

# **Difusión**

## **“Alertas Sanitarias 2021-2022-2023”**

---

**Dirección de Fomento y Calidad**  
**Subsecretaría de Regulación y Fomento Sanitario**

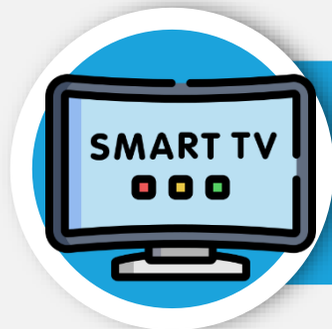


**Actualización: 03 de julio del 2023**

# Medios de difusión de Alertas Sanitarias



Facebook



Pantalla CIS



Página Web



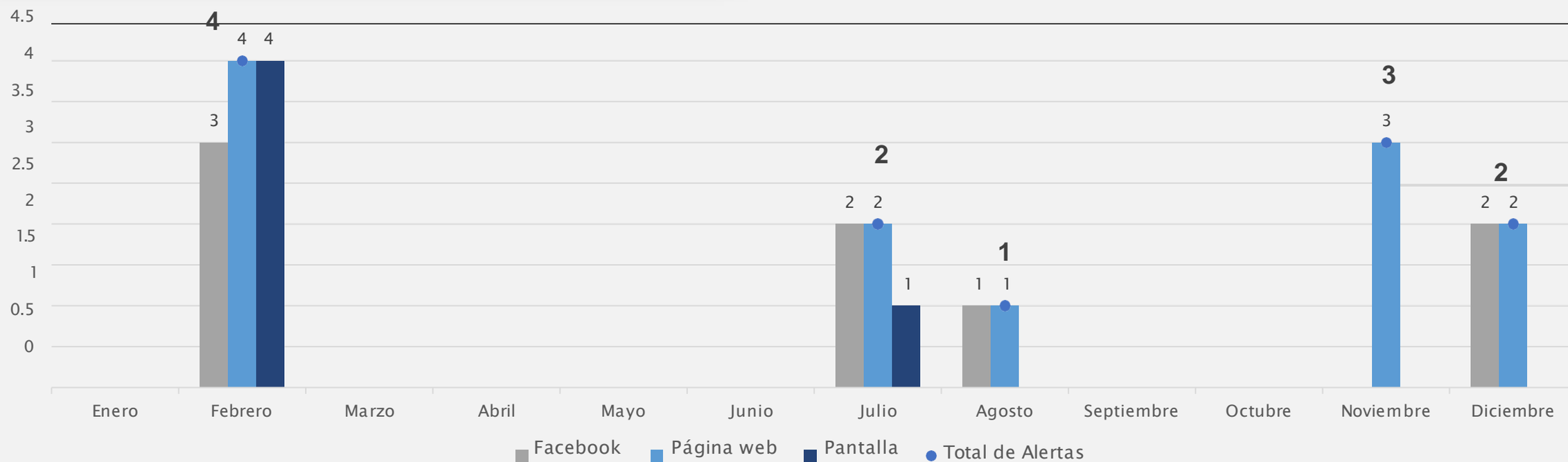
# Alertas Sanitarias



# 2021



## Difusión por mes/medio



# Alertas Sanitarias



SALUD

SECRETARÍA DE SALUD

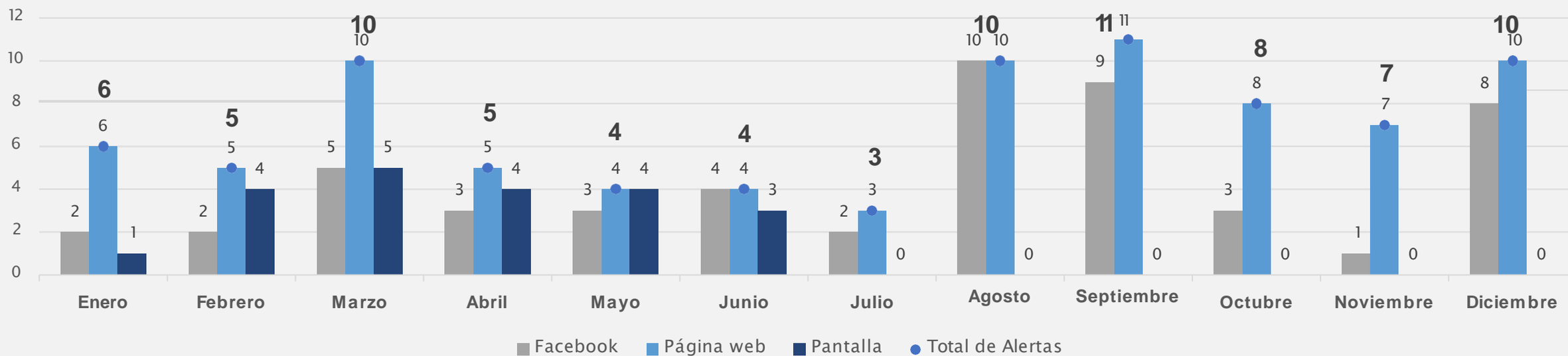
SUBSECRETARÍA DE REGULACIÓN Y FOMENTO SANITARIO



# 2022



## 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/401wLjD>

**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/3k9xjG3>

**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 consentidos

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**.

