

Difusión **"Alertas Sanitarias** **2021-2022-2023"**

Dirección de Fomento y Calidad
Subsecretaría de Regulación y Fomento Sanitario

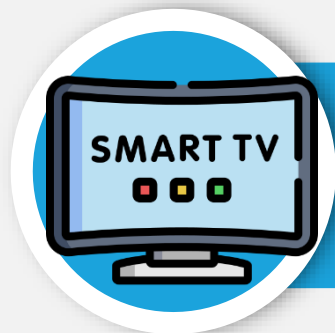


Actualización: 03 de julio del 2023

Medios de difusión de Alertas Sanitarias



Facebook



Pantalla CIS



Página Web



Alertas Sanitarias



2021



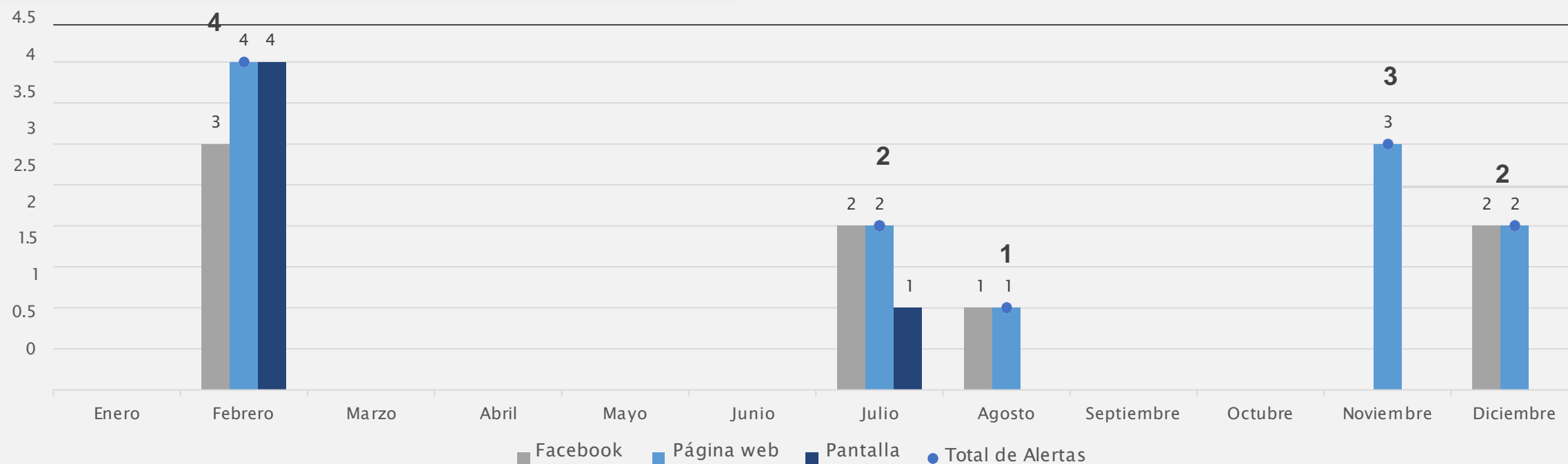
SALUD
SECRETARÍA DE SALUD
GOBIERNO DEL ESTADO DE NUEVO LEÓN



SUBSECRETARÍA
DE REGULACIÓN Y
FOMENTO SANITARIO



Difusión por mes/medio



Alertas Sanitarias



2022

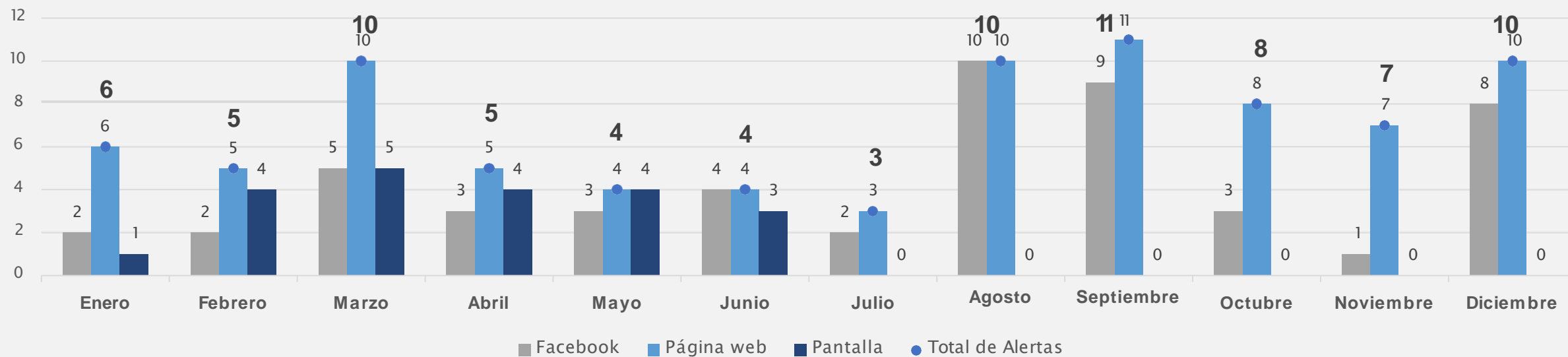


SALUD
SECRETARÍA DE SALUD

SUBSECRETARÍA
DE REGULACIÓN Y
FOMENTO SANITARIO



Difusión por mes/medio



Alertas Sanitarias



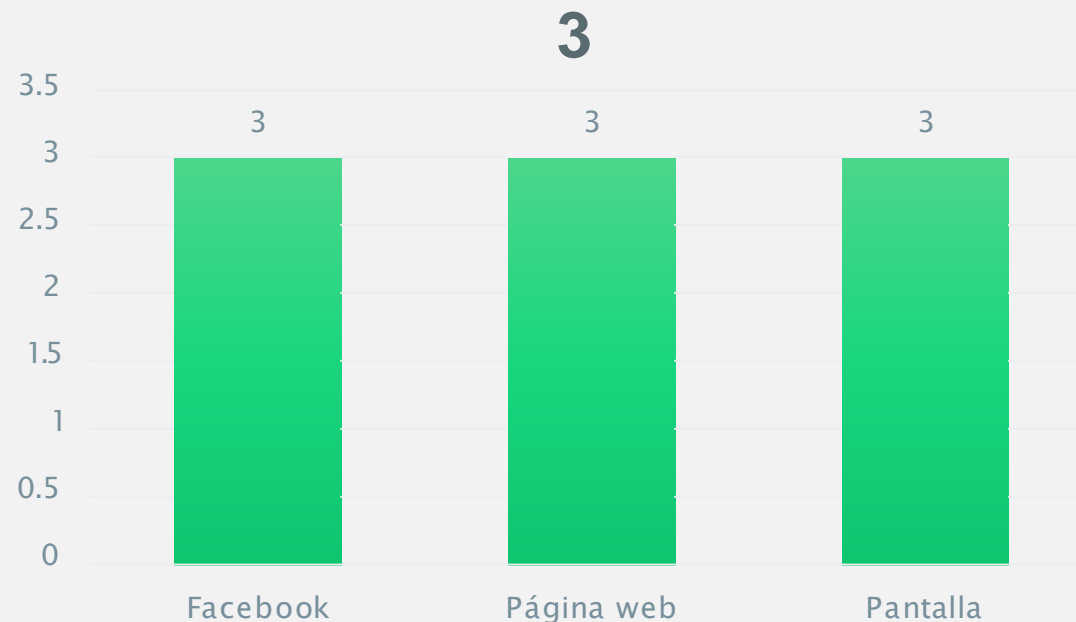
SUBSECRETARÍA
DE REGULACIÓN Y
FOMENTO SANITARIO



2023



Difusión por mes/medio



Enero





Facebook

Subsecretaría de Regulación y Fomento Sanitario
25 de enero · 🌐

#AlertaCofepris sobre consumo de medicamentos controlados asociados a juego viral "el que se duerma al último, gana" 🚫🚫.

El consumo inadecuado, sin supervisión médica e irresponsable de fármacos con propiedades ansiolíticas como clonazepam pone en riesgo la salud de niñas, niños y adolescentes.

👉 Consulta el comunicado de prensa:
<http://bit.ly/401wUjD>

COMUNICADO DE PRENSA

Cofepris alerta sobre el consumo de medicamentos controlados asociado a juego viral

► El reto llamado "el que se duerma al último gana", pone en riesgo la salud de niñas, niños y adolescentes

Subsecretaría de Regulación y Fomento Sanitario
12 de enero · 🌐

⚠️ #AlertaCofepris sobre #ProductoEngaño para pacientes con diabetes. #AlertaSanitaria
<https://bit.ly/3k9xIG3>

PRODUCTO ENGAÑO

Bladit
El uso y consumo de este producto representa un riesgo a la salud de quien lo utiliza por lo siguiente:

- Se desconocen las concentraciones, condiciones sanitarias de las materias primas, proceso de fabricación y el almacenaje de este producto
- No ha presentado a esta comisión federal, estudios que garanticen la seguridad, eficacia y calidad de los ingredientes contenidos
- No cumple con lo establecido en materia de publicidad y comercialización de un suplemento alimenticio

Puede contener ingredientes de origen natural y/o sintético en distintas proporciones que, en combinación, pueden tener efectos secundarios nocivos o interactuar con otros medicamentos

SALUD COFEPRIS

Subsecretaría de Regulación y Fomento Sanitario
23 de enero · 🌐

Aviso de riesgo ⚠️

La Comisión Federal para la Protección contra Riesgos Sanitarios (Cofepris) advierte a la población en general con énfasis a los padres de familia y al sector académico, sobre el riesgo del reto que se difunde en redes sociales con el nombre "el que se duerma al último gana", el cual se ha vuelto popular entre niños y adolescentes. Éste consiste en ingerir medicamentos controlados con propiedades ansiolíticas que inducen el sueño, entre ellos el clonazepam. Ver más

SALUD COFEPRIS

AVISO DE RIESGO
Sobre el reto que se difunde en redes sociales asociado al consumo de medicamentos controlados

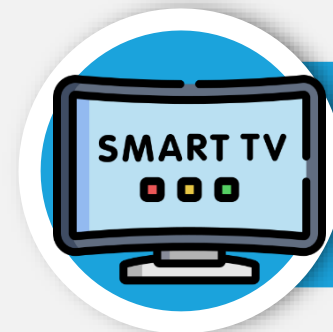
Ciudad de México, a 23 de enero de 2023.- La Comisión Federal para la Protección contra Riesgos Sanitarios (Cofepris) advierte a la población en general con énfasis a los padres de familia y al sector académico, sobre el riesgo del reto que se difunde en redes sociales con el nombre "el que se duerma al último gana", el cual se ha vuelto popular entre niños y adolescentes, éste consiste en ingerir medicamentos controlados con propiedades ansiolíticas que inducen el sueño, entre ellos el clonazepam.

Al respecto, es importante mencionar que el clonazepam:

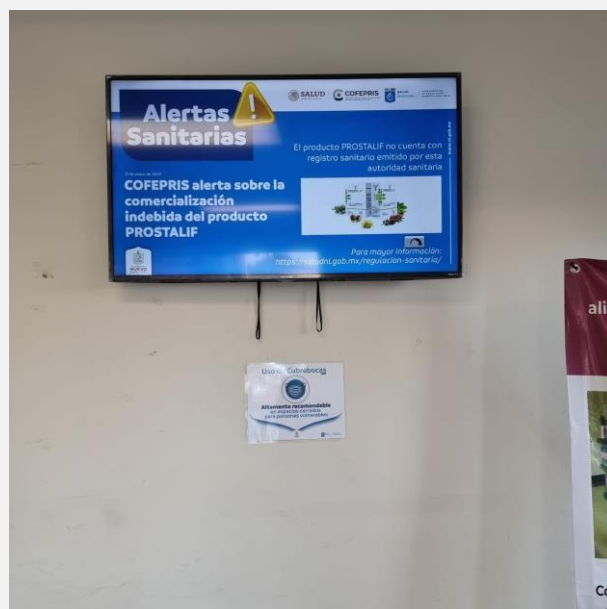
- Es un fármaco perteneciente al grupo de las benzodiazepinas, que **actúa sobre el sistema nervioso central**, con propiedades ansiolíticas, anticonvulsivantes (para controlar ciertos tipos de convulsiones), miorrelajantes (relajante muscular), sedantes, hipnóticas y estabilizadoras del estado de ánimo, así como para el manejo de trastorno de pánico y auxiliar en el caso de manía aguda.

SALUD COFEPRIS





Pantalla CIS



Cofepris alerta sobre consumo de medicamentos controlados asociado a juego viral

Comunicado de prensa No. 10/2023

Comisión Federal para la Protección contra Riesgos Sanitarios | 25 de enero de 2023



Página Web

Enero

1. **COMUNICADO.** Resultado de la experiencia y el trabajo que realiza la Comisión Federal para la Protección contra Riesgos Sanitarios (Cofepris), de forma conjunta la Organización Panamericana de la Salud/ Organización Mundial de la Salud (OPS/OMS) seleccionaron a México como anfitrión del XVIII Encuentro Internacional de Farmacovigilancia de las Américas, el cual se llevará a cabo este 2023. [Ver nota completa.](#)
2. **COMUNICADO.** Con motivo de la tradicional celebración de Reyes Magos, la Comisión Federal para la Protección contra Riesgos Sanitarios (Cofepris) informa sobre las **pruebas que se realizan en el Laboratorio Nacional de Referencia a juguetes** para verificar que no sean un riesgo para la salud de niñas y niños. [Ver nota completa.](#)
3. **ALERTA SANITARIA.** Ciudad de México, 12 de enero de 2023.- Como resultado de la vigilancia activa y constante, la Comisión Federal para la Protección contra Riesgos Sanitarios (Cofepris) detectó la comercialización ilegal del producto engaño **Biadit**, el cual infringe diversas disposiciones establecidas en la legislación sanitaria vigente. [Ver nota completa.](#)
4. **ALERTA SANITARIA.** Ciudad de México, a 13 de enero de 2023.- La Comisión Federal para la Protección Contra Riesgos Sanitarios (Cofepris) alerta a la población en general sobre la comercialización indebida en el país del producto **PROSTALIF** que se ostenta con el registro sanitario número 020P99 SSA VI en presentación de caja con 60 cápsulas. [Ver nota completa.](#)
5. **AVISO DE RIESGO.** La Comisión Federal para la Protección contra Riesgos Sanitarios (Cofepris) advierte a la población en general con énfasis a los padres de familia y al sector académico, sobre el riesgo del reto que se difunde en redes sociales con el nombre **"el que se duerma al último gana"**, el cual se ha vuelto popular entre niños y adolescentes, éste consiste en ingerir medicamentos controlados con propiedades ansiolíticas que inducen el sueño entre ellos el clonazepam. [Ver nota completa.](#)
6. **COMUNICADO.** Ciudad de México, 24 de enero de 2022.- Tras un proceso de investigación técnica, la Comisión Federal para la Protección contra Riesgos Sanitarios (Cofepris) alerta a la población sobre el supuesto producto herbolario comercializado como **Prostalif**, ya que no cuenta con registro sanitario y no debe ser consumido, pues representa un peligro a la salud. [Ver nota completa.](#)
7. **COMUNICADO.** Ciudad de México, 25 de enero de 2023.- Ante las recientes noticias sobre el peligroso reto en redes sociales llamado **"el que se duerma al último, gana"**, practicado por niñas, niños y adolescentes, el cual consiste en consumir medicamentos controlados que inducen el sueño, la Comisión Federal para la Protección contra Riesgos Sanitarios (Cofepris) advierte sobre riesgos a la salud que esto podría provocar. [Ver nota completa.](#)

Cofepris alerta sobre producto engaño para pacientes con diabetes

Comunicado de prensa No. 03/2023

Comisión Federal para la Protección contra Riesgos Sanitarios | 12 de enero de 2023



Biadit contiene ingredientes prohibidos para elaboración de suplementos alimenticios.



