilancia	Consolidado gestión de información de seguridad de medicamentos a Diciembre de 2019	MARZO 2019

4	Valsartán (5° Actualización)	En seguimiento a la alerta publicada acerca de la presencia de la impureza Nnitrosodimetilamina (NDMA) y N-nitrosodietilamina (NDEA) en el medicamento valsartán que utiliza materia prima de los proveedores Zhejiang Huahai Pharmaceutical, Hetero Labs Limited y Mylan Laboratories Limited, el Invima se permite informar lo siguiente	Agencia Europea (EMA)	ALERTA SANITARIA: https://app.invima.gov.co/alertas/ckfinder/userfiles/files/ALERTAS%20SANITARIAS/medicamentos_pbiologicos/2019/mayo/Alerta%20No_%20%23061-2019%20-%20Alerta%20sanitaria%20sobre%20retiro%20del%20mercado%20Valsarta%CC%81n%20(5%C2%B0%20Actualizacio%CC%81n)%20.pdf	N.A No genera revisión por parte de la SEMPB*, pues la información es derivada de acciones de Inspección, Vigilancia y Control.	N.A.
5	ICLUSIG falsificado comercializado a nivel mundial. Lotes PR072875, 25A19E09 Y PR0834170	Productos Médicos De Calidad Subestándar y Falsificados de la Organización Mundial de la Salud (OMS), referente a la comercialización en las regiones de la OMS Europea, región del Pacífico Occidental de la OMS y región de las Américas de versiones falsificadas de ICLUSIG® 15mg e ICLUSIG® 45mg. La versión genuina cuyo principio activo es ponatinib es fabricada por TAKEDA e INCYTE.	Agencias internacionales	ALERTA SANITARIA: https://app.invima.gov.co/alertas/ckfinder/userfiles/files/ALERTAS%20SANITARIAS/medicamentos_pbiologicos/2019/mayo/Alerta%20No_%20%23062-2019%20-%20ICLUSIG%20falsificado%20comercializado%20a%20nivel%20mundial_%20Lotes%20PR072875%2C%2025A19E09%20Y%20PR0834170%20.pdf	N.A No genera revisión por parte de la SEMPB*, pues la información es derivada de acciones de Inspección, Vigilancia y Control.	N.A.
6	Xue Yi Zen	El Instituto de Vigilancia de Medicamentos y Alimentos Invima informa a la ciudadanía que recibió denuncia acerca de la comercialización del producto Xue Yi Zen, el cual está siendo promocionado como "Lipoescultura sin cirugía", tratamiento para sobrepeso, obesidad, hipertensión etc.	Denuncia	ALERTA SANITARIA: https://app.invima.gov.co/alertas/ckfinder/userfiles/files/ALERTAS%20SANITARIAS/medicamentos_pbiologicos/2019/mayo/Alerta%20No_%20%23063-2019%20-%20Xue%20Yi%20Zen%20.pdf	N.A No genera revisión por parte de la SEMPB*, pues la información es derivada de acciones de Inspección, Vigilancia y Control.	N.A.
7	Sevoflurano 250 mL, lotes fraudulentos comercializados en Ecuador	El Instituto Nacional de Vigilancia de Medicamentos y Alimentos (Invima) ha recibido notificación que en Ecuador se detectó falsificación y comercialización de los lotes S211M610, S2111610, S1236719, A059F728, A042E726A, del producto Sevoflurano 250 mL.	Denuncia	ALERTA SANITARIA: https://app.invima.gov.co/alertas/ckfinder/userfiles/files/ALERTAS%20SANITARIAS/medicamentos_pbiologicos/2019/mayo/Alerta%20No_%20%23064-2019%20-%20Sevoflurano%20250%20mL%2C%20lotes%20fr	N.A No genera revisión por parte de la SEMPB*, pues la información es derivada de acciones de Inspección, Vigilancia y Control.	N.A.



