



INFOFAR

Boletín del Centro de Información del Medicamento
de la Carrera de Química Farmacéutica
U.M.R.P.S.F.X.CH.

Vol. 6

Núm. 2

Año 2025

Junio



Es un fascículo de

Bio Scientia
divulgación



UNIVERSIDAD MAYOR REAL Y PONTIFICIA DE SAN FRANCISCO XAVIER DE CHUQUISACA

CARRERA QUÍMICO FARMACÉUTICA

BOLETÍN INFORMATIVO

CENTRO DE INFORMACIÓN DEL MEDICAMENTO

C.I.M.-SUCRE

Nº 12 / junio de 2025

ALERTA Nº 022/25

RETIRO DE PRODUCTOS FARMACÉUTICO DICLOSAN B1B6B12

La Agencia estatal de medicamentos y tecnologías en salud– AGEMED del Ministerio de salud y deportes, informa la suspensión de la autorización de comercialización del

Producto farmacéutico **DICLOSAN B1B6B12 en su forma Farmacéutica Capsulas, con el numero de lote BL 936 de la empresa Farmacéutica SANAT PHARMA S.R.L,** como medida de seguridad que pretende de prevenir cualquier daño en los usuarios.

NOMBRE GENÉRICO	NOMBRE COMERCIAL	REGISTRO SANITARIO	LOTE	FECHA DE VENCIMIENTO	PRESENTACIÓN
DICLOSAN B1B6B12	DICLOFENACO SÓDICO, VITAMINA B1, VITAMINA B6, VITAMINA B12	II-48308/2022	BL936	03/26	CAJA POR 100 CAPSULAS EN 10 BLÍSTER DE 10 CAPSULAS

Absténgase consumir el lote observado, puesto que no garantiza la calidad, seguridad y eficacia, en el marco de sus atribuciones y competencias, realizar actividades de inspección vigilancia y control en los establecimientos donde potencialmente se puede comercializar el lote observado.

La AGEMED alerta a los profesionales en salud y la población en general que tengan cuidado al adquirir medicamentos, verificado el numero de lote y fecha de vencimiento.

De identificar el medicamento extraviado se solicita realizar la denuncia al siguiente correo electrónico: <https://misa.agemed.go.bo/externo> para evitar practicas fraudulentas y actividades ilícitas.



www.agemed.gob.bo

Calle: Dalence Nº 51

Teléfono 64-51547



UNIVERSIDAD MAYOR REAL Y PONTIFICIA DE SAN FRANCISCO XAVIER DE CHUQUISACA

CARRERA QUÍMICO FARMACÉUTICA

BOLETÍN INFORMATIVO

CENTRO DE INFORMACIÓN DEL MEDICAMENTO

C.I.M.-SUCRE

N° 021/ junio de 2025

ALERTA N° 021/2025

RETIRO DE PRODUCTOS FARMACÉUTICO MEMORIN

La Agencia estatal de medicamentos y tecnologías en salud– AGEMED del Ministerio de salud y deportes, informa la suspensión de la autorización de comercialización del Producto farmacéutico

MEMORIN en su presentación capsulas con numero de **Lote 44703, cuyo registro sanitario proviene de A3TEK S.R.L y del laboratorio fabricante Alfa vitamins laboratorios Inc./Estados unidos**, como medida de seguridad que pretende de prevenir cualquier

PRODUCTO	REGISTRO SANITARIO	NOMBRE COMERCIAL	LOTE	FECHA DE VENCIMIENTO	PRESENTACION
MEMORIN	II-59183/2022	MEMORIN	44703	03/2026	BOTELLA PLÁSTICA REDONDA PET POR 60 CAPSULAS

Absténgase consumir el lote observado, puesto que no garantiza la calidad, seguridad y eficacia, en el marco de sus atribuciones y competencias, realizar actividades de inspección vigilancia y control en los establecimientos donde potencialmente se puede comercializar el lote observado.

La AGEMED alerta a los profesionales en salud y la población en general que tengan cuidado al adquirir medicamentos, verificado el numero de lote y fecha de vencimiento.