ALERTA SANITARIA

Sobre la comercialización indebida del producto PROSTALIF

Ciudad de México, a 13 de enero de 2023.- La Comisión Federal para la Protección Contra Riesgos Sanitarios (Cofepris) alerta a la población en general sobre la comercialización indebida en el país del producto **PROSTALIF** que se ostenta con el registro sanitario número **020P99 SSA VI** en presentación de caja con 60 cápsulas.

Este producto se comercializa en la página electrónica <https://prostalif.com.mx/>, en plataformas de venta por internet y otros sitios web, además, se promociona en medios de comunicación como medicamento herbolario.



Alertas Sanitarias



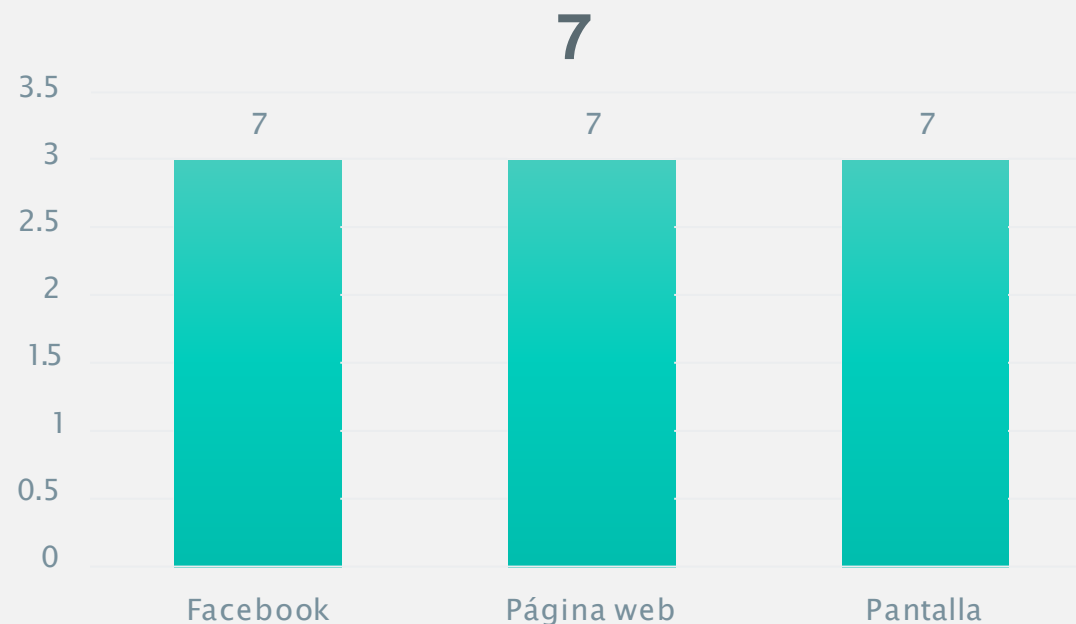
SALUD
SUBSECRETARÍA DE REGULACIÓN Y FOMENTO SANITARIO



2023



Difusión por mes/medio



Febrero





Subsecretaría de Regulación y Fomento Sanitario
14 de febrero · 🌐

🚨 **AVISO DE RIESGO**

La Comisión Federal para la Protección contra Riesgos Sanitarios (Cofepris) informa a la población sobre la falsificación y adulteración de Enterogemina® 4 billones UFC de Esporas de Bacillus clausii; Formulación Farmacéutica suspensión, número de lote 00209 y fecha de caducidad original ABE 22 en presentación de caja con 10 ampollas de 5 mL.

👉 <https://www.gob.mx/-alertas-sanitarias-de-medicamentos>



SALUD
COFEPRIS

AVISO DE RIESGO

Indice la falsificación de ENTEROGEMINA® 4 billones UFC

La Comisión Federal para la Protección contra Riesgos Sanitarios (Cofepris) informa a la población sobre la falsificación y adulteración de Enterogemina® 4 billones UFC de Esporas de Bacillus clausii; Formulación Farmacéutica suspensión, número de lote 00209 y fecha de caducidad original ABE 22 en presentación de caja con 10 ampollas de 5 mL.

Para más información consulte el portal de alertas sanitarias de medicamentos.

👉 <https://www.gob.mx/-alertas-sanitarias-de-medicamentos>



SALUD
COFEPRIS

AVISO DE RIESGO

Indice la falsificación de ENTEROGEMINA® 4 billones UFC

La Comisión Federal para la Protección contra Riesgos Sanitarios (Cofepris) informa a la población sobre la falsificación y adulteración de Enterogemina® 4 billones UFC de Esporas de Bacillus clausii; Formulación Farmacéutica suspensión, número de lote 00209 y fecha de caducidad original ABE 22 en presentación de caja con 10 ampollas de 5 mL.

Para más información consulte el portal de alertas sanitarias de medicamentos.

👉 <https://www.gob.mx/-alertas-sanitarias-de-medicamentos>



Subsecretaría de Regulación y Fomento Sanitario

14 de febrero

La Comisión Federal para la Protección contra Riesgos Sanitarios (Cofeprosi) emite la presente alerta sanitaria como medida de seguridad preventiva por el uso de **Cetralin (acetaminolol) de 2.0 mg y 5.0 mg** y el cual es utilizado como ingrediente activo en el registro sanitario en el Laboratorio Rana de Salaverry, S.A. de C.V., con número de registro 434M2008 SSA IV.

<https://www.gob.mx/sa> /Alertas-sanitarias-de-medicamentos




ALERTA SANITARIA

Sobre la restricción de uso del producto Cetralin (acetaminolol) de 1.0 mg y 5.0 mg

Ciudad de México, 14 de febrero de 2023. La Comisión Federal para la Protección contra Riesgos Sanitarios (Cofeprosi) emite la presente alerta sanitaria como medida de seguridad preventiva por el uso de Cetralin (acetaminolol) de 1.0 mg y 5.0 mg en el laboratorio Rana de Salaverry, S.A. de C.V., con número de registro 434M2008 SSA IV.

Esta medida de seguridad preventiva se deriva de los reportes proporcionados a la Secretaría de Salud y a la Comisión Federal para la Protección contra Riesgos Sanitarios que reflejaban la mala práctica comercial con medicamentos y que pueden dar como resultado un mal uso del medicamento.

De esa manera se invita a los profesionales de la salud a no utilizar ni comercializar el medicamento Cetralin (acetaminolol) de 1.0 mg y 5.0 mg, ya que la autoridad sanitaria emite la recomendación. La versión en español al inglés se encuentra en: <https://www.gob.mx/sa>

Asimismo, **Cofeprosi** emite las siguientes recomendaciones a la producción, distribución y venta:

- No está utilizando el producto **Cetralin (acetaminolol) de 1.0 mg y 5.0 mg** comercializado ilegalmente con los nombres latentes para las alertas sanitarias.
- No se comercializó el producto referido y presenta la etiqueta de reacción adversa al medicamento, debe de reportarse inmediatamente al siguiente correo electrónico: se@cofepris.gob.mx o al teléfono: 01 (55) 5624-2000.

Subsecretaría de Regulación y Fomento Sanitario
Ministerio de Salud

AlertaCefepi & Producto Asapara (paracetamol solución inyectable) no está autorizado. Esta entidad sanitaria recomienda que en caso de estar utilizando este producto **AlertaCefepi** bala/vidajoti

PRODUCTO NO AUTORIZADO

AXAPARA (paracetamol solución inyectable) 1000 mg/100 mL

PRODUCTO

No se debe hacer ningún tipo de declaración que pueda inducir a confusión de los consumidores con respecto a seguridad, eficacia y calidad respecto a los estándares

En 2022 fue renovado su registro sanitario No. 1044009 SSA IV

No se debe hacer en su cuenta con la elaboración y reesterilización correspondiente, convirtiéndolo al producto en un riesgo sanitario.

BALLO COPIEMER



Subsecretaría de Regulación y Fomento Sanitario

14 de febrero - 2018



ALERTA SANITARIA

La Comisión Federal para la Protección contra Riesgos Sanitarios (Cofepris) emite la presente alerta sanitaria derivada del análisis técnico y de la evaluación de la información proporcionada por la empresa Bayer de México S.A. de C.V., sobre la falsificación del producto Aspirina® (ácido acetilsalicílico) 500 mg, con número de lote X287 y fecha de caducidad DIC 2, en presentación de caja con 40 tabletas.

<https://www.gob.mx/-/alertas-sanitarias-y-medicamentos>



ALERTA SANITARIA

ALERTA SANITARIA

Sobre la falsificación del producto Aspirina® (ácido acetilsalicílico) 500 mg

El 14 de febrero de 2018, la Comisión Federal para la Protección contra Riesgos Sanitarios (Cofepris) recibió información de la empresa Bayer de México S.A. de C.V., sobre la falsificación del producto Aspirina® (ácido acetilsalicílico) 500 mg, con número de lote X287 y fecha de caducidad DIC 2, en presentación de caja con 40 tabletas.

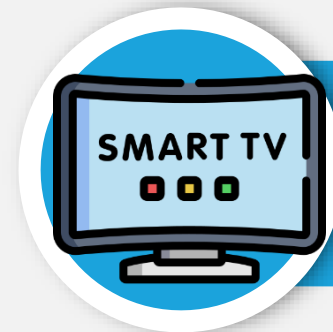
En consecuencia, la Cofepris emite la presente alerta sanitaria para informar a la población sobre la existencia de falsificaciones del producto Aspirina® (ácido acetilsalicílico) 500 mg, con número de lote X287 y fecha de caducidad DIC 2, en presentación de caja con 40 tabletas.

La Cofepris recomienda a la población que no consuma el producto Aspirina® (ácido acetilsalicílico) 500 mg, con número de lote X287 y fecha de caducidad DIC 2, en presentación de caja con 40 tabletas, y que consulte a su médico para recibir el medicamento adecuado.

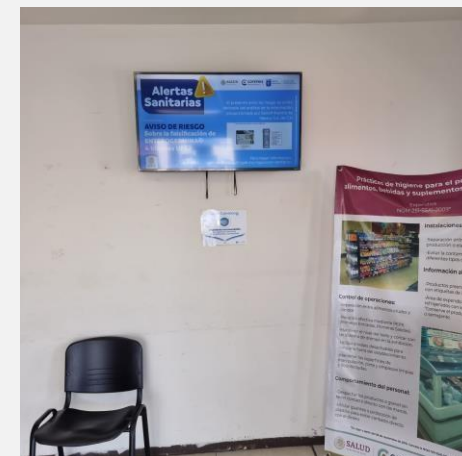
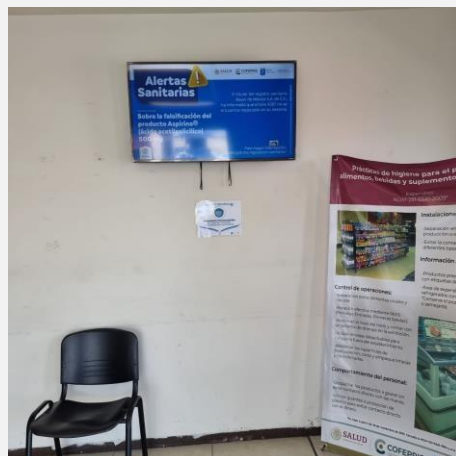
La Cofepris recomienda a la población que no consuma el producto Aspirina® (ácido acetilsalicílico) 500 mg, con número de lote X287 y fecha de caducidad DIC 2, en presentación de caja con 40 tabletas, y que consulte a su médico para recibir el medicamento adecuado.

La Cofepris recomienda a la población que no consuma el producto Aspirina® (ácido acetilsalicílico) 500 mg, con número de lote X287 y fecha de caducidad DIC 2, en presentación de caja con 40 tabletas, y que consulte a su médico para recibir el medicamento adecuado.