AGENCIA NACIONAL DE REFERENCIA REGIONAL
DIRECCION DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS

FUNCIÓN REGULADORA	PUBLICACIÓN	FECHA PUBLICACIÓN
Farmacovigilancia	Consolidado gestión de información de seguridad de medicamentos a Diciembre de 2019	MARZO 2019

				audulentos %20comercializados%20en%20Ecuador%20.pdf		
8	El Legítimo 7 pepas	El Instituto Nacional de Vigilancia de Medicamentos y Alimentos (Invima) informa a la ciudadanía que se está comercializando de forma fraudulenta el producto "El Legítimo 7 Pepas", promocionado como "purgante".	Denuncia	ALERTA SANITARIA: https://app.invima.gov.co/alertas/ckfinder/userfiles/files/ALERTAS%20SANITARIAS/medicamentos_pbiologicos/2019/mayo/Alerta%20No_%20%23065-2019%20-%20El%20Legitimo%207%20pepas%20.pdf	N.A No genera revisión por parte de la SEMPB*, pues la información es derivada de acciones de Inspección, Vigilancia y Control.	N.A.
9	Lote falsificado en comercialización 000116FF, VITAMINA C 500 MG+ ZINC 5 MG TABLETAS	El Instituto de Vigilancia de Medicamentos y Alimentos Invima informa a la ciudadanía que se ha recibido información referente a la comercialización de versiones falsificadas de VITAMINA C 500 MG+ ZINC 5 MG TABLETAS con número de lote 000116FF.	Denuncia	ALERTA SANITARIA: https://app.invima.gov.co/alertas/ckfinder/userfiles/files/ALERTAS%20SANITARIAS/medicamentos_pbiologicos/2019/mayo/Alerta%20No_%20%23066-2019%20-%20Lote%20falsificado%20en%20comercializacio%CC%81n%20000116FF%2C%20VITAMINA%20C%20500%20MG%2B%20ZINC%205%20MG%20TABLETAS%20.pdf	N.A No genera revisión por parte de la SEMPB*, pues la información es derivada de acciones de Inspección, Vigilancia y Control	N.A.
10	STRIKE UP, IASO, TLC con registro sanitario SD2016-0003812	Dentro de las acciones realizadas por el Instituto en su programa de pos comercialización Demuestra la Calidad, se evidenciaron resultados no conformes para la prueba de Sildenafil y Tadalafil del suplemento dietario anteriormente mencionado.	Denuncia	ALERTA SANITARIA: https://app.invima.gov.co/alertas/ckfinder/userfiles/files/ALERTAS%20SANITARIAS/medicamentos_pbiologicos/2019/mayo/Alerta%20No_%20%23067-2019%20-%20STRIKE%20UP%2C%20IASO%2C%20TLC%20con%20registro%20sanitario%20SD2016-0003812%20.pdf	N.A No genera revisión por parte de la SEMPB*, pues la información es derivada de acciones de Inspección, Vigilancia y Control	N.A.



**AGENCIA NACIONAL DE REFERENCIA REGIONAL
DIRECCION DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS**

FUNCION REGULADORA	PUBLICACIÓN	FECHA PUBLICACIÓN
Farmacovigilancia	Consolidado gestión de información de seguridad de medicamentos a Diciembre de 2019	MARZO 2019