De identificar el medicamento extraviado se solicita realizar la denuncia al siguiente correo electrónico: <https://misa.agemed.go.bo/externo>. para evitar practicas fraudulentas y actividades ilícitas.



www.agemed.go.bo

Calle: Dalence N° 51

Teléfono 64-51547



UNIVERSIDAD MAYOR REAL Y PONTIFICIA DE SAN FRANCISCO XAVIER DE CHUQUISACA

CARRERA QUÍMICO FARMACÉUTICA

BOLETÍN INFORMATIVO

CENTRO DE INFORMACIÓN DEL MEDICAMENTO

C.I.M.-SUCRE

Nº 23/ junio de 2025

ALERTA Nº 120/2025

MEDICAMENTO ILÍCITO REVLIMID 15MG (FALSIFICADO)

La Agencia estatal de medicamentos y tecnologías en salud- AGEMED del Ministerio de salud y deportes, comunica a la población en general que ha recibido una notificación de la comisión federal para la protección contra riesgos sanitarios- COFEPRIS del país de Mexico,

quien emitió la alerta sanitaria sobre la falsificación del medicamento **REVLIMID (lenalinomida) 15mg capsulas en presentación de caja con 21 capsulas con numero de lote: A6565F y caducidad ABR26.**

El medicamento falsificado referido puede contener componentes que representan un riesgo para quienes lo consuman, atentando contra la salud de la población boliviana.

El medicamento REVLIMID 15MG es legalmente importado y comercializado en Bolivia por la empresa TECNOFARMA S.A.

REVLIMID contiene el principio activo "lenalidomida". Este medicamento pertenece a un grupo de medicamentos que afectan a cómo funciona el sistema inmunitario, se utiliza en adultos para: Mieloma múltiple, Síndromes mielodisplásicos (SMD), Linfoma de células del manto (LCM),

Linfoma folicular.



Debido a resultados fuera de especificaciones del informe de análisis, (ensayos fisicoquímicos)emitido por el laboratorio de control de calidad de medicamentos y toxicología CONCAMYT.

En caso de identificar el producto ilícito o tiene conocimiento del lugar donde se distribuye y/o comercialice, informe y denuncie a la AGEMED a través de la pagina web: Denuncia.medicamentos@minsalud.gob.bo.

De identificar el medicamento extraviado se solicita realizar la denuncia al siguiente correo electrónico: <https://misa.agemed.go.bo/externo>. para evitar practicas fraudulentas y actividades ilícitas.

<https://www.agemed.gob.bo/>

Calle: Dalence Nº 51

Teléfono 64-51547



UNIVERSIDAD MAYOR REAL Y PONTIFICIA DE SAN FRANCISCO XAVIER DE CHUQUISACA

CARRERA QUÍMICO FARMACÉUTICA

BOLETÍN INFORMATIVO

CENTRO DE INFORMACIÓN DEL MEDICAMENTO

C.I.M.-SUCRE

Nº 24 junio de 2025

ALERTA Nº 023/2025

RETIRO DE LOTE DEL MEDICAMENTO VALPROAS -500

La Agencia estatal de medicamentos y tecnologías en salud– AGEMED del Ministerio de salud y deportes, informa la suspensión de la autorización de comercialización del Producto farmacéutico **VALPROAS-500(Valproato de sodio gastroresistente) tableta recubierta de la empresa KRISHPAR CARE BOLIVIA S.R.L con numero de lote T3120622 vencimiento 11/26.**

Se utiliza para prevenir las convulsiones en personas con crisis de ausencia , convulsiones parciales y convulsiones generalizadas .

NOMBRE	NOMBRE	REGISTRO SANITARIO	SERIES	ORIGEN	FECHA DE	FABRICANTE	PRESENTACIÓN
VALPROATO DE SODIO GASTRORESISTENTE	VALPROAS -500	II-73021/2020	T3120622	KRISHPAR CARE BOLIVIA S.R.L	11/2026	ASMOH LABORATORIOS LIMITED/INDIA	CAJA X 10 TABLETAS RECUBIERATS EN BLISTER ALU/ ALU+INSERTO

La muestra analizada no cumple con la etapa acida del ensayo de disolución, descrito en el informe de análisis “ ensayos fisicoquímicos emitidos por la CONCAMYT.

En caso de identificar el producto ilícito o tiene conocimiento del lugar donde se distribuye y/o comercialice, informe y denuncie a la AGEMED a través de la pagina web: Denuncia.medicamentos@minsalud.gob.bo.

De identificar el medicamento extraviado se solicita realizar la denuncia al siguiente correo electrónico: <https://misa.agemed.go.bo/externo>. para evitar practicas fraudulentas y actividades ilícitas.