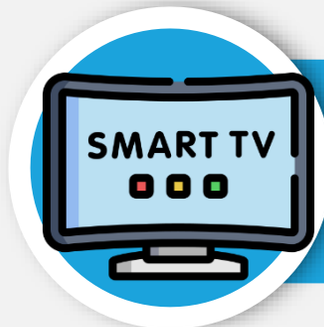


Al respecto, es importante mencionar que el clonazepam:

- Es un fármaco perteneciente al grupo de las benzodiazepinas, que **actúa sobre el sistema nervioso central**, con propiedades ansiolíticas, anticonvulsantes (para controlar ciertos tipos de convulsiones), miorelajantes (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 55A 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, este 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



SUBSECRETARÍA DE REGULACIÓN Y FOMENTO SANITARIO



# 2023



## Difusión por mes/medio



Febrero





# Facebook

Subsecretaría de Regulación y Fomento Sanitario  
14 de febrero

**ALERTA SANITARIA**

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) inyectable 1000 mg/100mL, perteneciente a la razón social INTEGRADRA NACIONAL CAYENA S. DE R.L. DE C.V.

[https://www.gob.mx/\\_/alertas-sanitarias-de-medicamentos](https://www.gob.mx/_/alertas-sanitarias-de-medicamentos)

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 Enteroferina® 4 billones UFC de Esporas de Bacillus clausii; Formulación Farmacéutica suspensión, número de lote 0030 y fecha de caducidad original ABR 22 en presentación de caja con 10 ampollitas de 5 mL.

[https://www.gob.mx/\\_/alertas-sanitarias-de-medicamentos](https://www.gob.mx/_/alertas-sanitarias-de-medicamentos)

Subsecretaría de Regulación y Fomento Sanitario  
21 de febrero

**AVISO DE RIESGO**

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.

<https://www.gob.mx/cofepris/documentos/alertas-sani...> Ver más

Subsecretaría de Regulación y Fomento Sanitario  
14 de febrero

La Comisión Federal para la Protección contra Riesgos Sanitarios (Cofepris) emite el presente alerta sanitaria como medida de seguridad preventiva por el uso de Octrain (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 Saltillo, S.A. de C.V., con número de registro 45A43008 SSA IV.

[https://www.gob.mx/\\_/alertas-sanitarias-de-medicamentos](https://www.gob.mx/_/alertas-sanitarias-de-medicamentos)

Subsecretaría de Regulación y Fomento Sanitario  
21 de febrero

**ALERTA SANITARIA**

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 Higiobin® /mmunglobulina 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... Ver más

Subsecretaría de Regulación y Fomento Sanitario  
21 de febrero

**ALERTA SANITARIA**

La Comisión Federal para la Protección contra Riesgos Sanitarios (Cofepris) alerta sobre la falsificación del producto INOXAL® suspensión los 037350704 con caducidad feb 2024.

[https://www.gob.mx/\\_/alertas-sanitarias-de-medicamentos](https://www.gob.mx/_/alertas-sanitarias-de-medicamentos)

Subsecretaría de Regulación y Fomento Sanitario  
14 de febrero

**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-de-medicamentos](https://www.gob.mx/_/alertas-sanitarias-de-medicamentos)

Subsecretaría de Regulación y Fomento Sanitario  
21 de febrero

**ALERTA SANITARIA**

La Comisión Federal para la Protección contra Riesgos Sanitarios (Cofepris) emite el presente alerta sanitaria como medida de seguridad preventiva por el uso de Octrain (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 Saltillo, S.A. de C.V., con número de registro 45A43008 SSA IV.

[https://www.gob.mx/\\_/alertas-sanitarias-de-medicamentos](https://www.gob.mx/_/alertas-sanitarias-de-medicamentos)





# Pantalla CIS



- 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 Enterogermi<sup>®</sup> 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](#)
- 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<sup>®</sup> (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](#)
- 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 INTEGRADIRA NACIONAL CAYENA S. DE R.L. DE C.V. [Ver nota completa](#)
- 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 Octralin (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](#)
- 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](#)
- 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](#)
- 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<sup>®</sup> 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 Octralin (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 Octralin (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 Octralin (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<sup>®</sup> 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<sup>®</sup> 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<sup>®</sup> (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<sup>®</sup> (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, empaque 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<sup>®</sup> 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 **Enterogermi<sup>®</sup> 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 **Enterogermi<sup>®</sup> 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- CILAG, 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 Ketoconazol 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



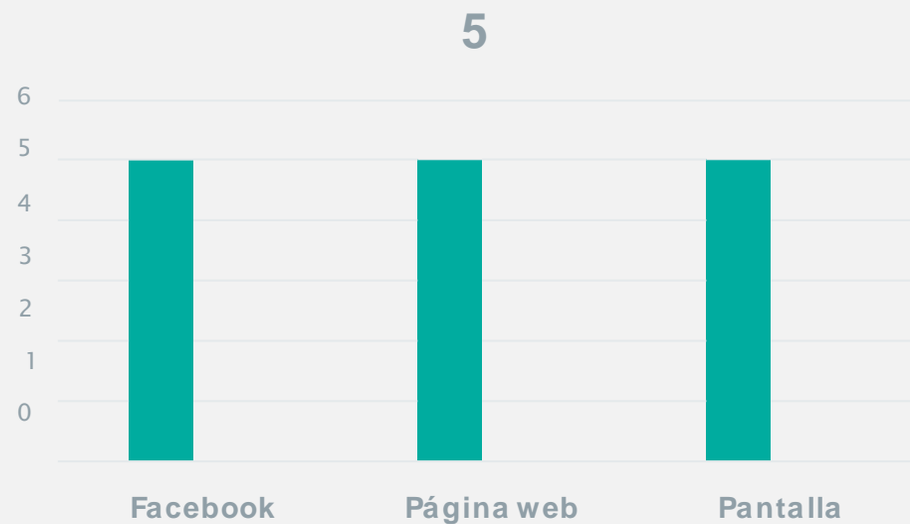
SUBSECRETARÍA DE REGULACIÓN Y FOMENTO SANITARIO