11	Slim Bio Capsules	El Instituto Nacional de Vigilancia de Medicamentos y Alimentos Invima informa a la comunidad acerca de la comercialización del producto Slim Bio Capsules en internet y posiblemente en establecimientos de venta al por menor.	FDA	ALERTA SANITARIA: https://app.invima.gov.co/alertas/ckfinder/userfiles/files/ALERTAS%20SANITARIAS/medicamentos_pbiologicos/2019/mayo/Alerta%20No_%20%23068-2019%20-%20Slim%20Bio%20Capsules%20.pdf	N.A No genera revisión por parte de la SEMPB*, pues la información es derivada de acciones de Inspección, Vigilancia y Control	N.A.
12	Productos Fraudulentos	El Instituto Nacional de Vigilancia de Medicamentos y Alimentos – Invima-, informa a la ciudadanía que se están comercializando de forma fraudulenta los siguientes productos: Red Zone Xtreme 3000, Black Ant King, Vegetal Vigra, Stree Overlord Strong tabletas, LIPRO Dietary capsules, Viagra 9800mg Cápsulas de oro, ViaGro 500mg Male Enhancement, 7 Days Slim hip & Legs caps, CA NI CAP, Slim Perfect Legs, Ure Tonic Herbal Tradicional, S?j Bali Kratom, S?j Maeng Da Kratom, S?j Thai Kratom, Cartilago de tiburón-Prosana, Boldenona Undecilenato, Best Candy, Lishou Strong cápsula adelgazante, JAGUAR 30000 Capsulas. Estos productos no cuentan con registro sanitario Invima y por lo tanto su comercialización en Colombia es ilegal.	Denuncia	ALERTA SANITARIA: https://app.invima.gov.co/alertas/ckfinder/userfiles/files/ALERTAS%20SANITARIAS/medicamentos_pbiologicos/2019/mayo/Alerta%20No_%20%23075-2019%20-%20%20.pdf	N.A No genera revisión por parte de la SEMPB*, pues la información es derivada de acciones de Inspección, Vigilancia y Control.	N.A
13	Zaldiar comprimidos	El Instituto de Vigilancia de Medicamentos y Alimentos Invima informa a la ciudadanía que ha recibido información a través de la Dirección de Regulación de Productos de Interés Sanitario de Costa Rica, referente a la comercialización de una versión falsa del medicamento analgésico ZALDIAR® comprimidos.	Ministerio de Salud de Costa Rica	ALERTA SANITARIA: https://app.invima.gov.co/alertas/ckfinder/userfiles/files/ALERTAS%20SANITARIAS/medicamentos_pbiologicos/2019/mayo/Alerta%20No_%20%23078-2019%20-%20Deteccio%CC%81n%20de%20medicamento%20falso%20en%20Costa%20Rica%20%20E2%80%93%20Zaldiar%20comprimidos%20.pdf	N.A No genera revisión por parte de la SEMPB*, pues la información es derivada de acciones de Inspección, Vigilancia y Control.	N.A
14	ARTRIPROT	El Instituto Nacional de Vigilancia de Medicamentos y Alimentos (Invima) informa a la ciudadanía que se está comercializando de forma fraudulenta el producto "ARTRIPROT", que no cuenta con registro sanitario Invima y su comercialización en Colombia es ilegal.	Denuncia	ALERTA SANITARIA: https://app.invima.gov.co/alertas/ckfinder/userfiles/files/ALERTAS%20SANITARIAS/medicamentos_pbiologicos/2019/mayo/Alerta%20No_%20%23079-2019%20-%20ARTRIPROT%20.pdf	N.A No genera revisión por parte de la SEMPB*, pues la información es derivada de acciones de Inspección, Vigilancia y Control.	N.A



AGENCIA NACIONAL DE REFERENCIA REGIONAL
DIRECCION DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS

FUNCION REGULADORA	PUBLICACIÓN	FECHA PUBLICACIÓN
Farmacovigilancia	Consolidado gestión de información de seguridad de medicamentos a Diciembre de 2019	MARZO 2019

15	Ultra Flacks	El Instituto Nacional de Vigilancia de Medicamentos y Alimentos (Invima) informa a la ciudadanía que recibió denuncia por parte del fabricante "Laboratorios de productos Naturasol Moreno García Rojas e Hijos & CIA en C.S" e importador "Intermarketing Express LTDA" informando el uso sin autorización de su nombre en la comercialización del producto ULTRA FLACKS.	Denuncia	ALERTA SANITARIA: https://app.invima.gov.co/alertas/ckfinder/userfiles/files/ALERTAS%20SANITARIAS/medicamentos_pbiologicos/2019/mayo/Alerta%20No%20%23080-2019%20-%20Ultra%20Flacks%20.pdf	N.A No genera revisión por parte de la SEMPB*, pues la información es derivada de acciones de Inspección, Vigilancia y Control.	N.A
16	7 DAY COLON DETOX	El Instituto Nacional de Vigilancia de Medicamentos y Alimentos, informa a la ciudadanía que se está comercializando de forma fraudulenta el producto "7 DAY COLON DETOX", promocionado como suplemento dietario.	Denuncia	ALERTA SANITARIA: https://app.invima.gov.co/alertas/ckfinder/userfiles/files/ALERTAS%20SANITARIAS/medicamentos_pbiologicos/2019/mayo/Alerta%20No%20%23084-2019%20-%207%20DAY%20COLON%20DETOX%20.pdf	N.A No genera revisión por parte de la SEMPB*, pues la información es derivada de acciones de Inspección, Vigilancia y Control.	N.A
17	Productos Fraudulentos	El Instituto Nacional de Vigilancia de Medicamentos y Alimentos (Invima) informa a la ciudadanía que se están comercializando de forma fraudulenta los siguientes productos: Hypnotic poisom capsules, Amebin, ERECTIL MAXX, COLOIDAL Ag, Solve Botanical Slimming capsules, Plasmajet, Animal Test, NutraKey Yohimbine HCl, 5150, I am God, Psychotic, Nuclear, Lipo 6 Black, PAYA, Meltz - Instant Energy For Males, Bulbao Male Enhancer tabletas, Platinum - Male Enhancer, AB Slim, Adriana Balance S, XXXPlosion, Gold Viagra, Black Stallion 35000, One Night Lover tabletas y Gold Maka tabletas, productos que no cuentan con registro sanitario Invima y por lo tanto su comercialización en Colombia es ilegal.	Denuncia	ALERTA SANITARIA: https://app.invima.gov.co/alertas/ckfinder/userfiles/files/ALERTAS%20SANITARIAS/medicamentos_pbiologicos/2019/mayo/Alerta%20No%20%23089-2019%20-%20%20.pdf	N.A No genera revisión por parte de la SEMPB*, pues la información es derivada de acciones de Inspección, Vigilancia y Control.	N.A