<https://www.agemed.gob.bo/>

Calle: Dalence Nº 51

Teléfono 64-51547



UNIVERSIDAD MAYOR REAL Y PONTIFICIA DE SAN FRANCISCO XAVIER DE CHUQUISACA

CARRERA QUÍMICO FARMACÉUTICA

BOLETÍN INFORMATIVO

CENTRO DE INFORMACIÓN DEL MEDICAMENTO

C.I.M.-SUCRE

N° 23 / junio de 2025

ALERTA N° 120/2025

MEDICAMENTO ILÍCITO REVLIMID 15MG

La Agencia estatal de medicamentos y tecnologías en salud– AGEMED del Ministerio de salud y deportes, comunica a la población en general que ha recibido una notificación de la comisión federal para la protección contra riesgos sanitarios- COFEPRIS del país de México, quien emitió la alerta sanitaria sobre la falsificación del medicamento **REVLIMID (lenalinomida) 15mg capsulas en presentación de caja con 21 capsulas con numero de lote: A6565F y caducidad ABR26.**

El medicamento falsificado referido puede contener componentes que representan un riesgo para quienes lo consuman, atentando contra la salud de la población boliviana.

El medicamento REVLIMID 15MG es legalmente importado y comercializado en Bolivia por la empresa TECNOFARMA S.A.

REVLIMID contiene el principio activo “lenalidomida”. Este medicamento pertenece a un grupo de medicamentos que afectan a cómo funciona el sistema inmunitario, se utiliza en adultos para: Mieloma múltiple, Síndromes mielodisplásicos (SMD), Linfoma de células del manto (LCM), Linfoma folicular.



Debido a resultados fuera de especificaciones del informe de análisis, (ensayos fisicoquímicos)emitido por el laboratorio de control de calidad de medicamentos y toxicología CONCAMYT.

En caso de identificar el producto ilícito o tiene conocimiento del lugar donde se distribuye y/o comercialice, informe y denuncie a la AGEMED a través de la pagina web: Denuncia.medicamentos@minsalud.gob.bo.

De identificar el medicamento extraviado se solicita realizar la denuncia al siguiente correo electrónico: <https://misa.agemed.go.bo/externo>. para evitar practicas fraudulentas y actividades ilícitas.

<https://www.agemed.gob.bo/>

Calle: Dalence N° 51

Teléfono 64-51547



UNIVERSIDAD MAYOR REAL Y PONTIFICIA DE SAN FRANCISCO XAVIER DE CHUQUISACA

CARRERA QUÍMICO FARMACÉUTICA

BOLETÍN INFORMATIVO

CENTRO DE INFORMACIÓN DEL MEDICAMENTO

C.I.M.-SUCRE

Nº 24 / Mayo de 2025

ALERTA Nº 023/2025

RETIRO DE LOTE DEL MEDICAMENTO VALPROAS -500

La Agencia estatal de medicamentos y tecnologías en salud– AGEMED del Ministerio de salud y deportes, informa la suspensión de la autorización de comercialización del Producto farmacéutico **VALPROAS-500(Valproato de sodio gastroresistente) tableta recubierta de la empresa KRISHPAR CARE BOLIVIA S.R.L con numero de lote T3120622 vencimiento 11/26.**

Se utiliza para prevenir las convulsiones en personas con crisis de ausencia , convulsiones parciales y convulsiones generalizadas .

NOMBRE GENÉRICO	NOMBRE COMERCIAL	REGISTRO SANITARIO	SERIES LOTE	ORIGEN	FECHA DE VENCIMIENTO	FABRICANTE	PRESENTACIÓN
VALPROATO DE SODIO GASTRORESISTENTE	VALPROAS -500	II-73021/2020	T3120622	KRISHPAR CARE BOLIVIA S.R.L	11/2026	ASMOH LABORATORIOS LIMITED/INDIA	CAJA X 10 TABLETAS RECUBIERATS EN BLISTER ALU/ ALU+INSERTO

La muestra analizada no cumple con la etapa acida del ensayo de disolución, descrito en el informe de análisis “ ensayos fisicoquímicos emitidos por la CONCAMYT.

En caso de identificar el producto ilícito o tiene conocimiento del lugar donde se distribuye y/o comercialice, informe y denuncie a la AGEMED a través de la pagina web: Denuncia.medicamentos@minsalud.gob.bo.

De identificar el medicamento extraviado se solicita realizar la denuncia al siguiente correo electrónico: <https://misa.agemed.go.bo/externo>. para evitar practicas fraudulentas y actividades ilícitas.



