

Referencia: SOFM/BBG/apf
Fecha: 12/09/2025
Ref. AEMPS: NI PS 52/2025

Nota Informativa Productos Sanitarios 52/2025

LA AEMPS INFORMA SOBRE LA DETECCIÓN DE UN CERTIFICADO DE MARCADO CE FALSIFICADO DE LA EMPRESA BEIJING GLOBALIPL DEVELOPMENT CO., LTD QUE AFECTA A EQUIPOS LÁSER PARA USO MÉDICO (DE LUZ PULSADA INTENSA COMBINADOS CON LÁSER DE DIODO Y EQUIPOS DE LÁSER FRACCIONAL DE CO₂).

La Agencia Española de Medicamentos y Productos Sanitarios (AEMPS) ha recibido una comunicación de las autoridades sanitarias alemanas relativa a la detección de un certificado de marcado CE falsificado. Dicho certificado aparece como emitido por el organismo notificado alemán TÜV SÜD Product Service GmbH Zertifizierung Medizinprodukte, con número de identificación 0123, para el fabricante BeijingGlobalipl Development Co., Ltd., de China.

El certificado de marcado CE falsificado se identifica con el número G1.002325.0002. Rev.01, con fecha de emisión del 28 de octubre de 2023 y fecha de caducidad del 31 de diciembre de 2027, habiéndose prolongado fraudulentamente el periodo de vigencia de oro auténtico.

Certificado 0123/ G1.002325.0002.Rev.01

	Fecha de emisión	Fecha de caducidad
Original	24 de febrero de 2020	27 de octubre de 2023
Falsificado	28 de octubre de 2023	31 de diciembre de 2027

Los productos no figuran en el [Registro de Comercialización de Productos Sanitarios \(CCPS\)](#) de la AEMPS. No obstante, al no poder descartarse su presencia en España, como medida de prevención, la AEMPS comunica esta información a efectos de control de mercado.

Información para profesionales sanitarios

- Compruebe si dispone de alguno de los productos indicados y si en ellos figura la fecha de fabricación. Si esta es posterior al 27 de octubre de 2023, contacte con su distribuidor para comprobar la conformidad de los productos.

Información para distribuidores

- Compruebe si dispone de alguno de los productos indicados. En caso afirmativo, revise la fecha de fabricación del producto y las fechas incluidas en el certificado. Si aparecen las fechas manipuladas (emisión 28 de octubre de 2023 y caducidad 31 de diciembre de 2027) o si el producto ha sido fabricado con fecha posterior al 27 de octubre de 2023, no comercialice dichos productos y contacte con su proveedor para verificar la conformidad de los productos.

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
00860-2025/112525	Notificación	Solicitudes y remisiones generales	2025/0834491
Cargo	Firmante / Observaciones		Fecha/hora
1 Jefa Servicio de Ordenación Farmacéutica y Medicamentos			
2			