**AGENCIA NACIONAL DE REFERENCIA REGIONAL
DIRECCION DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS**

FUNCION REGULADORA	PUBLICACIÓN	FECHA PUBLICACIÓN
Farmacovigilancia	Consolidado gestión de información de seguridad de medicamentos a Diciembre de 2019	MARZO 2019

18	Ultra Fit y Golean Detox	El Instituto Nacional de Vigilancia de Medicamentos y Alimentos (Invima) informa a la comunidad que de acuerdo a información obtenida por parte de la agencia sanitaria de referencia FDA, se ha identificado la presencia de sibutramina y N-desmetil sibutramina como ingredientes no declarados en el producto ULTRA FIT, y la presencia de sibutramina y fenofaleina como ingredientes no declarados en el producto GOLEAN DETOX. Estos productos no cuentan con registro sanitario Invima y por lo tanto su comercialización en Colombia es ilegal.	FDA	ALERTA SANITARIA: https://app.invima.gov.co/alertas/ckfinder/userfiles/files/ALERTAS%20SANITARIAS/medicamentos_pbiologicos/2019/mayo/Alerta%20No_%20%23091-2019%20-%20Ultra%20Fit%20y%20Golean%20Detox%20.pdf	N.A No genera revisión por parte de la SEMPB*, pues la información es derivada de acciones de Inspección, Vigilancia y Control.	N.A
19	Productos Fraudulentos	El Instituto Nacional de Vigilancia de Medicamentos y Alimentos (Invima) informa a la ciudadanía que se están comercializando de forma fraudulenta los siguientes productos: Need for Seal tablets, Row of Antibody Pil, Maxidus, Chong Cao Qiang Shen Wang, Lyn DTOX FS3, Maximum Powerful, Grakcu Capsule, C.U. Plus, Dale Mas, PAICO JARABE, FARMATON, CENTRO, HIGAVIT, Fairy capsules, G Female Oral Tablets, Liangzern Dietary, Androtechnologies DHEA, Dust Extreme Pineapple Mango, High Potency 4-AD, Muscle Systems 1-AD, Prime Nutrition Yohimbine, The Ultimate hCG Weight Loss Solution, BodySlim Herbal, Slimming Capsule, productos que no cuentan con registro sanitario Invima y por lo tanto su comercialización en Colombia es ilegal.	Denuncia	ALERTA SANITARIA: https://app.invima.gov.co/alertas/ckfinder/userfiles/files/ALERTAS%20SANITARIAS/medicamentos_pbiologicos/2019/mayo/Alerta%20No_%20%23093-2019%20-%20%20.pdf	N.A No genera revisión por parte de la SEMPB*, pues la información es derivada de acciones de Inspección, Vigilancia y Control.	N.A

ABRIL 2019

No	PRINCIPIO(S) ACTIVOS (S)	DESCRIPCIÓN	FUENTE DE LA ALERTA	COMUNICADO INVIMA	CONCEPTO SEMPB* DE LA COMISION REVISORA	ACTA
1	Keto Weight Loss.Com	El Instituto Nacional de Vigilancia de Medicamentos y Alimentos – Invima, informa a la ciudadanía que se están comercializando de forma fraudulenta el producto Keto Weight Loss.Com, que no cuenta con registro sanitario Invima y por lo tanto su comercialización en Colombia es ilegal.	Denuncia	ALERTA SANITARIA: https://app.invima.gov.co/alertas/ckfinder/userfiles/files/ALERTAS%20SANITARIAS/medicamentos_pbiologicos/2019/Marzo/Alerta%20No_%20%23049-2019%20-20Keto%20Weight%20Loss_Com.pdf	N.A No genera revisión por parte de la SEMPB*, pues la información es derivada de acciones	N.A.



