



DIRECCIÓN NACIONAL DE MEDICAMENTOS

COMITÉ DE FARMACOVIGILANCIA DE LA DIRECCIÓN NACIONAL DE MEDICAMENTOS

Notificación Inicial

Alerta por falsificación del producto “NABOTA 100 U POLVO LIOFILIZADO PARA SOLUCION INYECTABLE” lote(s): X23056A V:2026.05.30 representando un riesgo sanitario para la población.

Fecha de publicación: 20 de mayo de 2024

La Dirección Nacional de Medicamentos alerta que, dentro de las actividades de vigilancia sanitaria realizada por esta Dirección, se ha advertido la falsificación de los productos con nombre: **“NABOTA 100 U POLVO LIOFILIZADO PARA SOLUCION INYECTABLE” lote(s): X23056A V:2026.05.30 (TOXINA CLOSTRIDIUM BOTULINUM TIPO A*)**. Dicho producto falsificado fue reportado a esta Dirección a través de una denuncia ciudadana. Se considera pertinente la emisión de la alerta, debido a que actualmente está siendo comercializado por establecimientos No Autorizados frente a esta Dirección y se hace un atento llamado a:

- Evitar la compra, distribución y/o consumo de este producto, ya que representa un riesgo a la salud por ser de dudosa procedencia y composición.
- En el caso se presente conocimiento del consumo de dicho producto, se puede realizar el reporte de reacciones adversas o malestares relacionados a NOTIFACEDRA, disponible a través del siguiente link: <http://notificacentroamerica.net> o comunicarse a los correos electrónicos vigilancia.sanitaria@medicamentos.gob.sv y farmacovigilancia@salud.gob.sv

Estos productos declaran haber sido fabricados por DAEWOONG PHARMACEUTICAL CO. LTD., sin embargo, no tienen relación alguna con los productos originales, y por tanto la información que proporcionan en su empaque es falsa y no cuentan con garantía alguna de calidad, ya que sus procesos de fabricación se encuentran fuera del marco legal y bajo condiciones irregulares, constituyendo en sí mismos un riesgo para la salud de la población.



DIRECCIÓN NACIONAL DE MEDICAMENTOS

Producto falsificado detectado.
“NABOTA 100 U POLVO LIOFILIZADO PARA SOLUCION INYECTABLE”
lote(s): X23056A V:2026.05.30



Nota: el producto autorizado frente a la DNM no expone caracteres en idioma coreano ni inglés.



DIRECCIÓN NACIONAL DE MEDICAMENTOS

Producto falsificado detectado.
“NABOTA 100 U POLVO LIOFILIZADO PARA SOLUCION INYECTABLE”
lote(s): X23056A V:2026.05.30



Se pone a disposición el correo vigilancia.sanitaria@medicamentos.gob.sv para notificar otros hallazgos o la realización de nuevas denuncias.

Como Autoridad Reguladora de Medicamentos estamos muy comprometidos en velar por la calidad, seguridad y eficacia de todos los medicamentos que se fabrican y distribuyen en nuestro país, por lo que mantiene acciones de vigilancia para evitar que



DIRECCIÓN NACIONAL DE MEDICAMENTOS

productos, empresas o establecimientos incumplan la legislación sanitaria vigente y asegurar que no representen un riesgo a la salud de la población, así mismo mantiene su compromiso de seguir informando puntualmente sobre actualizaciones del caso, así como de las medidas adicionales que, en su caso, se deriven de este comunicado de seguridad.

La presente alerta se emite única y exclusivamente con fines de difusión y está dirigida a distribuidores en general, por lo cual, no representa una resolución administrativa.