Pantalla CIS



1. **AVISO DE RIESGO.** Ciudad de México, a 13 de febrero de 2023.- La Comisión Federal para la Protección Contra Riesgos Sanitarios (Cofepris) informa a la población sobre la falsificación y adulteración de Enterogemina® 4 billones UFC de Esporas de *Bacillus clausii*; Formulación Farmacéutica suspensión, número de lote 01030 y fecha de caducidad original ABR 22 en presentación de caja con 10 ampollitas de 5 mL. [Ver nota completa](#)
2. **ALERTA SANITARIA.** Ciudad de México, a 13 de febrero de 2023.- La Comisión Federal para la Protección Contra Riesgos Sanitarios (Cofepris) emite la presente alerta sanitaria derivada del análisis técnico y de la evaluación de la información proporcionada por la empresa Bayer de México S.A. de C.V., sobre la falsificación del producto Aspirina® (ácido acetilsalicílico) 500 mg, con número de lote X287 y fecha de caducidad DIC 2, en presentación de caja con 40 tabletas. [Ver nota completa](#)
3. **ALERTA SANITARIA.** Ciudad de México, a 13 de febrero de 2023.- La Comisión Federal para la Protección Contra Riesgos Sanitarios (Cofepris) alerta a la población en general y a profesionales de la salud, que durante 2022 fue revocado el registro sanitario No. 104M2019 SSA IV del producto AXAPARA (paracetamol solución inyectable 1000 mg/100mL), perteneciente a la razón social INTEGRADRA NACIONAL CAYENA S. DE R.L. DE C.V. [Ver nota completa](#)
4. **ALERTA SANITARIA.** Ciudad de México, a 13 de febrero de 2023.- La Comisión Federal para la Protección Contra Riesgos Sanitarios (Cofepris) emite la presente alerta sanitaria como medida de seguridad preventiva por el uso de Ocralin (tacrolimus) de 1.0 mg y 5.0 mg, el cual es utilizado como inmunosupresor; cuyo titular del registro sanitario es el Laboratorio Raam de Sahuayo, S.A. de C.V., con número de registro 434M2008 SSA IV. [Ver nota completa](#)
5. **AVISO DE RIESGO.** Ciudad de México, a 20 de febrero de 2023.- La Comisión Federal para la Protección Contra Riesgos Sanitarios (Cofepris) emite el presente aviso de riesgo derivado de la denuncia presentada por la empresa HUMAN TECH SMART GERMAN SOLUTION S. DE R.L. DE C.V., titular de los registros sanitarios e importador primario de dispositivos médicos, que identificó la comercialización de dispositivos médicos falsificados, que no cuentan con registro sanitario. [Ver nota completa](#)
6. **ALERTA SANITARIA.** Ciudad de México, a 20 de febrero de 2023.- La Comisión Federal para la Protección Contra Riesgos Sanitarios (Cofepris) alerta sobre la falsificación del producto identificado como NIZORAL suspensión lote 0578508724 con caducidad feb 2024. [Ver nota completa](#)
7. **ALERTA SANITARIA.** Ciudad de México, a 20 de febrero de 2023.- La Comisión Federal para la Protección Contra Riesgos Sanitarios (Cofepris) actualiza la alerta sanitaria publicada el 8 de septiembre de 2022, sobre la falsificación del producto Higlobin® Inmunoglobulina Humana Normal Endovenosa solución inyectable 5 g, debido a que la empresa CSL Bering S.A. de C.V., titular del registro sanitario, informó a esta autoridad sanitaria que encontraron nuevos números lotes identificados como falsificados, detectados para su venta en el sector privado. [Ver nota completa](#)



Página Web



ALERTA SANITARIA

Sobre la restricción de uso del producto Ocralin (tacrolimus) de 1.0 mg y 5.0 mg

Ciudad de México, a 13 de febrero de 2023.- La Comisión Federal para la Protección Contra Riesgos Sanitarios (Cofepris) emite la presente alerta sanitaria como medida de seguridad preventiva por el uso de Ocralin (tacrolimus) de 1.0 mg y 5.0 mg, el cual es utilizado como inmunosupresor; cuyo titular del registro sanitario es el Laboratorio Raam de Sahuayo, S.A. de C.V., con número de registro 434M2008 SSA IV.

Esta medida de seguridad preventiva se deriva de los reportes presentados a esta Cofepris, referente a bajos niveles de concentración del Tacrolimus en sangre, lo cual manifiesta la ineficacia terapéutica del medicamento y que puede dar como resultado un rechazo del órgano trasplantado.

En ese sentido se instruye a los profesionales de la salud a no utilizar ni prescribir el producto Ocralin (tacrolimus) de 1.0 mg y 5.0 mg, hasta en tanto esta autoridad sanitaria concluya la investigación. Lo anterior en apego al artículo 397, 404 fracciones X, XII y XIII y 414 de la Ley General de Salud.



ALERTA SANITARIA Actualización

Sobre la falsificación del producto Higlobin® 5g (Inmunoglobulina Humana Normal Endovenosa)

Ciudad de México, a 20 de febrero de 2023.- La Comisión Federal para la Protección Contra Riesgos Sanitarios (Cofepris) actualiza la alerta sanitaria publicada el 8 de septiembre de 2022, sobre la falsificación del producto Higlobin® Inmunoglobulina Humana Normal Endovenosa solución inyectable 5 g, debido a que la empresa CSL Bering S.A. de C.V., titular del registro sanitario, informó a esta autoridad sanitaria que encontraron nuevos números lotes identificados como falsificados, detectados para su venta en el sector privado:

Lote en la etiqueta del vial	Observación
P100357133	Lote en casquillo del vial P100368085
P100357135	Lote en casquillo del vial P100399182
P100343794	No fue distribuido en el estado de Yucatán
P100412863, P100398801, P100401456, P100357137, P100443829, P100443830, P100443831, P100373655	



ALERTA SANITARIA

Sobre la falsificación del producto Aspirina® (ácido acetilsalicílico) 500 mg

Ciudad de México, a 13 de febrero de 2023.- La Comisión Federal para la Protección Contra Riesgos Sanitarios (Cofepris) emite la presente alerta sanitaria derivada del análisis técnico y de la evaluación de la información proporcionada por la empresa Bayer de México S.A. de C.V., sobre la falsificación del producto Aspirina® (ácido acetilsalicílico) 500 mg, con número de lote X287 y fecha de caducidad DIC 2, en presentación de caja con 40 tabletas.

El titular del registro sanitario ha informado que el lote X287 no se encuentra registrado en su sistema, por lo que se desconoce el contenido de las materias primas, condiciones de proceso, empaquetado y manipulación de ese producto, lo que representa un riesgo para la salud de la población.

Por lo anterior, Cofepris emite las siguientes recomendaciones a la población, distribuidores y farmacias:



AVISO DE RIESGO

Sobre la falsificación de ENTEROGERMINA® 4 billones UFC

Ciudad de México, a 13 de febrero de 2023.- La Comisión Federal para la Protección Contra Riesgos Sanitarios (Cofepris) informa a la población sobre la falsificación y adulteración de Enterogemina® 4 billones UFC de Esporas de *Bacillus clausii*; Formulación Farmacéutica suspensión, número de lote 01030 y fecha de caducidad original ABR 22 en presentación de caja con 10 ampollitas de 5 mL.

El presente aviso de riesgo se emite derivado del análisis de la información proporcionada por Sanofi Aventis de México S.A. de C.V., titular del registro sanitario del producto Enterogemina® 4 billones UFC de Esporas de *Bacillus clausii*, que informó que existen diversas anomalías en el empaque secundario y primario del producto con lote 01030 por lo se determina la adulteración y falsificación del producto.



AVISO DE RIESGO

Sobre la comercialización de dispositivos médicos falsificados

Ciudad de México, a 20 de febrero de 2023.- La Comisión Federal para la Protección Contra Riesgos Sanitarios (Cofepris) emite el presente aviso de riesgo derivado de la denuncia presentada por la empresa HUMAN TECH SMART GERMAN SOLUTION S. DE R.L. DE C.V., titular de los registros sanitarios e importador primario de dispositivos médicos, que identificó la comercialización de dispositivos médicos falsificados, que no cuentan con registro sanitario.

Los dispositivos son: implantes para columna torácica y lumbar, tornillos, barras, ganchos y barras para conector transversal, caja intersomáticas torácicas y lumbares, entre otros, los cuales no son reconocidos en el catálogo de insumos fabricados por Human Tech Spine GmbH.

Entre las irregularidades identificadas en algunos de los dispositivos médicos se encuentran las siguientes:



Alerta Sanitaria

Sobre falsificación del producto NIZORAL suspensión.

Ciudad de México, a 20 de febrero de 2023.- La Comisión Federal para la Protección Contra Riesgos Sanitarios (Cofepris) alerta sobre la falsificación del producto identificado como NIZORAL suspensión lote 0578508724 con caducidad feb 2024.

La alerta se emite derivado del análisis y evaluación de la información presentada por JANSSEN- CILAC, S.A. DE C.V., quien señala que el producto fue eliminado de la lista de la empresa desde el año 2014, por lo que actualmente no debería estar comercializándose en México.

El producto falsificado Nizoral suspensión ostenta como ingrediente activo Ketoomazol y presenta número de lote 0578508724 con caducidad feb 2024, información que no es reconocida por el sistema de la empresa.

Por lo anterior, la Cofepris emite las siguientes recomendaciones a la población, distribuidores y farmacias:

- Evitar la adquisición y uso del producto NIZORAL suspensión que presente cualquier número de lote.



Alertas Sanitarias



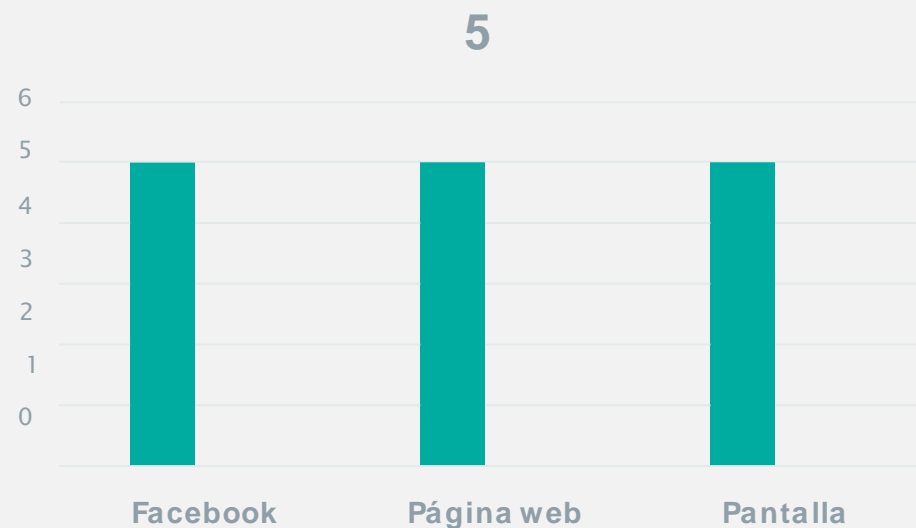
SUBSECRETARÍA
DE REGULACIÓN Y
FOMENTO SANITARIO



2023



Difusión por mes/medio



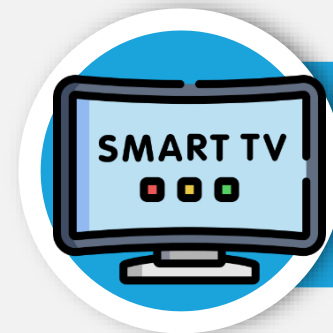
Marzo





Facebook

[illegible][illegible][illegible]



Pantalla CIS



1. **COMUNICADO.** La Comisión Federal para la Protección contra Riesgos Sanitarios (Cofepris) informa a personal de salud, distribuidores y farmacias del sistema público y privado, sobre la falsificación de ocho tipos de **dispositivos médicos de la marca Human Tech Spine GmbH**. [Ver nota completa.](#)
2. **ALERTA SANITARIA.** La Comisión Federal para la Protección contra Riesgos Sanitarios (Cofepris) emite la presente alerta sanitaria a partir de las acciones de vigilancia sanitaria en donde se detectó la falsificación del producto **Mentolado RAB**, en presentación envase de 14g; asimismo, la empresa Laboratorios Estrella S.A. de C.V. identificó el producto como falsificado, ya que actualmente, no se está fabricando, además ostenta un registro sanitario que no fue otorgado por esta autoridad para ese producto. [Ver nota completa.](#)
3. **AVISO DE RIESGO.** - La Comisión Federal para la Protección contra Riesgos Sanitarios (Cofepris) advierte a la población en general sobre el uso de **Apitoxina** en diferentes presentaciones como son: solución sublingual, inyectable, cremas y ungüentos. [Ver nota completa.](#)
4. **ALERTA SANITARIA.** - La Comisión Federal para la Protección contra Riesgos Sanitarios (Cofepris), alerta a la población sobre la falsificación del producto **Manzanilla Sophia®** caja de cartón con frasco gotero con 15mL (0.25mg/mL), con número de lote 4024081 y fecha de caducidad 03/AGO/24. [Ver nota completa.](#)
5. **ALERTA SANITARIA.** La Comisión Federal para la Protección Contra Riesgos Sanitarios (Cofepris) alerta a la población y profesionales de la salud, sobre la falsificación y comercialización ilegal del producto **Ambien® (tartrato de zolpidem)** frasco con 30 tabletas, con número de lote KL35699, fecha de caducidad AUG 2024 y textos en idioma inglés. [Ver nota completa.](#)
6. **ALERTA SANITARIA.** La Comisión Federal para la Protección Contra Riesgos Sanitarios (Cofepris) alerta a la población en general y al personal de salud, sobre la comercialización ilegal y la falsificación del medicamento identificado como **Rituximab, 500mg/50mL**, caja con una dosis, con los números de lote identificados 8806190209, N7513B01 (envase secundario) y N0297 (envase primario). [Ver nota completa.](#)



Página Web



ALERTA SANITARIA

Sobre la falsificación del producto Manzanilla Sophia® en frasco gotero con 15 mL (0.25mg/mL).

Ciudad de México a 22 de marzo de 2023.- La Comisión Federal para la Protección contra Riesgos Sanitarios (Cofepris), alerta a la población sobre la falsificación del producto **Manzanilla Sophia®** caja de cartón con frasco gotero con 15mL (0.25mg/mL), con número de lote **4024081** y fecha de caducidad **03/AGO/24**.

La alerta sanitaria se emite derivado del análisis de información proporcionada por LABORATORIOS SOPHIA S.A DE C.V., titular del registro sanitario del producto **Manzanilla Sophia®**, donde informa que existen diversas diferencias en el empaque primario del producto con lote **4024081**, por ejemplo, fecha de caducidad **03/AGO/24**, la cual no coincide con la original por lo que se determinó la falsificación del producto.

Características para identificar el producto falsificado:



ALERTA SANITARIA Actualización

Sobre la falsificación del producto Higlobin® 5g (Inmunoglobulina Humana Normal Envodenosa)

Ciudad de México, a 20 de febrero de 2023.- La Comisión Federal para la Protección contra Riesgos Sanitarios (Cofepris) actualiza la alerta sanitaria publicada el **8 de septiembre de 2022**, sobre la falsificación del producto Higlobin® Inmunoglobulina Humana Normal Endovenosa solución inyectable 5 g, debido a que la empresa CSL Bering S.A. de C.V., titular del registro sanitario, informó a esta autoridad sanitaria que encontraron nuevos números lotes identificados como falsificados, detectados para su venta en el sector privado:

Lote en la etiqueta del vial	Observación
P100357133	Lote en casquillo del vial P100368085
P100357135	Lote en casquillo del vial P100399182
P100343794	No fue distribuido en el estado de Yucatán
P100412863, P100398801, P100401456, P100357137.	



AVISO DE RIESGO

Sobre el uso y consumo de Apitoxina

Ciudad de México, a 22 de marzo de 2023.- La Comisión Federal para la Protección contra Riesgos Sanitarios (Cofepris) advierte a la población en general sobre el uso de Apitoxina en diferentes presentaciones como son: solución sublingual, inyectable, cremas y ungüentos.

Hasta el momento, esta comisión no ha otorgado registro sanitario a ningún producto que contiene entre sus ingredientes Apitoxina, por lo que no se tiene el registro del contenido de las materias primas (ingredientes) y del proceso de su fabricación. Además, no se cuenta con los estudios que avalen su calidad, seguridad y eficacia.

Es importante mencionar que existen efectos secundarios con su administración que van desde ligeras reacciones en piel, hasta reacciones anafilácticas graves que ponen en riesgo la vida de las personas.