<https://www.agemed.gob.bo/>

Calle: Dalence Nº 51

Teléfono 64-51547



UNIVERSIDAD MAYOR REAL Y PONTIFICIA DE SAN FRANCISCO XAVIER DE CHUQUISACA

CARRERA QUÍMICO FARMACÉUTICA

BOLETÍN INFORMATIVO

CENTRO DE INFORMACIÓN DEL MEDICAMENTO

C.I.M.-SUCRE

Nº 022 / Mayo de 2025

ALERTA Nº 0222025

RETIRO DE PRODUCTOS FARMACÉUTICO DICLOSAN B1B6B12

La Agencia estatal de medicamentos y tecnologías en salud– AGEMED del Ministerio de salud y deportes, informa la suspensión de la autorización de comercialización del

Producto farmacéutico **DICLOSAN B1B6B12 en su forma Farmacéutica Capsulas, con el numero de lote BL 936 de la empresa Farmacéutica SANAT PHARMA S.R.L,** como medida de seguridad que pretende de prevenir cualquier daño en los usuarios.

NOMBRE GENÉRICO	NOMBRE COMERCIAL	REGISTRO SANITARIO	LOTE	FECHA DE VENCIMIENTO	PRESENTACIÓN
DICLOSAN B1B6B12	DICLOFENACO SÓDICO, VITAMINA B1, VITAMINA B6, VITAMINA B12	II-48308/2022	BL936	03/26	CAJA POR 100 CAPSULAS EN 10 BLÍSTER DE 10 CAPSULAS

Absténgase consumir el lote observado, puesto que no garantiza la calidad, seguridad y eficacia, en el marco de sus atribuciones y competencias, realizar actividades de inspección vigilancia y control en los establecimientos donde potencialmente se puede comercializar el lote observado.

La AGEMED alerta a los profesionales en salud y la población en general que tengan cuidado al adquirir medicamentos, verificado el numero de lote y fecha de vencimiento.

De identificar el medicamento extraviado se solicita realizar la denuncia al siguiente correo electrónico: <https://misa.agemed.go.bo/externo> para evitar practicas fraudulentas y actividades ilícitas.



www.agemed.gob.bo

Calle: Dalence Nº 51

Teléfono 64-51547



UNIVERSIDAD MAYOR REAL Y PONTIFICIA DE SAN FRANCISCO XAVIER DE CHUQUISACA

CARRERA QUÍMICO FARMACÉUTICA

BOLETÍN INFORMATIVO

CENTRO DE INFORMACIÓN DEL MEDICAMENTO

C.I.M.-SUCRE

N° 021/ junio de 2025

ALERTA N° 021/2025

RETIRO DE PRODUCTOS FARMACÉUTICO MEMORIN

La Agencia estatal de medicamentos y tecnologías en salud– AGEMED del Ministerio de salud y deportes, informa la suspensión de la autorización de comercialización del Producto farmacéutico MEMORIN en su presentación capsulas con numero de **Lote 44703, cuyo registro sanitario proviene de A3TEK S.R.L y del laboratorio fabricante Alfa vitamins laboratorios Inc./Estados unidos**, como medida de seguridad que pretende de prevenir cualquier

PRODUCTO	REGISTRO SANITARIO	NOMBRE COMERCIAL	LOTE	FECHA DE VENCIMIENTO	PRESENTACION
MEMORIN	II-59183/2022	MEMORIN	44703	03/2026	BOTELLA PLÁSTICA REDONDA PET POR 60 CAPSULAS

Absténgase consumir el lote observado, puesto que no garantiza la calidad, seguridad y eficacia, en el marco de sus atribuciones y competencias, realizar actividades de inspección vigilancia y control en los establecimientos donde potencialmente se puede comercializar el lote observado.

La AGEMED alerta a los profesionales en salud y la población en general que tengan cuidado al adquirir medicamentos, verificado el numero de lote y fecha de vencimiento.

