

Referencia: SOFM/BBG/cam

Fecha: 19/10/2025

Ref. AEMPS: NI PS 56/2025

Nota Informativa Productos Sanitarios 56/2025

LA AEMPS INFORMA DE LA DETECCIÓN DE UNIDADES FALSIFICADAS DE PRESERVATIVOS DUREX EN EL MERCADO ESPAÑOL

La Agencia Española de Medicamentos y Productos Sanitarios (AEMPS) ha tenido conocimiento de la venta de unidades falsificadas de dos modelos de preservativos de la marca Durex en un establecimiento comercial en Salamanca.

La empresa Reckitt Benckiser Healthcare, S.A., distribuidora de la marca en España, ha confirmado que el lote que figura en estos productos falsificados corresponde al producto original Durex Fetherlite de 3 unidades, fabricado en sus instalaciones en 2011 y con fecha de caducidad 09/2016.

A continuación, se muestran los modelos afectados y el número de lote falsificado. Estos productos pueden identificarse mediante la comprobación del número de lote y la fecha de caducidad, situados en la parte inferior del cartónaje.

Productos afectados



MutualClimax: Lote 0010471127
Caducidad 2026-10

DOCUMENTO FIRMADO ELECTRÓNICAMENTE en formato PDF/A 1.7 Firma PADES. Custodiado en repositorio seguro del Gobierno de La Rioja.			Pág. 1 / 2
Expediente	Tipo	Procedimiento	Nº Documento
00860-2025/131799	Escrito	Solicitudes y remisiones generales	2025/0983218
Cargo		Firmante / Observaciones	Fecha/hora
1	Jefe Sección Atención Farmaceutica		
2			



Pleasuremax: Lote 0010471127
Caducidad 2026-10

Información para usuarios:

- Si dispone de preservativos Durex de alguno de los modelos indicados, compruebe el número de lote y la fecha de caducidad que figuran en la parte inferior del cartón.
- Si el lote y fecha de caducidad coinciden con los indicados en la tabla, no los utilice.

Información para distribuidores y establecimientos de venta:

- Verifique si dispone de alguna unidad de estos modelos y compruebe si el número de lote y la fecha de caducidad indicados en la parte inferior del cartón coinciden con los de la tabla. En ese caso, no los distribuya y retírelos de la venta.
- Si dispone de preservativos Durex de otros modelos y lotes que presenten características que le hagan sospechar de que se pueda tratar de productos falsificados, contacte con el distribuidor en España del fabricante: Reckitt Benckiser Healthcare, S.A., en el teléfono 900 456 467.
- Si se confirma que el producto es una falsificación, informe a la AEMPS por correo electrónico en la dirección pscontrol@aemps.es, indicando los datos de la empresa que le suministró el producto.

Datos de la empresa

Reckitt Benckiser Healthcare, S.A, Calle Mataró, 28, 08403 Granollers, Barcelona, Teléfono: 900 456 467

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.

DOCUMENTO FIRMADO ELECTRÓNICAMENTE en formato PDF/A 1.7 Firma PAdES. Custodiado en repositorio seguro del Gobierno de La Rioja.			Pág. 2 / 2
Expediente	Tipo	Procedimiento	Nº Documento
00860-2025/131799	Escrito	Solicitudes y remisiones generales	2025/0983218
Cargo	Firmante / Observaciones		Fecha/hora
1 Jefe Sección Atención Farmacéutica			
2			