# 2023



## Difusión por mes/medio



Marzo





# Facebook

### ALERTA SANITARIA

Se detectó la falsificación del producto Mentolado RAB, en presentación envase de 14g.  
Para mayor información... Ver más



**ALERTA SANITARIA**  
**Sobre la falsificación de Mentolado RAB, en envase de 14 g**

Ciudad de México, a 20 de marzo de 2024. La Comisión Federal para la Protección contra Riesgos Sanitarios (Cofepris) emite la presente alerta sanitaria a partir de la recepción de alguna denuncia sobre la posible falsificación del producto **Mentolado RAB**, en presentación envase de 14g, de la empresa **Laboratorios Salsmex S.A. de C.V.**, en el caso de producto **CAJAS SALSMEEX**, ya que al momento de su uso, los consumidores, deberán observar un registro sanitario que no ha sido otorgado por esta autoridad para el producto.

Con base en los datos recibidos por el denunciante se ha identificado:

- No existe el producto **Mentolado RAB** en presentación envase de 14g que presente las características antes mencionadas.
- Si se utiliza el producto referido y presenta cualquier reacción adversa o molestia, favor de reportarlo ingresando en el siguiente enlace: <https://www.sem.gob.mx/que-hacer/que-hacer-si-tenes-una-reaccion-adversa>
- En caso de contar con el producto en posesión y de tener información sobre la posible comercialización, realizar la denuncia sanitaria correspondiente a través de la página electrónica <https://denuncia.sem.gob.mx>

Esta comisión federal continuará con las acciones regulatorias y de control sanitario y educará a la población en caso de identificarse falsificaciones, con el fin de evitar que los productos, empresas o establecimientos involucrados con la legislación sanitaria vigente y representen un riesgo a la salud de la población.

-03-

### ALERTA SANITARIA

Sobre la falsificación del medicamento identificado como Rituximab, 500mg/50mL, caja con una dosis, con los números de lote identificados 8806190209, N7513801 (envase secundario) y N0297 (envase primario).  
Para mayor información... Ver más



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

Ciudad de México, a 20 de marzo de 2024. La Comisión Federal para la Protección contra Riesgos Sanitarios (Cofepris) emite la presente alerta sanitaria a partir de la recepción de alguna denuncia sobre la posible falsificación del medicamento identificado como **Rituximab**, solución 500 mg/50 mL, en envase secundario y primario, con los números de lote identificados **8806190209**, **N7513801** (envase secundario) y **N0297** (envase primario).

Esta alerta se emite a partir del análisis y evaluación de la información recibida que se resume en los puntos que se detallan a continuación:

- No existe el producto **Rituximab** en solución 500 mg/50 mL, en su envase primario y secundario con los números de lote identificados **8806190209**, **N7513801** (envase secundario) y **N0297** (envase primario).
- Si se consume el producto antes referido y presenta cualquier reacción adversa o molestia, favor de reportarlo ingresando en el siguiente enlace: <https://www.sem.gob.mx/que-hacer/que-hacer-si-tenes-una-reaccion-adversa>
- En caso de contar con el producto en posesión y de tener información sobre la posible comercialización, realizar la denuncia sanitaria correspondiente a través de la página electrónica <https://denuncia.sem.gob.mx>

Esta comisión federal continuará con las acciones de vigilancia sanitaria y educará a la población en caso de identificarse falsificaciones, con el fin de evitar que los productos, empresas o establecimientos involucrados con la legislación sanitaria vigente y representen un riesgo a la salud de la población.

-03-

### ALERTA SANITARIA

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.  
Para mayor información... Ver más



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

Ciudad de México, a 20 de marzo de 2024. La Comisión Federal para la Protección contra Riesgos Sanitarios (Cofepris) emite la presente alerta sanitaria a partir de la recepción de alguna denuncia sobre la posible falsificación del producto **Manzanilla Sophia®** en frasco gotero con 15 mL (0.25mg/mL), con número de lote **4024081**, fecha de caducidad **03/AGO/24**.

Esta comisión federal continuará con las acciones de vigilancia sanitaria y educará a la población en caso de identificarse falsificaciones, con el fin de evitar que los productos, empresas o establecimientos involucrados con la legislación sanitaria vigente y representen un riesgo a la salud de la población.

-03-

### AVISO DE RIESGO

La Comisión Federal para la Protección contra Riesgos Sanitarios (Cofepris) advierte a la población en general sobre el uso de Aptoína en diferentes presentaciones como son: solución sublingual, inyectable, cremas y ungüentos.  
Para mayor información... Ver más

**AVISO DE RIESGO**  
**Sobre el uso no autorizado de Aptoína**

Ciudad de México, a 20 de marzo de 2024. La Comisión Federal para la Protección contra Riesgos Sanitarios (Cofepris) emite la presente alerta sanitaria a la población en general sobre el uso de **Aptoína** en diferentes presentaciones como son: solución sublingual, inyectable, cremas y ungüentos.