De identificar el medicamento extraviado se solicita realizar la denuncia al siguiente correo electrónico: <https://misa.agemed.go.bo/externo>. para evitar practicas fraudulentas y actividades ilícitas.



www.agemed.go.bo

Calle: Dalence N° 51

Teléfono 64-51547



UNIVERSIDAD MAYOR REAL Y PONTIFICIA DE SAN FRANCISCO XAVIER DE CHUQUISACA

CARRERA QUÍMICO FARMACÉUTICA

BOLETÍN INFORMATIVO

CENTRO DE INFORMACIÓN DEL MEDICAMENTO

C.I.M.-SUCRE

Nº 23/ junio de 2025

ALERTA Nº 120/2025

MEDICAMENTO ILÍCITO REVLIMID 15MG (FALSIFICADO)

La Agencia estatal de medicamentos y tecnologías en salud– AGEMED del Ministerio de salud y deportes, comunica a la población en general que ha recibido una notificación de la comisión federal para la protección contra riesgos sanitarios- COFEPRIS del país de Mexico,

quien emitió la alerta sanitaria sobre la falsificación del medicamento **REVLIMID (lenalinomida) 15mg capsulas en presentación de caja con 21 capsulas con numero de lote: A6565F y caducidad ABR26.**

El medicamento falsificado referido puede contener componentes que representan un riesgo para quienes lo consuman, atentando contra la salud de la población boliviana.

El medicamento REVLIMID 15MG es legalmente importado y comercializado en Bolivia por la empresa TECNOFARMA S.A.

REVLIMID contiene el principio activo “lenalidomida”. Este medicamento pertenece a un grupo de medicamentos que afectan a cómo funciona el sistema inmunitario, se utiliza en adultos para: Mieloma múltiple, Síndromes mielodisplásicos (SMD), Linfoma de células del manto (LCM), Linfoma folicular.



Debido a resultados fuera de especificaciones del informe de análisis, (ensayos fisicoquímicos)emitido por el laboratorio de control de calidad de medicamentos y toxicología CONCAMYT.

En caso de identificar el producto ilícito o tiene conocimiento del lugar donde se distribuye y/o comercialice, informe y denuncie a la AGEMED a través de la pagina web: Denuncia.medicamentos@minsalud.gob.bo.

De identificar el medicamento extraviado se solicita realizar la denuncia al siguiente correo electrónico: <https://misa.agemed.go.bo/externo>. para evitar practicas fraudulentas y actividades ilícitas.

<https://www.agemed.gob.bo/>

Calle: Dalence Nº 51

Teléfono 64-51547



UNIVERSIDAD MAYOR REAL Y PONTIFICIA DE SAN FRANCISCO XAVIER DE CHUQUISACA

CARRERA QUÍMICO FARMACÉUTICA

BOLETÍN INFORMATIVO

CENTRO DE INFORMACIÓN DEL MEDICAMENTO

C.I.M.-SUCRE

Nº 24 junio de 2025

ALERTA Nº 023/2025

RETIRO DE LOTE DEL MEDICAMENTO VALPROAS -500

La Agencia estatal de medicamentos y tecnologías en salud– AGEMED del Ministerio de salud y deportes, informa la suspensión de la autorización de comercialización del Producto farmacéutico **VALPROAS-500(Valproato de sodio gastroresistente) tableta recubierta de la empresa KRISHPAR CARE BOLIVIA S.R.L con numero de lote T3120622 vencimiento 11/26.**

Se utiliza para prevenir las convulsiones en personas con crisis de ausencia , convulsiones parciales y convulsiones generalizadas .

NOMBRE GENÉRICO	NOMBRE COMERCIAL	REGISTRO SANITARIO	SERIES LOTE	ORIGEN	FECHA DE VENCIMIENTO	FABRICANTE	PRESENTACIÓN
VALPROATO DE SODIO GASTRORESISTENTE	VALPROAS -500	II-73021/2020	T3120622	KRISHPAR CARE BOLIVIA S.R.L	11/2026	ASMOH LABORATORIOS LIMITED/INDIA	CAJA X 10 TABLETAS RECUBIERATS EN BLISTER ALU/ ALU+INSERTO

La muestra analizada no cumple con la etapa acida del ensayo de disolución, descrito en el informe de análisis “ ensayos fisicoquímicos emitidos por la CONCAMYT.

En caso de identificar el producto ilícito o tiene conocimiento del lugar donde se distribuye y/o comercialice, informe y denuncie a la AGEMED a través de la pagina web: Denuncia.medicamentos@minsalud.gob.bo.

De identificar el medicamento extraviado se solicita realizar la denuncia al siguiente correo electrónico: <https://misa.agemed.go.bo/externo>. para evitar practicas fraudulentas y actividades ilícitas.



<https://www.agemed.gob.bo/>

Calle: Dalence Nº 51

Teléfono 64-51547