

DEPARTAMENTO AGENCIA NACIONAL DE MEDICAMENTOS
SUBDEPARTAMENTO DE INSPECCIONES

RMW/JWB
Ref. N°: 10620/15

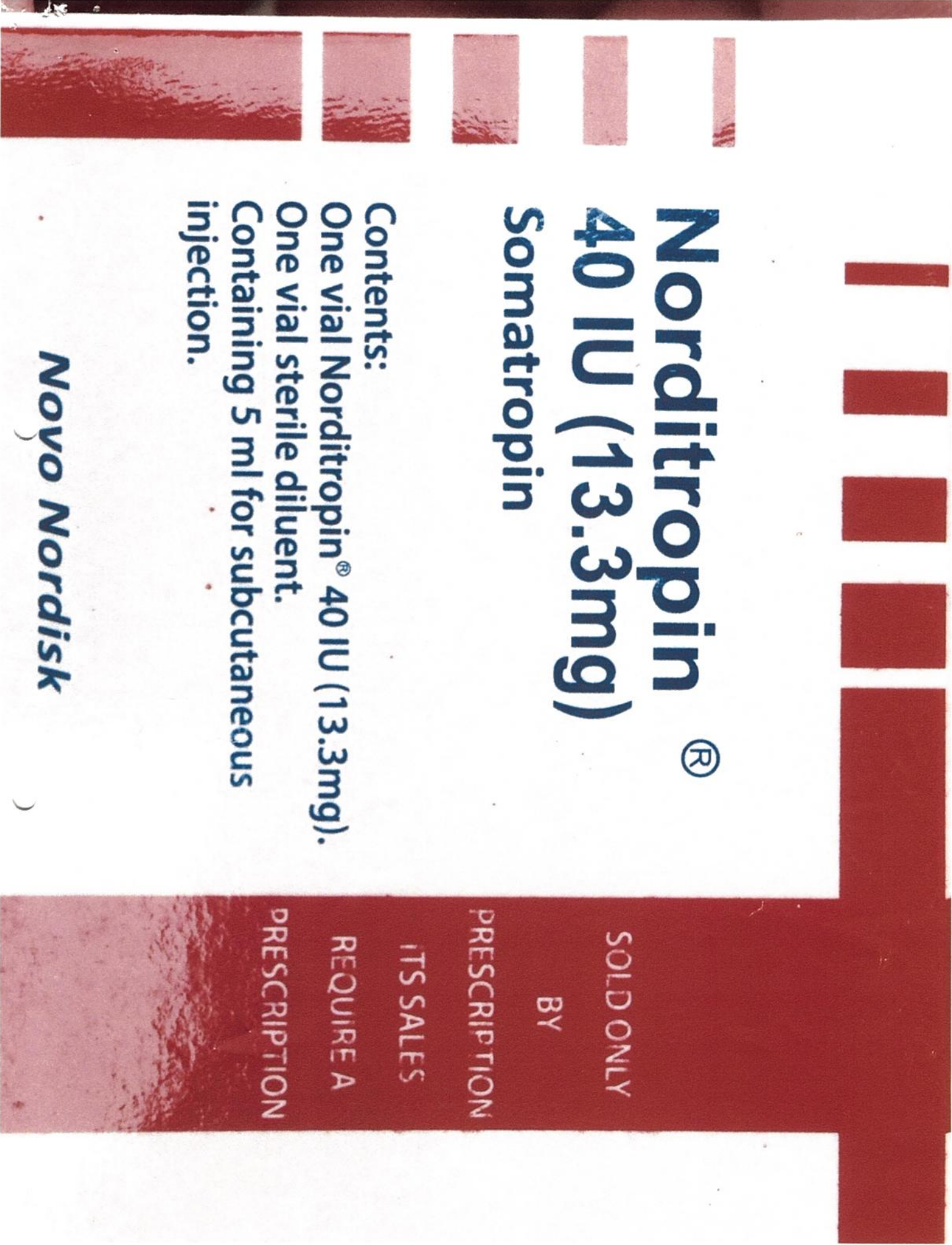
ALERTA SOBRE FALSIFICACIÓN DE PRODUCTO FARMACÉUTICO

ENERO 2016

1. Este Instituto ha investigado la sospecha de falsificación del producto farmacéutico Norditropin 40 UI (13.3 mg), notificada por Novo Nordisk Farmacéutica Ltda., el que estaría siendo promocionado por internet, el cual ha sido confirmado como producto falsificado.
2. Al efectuar la investigación se constató que Novo Nordisk A/S, Dinamarca, fabricante de los productos farmacéuticos Norditropin en el mundo, no fabrica, ni distribuye el producto farmacéutico Norditropin a la concentración de 40 UI (13,3 mg), ni tampoco es importado ni distribuido por Novo Nordisk Farmacéutica Ltda. y no cuenta con registro sanitario en Chile.
3. El producto falsificado se puede reconocer por las siguientes características: en su rótulo señala Norditropin 40 UI (13.3 mg), somatropin (contenido: un vial Norditropin 40 UI, un vial diluyente estéril, conteniendo 5 mL para inyección subcutánea), fabricante Novo Nordisk A/S, Dinamarca.
4. El Instituto de Salud Pública a través del Departamento Agencia Nacional de Medicamentos informa a la población que ha prohibido el uso y distribución de dicho producto y ha instruido su retiro del mercado, mediante Resolución N° 4787 del 16/12/2015 (www.ispch.cl).
5. Asimismo hace un llamado a la comunidad a no utilizar este producto debido al grave riesgo sanitario que implica su uso, al desconocer el fabricante, fórmula y condiciones de fabricación.
6. Cualquier hallazgo de producto con las características antes mencionada debe ser comunicado a este Instituto.



DIRECTOR
DR. ALEX FIGUEROA MUÑOZ
DIRECTOR (T y P)
INSTITUTO DE SALUD PÚBLICA DE CHILE



Norditropin®
40 IU (13.3mg)
Somatropin

Contents:
One vial Norditropin® 40 IU (13.3mg).
One vial sterile diluent.
Containing 5 ml for subcutaneous injection.

Novo Nordisk

SOLD ONLY

BY

PRESCRIPTION

ITS SALES

REQUIRE A

PRESCRIPTION