Esta comisión federal continuará con las acciones de vigilancia sanitaria y educará a la población en caso de identificarse falsificaciones, con el fin de evitar que los productos, empresas o establecimientos involucrados con la legislación sanitaria vigente y representen un riesgo a la salud de la población.

-03-

### ALERTA SANITARIA

Sobre la falsificación y comercialización ilegal del producto Ambien® (tratado de zolpidem) frasco con 30 tabletas, con número de lote KL35699, fecha de caducidad AUG 2024 y textos en idioma inglés.  
Para mayor información... Ver más



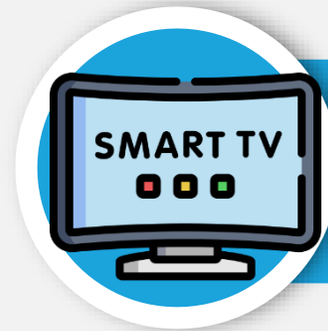
**ALERTA SANITARIA**  
**Sobre la comercialización y falsificación del producto Ambien® (tratado de zolpidem) frasco con 30 tabletas de 125 mg**

Ciudad de México, a 20 de marzo de 2024. La Comisión Federal para la Protección contra Riesgos Sanitarios (Cofepris) emite la presente alerta sanitaria a la población en general sobre la falsificación y comercialización ilegal del producto **Ambien®** (tratado de zolpidem) frasco con 30 tabletas de 125 mg, con número de lote **KL35699**, fecha de caducidad **AUG 2024**.

Esta comisión federal continuará con las acciones de vigilancia sanitaria y educará a la población en caso de identificarse falsificaciones, con el fin de evitar que los productos, empresas o establecimientos involucrados con la legislación sanitaria vigente y representen un riesgo a la salud de la población.

-03-





# Pantalla CIS



Marzo

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 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	



## 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



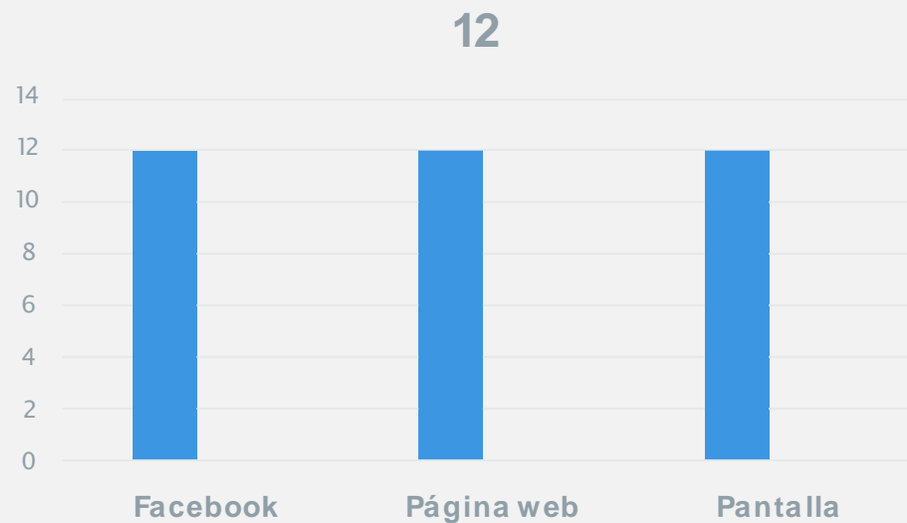
SUBSECRETARÍA DE REGULACIÓN Y FOMENTO SANITARIO



# 2023



## Difusión por mes/medio



Abril

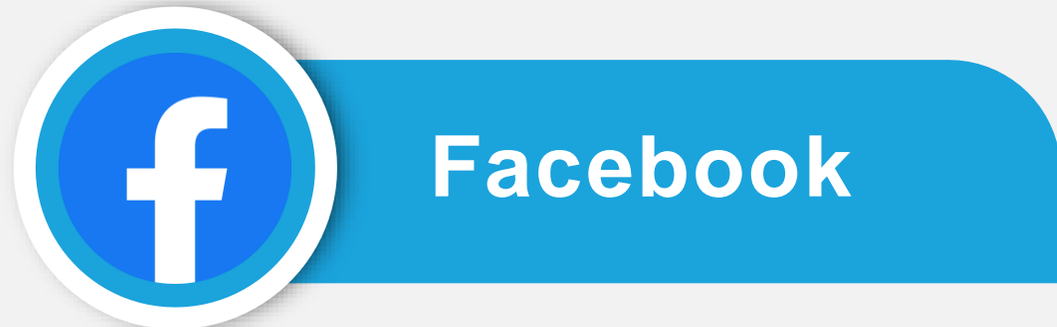


Subsecretaría de Regulación y Fomento Sanitario

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



Subsecretaría de Regulación y Fomento Sanitario

ALERTA SANITARIA

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

Para más información: <https://saludn.gob.mx/.../comunicados-y-alertas/>

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://saludn.gob.mx/.../comunicados-y-alertas/>

Subsecretaría de Regulación y Fomento Sanitario

ALERTA SANITARIA

Alerta sanitaria para SO Vacutainer® tubos para toma y recolección de sangre de plástico PET con citrato de sodio (código 3430383), 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://saludn.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://saludn.gob.mx/.../comunicados-y-alertas/>

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® (Undecilinato de zinc / Ácido undecilénico) en caja de cartón con tubo con 50g.

