

Alerta Sanitaria



FITBODY DÍA Y FITBODY NOCHE

Alerta No. 059-2025

Producto SIN registro INVIMA, por lo que su comercialización en Colombia es ilegal. "FITBODY DÍA Y FITBODY NOCHE", es promocionado presuntamente como suplemento dietario. PRODUCTO FRAUDULENTO que no cuenta con un registro sanitario, y por tanto no ofrece garantías de calidad, seguridad ni eficacia, representando un RIESGO PARA LA SALUD DE LOS CONSUMIDORES. Además, se desconoce su contenido real, trazabilidad, condiciones de almacenamiento y transporte.

A continuación, se mencionan algunos de los riesgos al usar dichos productos: problemas estomacales y digestivos como diarrea, vómito, dolor de estómago y/o estreñimiento; elevación de la circulación sanguínea, palpitaciones altas, enfermedades cardiacas, nervios, ansiedad y temblor; problemas de insomnio, pesadillas y cansancio; daños en órganos como el corazón, riñones e hígado, piel y endocrinos.



Mospinio Plus LABORATORIOS SIEGERIED S.A.S. PRODUCTO FRAUDULENTO PRODUCTO FRAUDULENTO PRODUCTO FRAUDULENTO

FALSIFICACIÓN DEL PRODUCTO NOXPIRIN PLUS CÁPSULA. LOTE 12260623 FV 07-2025

Alerta No. 058-2025

COMERCIALIZACIÓN FRAUDULENTA del producto identificado como FALSIFICADO en Colombia así: "NOXPIRIN PLUS CÁPSULA, L12260623 V 072025". La falsificación del producto fue confirmada y notificada al INVIMA por parte del titular del registro sanitario LABORATORIOS SIEGFRIED S.A.S. El laboratorio manifiesta NO reconocer dicho lote, y se presentan las siguientes diferencias con respecto al producto original: diferencia en el color, brillo y tipografía de los materiales de empaque, diagramación diferente, fuente y tamaño de los textos diferentes, acabados del sellado diferente, codificación distinta al del producto original y la cápsula presenta diferencias físicas en comparación con el producto original.

El lote rotulado L072025 V072025 del producto "NOXPIRIN PLUS CÁPSULA" se considera FRAUDULENTO y no ofrece garantías de calidad, seguridad y eficacia, representando un RIESGO PARA LA SALUD DE LOS CONSUMIDORES. Adicionalmente, se desconoce su contenido real, trazabilidad, condiciones de almacenamiento y transporte.



DESFIBRILADORES EXTERNOS AUTOMÁTICOS Y ACCESORIOS

Alerta No. 067-2025

El fabricante DEFIBTECH informa que algunos productos están siendo comercializados sin las etiquetas autorizadas, lo que podría hacer que los electrodos DEA vencidos parezcan estar dentro de su período de vida útil aceptable.

El importador ALLERS SAS informa que, tras verificar las últimas importaciones en Colombia, se confirma que las almohadillas comercializadas en el territorio cuentan con la etiqueta autorizada de Defibtech. Por lo cual, Colombia no se encuentra afectada por dicha alerta.

Si desea obtener mayor información, comuníquese con la oficina de control de medicamentos de IDSN: farmacovigilanciaidsn@gmail.com - tecnovigilanciaidsn@gmail.com









Alerta Sanitaria



VNS THERAPY SYSTEM (SISTEMA DE TERAPIA ESTIMULACIÓN DEL NERVIO VAGO) Alerta No. 072-2025 El fabricante LivaNova USA, Inc. ha emitido un aviso de seguridad de campo para un subgrupo de los generadores Modelo 1000 SenTiva y Modelo 1000-D SenTiva Duo VNS Therapy, debido a un fin de servicio (EOS) prematuro de la batería, identificado en un pequeño porcentaje de dispositivos a partir de quejas de clientes. El problema se debe a un alto consumo de corriente en los microcontroladores de los IPG, lo que reduce la vida útil del dispositivo. Sin embargo, sus funciones no se ven afectadas hasta que alcanza el final de su vida útil. Si esto ocurre, los pacientes podrían experimentar cambios en los síntomas clínicos, como un aumento en la frecuencia de convulsiones, debido a la interrupción de la terapia. En estos casos, será necesaria una intervención quirúrgica para reemplazar el generador.



AGUJA ESPINAL Y EPIDURAL - AGUJAS DE ANESTESIA Alerta No. 079-2025 El fabricante Becton Dickinson ha iniciado el retiro voluntario de este dispositivo médico en Perú, debido a la no renovación del Registro Sanitario DM15739E por parte de la autoridad reguladora de este país, DIGEMID, cuya cancelación se hizo efectiva el 27 de noviembre de 2024. Esta medida no afecta a Colombia, donde el registro sanitario del producto sigue vigente y sin novedad.



MICROCATÉTER NEURO Y PERIFÉRICO IVASCULAR INDEEP/MICROCATÉTER NEURO Y PERIFÉRICO Alerta No. 080-2025 El fabricante MACOPHARMA ha informado sobre una incidencia en su producto, relacionada con la ausencia de varios tapones en la bolsa de recolección de glóbulos rojos no leucorreducidos (CV1459) en ciertos lotes de referencia LQT, fabricados en una de sus plantas de producción. La falta de estos tapones puede provocar fugas detectables durante la separación de los componentes sanguíneos en la prensa. Este defecto se debe a un error humano esporádico ocurrido durante el ensamblaje del dispositivo. Aunque no se han reportado incidentes en Latinoamérica ni en Colombia, el fabricante ha decidido emitir esta notificación para facilitar la detección temprana de la falla y prevenir posibles inconvenientes.



INSTRUMENTOS ESTÉRILES PARA CIRUGÍA DE EXTREMIDADES Y ARTICULACIONES Alerta No. 081-2025 El producto está siendo retirado del mercado debido a la ausencia de una guía en el componente del cargador del injerto. Esta guía es un elemento esencial para trasplantar correctamente el injerto desde la cuchilla hasta el sitio del defecto.

Si desea obtener mayor información, comuniquese con la oficina de control de medicamentos de IDSN: farmacovigilanciaidsn@gmail.com - tecnovigilanciaidsn@gmail.com