ALERTA SANITARIA

Sobre la falsificación de Mentolado RAB, en envase de 14 g

Ciudad de México, a 22 de marzo de 2023.- La Comisión Federal para la Protección contra Riesgos Sanitarios (Cofepris) emite la presente alerta sanitaria a partir de las acciones de vigilancia sanitaria en donde se detectó la falsificación del producto **Mentolado RAB**, en presentación envase de 14g; asimismo, la empresa **Laboratorios Estrella S.A. de C.V.** identificó el producto como **falsificado**, ya que actualmente, no se está fabricando, además ostenta un registro sanitario que no fue otorgado por esta autoridad para ese producto.

Características para identificar el producto falsificado:



Envase de plástico color azul con



ALERTA SANITARIA

Sobre la comercialización ilegal y la falsificación del producto Rituximab, solución 500 mg/50 mL

Ciudad de México a 22 de marzo de 2023.- La Comisión Federal para la Protección Contra Riesgos Sanitarios (Cofepris) alerta a la población en general y al personal de salud, sobre la comercialización ilegal y la falsificación del medicamento identificado como **Rituximab**, 500mg/50mL, caja con una dosis, con los números de lote identificados **8806190209**, **N7513B01** (envase secundario) y **N0297** (envase primario).

Esta alerta se emite, a partir del análisis y evaluación de la información remitida por la empresa PROBIOMED, S.A de C. V., quien indica que el producto **Rituximab**, 500mg/50mL **no cuenta con registro sanitario**, por lo que **no está autorizado actualmente su comercialización en México**. Cabe mencionar que este producto muestra textos en idioma inglés.

A continuación se comparte imágenes para identificar al producto antes señalado:



ALERTA SANITARIA

Sobre la comercialización y falsificación del producto Ambien® (tartrato de zolpidem) frasco con 30 tabletas de 10mg.

Ciudad de México a 22 de marzo de 2023.- La Comisión Federal para la Protección Contra Riesgos Sanitarios (Cofepris) alerta a la población y profesionales de la salud, sobre la falsificación y comercialización ilegal del producto **Ambien®** (tartrato de zolpidem) frasco con 30 tabletas, con número de lote **KL35699**, fecha de caducidad **AUG 2024** y textos en idioma inglés.

La alerta se emite derivado del análisis de la información proporcionada por la empresa Sanofi Aventis de México, S.A de C.V., indicando que el producto **Ambien® en presentación frasco con 30 tabletas de 10mg**, no fue fabricado por la empresa, por lo que cualquier lote que se comercialice en México es ilegal. Cofepris informa que el producto no cuenta con registro sanitario en nuestro país.

Imágenes y características para identificar el producto:

Alertas Sanitarias



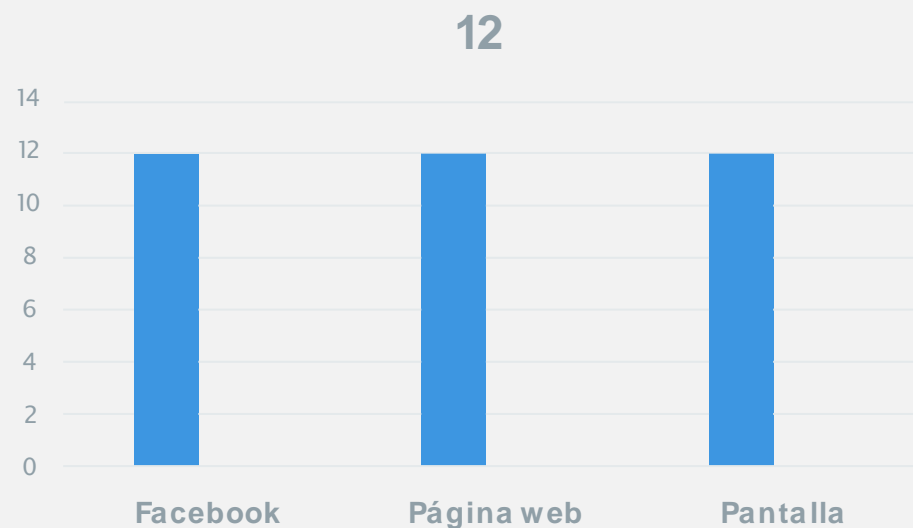
SUBSECRETARÍA
DE REGULACIÓN Y
FOMENTO SANITARIO



2023



Difusión por mes/medio



Abril



Subsecretaría de Regulación y Fomento Sanitario

ALERTA SANITARIA

Sobre la comercialización ilegal en territorio nacional y la falsificación del producto identificado como Mabthera® (Rituximab) solución 500mg/50ml.

Para mayor información.... Ver más

Me gusta Comentar Compartir



Subsecretaría de Regulación y Fomento Sanitario

ALERTA SANITARIA

ALISO DE RIESGO

La Comisión Federal para la Protección contra Riesgos Sanitarios (Cofepris) advierte a la población sobre la comercialización de medicamentos en vía pública (tianguis, puestos y comercios ambulantes).

Para más información:
https://saludni.gob.mx/_comunicados-y-alertas/

Subsecretaría de Regulación y Fomento Sanitario

ALERTA SANITARIA

ALISO DE RIESGO

Sobre la comercialización de productos en vía pública

Me gusta Comentar Compartir

Subsecretaría de Regulación y Fomento Sanitario

ALERTA SANITARIA

Sobre la falsificación del producto XGEVA® (Denosumab) caja de cartón con frasco ampulla con 120mg/2.7ml, con número de lote 3007100 y fecha de caducidad AUG 23.

Para mayor información:
https://saludni.gob.mx/_comunicados-y-alertas/

Me gusta Comentar Compartir

Subsecretaría de Regulación y Fomento Sanitario

ALERTA SANITARIA

Alerta sanitaria para BD Vacutainer®: tubos para toma y recolección de sangre de plástico PET con citrato de sodio (código 343083), gradilla con 100 piezas, con números de lote: 6039855, con fecha de caducidad 2023-12-31 y 7157851, cuya fecha de caducidad fue extendida de manera irregular (2021-12).

Para más información:
https://saludni.gob.mx/_comunicados-y-alertas/

Subsecretaría de Regulación y Fomento Sanitario

ALERTA SANITARIA

Alerta sanitaria del producto Tylex® 750 (paracetamol) 750 mg, con número de lote AN9867 con fecha de caducidad NOV23.

Para mayor información:
https://saludni.gob.mx/_comunicados-y-alertas/

Me gusta Comentar Compartir

Subsecretaría de Regulación y Fomento Sanitario

ALERTA SANITARIA

Sobre la comercialización ilegal de los productos Vitacilina® (Sulfato de Neomicina) en presentación 1 OZ (28g) y Derman® (Undecinato de zinc / Ácido undecilénico) en caja de cartón con tubo con 50g.

Para mayor información.... Ver más

Me gusta Comentar Compartir

Subsecretaría de Regulación y Fomento Sanitario

ALERTA SANITARIA

Comercialización ilegal en territorio nacional de productos que fueron robados y que estaban destinados al mercado peruano, así como productos con irregularidades en los empaques primarios y secundarios, que fueron determinados como falsificados.

Para mayor información.... Ver más

Me gusta Comentar Compartir

Subsecretaría de Regulación y Fomento Sanitario

ALERTA SANITARIA

Alerta a la población en general y a los profesionales de salud sobre la falsificación del producto JANUMET® (sitagliptina/metformina) 50/850mg con 56 comprimidos, con número de lote W003051 y fecha de caducidad 17NOV2023.

Para más información:
https://saludni.gob.mx/_comunicados-y-alertas/

Me gusta Comentar Compartir

Subsecretaría de Regulación y Fomento Sanitario

ALERTA SANITARIA

Se actualiza la alerta sanitaria publicada el 17 de marzo de 2022, relacionada con la falsificación del producto Opdivo® (Nivolumab) 100mg/10ml solución. La empresa Bristol Myers Squibb de México, S. de RL de CV, titular del registro sanitario, informó que identificaron nuevos números de lotes como falsificados.

Para mayor información.... Ver más

Me gusta Comentar Compartir

Subsecretaría de Regulación y Fomento Sanitario

ALERTA SANITARIA

Alerta a la población sobre la falsificación del producto Graneodin-B® (benzoacina), pastilla sabor mandarina y pastilla sabor frambuesa.

Para mayor información.... Ver más

Me gusta Comentar Compartir

Subsecretaría de Regulación y Fomento Sanitario

ALERTA SANITARIA

Alerta sanitaria derivada del análisis técnico y de la evaluación de la información proporcionada por la empresa QUÍMICA FRANCO MEXICANA NORDIN, S.A. de C.V.

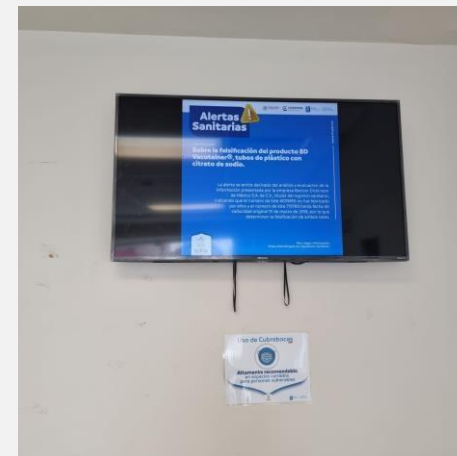
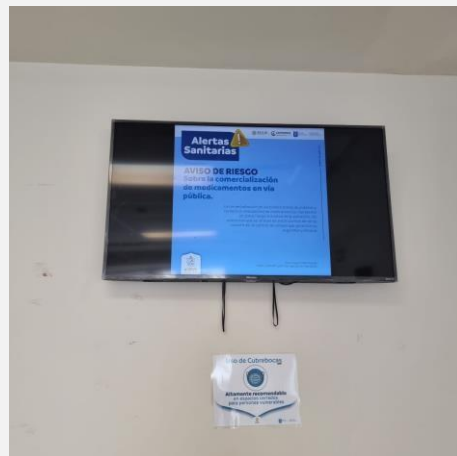
Para mayor información:
https://saludni.gob.mx/_comunicados-y-alertas/

Me gusta Comentar Compartir





Pantalla CIS





ALERTA SANITARIA

Sobre la falsificación del producto JANUMET® (sitagliptina/metformina), 50/850mg con 56 comprimidos

Ciudad de México a 13 de abril de 2023.- La Comisión Federal para la Protección contra Riesgos Sanitarios (Cofepris) alerta a la población en general y a los profesionales de salud sobre la falsificación del producto **JANUMET®** (sitagliptina/metformina), 50/850mg con 56 comprimidos, con número de lote **W003051** y fecha de caducidad **17NOV2023**.

La alerta sanitaria se emite derivado del análisis y de la evaluación de la información presentada por la empresa **MERCK SHARP & DOHME COMERCIALIZADORA S. de R.L. de C.V.**, identificando el producto **JANUMET®** (sitagliptina/metformina), con presentación de forma farmacéutica **capsulas rojas**, misma que no es reconocida por la empresa.

A continuación se comparten imágenes para su identificación:



ALERTA SANITARIA

Sobre la falsificación del producto BD Vacutainer®, tubos de plástico con citrato de sodio

Ciudad de México, a 13 de abril de 2023.- La Comisión Federal para la Protección contra Riesgos Sanitarios (Cofepris) emite la alerta sanitaria para **BD Vacutainer®, tubos para toma y recolección de sangre de plástico PET con citrato de sodio (código 363083)**, gradilla con 100 piezas, con números de lote: **6039855**, con fecha de caducidad **2023-12-31**, y **7157851**, cuya fecha de caducidad fue extendida de manera irregular (**2021-12**).

La alerta se emite derivado del análisis y evaluación de la información presentada por la empresa **Becton Dickinson de México S.A. de C.V.**, titular del registro sanitario, indicando que el número de lote **6039855 no fue fabricado** por ellos y el número de lote **7157851 tenía fecha de caducidad original 31 de marzo de 2018**, por lo que determinan la falsificación de ambos lotes.



ALERTA SANITARIA

Actualización sobre la falsificación del producto KEYTRUDA® (pembrolizumab)

Ciudad de México, a 27 de abril de 2023.- La Comisión Federal para la Protección contra Riesgos Sanitarios (Cofepris) emite una actualización de las alertas sanitarias publicadas el **9 de febrero de 2022** y el **8 de septiembre de 2022**. Lo anterior, en seguimiento a la información presentada por la empresa Merck Sharp and Dohme Comercializadora S. de R.L. de C.V., quien identificó nuevos lotes del producto **KEYTRUDA® (pembrolizumab)**.

Los lotes identificados como falsificados son:

Producto	Lotes identificados como falsificados
	DC68976
	DE68005
	L197333
	NT76236
	S012080



ALERTA SANITARIA

Sobre la falsificación del producto TYLEX® 750 (paracetamol) 750mg

Ciudad de México, a 13 de abril de 2023.- La Comisión Federal para la Protección contra Riesgos Sanitarios (Cofepris) emite la presente alerta sanitaria del producto **Tylex® 750 (paracetamol) 750 mg**, con número de lote **AN9867** con fecha de caducidad **NOV23**.

La alerta se emite derivado del análisis y de la evaluación de la información presentada por **JANSSEN-CILAG S.A. de C.V.**, titular del registro sanitario, quien señala que el producto **Tylex® 750 (paracetamol) 750 mg** presenta irregularidades en el empaque primario, secundario y producto, asimismo, la empresa menciona que el lote **AN9867** tiene una fecha de caducidad original **NOV22**, y no contiene el principio activo paracetamol, por lo cual es falsificado.

Características e imágenes para identificar el producto falsificado:

- Empaque primario y secundario



ALERTA SANITARIA Actualización

Sobre la falsificación del producto Opdivo® (Nivolumab) solución 100mg/70ml

Ciudad de México, a 04 de abril de 2023.- La Comisión Federal para la Protección contra Riesgos Sanitarios (Cofepris) actualiza la alerta sanitaria publicada el **17 de marzo de 2022**, relacionada con la falsificación del producto **Opdivo® (Nivolumab)**, 100mg/70ml solución. La empresa Bristol Myers Squibb de México, S. de R.L. de C.V., titular del registro sanitario, informó que identificaron nuevos números de lotes como falsificados.

El lote **EEES3542** con fecha de caducidad DEC 2022, no fue reconocido por la empresa en su sistema de inventario.

El lote **ACC4096** con fecha de caducidad OCT 2023, presenta tapas desprendibles de color gris oscuro, así como los insertos (instructivos) de tamaño pequeño, mientras que los datos variables de lote y fecha de caducidad del vial se encuentran cercanos a la línea de la etiqueta.



