

La AEMPS informa de la detección de un lote falsificado de cánulas nasales con conexión *luer-lock* para adultos

Fecha de publicación: 26 de marzo de 2026

Categoría: productos sanitarios, productos falsificados

Referencia: PS, 14/2026

- Se ha detectado un lote falsificado de cánulas nasales para adultos en el mercado alemán
- La Agencia establece una serie de recomendaciones dirigidas a distribuidores y profesionales sanitarios

La Agencia Española de Medicamentos y Productos Sanitarios (AEMPS) ha tenido conocimiento, a través de la autoridad competente de Alemania, de la detección, por parte del importador, de un lote falsificado de cánulas nasales con conexión *luer-lock* para adultos en el mercado alemán.

El producto falsificado consiste en un sistema de tubo con cánula nasal destinado a la administración de un fármaco concentrado desde la nariz hasta los pulmones, fabricado por Yuyao Hairui Medical Device Co., China. El número del lote afectado es 24/502898 y su referencia 1.4.3.3.5.

Este producto no consta como comunicado en el registro de comercialización de productos sanitarios de la AEMPS.

Hasta la fecha, no se ha recibido información que indique la presencia de este lote falsificado en el mercado español. No obstante, no se puede descartar su posible introducción en él a través de canales de distribución no reglamentarios.

Producto afectado

Cánula nasal de PVC con conexión *luer-lock* para adultos con número de lote 24/502898 y referencia 1.4.3.3.5.



Imagen de la cánula original



Etiquetado del producto falsificado



Información para profesionales sanitarios

- Verifique si dispone de unidades del producto afectado con número de lote 24/502898 y referencia 1.4.3.3.5.
- En caso de disponer de unidades del producto con el número de lote y referencia afectados, no las utilice e informe mediante correo electrónico a pscontrol@aemps.es indicando los datos de la empresa que le suministró el producto.
- Si tiene conocimiento de algún incidente relacionado con el uso de estos productos, notifíquelo a través del portal NotificaPS.



Información para distribuidores

- Verifique si dispone de unidades del producto afectado con número de lote 24/502898 y referencia 1.4.3.3.5.
- En caso afirmativo, no distribuya el producto, retírelo de la cadena de suministro e informe mediante correo electrónico a pscontrol@aemps.es, indicando los datos de la empresa que le suministró el producto.

Datos de la empresa importadora

fram Droh GmbH

Imweg, 11

0 Mainz

Alemania



Si tiene conocimiento de algún incidente relacionado con el uso de un producto sanitario, notifíquelo a través del portal [NotificaPS](#). Su colaboración notificando es esencial para tener un mayor conocimiento de estos productos y velar por su seguridad.