



DIRECCIÓN NACIONAL DE MEDICAMENTOS

AVISO

La Dirección Nacional de Medicamentos informa:

Que, a través de la vigilancia de mercado, que de manera constante realiza la Unidad de Inspección, Fiscalización y Buenas Prácticas, se ha verificado que el producto denominado **BETADUO 2ML Suspensión Inyectable** ha sido falsificado.

En ese sentido, se le comunica a la población en general, que al comprar este medicamento debe revisar y constatar que el producto original tenga las siguientes características:

- 1- El número de lote y fecha de vencimiento impreso en la orilla del blíster de la jeringa pre llenada, de manera visible
- 2- Que el reverso del blíster tenga dos logos de PROCAPS y UNIMED que son los productores autorizados de dicho medicamento
- 3- Que el empaque de la aguja inserta tenga impresa la marca ESTERIJECT

A los establecimientos farmacéuticos que poseen dentro de sus inventarios o salas comerciales dicho producto, verificar la autenticidad del mismo, de lo contrario proceder a retirarlo del mercado e informar al correo: inspeccion@medicamentos.gob.sv de la Unidad de Inspección, Fiscalización y Buenas Prácticas; o al de vigilancia.sanitaria@medicamentos.gob.sv que corresponde a la Comisión Técnica de Farmacovigilancia y Tecnovigilancia (CTFT), de esta Dirección, estas acciones se realizan de conformidad a lo que establece la guía para notificar retiros del mercado, problemas de calidad y seguridad, desvíos y destrucción de productos farmacéuticos y dispositivos médicos. Además, forma parte fundamental de nuestra estrategia institucional de atacar el contrabando y falsificación de los medicamentos.

26 de enero de 2022