ALERTA SANITARIA

Sobre la comercialización ilegal y la falsificación del producto Mabthera® (Rituximab) solución 500mg/50ml

Ciudad de México, a 04 de abril de 2023.- La Comisión Federal para la Protección contra Riesgos Sanitarios (Cofepris) alerta a la población en general y a los profesionales de la salud sobre la comercialización ilegal en territorio nacional y la falsificación del producto identificado como **Mabthera® (Rituximab)** solución 500mg/50ml.

La presente alerta se emite a partir del análisis y evaluación de la información presentada por la empresa Productos Roche, S.A. de C.V., quien notificó la identificación del producto **Mabthera® (Rituximab)** solución 500mg/50ml, que exhiben diversas anomalías en empaques secundarios y primarios, además de su comercialización ilegal en territorio nacional.

El producto con número de lote **H1037802**, ostenta la fecha de caducidad 16 Nov 2023, misma que no es reconocida por la empresa, mientras que los productos con los lotes **H1067818** y **H1067812**, no se encuentran autorizados para su comercialización en territorio nacional.



ALERTA SANITARIA

Sobre la comercialización ilegal de los productos Vitacilina® (Sulfato de Neomicina) Derman® (Undeclenato de zinc / Ácido undecilénico)

Ciudad de México, a 04 de abril de 2023.- La Comisión Federal para la Protección contra Riesgos Sanitarios (Cofepris) alerta a la población en general sobre la comercialización ilegal de los productos **Vitacilina® (Sulfato de Neomicina)** en presentación 1 OZ(28g) y **Derman® (Undeclenato de zinc / Ácido undecilénico)** en caja de cartón con tubo con 50g.

La presente alerta se emite derivado del análisis y evaluación de la información presentada por la empresa COMPAÑIA INTERNACIONAL DE COMERCIO, S.A.P.I. DE C.V., titular de los registros sanitarios, quien identificó la comercialización ilegal de productos **Vitacilina® y Derman®** que estaban destinados para su destrucción, debido a que dentro de su evaluación de calidad presentaron contaminación microbiana.



ALERTA SANITARIA

Sobre la falsificación del producto XGEVA® (Denosumab) caja con un frasco ampúla de 120mg/7ml

Ciudad de México a 04 abril de 2023.- La Comisión Federal para la Protección contra Riesgos Sanitarios (Cofepris) alerta a la población en general y profesionales de salud sobre la falsificación del producto **XGEVA® (Denosumab)** caja de cartón con frasco ampúla con 120mg/7ml, con número de lote **3007100** y fecha de caducidad **AUG 23**.

La presente alerta se emite a partir del análisis de la información proporcionada por AMGEN MÉXICO S.A. DE C.V., titular del registro sanitario, quien informó que el producto identificado como **XGEVA® (Denosumab)**, que ostenta el lote **3007100**, no es reconocido por ellos, además, de identificar irregularidades en los empaques secundario y primario, concluyendo que se trata de un producto falsificado.

Características para identificar el producto falsificado:



Página Web



ALERTA SANITARIA

Sobre la falsificación del producto Graneodin-B® (benzocaina)

Ciudad de México a 13 de abril de 2023.- La Comisión Federal para la Protección contra Riesgos Sanitarios (Cofepris) alerta a la población sobre la falsificación del producto **Graneodin-B® (benzocaina)**, pastilla sabor mandarina y pastilla sabor frambuesa.

La alerta sanitaria se emite derivado del análisis y de la evaluación de la información presentada por la empresa **RB Health México, S.A. de C.V.**, quienes identificaron la comercialización el producto **Graneodin-B® (benzocaina)**, en presentación de blister con 4 pastillas contenidas en frasco vitrolero con 220 pastillas sabor frambuesa y sabor mandarina.



ALERTA SANITARIA

Sobre la falsificación de los productos:

DUAL® S nordin® Adulto, AGIN®
(ácido acetilsalicílico/ácido ascórbico/sulfadiazina) y
NORDINET® ADULTO
(ácido acetilsalicílico/cafeína/fenacetina/acetanilida)

Ciudad de México, a 13 de abril de 2023.- La Comisión Federal para la Protección contra Riesgos Sanitarios (Cofepris) emite la presente alerta sanitaria derivado del análisis técnico y de la evaluación de la información proporcionada por la empresa **QUÍMICA FRANCO MEXICANA NORDIN, S.A. de C.V.**, sobre la falsificación de los productos:

- **AGIN®** (ácido acetilsalicílico/ácido ascórbico/ sulfadiazina), caja con 20 tabletas, el cual ostenta lote **7310** en empaque secundario (caja) y lote **7311** en empaque primario (blister), fecha de caducidad 02 DIC 2024, sin embargo, la fecha caducidad original era 22 NOV 2022.

Alertas Sanitarias 2023



SALUD
SECRETARÍA DE SALUD
GOBIERNO DEL ESTADO DE NUEVO LÓN

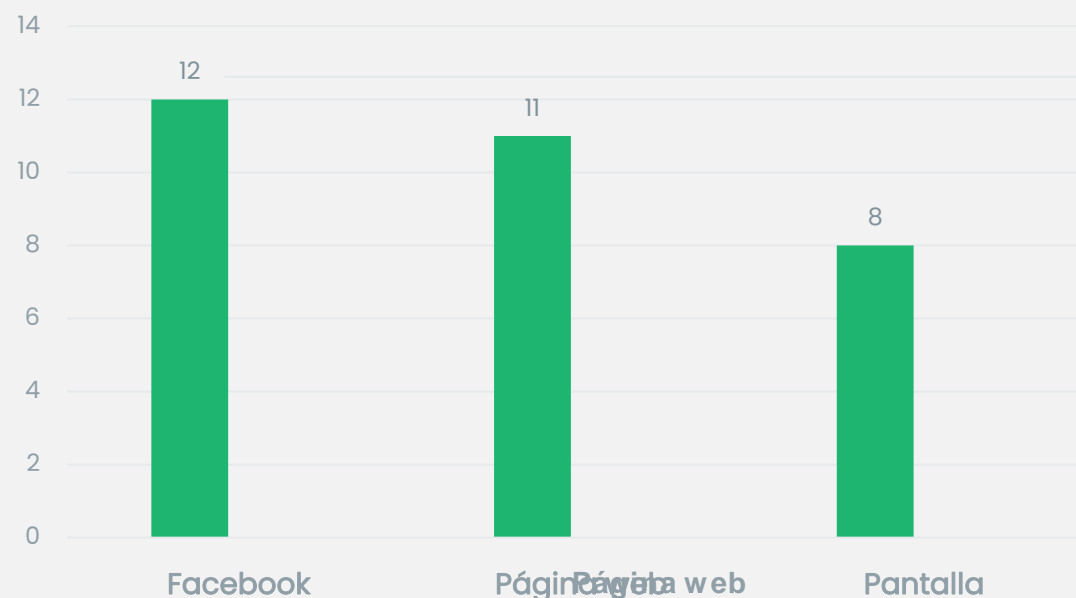


SUBSECRETARÍA DE REGULACIÓN Y FOMENTO SANITARIO



NUEVO LÓN

Difusión por mes/medio



Mayo



[illegible]





Secretaría de Fomento Sanitario

9 h · 🌐

COFEPRIS emite alertas sobre falsificación de cuatro medicamentos: Pentrexyl, Broncho-Vaxom, Alka Seltzer y Sedalmerck. [#CofeprisTeProtege](#)

Para mayor información:
<https://bit.ly/43cJRM1>



COFEPRIS

12 h · 🌐

Cofepris emite alerta sobre falsificación de cuatro medicamentos: Pentrexyl, Broncho-Vaxom, Alka Seltzer y Sedalmerck. #... Ver más







Subsecretaría de Regulación y Fomento Sanitario

2 h · 🌐

⚠️ ALERTA SANITARIA

Sobre el roducto Noristerat® (woretister... Ver más





SALUD
SECRETARÍA DE SALUD



COFEPRIS
COMISIÓN FEDERAL DE PROTECCIÓN DE REGIMENES E INSUMOS SANITARIOS

Alerta por falsificación

MEDICAMENTOS

Noristerat® 200mg/mL
(enatato de noretisterona)
solución inyectable



SALUD **COFEPRIS**

1. Identificar

2. Verificar

3. Reportar

4. Seguir

5. Documentar

6. Comunicar

7. Evaluar

8. Cerrar

9. Monitorear

10. Actualizar

11. Revisar

12. Reportar

13. Seguir

14. Documentar

15. Comunicar

16. Evaluar

17. Cerrar

18. Monitorear

19. Actualizar

20. Revisar

21. Reportar

22. Seguir

23. Documentar

24. Comunicar

25. Evaluar

26. Cerrar

27. Monitorear

28. Actualizar

29. Revisar

30. Reportar

31. Seguir

32. Documentar

33. Comunicar

34. Evaluar

35. Cerrar

36. Monitorear

37. Actualizar

38. Revisar

39. Reportar

40. Seguir

41. Documentar

42. Comunicar

43. Evaluar

44. Cerrar

45. Monitorear

46. Actualizar

47. Revisar

48. Reportar

49. Seguir

50. Documentar

51. Comunicar

52. Evaluar

53. Cerrar

54. Monitorear

55. Actualizar

56. Revisar

57. Reportar

58. Seguir

59. Documentar

60. Comunicar

61. Evaluar

62. Cerrar

63. Monitorear

64. Actualizar

65. Revisar

66. Reportar

67. Seguir

68. Documentar

69. Comunicar

70. Evaluar

71. Cerrar

72. Monitorear

73. Actualizar

74. Revisar

75. Reportar

76. Seguir

77. Documentar

78. Comunicar

79. Evaluar

80. Cerrar

81. Monitorear

82. Actualizar

83. Revisar

84. Reportar

85. Seguir

86. Documentar

87. Comunicar

88. Evaluar

89. Cerrar

90. Monitorear

91. Actualizar

92. Revisar

93. Reportar

94. Seguir

95. Documentar

96. Comunicar

97. Evaluar

98. Cerrar

99. Monitorear

100. Actualizar

101. Revisar

102. Reportar

103. Seguir

104. Documentar

105. Comunicar

106. Evaluar

107. Cerrar

108. Monitorear

109. Actualizar

110. Revisar

111. Reportar

112. Seguir

113. Documentar

114. Comunicar

115. Evaluar

116. Cerrar

117. Monitorear

118. Actualizar

119. Revisar

120. Reportar

121. Seguir

122. Documentar

123. Comunicar

124. Evaluar

125. Cerrar

126. Monitorear

127. Actualizar

128. Revisar

129. Reportar

130. Seguir

131. Documentar

132. Comunicar

133. Evaluar

134. Cerrar

135. Monitorear

136. Actualizar

137. Revisar

138. Reportar

139. Seguir

140. Documentar

141. Comunicar

142. Evaluar

143. Cerrar

144. Monitorear

145. Actualizar

146. Revisar

147. Reportar

148. Seguir

149. Documentar

150. Comunicar

151. Evaluar

152. Cerrar

153. Monitorear

154. Actualizar

155. Revisar

156. Reportar

157. Seguir

158. Documentar

159. Comunicar

160. Evaluar

161. Cerrar

162. Monitorear

163. Actualizar

164. Revisar

165. Reportar

166. Seguir

167. Documentar

168. Comunicar

169. Evaluar

170. Cerrar

171. Monitorear

172. Actualizar

173. Revisar

174. Reportar

175. Seguir

176. Documentar

177. Comunicar

178. Evaluar

179. Cerrar

180. Monitorear

181. Actualizar

182. Revisar

183. Reportar

184. Seguir

185. Documentar

186. Comunicar

187. Evaluar

188. Cerrar

189. Monitorear

190. Actualizar

191. Revisar

192. Reportar

193. Seguir

194. Documentar

195. Comunicar

196. Evaluar

197. Cerrar

198. Monitorear

199. Actualizar

200. Revisar

201. Reportar

202. Seguir

203. Documentar

204. Comunicar

205. Evaluar

206. Cerrar

207. Monitorear

208. Actualizar

209. Revisar

210. Reportar

211. Seguir

212. Documentar

213. Comunicar

214. Evaluar

215. Cerrar

216. Monitorear

217. Actualizar

218. Revisar

219. Reportar

220. Seguir

221. Documentar

222. Comunicar

223. Evaluar

224. Cerrar

225. Monitorear

226. Actualizar

227. Revisar

228. Reportar

229. Seguir

230. Documentar

231. Comunicar

232. Evaluar

233. Cerrar

234. Monitorear

235. Actualizar

236. Revisar

237. Reportar

238. Seguir

239. Documentar

240. Comunicar

241. Evaluar

242. Cerrar

243. Monitorear

244. Actualizar

245. Revisar

246. Reportar

247. Seguir

248. Documentar

249. Comunicar

250. Evaluar

251. Cerrar

252. Monitorear

253. Actualizar

254. Revisar

255. Reportar

256. Seguir

257. Documentar

258. Comunicar

259. Evaluar

260. Cerrar

261. Monitorear

262. Actualizar

263. Revisar

264. Reportar

265. Seguir

266. Documentar

267. Comunicar

268. Evaluar

269. Cerrar

270. Monitorear

271. Actualizar

272. Revisar

273. Reportar

274. Seguir

275. Documentar

276. Comunicar

277. Evaluar

278. Cerrar

279. Monitorear

280. Actualizar

281. Revisar

282. Reportar

283. Seguir

284. Documentar

285. Comunicar

286. Evaluar

287. Cerrar

288. Monitorear

289. Actualizar

290. Revisar

291. Reportar

292. Seguir

293. Documentar

294. Comunicar

295. Evaluar

296. Cerrar

297. Monitorear

298. Actualizar

299. Revisar

300. Reportar

301. Seguir

302. Documentar

303. Comunicar

304. Evaluar

305. Cerrar

306. Mon





Facebook

Subsecretaría de Regulación y Fomento Sanitario
2 h · 🌐

⚠️ ALERTA SANITARIA

Adulteración del producto DL® Equipo p... Ver más



Alerta por falsificación
Dispositivo Médico
DL® Equipo para venoclisis

COFEPRIS

Subsecretaría de Regulación y Fomento Sanitario
2 h · 🌐

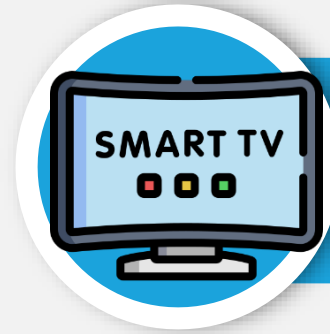
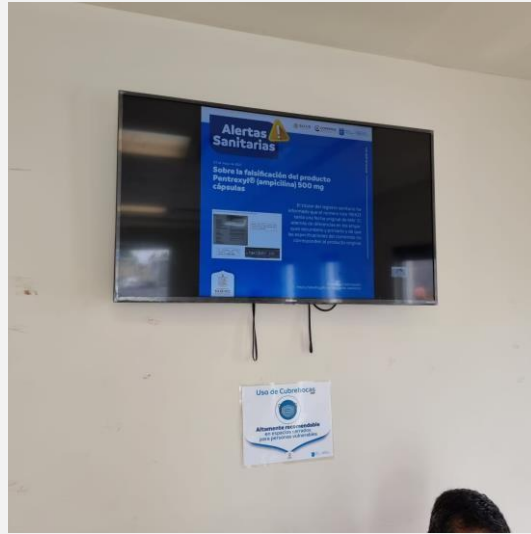
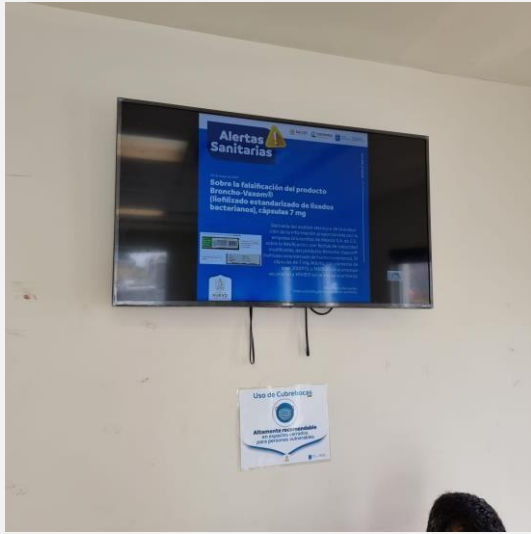
⚠️ ALERTA SANITARIA
Sobre la falsificación del producto Botox® (toxina botulínica tipo A) solución inyect... Ver más