Para mayor información... Ver más

Subsecretaría de Regulación y Fomento Sanitario

ALERTA SANITARIA

Sobre la falsificación del producto XGEVA® (Denosumab) caja con un frasco ampulla de 120mg/2.7ml.

Para mayor información: <https://saludn.gob.mx/.../comunicados-y-alertas/>

Subsecretaría de Regulación y Fomento Sanitario

ALERTA SANITARIA

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

Para mayor información: <https://saludn.gob.mx/.../comunicados-y-alertas/>

Subsecretaría de Regulación y Fomento Sanitario

ALERTA SANITARIA

Sobre la falsificación del producto Tylex® 750 (paracetamol) 750mg.

Para mayor información: <https://saludn.gob.mx/.../comunicados-y-alertas/>

Subsecretaría de Regulación y Fomento Sanitario

ALERTA SANITARIA

Sobre la falsificación del producto Vitacilina® (Sulfato de Neomicina) en presentación 1 OZ (28g) y Derman® (Undecilinato de zinc / Ácido undecilénico) en caja de cartón con tubo con 50g.

Para mayor información: <https://saludn.gob.mx/.../comunicados-y-alertas/>

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

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://saludn.gob.mx/.../comunicados-y-alertas/>

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

Subsecretaría de Regulación y Fomento Sanitario

ALERTA SANITARIA

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

Para mayor información... Ver más

Subsecretaría de Regulación y Fomento Sanitario

ALERTA SANITARIA

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.

Para mayor información: <https://saludn.gob.mx/.../comunicados-y-alertas/>

Subsecretaría de Regulación y Fomento Sanitario

ALERTA SANITARIA

Sobre la comercialización ilegal y falsificación de los productos Kaban® (Doxiciclina) y Tetraciclina® (Tetraciclina).

Para mayor información: <https://saludn.gob.mx/.../comunicados-y-alertas/>

Subsecretaría de Regulación y Fomento Sanitario

ALERTA SANITARIA

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

Para mayor información: <https://saludn.gob.mx/.../comunicados-y-alertas/>

Subsecretaría de Regulación y Fomento Sanitario

ALERTA SANITARIA

Sobre la falsificación del producto Granediol-B® (benzoacina), pastilla sabor mandarina y pastilla sabor frambuesa.

Para mayor información: <https://saludn.gob.mx/.../comunicados-y-alertas/>

Subsecretaría de Regulación y Fomento Sanitario

ALERTA SANITARIA

Sobre la falsificación del producto Granediol-B® (benzoacina), pastilla sabor mandarina y pastilla sabor frambuesa.

Para mayor información: <https://saludn.gob.mx/.../comunicados-y-alertas/>

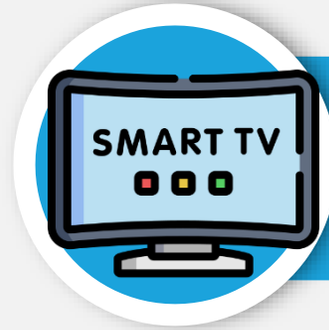
Subsecretaría de Regulación y Fomento Sanitario

ALERTA SANITARIA

Sobre la falsificación del producto Granediol-B® (benzoacina), pastilla sabor mandarina y pastilla sabor frambuesa.

Para mayor información: <https://saludn.gob.mx/.../comunicados-y-alertas/>





# 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 al 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 17 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
	N776236
	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/10ml

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/10ml 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® (Undecilenato 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®** (Undecilenato 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 COMPAÑÍA 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/1.7ml

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/1.7ml, 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.



### AVISO DE RIESGO

#### Sobre la comercialización de medicamentos en vía pública

Ciudad de México a 13 de abril de 2023.- 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).

La comercialización en vía pública de medicamentos representa un grave riesgo a la salud de la población, los productos que se ofrecen en estos puntos de venta carecen de un control de calidad que garantice su seguridad y eficacia.

Estos productos no son procedentes de distribuidores autorizados, por lo que es alta la probabilidad de que se trate de muestras médicas, medicamentos falsificados, alterados, robados o destinados a destrucción por causas como contaminación, incumplimiento de criterios de calidad, caducidad expirada, entre otros. Adquirir medicamentos de esta fuente solo puede ocasionar o agravar enfermedades, causar efectos secundarios, reacciones adversas o incluso provocar la muerte.

Con base en el ordenamiento jurídico de la Ley General de Salud (LGS), Cofepris es la encargada de regular el conjunto de actividades relativas a la obtención, elaboración, fabricación, preparación, conservación, mezclado, acondicionamiento, envasado,

