



Data: 10/2/2026

Referència: 2026020
AR

NOTA INFORMATIVA

Problemes de seguretat relacionats amb la detecció al mercat d'un nou lot falsificat de la prova d'autodiagnòstic COVID-19 I INFLUENZA A+B ANTIGEN COMBO RAPID TEST

Tipus d'alerta: **Seguretat**

Tipus de producte: **Producte sanitari**

* Oficines de farmàcia * Magatzems de distribució farmacèutica * Col·legis de farmacèutics * Agència Catalana de Consum * Dir. Gral de Seguretat Ciutadana * Organitzacions de consumidors i usuaris * Serveis de farmàcia hospitalària *

Com a continuació de l'alerta 2025109 emesa el passat 23 de desembre de 2025, us fem arribar adjunta l'alerta sanitària emesa pel Servei de Control Farmacèutic i Productes Sanitaris de la Direcció General d'Ordenació i Regulació Sanitària en relació amb la detecció al mercat d'un nou lot falsificat de la prova d'autodiagnòstic COVID-19 I INFLUENZA A+B ANTIGEN COMBO RAPID TEST.

Servei d'Ordenació i Qualitat Farmacèutiques



NOTA INFORMATIVA 2026-054

PROBLEMA DE SEGURETAT RELACIONAT AMB LA DETECCIÓ AL MERCAT D'UN NOU LOT FALSIFICAT DE LA PROVA D'AUTODIAGNÒSTIC COVID-19 AND INFLUENZA A+B ANTIGEN COMBO RAPID TEST

L'Agència Espanyola de Medicaments i Productes Sanitaris (AEMPS) ha tingut coneixement de l'existència al mercat europeu d'un **nou lot falsificat** de la prova d'autodiagnòstic **COVID-19 and Influenza A+B Antigen Combo Rapid Test**.

Segons ha confirmat el fabricant del producte original, Safecare Biotech (Hangzhou) Co., Ltd., es tracta del lot FCO2023020312 amb referència FCO-6032, mentre que el número de lot original és FCO20230203.

El passat 19 de desembre de 2025, l'Agència va publicar l'[alerta 2025-660](#) i [nota informativa PS. 65/2025](#) on s'informava de la detecció d'unitats falsificades d'aquest mateix test, amb referència FCO-6032 i número de lot FCO24090516.

RECOMANACIONS A LES OFICINES DE FARMÀCIA

- Examineu els vostres registres de traçabilitat i comproveu si disposeu d'unitats del producte afectat. En cas afirmatiu:
 - Retireu-les de la venda.
 - Informeu a aquest Servei, per correu electrònic (controlfarmaceutic.salut@gencat.cat), indicant les dades de l'empresa subministradora o el lloc on s'ha adquirit (nom, adreça completa, telèfon i correu electrònic).

RECOMANACIONS ALS DISTRIBUÏDORS DE PRODUCTES SANITARIS

- Examineu els vostres registres de traçabilitat i comproveu si disposeu d'unitats del producte afectat. En cas afirmatiu:
 - No les distribuïu i retireu-les de la venda.
 - Informeu a aquest Servei, per correu electrònic (controlfarmaceutic.salut@gencat.cat), indicant les dades de l'empresa subministradora o el lloc on s'ha adquirit (nom, adreça completa, telèfon i correu electrònic).

Si teniu coneixement d'un incident relacionat amb l'ús d'aquests productes, notifiqueu-ho a través del portal [NotificaPS](#)

Servei de Control Farmacèutic i Productes Sanitaris