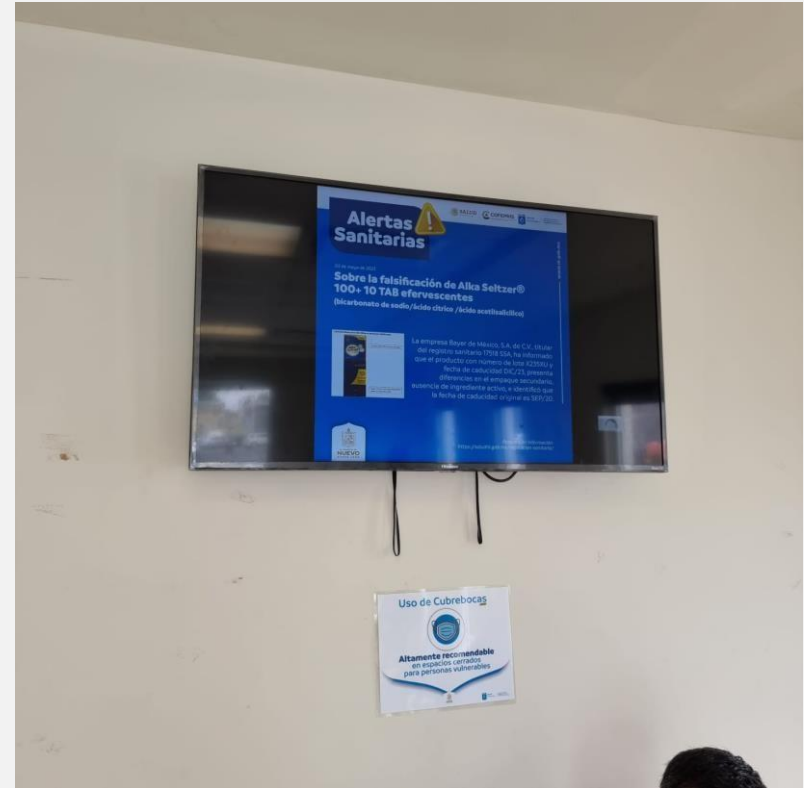
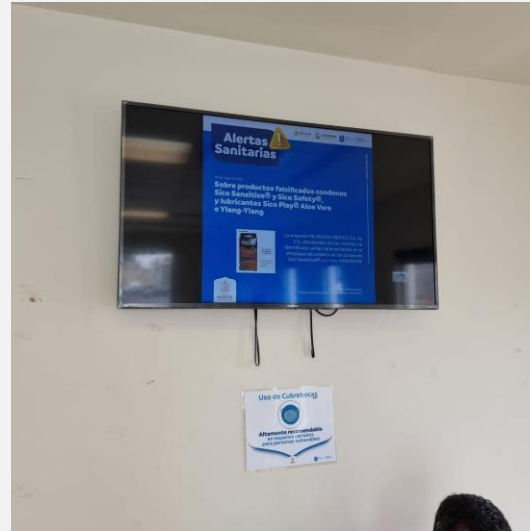
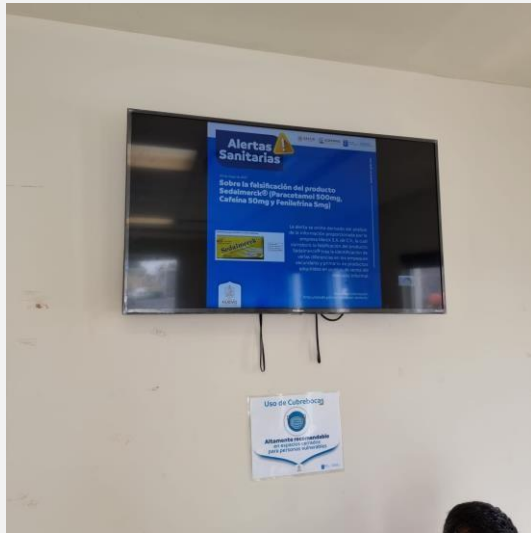
Alerta por falsificación
MEDICAMENTOS
Botox®
(Toxina botulínica Tipo A)
solución inyectable 100 U

COFEPRIS





Pantalla CIS



1. **ALERTA SANITARIA.** Ciudad De México, a 02 de mayo de 2023. - La Comisión Federal para la Protección Contra Riesgos Sanitarios (Cofepris) alerta sobre los condones **Sico Sensitive®** y **Sico Safety®**, y lubricantes **Sico Play® Aloe Vera** e **Ylang-Ylang** de la empresa **RB HEALTH MEXICO S.A. de C.V.**, distribuidor de los mismos, quien ha identificado varias características en el empaque secundario de los condones **Sico Sensitive®** con lote **1000495308** en presentación cartera con tres condones; estos empaques contienen preservativos **Sico Safety®** con lote **1000538136**, con características irregulares en el empaque primario. *Ver nota completa.*
2. **ALERTA SANITARIA.** Ciudad de México, a 02 de mayo de 2023.- La Comisión Federal para la Protección contra Riesgos Sanitarios (Cofepris) emite la presente alerta sanitaria derivada del análisis técnico y de la evaluación de la información proporcionada por la empresa **Grunenthal de México S.A. de C.V.**, sobre la falsificación, con fechas de caducidad modificadas, del producto **Broncho-Vaxom®** (liofilizado estandarizado de lisados bacterianos), 10 cápsulas de 7 mg, Adulto, con números de lote: 2000172, y 1600021 (en el empaque secundario) y M141E01 (en el empaque primario). *Ver nota completa.*
3. **ALERTA SANITARIA.** Ciudad de México, a 02 de mayo de 2023.- La Comisión Federal para la Protección contra Riesgos Sanitarios (Cofepris) emite la presente alerta sanitaria derivada del análisis técnico y de la evaluación de la información proporcionada por la empresa **Aspen México S. de R.L. de C.V.**, sobre la falsificación del producto **Pentrexyl® (ampicilina) 500 mg**, con número de lote 19E623 y fecha de caducidad MAY 024, en presentación de caja con 28 cápsulas. *Ver nota completa.*
4. **ALERTA SANITARIA.** Ciudad de México, a 02 de mayo de 2023.- La Comisión Federal para la Protección contra Riesgos Sanitarios (Cofepris) alerta a la población sobre la falsificación del producto **Sedalmerck®** (Paracetamol 500mg, Cafeína 50mg y Fenilefrina 5mg) en presentación caja de cartón con 200 tabletas. La empresa **Merck S.A. de C.V.**, fabricante del medicamento, identificó la comercialización de productos falsificados en la vía pública (tianguis, puestos y comercios ambulantes) que ostentan la marca **Sedalmerck®**. *Ver nota completa.*
5. **ALERTA SANITARIA.** Ciudad de México, a 02 de mayo de 2023.- La Comisión Federal para la Protección contra Riesgos Sanitarios (Cofepris) alerta sobre la falsificación del producto **Alka Seltzer® 100+ 10 TAB** efervescentes (bicarbonato de sodio/ácido cítrico/ácido acetilsalicílico), en presentación de caja de cartón con 100 tabletas más 10 tabletas. *Ver nota completa.*
6. **COMUNICADO.** El combate a la corrupción salva vidas: Cofepris cancela registro sanitario a Redotex y Redotex NF. Las sustancias contenidas pueden causar disfunción de tiroides, derrame cerebral, arritmia cardíaca, convulsiones y debilidad muscular, entre otros. 24 años en el mercado sólo se explican por omisiones de anteriores autoridades e influentismo que serán investigados. *Ver nota completa.*
7. **ALERTA SANITARIA.** La COFEPRIS emite la presente alerta sanitaria a partir de la revocación de los registros sanitarios de los productos **Redotex®** y **Redotex NF®** los cuales contenían entre sus principios activos a la D-norpseudoefedrina; por lo que a partir del 18 de mayo de 2023 su distribución y comercialización en territorio nacional es ilegal. *Ver nota completa.*



Página Web

ALERTA SANITARIA

Sobre la falsificación de Alka Seltzer® 100+ 10 TAB efervescentes (bicarbonato de sodio/ácido cítrico /ácido acetilsalicílico)

Ciudad de México, a 02 de mayo de 2023.- La Comisión Federal para la Protección contra Riesgos Sanitarios (Cofepris) alerta sobre la falsificación del producto **Alka Seltzer® 100+ 10 TAB efervescentes (bicarbonato de sodio/ácido cítrico/ácido acetilsalicílico)**, en presentación de caja de cartón con 100 tabletas más 10 tabletas.

La empresa **Bayer de México, S.A. de C.V.**, titular del registro sanitario 17518 55A, ha informado que el producto con **número de lote X235XU** y fecha de caducidad **DIC/23**, presenta diferencias en el empaque secundario, ausencia de ingrediente activo, e identificó que la fecha de **caducidad original es SEP/20**.

Características para identificar el producto falsificado:

Colores intensos en las burbujas

ALERTA SANITARIA

Sobre la falsificación del producto Sedalmerck® (Paracetamol 500mg, Cafeína 50mg y Fenilefrina 5mg)

Ciudad de México, a 02 de mayo de 2023.- La Comisión Federal para la Protección contra Riesgos Sanitarios (Cofepris) alerta a la población sobre la falsificación del producto **Sedalmerck®** (Paracetamol 500mg, Cafeína 50mg y Fenilefrina 5mg) en **presentación caja de cartón con 200 tabletas**. La empresa **Merck S.A. de C.V.**, fabricante del medicamento, identificó la comercialización de productos falsificados en la vía pública (tianguis, puestos y comercios ambulantes) que ostentan la marca **Sedalmerck®**.

La alerta se emite derivado del análisis de la información proporcionada por la empresa **Merck S.A. de C.V.**, la cual corroboró la falsificación del producto **Sedalmerck®** tras la identificación de varias diferencias en los empaques secundario y primario de productos adquiridos en puntos de venta del mercado informal.

Algunos de los lotes identificados como falsificados son **M649565, M90473, M74256, GS4889 y M12003**, de los cuales la empresa confirmó la falsificación.

ALERTA SANITARIA

Sobre la falsificación del producto Broncho-Vaxom® (liofilizado estandarizado de lisados bacterianos), cápsulas 7 mg

Ciudad de México, a 02 de mayo de 2023.- La Comisión Federal para la Protección contra Riesgos Sanitarios (Cofepris) emite la presente alerta sanitaria derivada del análisis técnico y de la evaluación de la información proporcionada por la empresa **Grünenthal de México S.A. de C.V.**, sobre la falsificación, con fechas de caducidad modificadas, del producto **Broncho-Vaxom®** (liofilizado estandarizado de lisados bacterianos), 10 cápsulas de 7 mg, Adulto, con **números de lote: 2000172, y 1600021 (en el empaque secundario) y M141E01 (en el empaque primario)**.

El titular del registro sanitario ha informado que el número de **lote 2000172 ostenta la fecha de caducidad AGO 2024**; el producto con **número de lote 1600021** tenía una **fecha de caducidad original MAR 2020** en su empaque secundario; por su parte, **el producto con número de lote M141E01** en el empaque primario, **fue robado en el año 2014**. Los empaques secundarios no cumplen con las características del producto original ya que las artes se encuentran discontinuadas.

ALERTA SANITARIA POR REVOCACIÓN DE REGISTROS SANITARIOS

MEDICAMENTOS

Redotex® y Redotex NF®

ALERTA SANITARIA

Sobre productos falsificados condones Sico Sensitive® y Sico Safety®, y lubricantes Sico Play® Aloe Vera e Ylang-Ylang

Ciudad De México, a 02 de mayo de 2023. - La Comisión Federal para la Protección Contra Riesgos Sanitarios (Cofepris) alerta sobre los **condones Sico Sensitive® y Sico Safety®**, y lubricantes **Sico Play® Aloe Vera** e **Ylang-Ylang** de la empresa **RB HEALTH MEXICO S.A. de C.V.**, distribuidor de los mismos, quien ha identificado varias características en el empaque secundario de los condones **Sico Sensitive®** con lote **1000495308** en presentación cartera con tres condones; estos empaques contienen preservativos **Sico Safety®** con lote **1000538136**, con características irregulares en el empaque primario.

Por otro lado, la empresa informa que los productos **Sico Play® gel lubricante con aromas Aloe Vera e Ylang-Ylang** han sido discontinuados desde el año 2015, sin embargo, se han identificado a la venta en plataformas digitales y páginas web.

Características para identificar los productos **falsificados:**

Condones:

ALERTA SANITARIA

Sobre la falsificación del producto Pentrexyl® (ampicilina) 500 mg cápsulas

Ciudad de México, a 02 de mayo de 2023.- La Comisión Federal para la Protección contra Riesgos Sanitarios (Cofepris) emite la presente alerta sanitaria derivada del análisis técnico y de la evaluación de la información proporcionada por la empresa **Aspen México S. de R.L. de C.V.**, sobre la falsificación del producto **Pentrexyl® (ampicilina) 500 mg**, con **número de lote 19E623 y fecha de caducidad MAY 024**, en presentación de caja con 28 cápsulas.