### ALERTA SANITARIA

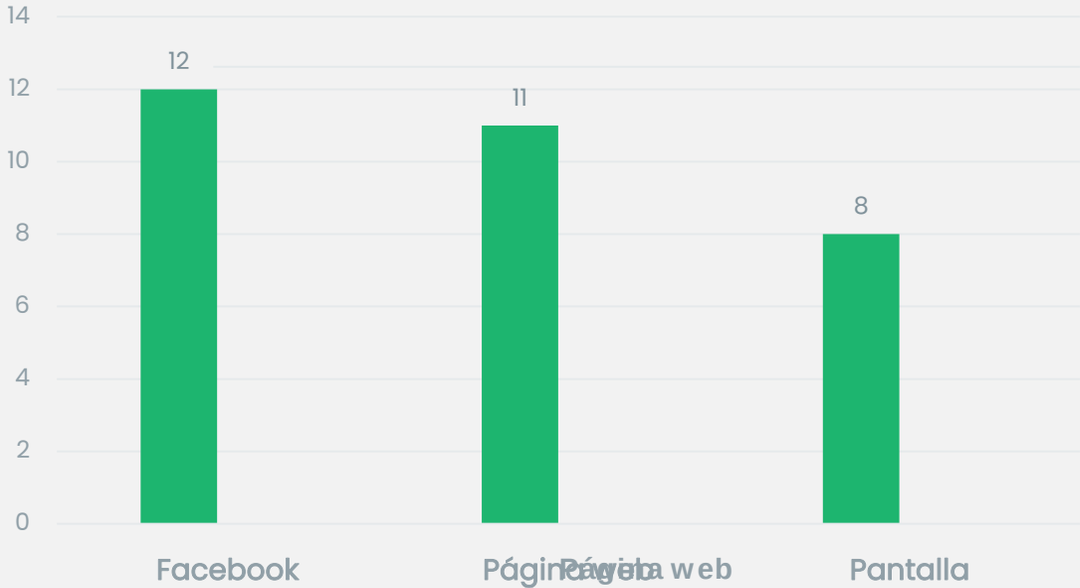
#### Sobre la comercialización ilegal y falsificación de los productos Krytantek Ofteno® (Dorzolamida/Timolol/Brimonidina), Trazidex Ofteno® (Tobramicina/Dexametasona) y GAAP Ofteno® (Latanoprost)

Ciudad de México, a 04 de abril de 2023.- La Comisión Federal para la Protección contra Riesgos Sanitarios (Cofepris) emite la presente alerta sanitaria derivado del análisis de la información presentada por la empresa Laboratorios Sophia, S.A. de C.V., titular de los registros sanitarios para los productos: **Krytantek Ofteno®** (Dorzolamida/Timolol/Brimonidina), caja con frasco gotero con 5 ml; **Trazidex Ofteno®** (Tobramicina/Dexametasona), caja con frasco gotero con 5 ml, y **GAAP Ofteno®** (Latanoprost), caja con frasco gotero con 3ml, quien identificó la 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.

# Alertas Sanitarias 2023



## Difusión por mes/medio



Mayo





# Facebook

Subsecretaría de Regulación y Fomento Sanitario  
★ Favoritos · 2 de mayo a las 23:15 ·

**ALERTA SANITARIA.**  
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.

Para mayor información... Ver más



Colores interesantes en las burbujas

Subsecretaría de Regulación y Fomento Sanitario  
★ Favoritos · 21 h ·

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-norpsudofedrina; por lo que a partir del 18 de mayo de 2023 su distribución y comercialización en territorio nacional es ilegal.

Para mayor información:  
<https://saludn.gob.mx/.../comunicados-y-alertas.../>



**ALERTA SANITARIA POR REVOCACIÓN DE REGISTROS SANITARIOS**

**MEDICAMENTOS**

Redotex® y Redotex NF®

Subsecretaría de Regulación y Fomento Sanitario  
★ Favoritos · 2 de mayo a las 23:00 ·

**ALERTA SANITARIA.**  
Sobre la falsificación del producto Sedalmerck® (Paracetamol 500mg, Cafeína 50mg y Fenilefrina 5mg) en presentación de caja de cartón con 200 tabletas.

Para mayor información:  
<https://saludn.gob.mx/.../comunicados-y-alertas.../>



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

Para mayor información:  
<https://saludn.gob.mx/.../comunicados-y-alertas.../>

Subsecretaría de Regulación y Fomento Sanitario  
★ Favoritos · 2 de mayo a las 22:30 ·

**ALERTA SANITARIA.**  
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).

Para mayor información:  
<https://saludn.gob.mx/.../comunicados-y-alertas.../>



Me gusta · Comentar · Compartir

Subsecretaría de Regulación y Fomento Sanitario  
★ Favoritos · 2 de mayo a las 22:01 ·

**ALERTA SANITARIA.**  
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.

Para mayor información:  
<https://saludn.gob.mx/.../comunicados-y-alertas.../>



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

Me gusta · Comentar · Compartir

Subsecretaría de Regulación y Fomento Sanitario  
★ Favoritos · 2 de mayo a las 22:45 ·

**ALERTA SANITARIA.**  
Sobre la falsificación del producto Pentrexyl® (ampicilina) 500 mg, con número de lote 196623 y fecha de caducidad MAY 024, en presentación de caja con 28 cápsulas.

Para mayor información:  
<https://saludn.gob.mx/.../comunicados-y-alertas.../>



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

Me gusta · Comentar · Compartir





# Facebook

**Subsecretaría de Regulación y Fomento Sanitario**  
2 días · 🌐

**⚠️ AVISO DE RIESGO**

La COFEPRIS informa sobre los casos de... Ver más

**AVISO DE RIESGO**

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

El Comité Federal para la Protección contra Riesgos Sanitarios (COFEPRIS) informó sobre la ocurrencia de casos de meningitis micótica y procedimientos quirúrgicos en los hospitales privados. Este tipo de meningitis se ha reportado en el estado de Veracruz.

La meningitis es una inflamación de las membranas (meninges) que recubren al cerebro y la médula espinal. Entre los agentes que pueden causar su desarrollo, destacan las bacterias, los virus, los hongos, los parásitos y los medicamentos. Las infecciones micóticas son raras, pero el riesgo de infección por hongos y bacterias (especialmente en pacientes con el sistema inmunitario debilitado) es más alto cuando se realizan procedimientos quirúrgicos en hospitales privados y en el estado de Veracruz.