AGENCIA NACIONAL DE REFERENCIA REGIONAL
DIRECCION DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS

FUNCIÓN REGULADORA	PUBLICACIÓN	FECHA PUBLICACIÓN
Farmacovigilancia	Consolidado gestión de información de seguridad de medicamentos a Diciembre de 2019	MARZO 2019

		Es importante recordar que los productos sin registro sanitario pueden contener ingredientes que ponen en riesgo la salud de quienes los consumen.			de Inspección, Vigilancia y Control.	
2	Informe de seguridad sobre: Riesgo potencial de hipotiroidismo con el uso de medios de contraste yodado (MCI)	Los MCI son medicamentos que contienen yodo que son utilizados para mejorar la visualización de los vasos sanguíneos y órganos, en imágenes médicas como rayos X o tomografía computarizada. La Administración de Alimentos y Medicamentos de los Estados Unidos (FDA) y Health Canada publicaron un anuncio de seguridad sobre casos raros de hipotiroidismo en lactantes posterior al uso de medios de contraste que contienen yodo (MCI). Hasta la fecha no se han identificado casos de hipotiroidismo relacionados con la exposición a MCI en la base de datos del Invima ni en la base global de la OMS (Organización Mundial de la Salud).	http://healthycanadians.gc.ca/recall-alert-rappel-avis/hc-sc/2017/6308/6a-eng.php	INFORME DE SEGURIDAD: https://app.invima.gov.co/alertas/ckfinder/userfiles/files/INFORMES%20DE%20SEGURIDAD/Dispositivos/2019/Marzo/Informe%20de%20seguridad%20No_%20%23065-2019%20.pdf	N.A No genera revisión por parte de la SEMPB*, pues la información es derivada de acciones de Inspección, Vigilancia y Control.	N.A.
3	Informe de seguridad sobre: Riesgo potencial de daño hepático con el uso de acetato de ulipristal	El acetato de ulipristal se utiliza en mujeres adultas en edad reproductiva para el tratamiento de los síntomas moderados y graves de los miomas uterinos (tumores no cancerosos del útero) y para el tratamiento preoperatorio de los mismos. La EMA está reevaluando la relación beneficio/riesgo del acetato de ulipristal utilizado en el tratamiento de los fibromas uterinos, debido a la notificación de cuatro reportes de daño hepático severo, tres de los cuales requirieron un trasplante de hígado. Este medicamento también se utiliza como método anticonceptivo de emergencia, pero se aclara que no se han notificado casos de daño hepático grave para esta indicación.	http://ansm.sante.fr/S-informer/Informations-de-securite-Lettres-aux-professionnels-de-sante/Esmya-R-ulipristal-acetate-5-mg-comprimes-Risque-potentiel-d-hepatotoxicite-Lettre-aux-professionnels-de-sante	INFORME DE SEGURIDAD: https://app.invima.gov.co/alertas/ckfinder/userfiles/files/INFORMES%20DE%20SEGURIDAD/Medicamentos/2019/MARZO/Informe%20de%20seguridad%20No_%20%23066-2019%20.pdf	N.A No genera revisión por parte de la SEMPB*, pues la información es derivada de acciones de Inspección, Vigilancia y Control.	N.A.
MARZO 2019						
No	PRINCIPIO(S) ACTIVOS (S)	DESCRIPCIÓN	FUENTE DE LA ALERTA	COMUNICADO INVIMA	CONCEPTO SEMPB* DE LA COMISION REVISORA	ACTA



**AGENCIA NACIONAL DE REFERENCIA REGIONAL
DIRECCION DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS**

FUNCION REGULADORA	PUBLICACIÓN	FECHA PUBLICACIÓN
Farmacovigilancia	Consolidado gestión de información de seguridad de medicamentos a Diciembre de 2019	MARZO 2019