El titular del registro sanitario ha informado que el número **lote 19E623 tenía una fecha original de MAY 21**, además de diferencias en los empaques secundario y primario y de que las especificaciones del contenido no corresponden al producto original.

Características para identificar el producto falsificado:





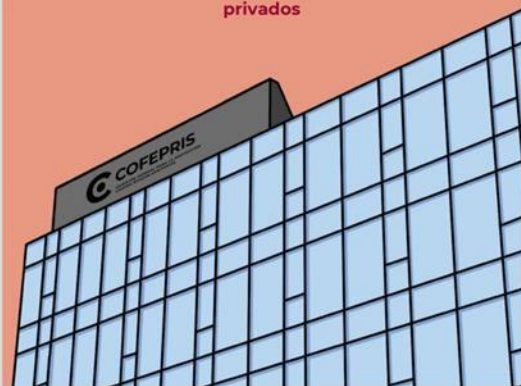
Página Web

https://www.gob.mx/cms/uploads/attachment/data/file/828684/Aviso_de_Riesgo_River_Side_26052023.pdf

Dibujar Lectura en voz alta

AVISO DE RIESGO

Sobre la ocurrencia de casos de meningitis
micótica asociados a procedimientos
quirúrgicos realizados en hospitales
privados



saludnl.gob.mx/regulacion-sanitaria/index.php/comunicados-y-alertas-sanitarias-2023/

en presentación caja de cartón con 200 tabletas. La empresa Merck S.A. de C.V., fabricante del medicamento, idéntico a la comercialización de productos falsificados en la vía pública (tianguis, puestos y comercios ambulantes) que ostentan la marca Sedalmerck®. [Ver nota completa.](#)

5. **ALERTA SANITARIA.** Ciudad de México, a 02 de mayo de 2023.- La Comisión Federal para la Protección contra Riesgos Sanitarios (Cofepris) alerta sobre la falsificación del producto **Alka Seltzer®** 100+ 10 TAB efervescentes (bicarbonato de sodio/ácido cítrico/ácido acetilsalicílico), en presentación de caja de cartón con 100 tabletas más 10 tabletas. [Ver nota completa.](#)

6. **COMUNICADO.** El combate a la corrupción salva vidas: Cofepris cancela registro sanitario a Redotex y Redotex NF. Las sustancias contenidas pueden causar disfunción de tiroides, derrame cerebral, arritmia cardíaca, convulsiones y debilidad muscular, entre otros. 24 años en el mercado sólo se explican por omisiones de anteriores autoridades e influyentismo que serán investigados. [Ver nota completa.](#)

7. **ALERTA SANITARIA.** La COFEPRIS emite la presente alerta sanitaria a partir de la revocación de los registros sanitarios de los productos **Redotex®** y **Redotex NF®** los cuales contenían entre sus principios activos a la D-norpseudoefedrina; por lo que a partir del 18 de mayo de 2023 su distribución y comercialización en territorio nacional es ilegal. [Ver nota completa.](#)

8. **AVISO DE RIESGO.** La Comisión Federal para la Protección contra Riesgos Sanitarios (Cofepris) informa sobre los casos de meningitis asociados a procedimientos quirúrgicos en los que se administró anestesia a través de bloqueo neuroaxial con uso de morfina, realizados en los hospitales privadas River Side Clinical y K-3 ubicadas en el estado de Tamaulipas. [Ver nota completa.](#)

9. **ALERTA SANITARIA.** La Comisión Federal para la Protección contra Riesgos Sanitarios (Cofepris) emite la alerta sanitaria como resultado del análisis técnico de la información proporcionada por la empresa **ALLERGAN S.A. DE C.V.**, titular de los registros sanitarios de los productos Refresh Tears® y optive®, quienes informaron que los productos no cuentan con número de lote, así como diversas irregularidades en los empaques secundario y primarios. [Ver nota completa.](#)

10. **ALERTA SANITARIA.** La Comisión Federal para la Protección contra Riesgos Sanitarios (Cofepris) alerta a los prestadores de servicios de salud por la adulteración del producto **DL® Equipo para Venoclisis** sin aguja, estéril, desechable, normogotero, con número de lote 141102 y fecha de caducidad 202511. [Ver nota completa.](#)

11. **ALERTA SANITARIA.** La Comisión Federal para la Protección contra Riesgos Sanitarios (Cofepris) emite la presente alerta sanitaria para el producto **Noristerat® (woretisterona)** 200mg/mL, solución inyectable, con número de lote XB30ROC con fecha de caducidad MAY 26. [Ver nota completa.](#)

12. **ALERTA SANITARIA.** La Comisión Federal para la Protección contra Riesgos Sanitarios (Cofepris) alerta a la población en general, sobre la falsificación del producto **Botox® (toxina botulínica tipo A)** solución inyectable 100 U. [Ver nota completa.](#)

Alertas Internacionales



Alertas Sanitarias



SUBSECRETARÍA
DE REGULACIÓN Y
FOMENTO SANITARIO

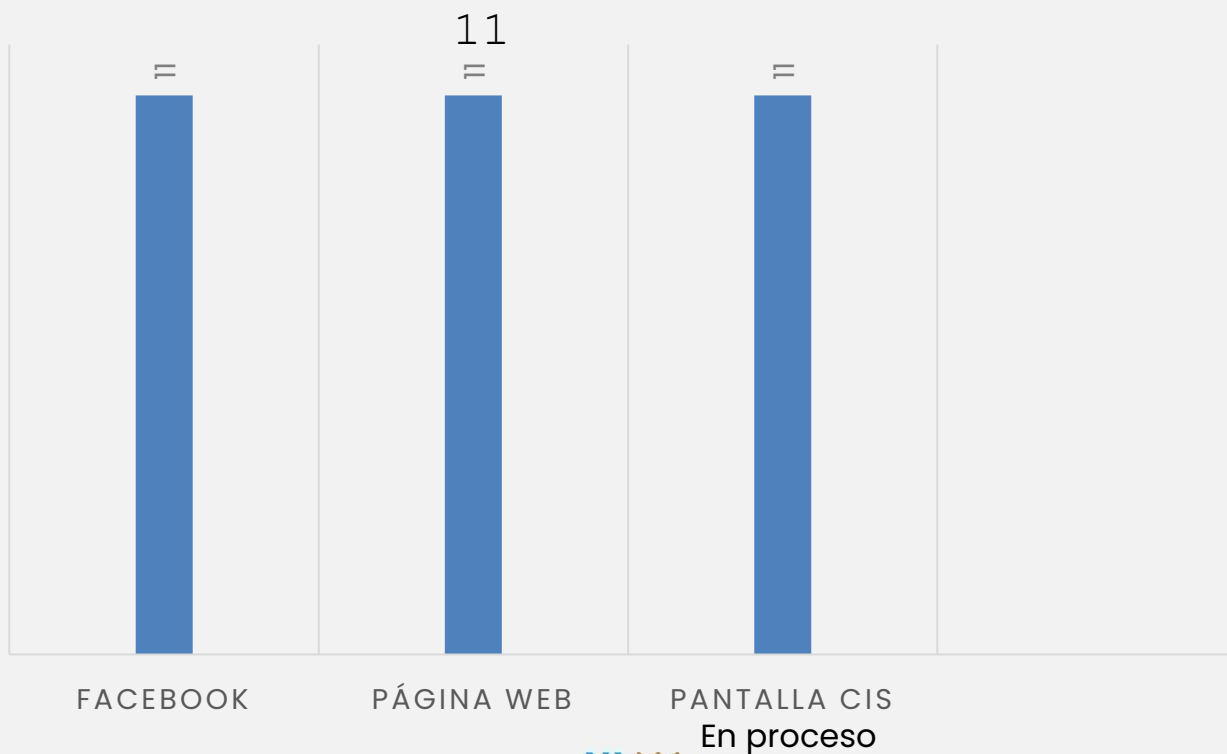


2023



Difusión por mes/medio

JUNIO





Secretaría de Salud de Nuevo León

12 h · 🌐

Te compartimos esta alerta de Cofepris.



COFEPRIS

15 h · 🌐

¡#AlertaCofepris!

Se detecta la venta de suplemento vi... Ver más



Facebook



Subsecretaría de Regulación y Fomento Sanitario

★ Favoritos · Hace un momento · 🌐

⚠️ ALERTA SANITARIA

La **COFEPRIS** actualiza y advierte a la población para no adquirir ni consumir los productos denominados como: "CHUPA PANZA" "SHUPANZA" y "Chupapanza", que se promocionan como suplementos alimenticios (presentación de cápsulas, gotas y malteadas), cosméticos (gel), así como té o infusión, debido a que esos productos incumplen con lo establecido en la Legislación Sanitaria vigente.

Para mayor información:

<https://saludnl.gob.mx/.../comunicados-y-alertas.../>... Ver más

Alerta Sanitaria
PUBLICIDAD ENGAÑOSA
Actualización sobre la comercialización de los productos denominados "CHUPA PANZA" "SHUPANZA" y "Chupapanza"

La Comisión Federal para la Protección contra Riesgos Sanitarios (Cofepris) actualiza y advierte a la población para no adquirir ni consumir los productos denominados como: "CHUPA PANZA" "SHUPANZA" y "Chupapanza", que se promocionan como suplementos alimenticios (presentación de cápsulas, gotas y malteadas), cosméticos (gel), así como té o infusión, debido a que esos productos incumplen con lo establecido en la Legislación Sanitaria vigente.

Como parte de las acciones de vigilancia sanitaria, de análisis y evaluación de la información, se detectó que los productos "CHUPA PANZA", "SHUPANZA" y "Chupapanza", se publicitan de manera engañosa y exagerada en los que se les atribuyen propiedades como son: adelgazar sin la reducción de peso, bajar colesterol y triglicéridos, además de otros beneficios terapéuticos y saludables.

Debe mencionarse que estos productos que se promocionan como suplementos alimenticios, incumplen con lo establecido en los artículos 171 y 172 del Reglamento del Control Sanitario de Productos y Servicios.



Subsecretaría de Regulación y Fomento Sanitario

Publicado por Indira Cruz · 17 h · 🌐

AlertaCofepris

Se detecta la venta de suplemento vitamínico sin registro sanitario, se trata de Tiami-nal 50 ml solución inyectable; se recomienda suspender su uso y denunciar la venta ilegal.

Para mayor información... Ver más

COMUNICADO
Cofepris alerta por venta de suplemento vitamínico sin registro sanitario

ALERTA SANITARIA
COMERCIALIZACIÓN ILEGAL
Tiami-nal 50ml
Solución inyectable

Solución inyectable, con 5 jeringas

No cuenta con registro sanitario

Se desconoce la seguridad, calidad y eficacia del producto

ALERTA SANITARIA
COMERCIALIZACIÓN ILEGAL
CELLCEPT
Inyectables de solución
500mg/10ml

Se ha detectado la comercialización de este producto sin registro sanitario.

Se desconoce la seguridad, calidad y eficacia del producto.

ALERTA SANITARIA
FALSIFICACIÓN DE PRODUCTO
RENEGY® 500mg/10ml
Solución inyectable

Presentación en caja con 10 jeringas de 10ml.

Se desconoce la seguridad, calidad y eficacia del producto.




Secretaría de Regulación y Fomento Sanitario
· 2 · 13

La Comisión Estatal para la Protección contra Riesgos Sanitarios de Sinaloa informa que se implementará **veda sanitaria** en la Bahía de Altata Norte.

❌ Se prohíbe la cosecha y consumo de moluscos bivalvos 🦑 para evitar riesgos sanitarios. Hasta nuevo aviso.

#CofeprisTeProtege

<https://t.co/1y3uqr2t3>



ALERTA DE CONSUMO ESTABLECIDA

La Comisión Estatal para la Protección contra Riesgos Sanitarios de Sinaloa informa el **CIERRE** de las áreas de cosecha de moluscos bivalvos de la **Bahía de Altata Norte**. Queda prohibida toda actividad de cosecha y comercialización. **¡Hasta nuevo aviso!**



COFEPRIS
COMISIÓN ESTADAL PARA LA PROTECCIÓN CONTRA RIESGOS SANITARIOS



COFEPRIS
· 2 · 13

🔴 **Sinaloa** **veda**

La Comisión Estatal para la Protección contra Riesgos Sanitarios informa que se implementará **veda sanitaria** en la Bahía de Altata Norte.

❌ Se pro... Ver más

Comentar
Compartir





Facebook

Subsecretaría de Regulación y Fomento Sanitario
★ Favoritos · 11 min

ALERTA SANITARIA

La COFEPRIS advierte a la población para no adquirir ni consumir el producto DIONICA, ya que infringe diversas disposiciones establecidas en la legislación sanitaria vigente.

Para mayor información:
https://saludnl.gob.mx/_/comunicados-y-alertas-/



The poster features the COFEPRIS logo at the top. The main heading is 'Alerta Sanitaria' in large, bold letters, followed by 'DIONICA' in a slightly smaller font. Below this, it says 'Sin denominación de producto ni registro sanitario'. The background of the poster shows a stylized blue and white grid pattern.

Me gusta · Comentar · Compartir

Subsecretaría de Regulación y Fomento Sanitario
★ Favoritos · 17 min

AVISO DE RIESGO

La COFEPRIS informa la notificación hecha por la empresa Octapharma, S. A. de C.V., sobre retiro del mercado mexicano del producto Octalbin 25% (albúmina humana), como resultado del reporte realizado por la planta de Octapharma ubicada en Springe, Alemania.

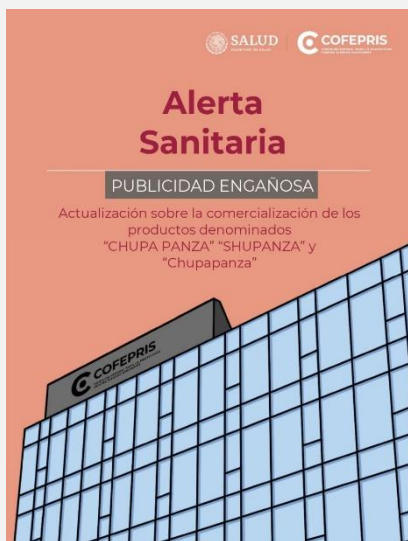
Para mayor información... Ver más



The poster has a red header with the COFEPRIS logo. The main heading is 'Aviso de Riesgo' in large, bold letters, followed by 'MEDICAMENTO' in a smaller font. Below this, it says 'Retiro del mercado del producto Octalbin 25% (albúmina humana)'. The background of the poster shows a stylized blue and white grid pattern.