El 10 de mayo de 2023, el Comité Federal para la Protección contra Riesgos Sanitarios (COFEPRIS) informó sobre la ocurrencia de casos de meningitis micótica y procedimientos quirúrgicos en los hospitales privados en Veracruz. Hasta la fecha se han reportado 10 casos de meningitis micótica asociados a procedimientos quirúrgicos realizados en hospitales privados en Veracruz.

El Comité Federal para la Protección contra Riesgos Sanitarios (COFEPRIS) informó sobre la ocurrencia de casos de meningitis micótica y procedimientos quirúrgicos en los hospitales privados en Veracruz. Hasta la fecha se han reportado 10 casos de meningitis micótica asociados a procedimientos quirúrgicos realizados en hospitales privados en Veracruz.

El Comité Federal para la Protección contra Riesgos Sanitarios (COFEPRIS) informó sobre la ocurrencia de casos de meningitis micótica y procedimientos quirúrgicos en los hospitales privados en Veracruz. Hasta la fecha se han reportado 10 casos de meningitis micótica asociados a procedimientos quirúrgicos realizados en hospitales privados en Veracruz.

**Subsecretaría de Regulación y 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

**COMUNICADO**  
Cofepris emite alerta sobre falsificación de cuatro medicamentos

El Comité Federal para la Protección contra Riesgos Sanitarios (COFEPRIS) emitió alertas sobre la falsificación de cuatro medicamentos: Pentrexyl, Broncho-Vaxom, Alka Seltzer y Sedalmerck. Los productos falsificados se encuentran en circulación en el mercado de México.

Los productos falsificados son:

- PRODUCTO FALSIFICADO:** Sedalmerck
- PRODUCTO FALSIFICADO:** Sedalmerck
- PRODUCTO FALSIFICADO:** Sedalmerck
- PRODUCTO FALSIFICADO:** Sedalmerck

El Comité Federal para la Protección contra Riesgos Sanitarios (COFEPRIS) emitió alertas sobre la falsificación de cuatro medicamentos: Pentrexyl, Broncho-Vaxom, Alka Seltzer y Sedalmerck. Los productos falsificados se encuentran en circulación en el mercado de México.

**Subsecretaría de Regulación y Fomento Sanitario**  
1 h · 🌐

**ALERTA SANITARIA**

Sobre el 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.

Para mayor información:  
<https://saludnl.gov.mx/regulacion-sanitaria/>

**Alerta por falsificación**

Dispositivo Médico  
Refresh Tears® y optive®

El Comité Federal para la Protección contra Riesgos Sanitarios (COFEPRIS) emitió alertas sobre la falsificación de cuatro medicamentos: Pentrexyl, Broncho-Vaxom, Alka Seltzer y Sedalmerck. Los productos falsificados se encuentran en circulación en el mercado de México.

**Subsecretaría de Regulación y Fomento Sanitario**  
2 h · 🌐

**ALERTA SANITARIA**

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

**Alerta por falsificación**

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

El Comité Federal para la Protección contra Riesgos Sanitarios (COFEPRIS) emitió alertas sobre la falsificación de cuatro medicamentos: Pentrexyl, Broncho-Vaxom, Alka Seltzer y Sedalmerck. Los productos falsificados se encuentran en circulación en el mercado de México.





