

N.º 144/CD/2007

Data: 17/08/2007

Assunto: **Alerta sobre medicamentos contrafeitos****KAMAGRA, suspensão oral, sildenafil, 100mg -5g, lote 0436.A****KAMAGRA, suspensão oral, sildenafil, 100mg -5g, lote 0436.C****KAMAGRA, suspensão oral, sildenafil, 100mg -5g, lote 0436.E****LOVEGRA, suspensão oral, sildenafil, 100mg -5g, lote 0406.M****APCALIS, suspensão oral, tadalafil + sildenafil, 20mg -5g, lote 1964.C****KAMAGRA, comprimidos, sildenafil, 100mg x 4, prazo val. 01/2010****LOVEGRA, comprimidos, tadalafil + sildenafil, 100mg x 4, prazo val. 01/2010**

Para: Divulgação Geral

Contacto no INFARMED: Dra Fernanda Ralha – tel: 217987262

**Urgente**

Na sequência do alerta recebido da Agência do Medicamento da Bulgária informa-se que os **medicamentos abaixo mencionados são produtos contrafeitos**:

<b>KAMAGRA, suspensão oral, sildenafil, 100mg -5g, lote 0436.A,</b>
<b>KAMAGRA, suspensão oral, sildenafil, 100mg -5g, lote 0436.C,</b>
<b>KAMAGRA, suspensão oral, sildenafil, 100mg -5g, lote 0436.E,</b>
<b>LOVEGRA, suspensão oral, sildenafil, 100mg -5g, lote 0406.M,</b>
<b>APCALIS, suspensão oral, tadalafil + sildenafil, 20mg -5g, lote 1964.C,</b>
<b>KAMAGRA, comprimidos, sildenafil, 100mg x 4, prazo val. 01/2010,</b>
<b>LOVEGRA, comprimidos, tadalafil + sildenafil, 100mg x 4, prazo val. 01/2010,</b>

Os referidos produtos foram detectados no mercado búlgaro, com a indicação de terem sido fabricados na Índia no fabricante Ajanta Pharma Limited.


Os mesmos não possuem autorização de introdução no mercado na Bulgária, sendo que os medicamentos e lotes em causa foram distribuídos no mercado búlgaro, desconhece-se se foram realizadas exportações dos mesmos para outros países.

Os medicamentos em causa não possuem autorização em Portugal, pelo que não podem ser comercializados no nosso país. Deste modo, são notificadas todas as entidades envolvidas no circuito de importação, distribuição e comercialização destes medicamentos da **imediate suspensão da sua comercialização**. Mais se adverte que a comercialização através de meios electrónicos ou por encomenda por via postal é ilícita.

O INFARMED adverte os **consumidores que eventualmente estejam a utilizar** um dos medicamentos referidos para se absterem de os tomar e suspenderem a sua utilização, por os mesmos apresentarem sérios riscos para Saúde Pública.

A presença deste produto no mercado nacional, deverá ser comunicada ao INFARMED através do Fax 21 798 72 54.

O Conselho Directivo



Luisa Carvalho  
Vice-Presidente do  
Conselho Directivo