1





Página Web

Junio

1. **ALERTA SANITARIA.** Ciudad de México, a 09 de Junio de 2023. La Comisión Federal para la Protección contra Riesgos Sanitarios (Cofepris) actualiza y advierte a la población para no adquirir ni consumir los productos denominados como: **"CHUPA PANZA" "SHUPANZA" y "Chupapanza"**, que se promocionan como suplementos alimenticios (presentación de cápsulas, gotas y malteadas), cosméticos (gel), así como té o infusión, debido a que esos productos incumplen con lo establecido en la Legislación Sanitaria vigente. [Ver nota completa.](#)
2. **ALERTA SANITARIA.** Ciudad de México, a 12 de Junio de 2023. La Comisión Federal para la Protección contra Riesgos Sanitarios (Cofepris) emite la presente alerta sanitaria a partir de la identificación de que la razón social **Laboratorios Vida+Nutrición, S.A. de C.V.**, no cuenta con Aviso de funcionamiento ni con Licencia sanitaria, por lo que sus actividades infringen con lo establecido en la Ley General de Salud, que indica que los establecimientos dedicados a la fabricación de medicamentos deben contar con licencia sanitaria expedida por la Secretaría de Salud, poseer y cumplir con lo establecido en los suplementos de la Farmacopea de los Estados Unidos Mexicanos relativos a la venta y suministro de medicamentos. [Ver nota completa.](#)
3. **ALERTA SANITARIA.** Ciudad de México, a 12 de Junio de 2023. La Comisión Federal para la Protección contra Riesgos Sanitarios (Cofepris) alerta a la población sobre la falsificación del producto **RENEGY® (carboximaltosa férrica) 500mg/10mL.** [Ver nota completa.](#)
4. **ALERTA SANITARIA.** Ciudad de México, a 12 de Junio de 2023. La Comisión Federal para la Protección contra Riesgos Sanitarios (Cofepris) emite la presente alerta sanitaria, a partir del análisis de la información presentada por la empresa **Productos Roche, S.A. de C.V.**, titular del registro sanitario en México del quien identificó la comercialización y distribución ilegal del producto **CELLCEPT® 500mg** (micofenolato de mofetilo) comprimido, con número de lote E1939E1 y con fecha de caducidad 29-03-25, destinado para su distribución en Turquía. El producto **CELLCEPT®** se utiliza como auxiliar en el trasplante hepático, profilaxis de rechazo en el trasplante renal, auxiliar en el trasplante de corazón. [Ver nota completa.](#)
5. **AVISO DE RIESGO.** Ciudad de México, a 12 de Junio de 2023. La Comisión Federal para la Protección contra Riesgos Sanitarios (Cofepris) emite el presente aviso de riesgo derivado de las denuncias presentadas por la empresa **3M México S.A. de C.V.**, titular de los registros sanitarios de los productos **Estetoscopios de la familia Littmann®**, quien identificó la comercialización en territorio nacional de algunos productos de esta familia, los cuales aún no cuentan con los registros sanitarios y autorizaciones correspondientes en México. [Ver nota completa.](#)
6. **VEDA SANITARIA.** La Comisión Estatal para la Protección contra Riesgos Sanitarios de Sinaloa informa que se implementa veda sanitaria en la **Bahía de Altata Norte.** Se prohíbe la cosecha y consumo de moluscos bivalvos para evitar riesgos sanitarios. [Ver nota completa.](#)
7. **VEDA SANITARIA.** La Comisión Federal para la Protección contra Riesgos Sanitarios informa que con fecha 13 de junio de 2023, la Autoridad Sanitaria de **Baja California Sur** establece la veda sanitaria en las áreas de cosecha de moluscos bivalvos denominadas **Estero El Coyote y Estero La Bocana, Mulegé**, por la presencia de la toxina amnésica (ácido domoico), quedando prohibida la cosecha y comercialización para consumo humano de los moluscos bivalvos provenientes de dichas áreas. [Ver nota completa.](#)
8. **COMUNICADO.** Ciudad de México, 14 de junio de 2023.- La Comisión Federal para la Protección contra Riesgos Sanitarios (Cofepris) y la Comisión Nacional de Arbitraje Médico (Conamed) exhortan a profesionales de la salud a adquirir anestésicos con distribuidores legalmente constituidos, lo que ayuda a prevenir posibles riesgos a la salud por suministro de productos irregulares. [Ver nota completa.](#)

Descargar

9. **AVISO DE RIESGO.** Ciudad de México, a 19 de junio de 2023.- Ciudad de México.- La Comisión Federal para la Protección contra Riesgos



Comunicado conjunto/2023

Cofepris y Conamed emiten recomendaciones para adquisición y suministro de anestésicos

- **Legal adquisición de medicamentos garantiza estrictos controles de buenas prácticas de fabricación que los hacen seguros, eficaces y de calidad**
- **Solo profesionales de la salud con acreditación de especialidad pueden suministrar anestésicos**

Ciudad de México, 14 de junio de 2023.- La Comisión Federal para la Protección contra Riesgos Sanitarios (Cofepris) y la Comisión Nacional de Arbitraje Médico (Conamed) exhortan a profesionales de la salud a adquirir anestésicos con distribuidores legalmente constituidos, lo que ayuda a prevenir posibles riesgos a la salud por suministro de productos irregulares.





Aviso de Riesgo

MEDICAMENTO

Retiro del mercado del
producto
Octalbin 25%
(albúmina humana)



Alerta Sanitaria

DIONICA

Sin denominación de producto
ni registro sanitario

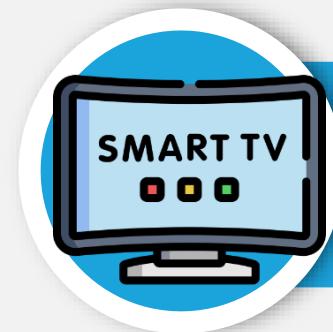


Página Web

Junio

1. **ALERTA SANITARIA.** Ciudad de México, a 06 de junio de 2023. La Comisión Federal para la Protección contra Riesgos Sanitarios (Cofepris) actualiza y advierte a la población para no adquirir ni consumir los productos denominados como: "CHUPANZA" "SHUPANZA" y "Chapapara", que se promocionan como suplementos alimenticios (presentación de cápsulas, gotas y maldadas), cosméticos (gel), así como té o infusión, debido a que esos productos incumplen con lo establecido en la Legislación Sanitaria vigente. [Ver nota completa.](#)
2. **ALERTA SANITARIA.** Ciudad de México, a 12 de junio de 2023. La Comisión Federal para la Protección contra Riesgos Sanitarios (Cofepris) emite la presente alerta sanitaria a partir de la identificación de que la razón social **Laboratorio Vida-Nutrición, S.A. de CV.**, no cuenta con Aviso de funcionamiento ni con Licencia sanitaria, por lo que sus actividades infringen con lo establecido en la Ley General de Salud, que indica que los establecimientos dedicados a la fabricación de medicamentos deben contar con licencia sanitaria expedida por la Secretaría de Salud, poseer y cumplir con lo establecido en los suplementos de la Farmacopea de los Estados Unidos Mexicanos relativos a la venta y suministro de medicamentos. [Ver nota completa.](#)
3. **ALERTA SANITARIA.** Ciudad de México, a 12 de junio de 2023. La Comisión Federal para la Protección contra Riesgos Sanitarios (Cofepris) alerta a la población sobre la falsificación del producto **RENEGYB (carboximaltosa férlica)** 500mg/10mL. [Ver nota completa.](#)
4. **ALERTA SANITARIA.** Ciudad de México, a 12 de junio de 2023. La Comisión Federal para la Protección contra Riesgos Sanitarios (Cofepris) emite la presente alerta sanitaria, a partir del análisis de la información presentada por la empresa **Productos Roche, S.A. de CV.**, titular del registro sanitario en México del quien identificó la comercialización y distribución legal del producto **CELLCEPT®** 500mg (micosfenolato de mifepristona) comprimido, con número de lote E1930E1 y con fecha de caducidad 29-03-25, destinado para su distribución en Turquía. El producto **CELLCEPT®** se utiliza como auxiliar en el trasplante hepático, profilaxis de rechazo en el trasplante renal, auxiliar en el trasplante de corazón. [Ver nota completa.](#)
5. **AVISO DE RIESGO.** Ciudad de México, a 12 de junio de 2023. La Comisión Federal para la Protección contra Riesgos Sanitarios (Cofepris) emite el presente aviso de riesgo derivado de las denuncias presentadas por la empresa **3M México S.A. de CV.**, titular de los registros sanitarios de los productos **Endoscopios de la familia Litzmann**, quien identificó la comercialización en territorio nacional de algunos productos de esta familia, los cuales no cuentan con los registros sanitarios y autorizaciones correspondientes en México. [Ver nota completa.](#)
6. **VEDA SANITARIA.** La Comisión Estatal para la Protección contra Riesgos Sanitarios de Sinaloa informa que se implementa veda sanitaria en la **Bahía de Altata Norte**. Se prohíbe la cocción y consumo de moluscos bivalvos para evitar riesgos sanitarios. [Ver nota completa.](#)
7. **VEDA SANITARIA.** La Comisión Federal para la Protección contra Riesgos Sanitarios informa que con fecha 13 de junio de 2023, la Autoridad Sanitaria de **Baja California Sur** establece la veda sanitaria en las áreas de cocción de moluscos bivalvos denominadas **Enterro El Coyote** y **Enterro La Bocana**, Mulegé, por la presencia de la toxina amnésica (péido domoico) que cuando prohibida la cocción y comercialización para consumo humano de los moluscos bivalvos provenientes de dichas áreas. [Ver nota completa.](#)
8. **COMUNICADO.** Ciudad de México, 14 de junio de 2023.- La Comisión Federal para la Protección contra Riesgos Sanitarios (Cofepris) y la Comisión Nacional de Arbitraje Médico (Conamed) exhortan a profesionales de la salud a adquirir anestésicos con distribuidores legalmente constituidos, lo que ayuda a prevenir posibles riesgos a la salud por suministro de productos irregulares. [Ver nota completa.](#)
9. **AVISO DE RIESGO.** Ciudad de México, a 19 de junio de 2023. La Comisión Federal para la Protección contra Riesgos Sanitarios (Cofepris) y la Dirección General de Calidad y Educación en Salud (DGCE) han identificado el riesgo acerca de **personal médico egresado del Instituto de Estudios Superiores en Medicina y la Universidad del Conde** involucrado en daños graves a la salud e incluso la muerte dentro de hospitales privados, los cuales realizan procedimientos de cirugía plástica, estética y reconstructiva sin contar con la certificación debida y solo pueden acreditar una Maestría en Cirugía Estética o Maestría en Cirugía Estética y Longevidad. Cabe destacar que ello no les faculta para realizar procedimientos en médicos quirúrgicos de especialidad en cirugía plástica, estética y reconstructiva, como lo establece la legislación sanitaria vigente. [Ver nota completa.](#)
10. **AVISO DE RIESGO.** Ciudad de México, a 30 de junio de 2023. La Comisión Federal para la Protección contra Riesgos Sanitarios (Cofepris) informa la notificación hecha por la empresa **Octapharma, S.A. de CV.**, sobre retiro del mercado mexicano del producto **Octalbin 25% (albúmina humana)** como resultado del reporte realizado por la planta de Octapharma ubicada en Springe, Alemania. [Ver nota completa.](#)
11. **ALERTA SANITARIA.** Ciudad de México, a 30 de junio de 2023. La Comisión Federal para la Protección contra Riesgos Sanitarios (Cofepris) advierte a la población para no adquirir ni consumir el producto **DIONICA**, ya que infringe diversas disposiciones establecidas en la legislación sanitaria vigente. [Ver nota completa.](#)

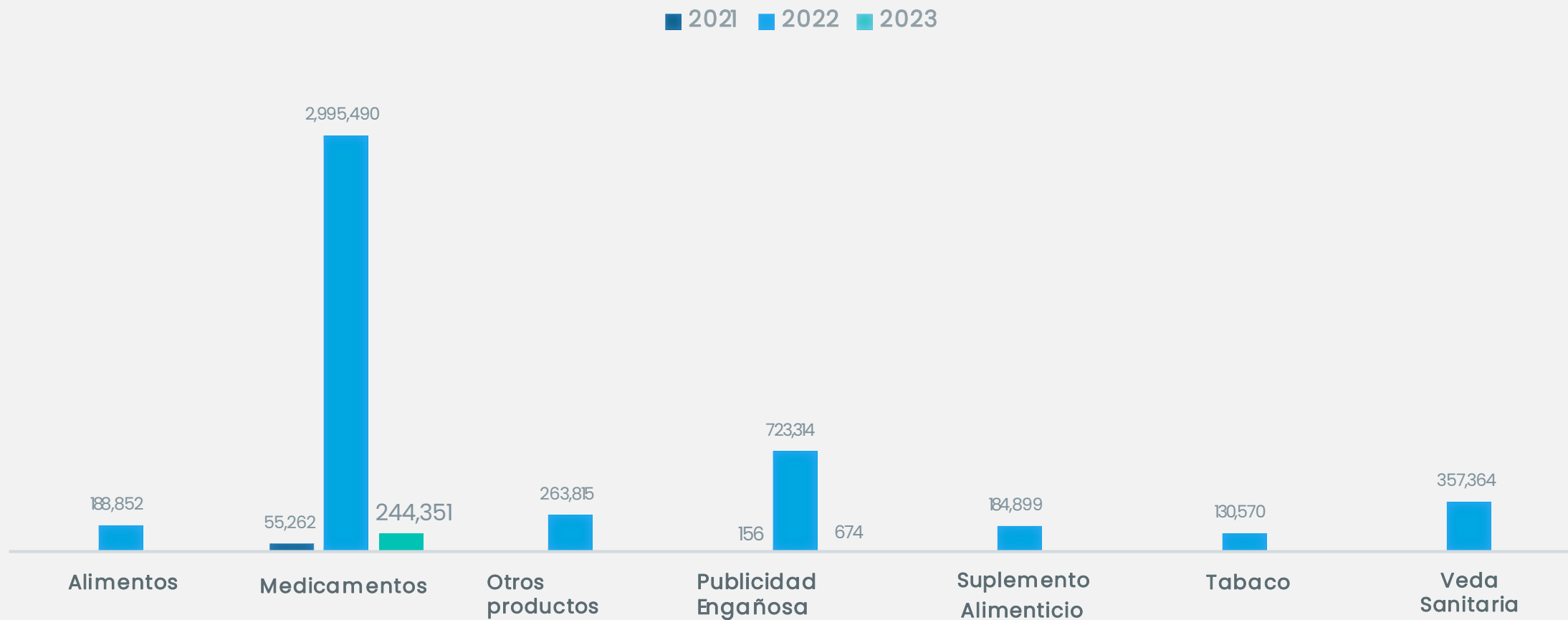




Pantalla CIS



Alcance de Alertas por área





Dra. Wendolí Cavazos Villarreal
Directora de Fomento y Calidad

Arq. Indira Alejandra Cruz Pérez
Jefa de Capacitación y Difusión

