



DIRECCIÓN NACIONAL DE MEDICAMENTOS

COMITÉ DE FARMACOVIGILANCIA

Fecha de publicación: 30 de marzo de 2023

Notificación Inicial

Alerta por comercialización del producto fraudulento “LIMPIA VIENTRE”, el cual representa un riesgo sanitario para la población.

La Dirección Nacional de Medicamentos alerta a la población que, dentro de las actividades de vigilancia sanitaria realizada por esta Dirección, se ha evidenciado la comercialización del producto fraudulento con nombre: LIMPIA VIENTRE, el cual no posee número de registro ni permisos de comercialización, por tanto:

- Evitar la compra y consumo de este producto ya que representa un riesgo a la salud por ser de dudosa procedencia y composición.
- En caso de identificar este producto, realizar una denuncia sanitaria, para lo cual pone a disposición el siguiente número telefónico: 136 y reportar a la Defensoría del Consumidor al número 910.
- Si ha consumido el producto mencionado, pueden 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

Se alerta a la población en general que, el producto no declara país de origen de fabricación ni fabricante y por tanto tampoco cuenta con registro sanitario en El Salvador.

El riesgo asociado a esta falta de información es que no puede garantizarse su calidad ya que su fabricación ha sido ilegal y sin el cumplimiento de normas de fabricación requeridas para suplementos y medicamentos lo que hace que su consumo sea un riesgo para la salud.

El hallazgo se realizó en un puesto comercial informal donde las condiciones ambientales y de almacenamiento no son controladas, afectando de manera impredecible la vida útil de cualquier tipo de producto.



DIRECCIÓN NACIONAL DE MEDICAMENTOS

El consumo de medicamentos fraudulentos puede derivar en complicaciones de salud y efectos adversos impredecibles ya que las materias primas con las que están elaborados suelen ser de origen y pureza desconocidos, así como ser elaborados en condiciones de fabricación cuestionables alcanzando el potencial de generar intoxicaciones en pacientes.

Tipo de notificación: <i>producto fraudulento</i>	Localización del hallazgo: <i>Puesto comercial informal no especificado</i>
Condición Legal: <i>fuera del canal legal de distribución</i>	Vía de administración: <i>Oral</i>
Fabricante (aplicable en casos fraudulentos) <i>No reporta</i>	Lote: <i>No reporta</i>
Indicación declarada: <i>Infecciones e inflamaciones de la matriz y útero, flujo blanco y amarillo, hemorragias vaginales, quistes, fibromas, alteraciones menstruales, menstruación con dolor, falta de menstruación, menstruación abundante tipo hemorragia. Para después del parto. Indicado para mujeres estériles o que no pueden concebir</i>	

Producto fraudulento





DIRECCIÓN NACIONAL DE MEDICAMENTOS

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 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 la población en general, por lo cual, no representa una resolución administrativa.