1	Alerta sanitaria sobre Vacunas antirrábicas falsificadas VERORAB® (lotes NIE35, H1833, H7720).	El Instituto de Vigilancia de Medicamentos y Alimentos Invima informa a la ciudadanía que se ha recibido información referente a la detección y notificación a la OMS de lotes de la vacuna Verorab® falsificados en Filipinas. Su versión genuina es fabricada por Sanofi Pasteur. Hasta ahora se han descubierto que los lotes NIE35, H1833, H772 corresponden a vacunas falsificadas, cuyas fotos se adjuntan a la presente alerta.	https://www.who.int/mediacines/publications/drugalerts/drug_alert-1-2019/es/	https://app.invima.gov.co/alertas/ckfinder/userfiles/files/ALERTAS%20SANITARIAS/medicamentos_pbiologicos/2019/Marzo/Alerta%20No_%20%23030-2019%20-%20Alerta%20sanitaria%20sobre%20Vacunas%20antirra%CC%81bicas%20falsificadas%20VERORAB%C2%AE%20(lotes%20NIE35%2C%20H1833%2C%20H7720)%20.pdf	N.A No genera revisión por parte de la SEMPB*, pues la información es derivada de acciones de Inspección, Vigilancia y Control.	N.A.
2	Lotes 05 y 035 del producto FENNYN® (Fenitoína tabletas 100 mg)	Dentro de las acciones realizadas por el Instituto en su programa de pos comercialización DeMuestra la Calidad, los análisis de laboratorio de los lotes 05 y 035 del producto FENNYN®, evidenciaron resultados no conformes para la prueba de "Valoración de principio activo".	Demuestra la Calidad	https://app.invima.gov.co/alertas/ckfinder/userfiles/files/ALERTAS%20SANITARIAS/medicamentos_pbiologicos/2019/Marzo/Alerta%20No_%20%23041-2019%20-%20Lotes%2005%20y%20035%20del%20producto%20FENNYN%C2%AE%20(Fenitoi%CC%81na%20tabletas%20100%20mg)%20.pdf	N.A No genera revisión por parte de la SEMPB*, pues la información es derivada de acciones de Inspección, Vigilancia y Control.	N.A.

FEBRERO 2019

No	PRINCIPIO(S) ACTIVOS (S)	DESCRIPCIÓN	FUENTE DE LA ALERTA	COMUNICADO INVIMA	CONCEPTO SEMPB* DE LA COMISION REVISORA	ACTA
1	"Alerta sanitaria sobre retiro del mercado Valsartán (4° Actualización)"	En seguimiento a la alerta publicada acerca de la presencia de la impureza N-nitrosodimetilamina (NDMA) y N-nitrosodietilamina (NDEA) en el medicamento valsartán que utiliza materia prima de los proveedores Zhejiang Huahai Pharmaceutical, Hetero Labs Limited y Mylan Laboratorios Limited, el Invima se permite informar lo siguiente	https://www.ema.europa.eu/en/news/valsartan-mylan-laboratories-india-can-no-longer-be-used-eu-medicines-due-ndea-impurity	ALERTA SANITARIA: https://app.invima.gov.co/alertas/ckfinder/userfiles/files/ALERTAS%20SANITARIAS/medicamentos_pbiologicos/2019/febrero/Alerta%20No_%20%23023-2019%20-%20%26quot%3BAlerta%20sanitaria%20sobre%20retiro%20del%20mercado%20Valsart%C3%A1n%20(4%C2%B0%20Actualizaci%C3%B3n)%26quot%3B%20.pdf	N.A No genera revisión por parte de la SEMPB*, pues la información es derivada de acciones de Inspección, Vigilancia y Control.	N.A.
2	OBX Premium Fat Loss®	El Instituto Nacional de Vigilancia de Medicamentos y Alimentos (Invima) informa a la comunidad de la comercialización fraudulenta del producto OBX Premium Fat Loss®. Publicitado y comercializado por	Denuncia	ALERTA SANITARIA:	N.A No genera revisión por parte de la SEMPB*,	N.A.



AGENCIA NACIONAL DE REFERENCIA REGIONAL
DIRECCION DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS

FUNCION REGULADORA	PUBLICACIÓN	FECHA PUBLICACIÓN
Farmacovigilancia	Consolidado gestión de información de seguridad de medicamentos a Diciembre de 2019	MARZO 2019

		internet como suplemento dietario, declarando falsamente estar avalado por Invima.		https://app.invima.gov.co/alertas/ckfinder/userfiles/files/ALERTAS%20SANITARIAS/medicamentos_pbiologicos/2019/febrero/Alerta%20No_%20%23028-2019%20-%20OBX%20Premium%20Fat%20Loss%C2%AE%20.pdf	pues la información es derivada de acciones de Inspección, Vigilancia y Control.	
--	--	--	--	---	--	--