

**Comunicado Jef.DRCPFA-030-2021**  
Guatemala, 21 de diciembre del 2021

**EL DEPARTAMENTO DE REGULACIÓN Y CONTROL DE PRODUCTOS FARMACÉUTICOS Y AFINES DE LA DIRECCIÓN GENERAL DE REGULACIÓN, VIGILANCIA Y CONTROL DE LA SALUD DEL MINISTERIO DE SALUD PÚBLICA Y ASISTENCIA SOCIAL, EMITE EL SIGUIENTE COMUNICADO DIRIGIDO A PACIENTES, MÉDICOS PRESCRIPTORES, ESTABLECIMIENTOS FARMACÉUTICOS Y RED HOSPITALARIA EN GUATEMALA, EN RELACIÓN A:**

**RETIRO VOLUNTARIO, POR HABERSE ENCONTRADO EL CONTAMINANTE “LADX”, EN LOS SIGUIENTES PRODUCTOS DEL LABORATORIOS SANOFI-AVENTIS DE GUATEMALA, S.A.:**

<b>Producto</b>	<b>Lote</b>	<b>Registro Sanitario</b>
<b>Losartán Potásico Genfar 50 mg Tabletas Recubiertas</b>	<b>ACL0103</b>	<b>PF-43316</b>
<b>Losartán Potásico Genfar 100 mg Comprimido Recubierto</b>	<b>ACL2158</b>	<b>PF-48916</b>

**El Departamento de Regulación y Control de Productos Farmacéuticos y Afines -DRCPFA- informa sobre las acciones que deberán tomar en los siguientes casos:**

**Pacientes:**

Si se encuentra en tratamiento con este medicamento no deberá suspenderlo sin consultar al médico tratante, ya que la interrupción del mismo puede traer consecuencias graves a nivel de salud.

Reportar cualquier reacción adversa que se presente por el consumo de estos medicamentos mediante el correo [farmacovigilanciadrcpfa@mspas.gob.gt](mailto:farmacovigilanciadrcpfa@mspas.gob.gt) o a través del portal NotiFACEDRA <http://www.notificacentroamerica.net>

**Médicos:**

Se recomienda abstenerse de recetar estos medicamentos y revisar con sus pacientes si los están consumiendo para indicarles el cambio en caso necesario.

c.c. Unidad Autorizaciones Sanitarias  
c.c. Unidad Técnico Normativo  
c.c. Archivo

**DEPARTAMENTO DE REGULACIÓN Y CONTROL DE PRODUCTOS FARMACÉUTICOS Y AFINES**  
**Avenida Bolívar 28-07, zona 8.**  
**medicamentos.com.gt**





**Establecimientos farmacéuticos:**

En caso de contar con remanentes de estos medicamentos que contengan como principio activo Losartán de las presentaciones y números de lotes antes mencionados, gestione la devolución de los mismos con su proveedor y abstenerse de comercializarlos.

**Red Hospitalaria:**

Verificar que dentro de su institución no se encuentren existencias de medicamentos que contienen como principio activo Losartán de las presentaciones y números de lotes anteriormente descritos.

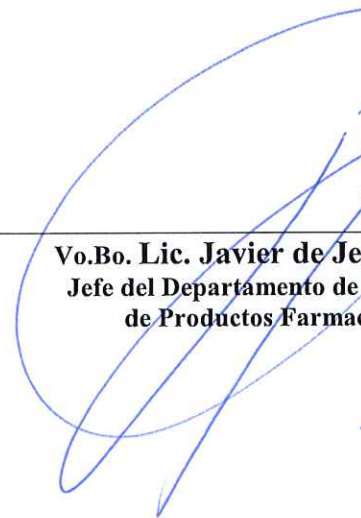
Abstenerse de comercializar y utilizar estos productos y gestione la devolución de los mismos con su proveedor.

  
**Lic. Marvin Lima**  
Encargado a.i. Programa Nacional de Farmacovigilancia



  
**Licda. Paola Oliva**  
Coordinadora a.i. Unidad de Autorizaciones Sanitarias



  
**Vo.Bo. Lic. Javier de Jesús Muñoz Bonifaz**  
Jefe del Departamento de Regulación y Control de Productos Farmacéuticos y Afines



c.c. Unidad Autorizaciones Sanitarias  
c.c. Unidad Técnico Normativo  
c.c. Archivo

**DEPARTAMENTO DE REGULACIÓN Y CONTROL DE PRODUCTOS FARMACÉUTICOS Y AFINES**  
Avenida Bolívar 28-07, zona 8.  
medicamentos.com.gt