# 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

**SALUD COFEPRIS**

**SALUD COFEPRIS**

**SALUD COFEPRIS**

**SALUD 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

**SALUD COFEPRIS**

**SALUD COFEPRIS**

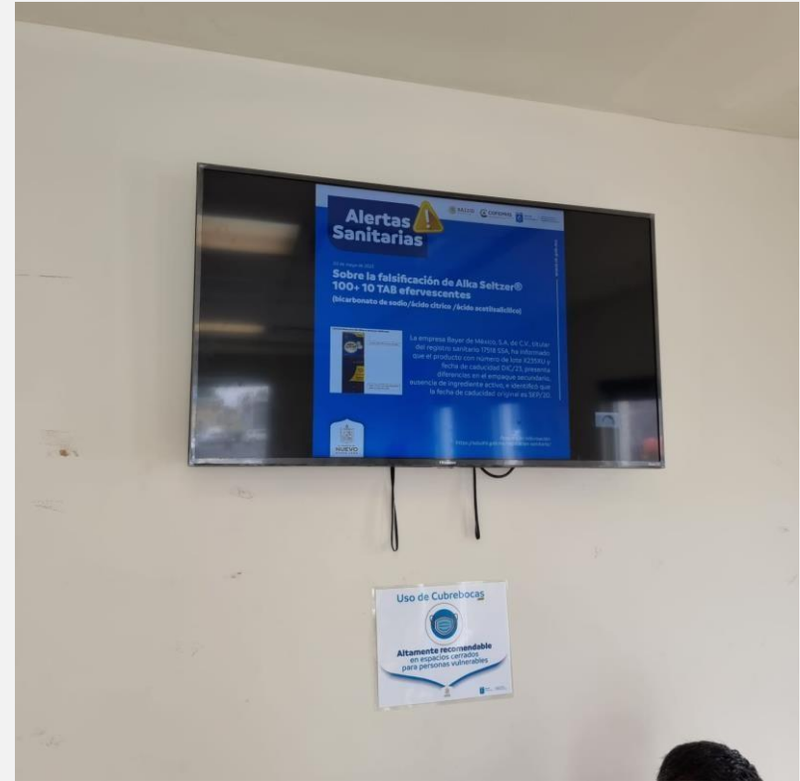
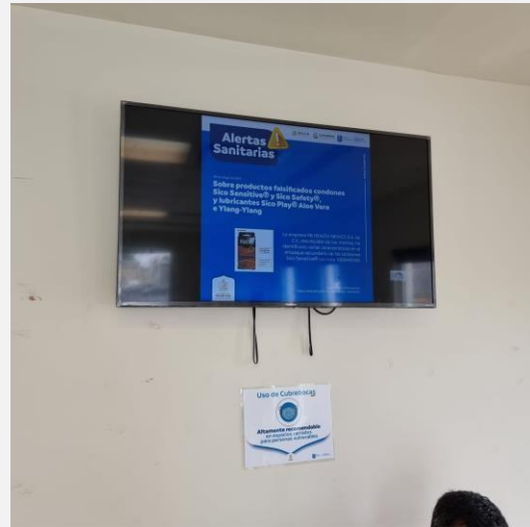
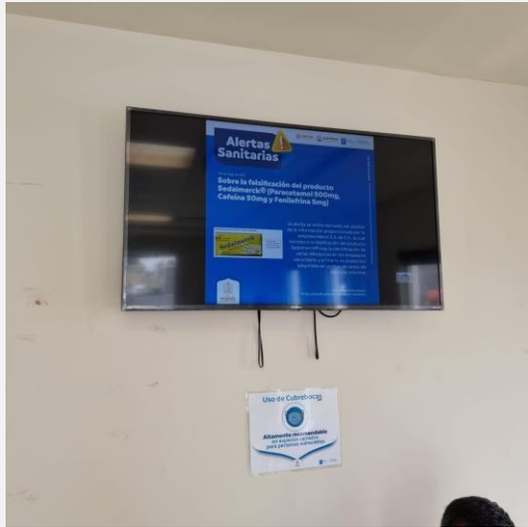
**SALUD COFEPRIS**

**SALUD COFEPRIS**





# Pantalla CIS



Mayo

- 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.*
- 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 **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). *Ver nota completa.*
- 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.*
- 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.*
- 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.*
- 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 influencismo que serán investigados. *Ver nota completa.*
- 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**, **G54889** 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.

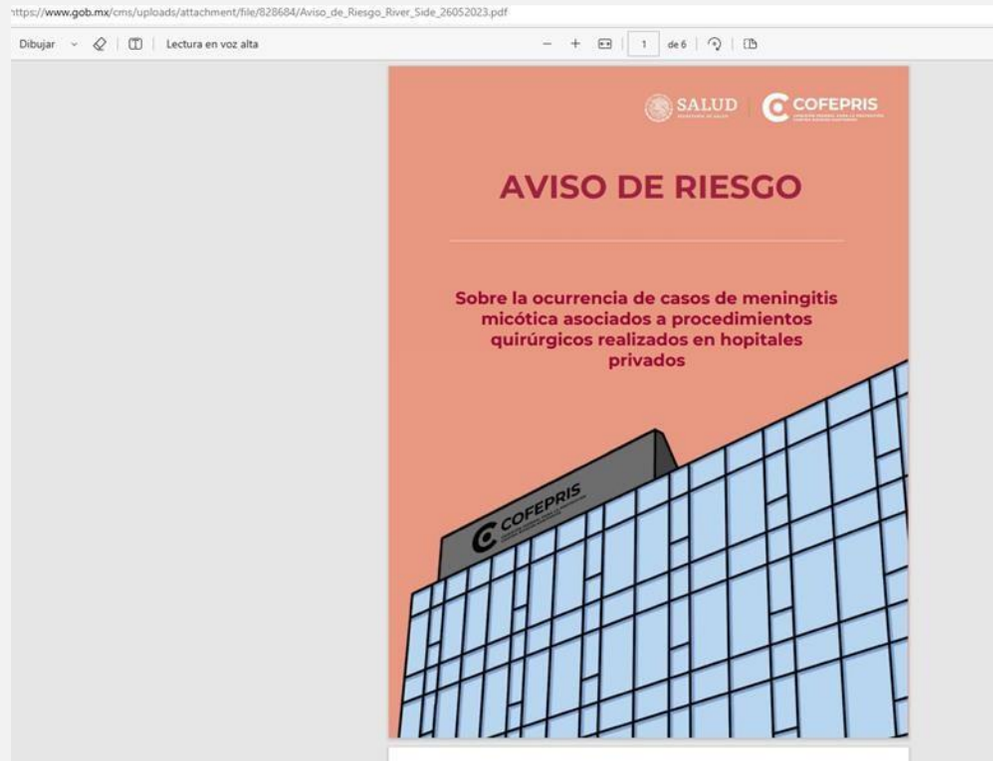
El titular del registro sanitario ha informado que el número **lote 19E623** tenía una **fecha original de MAY 21**, además de diferencias en los empaques secundario y primario y de que las especificaciones del contenido no corresponden al producto original.

#### Características para identificar el producto falsificado:





# Página Web



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, 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 tiroideas, derrame cerebral, arritmia cardíaca, convulsiones y debilidad muscular, entre otros. 24 años en el mercado sólo se explican por omisiones de anteriores autoridades e influenciamiento 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 XB30R0C 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

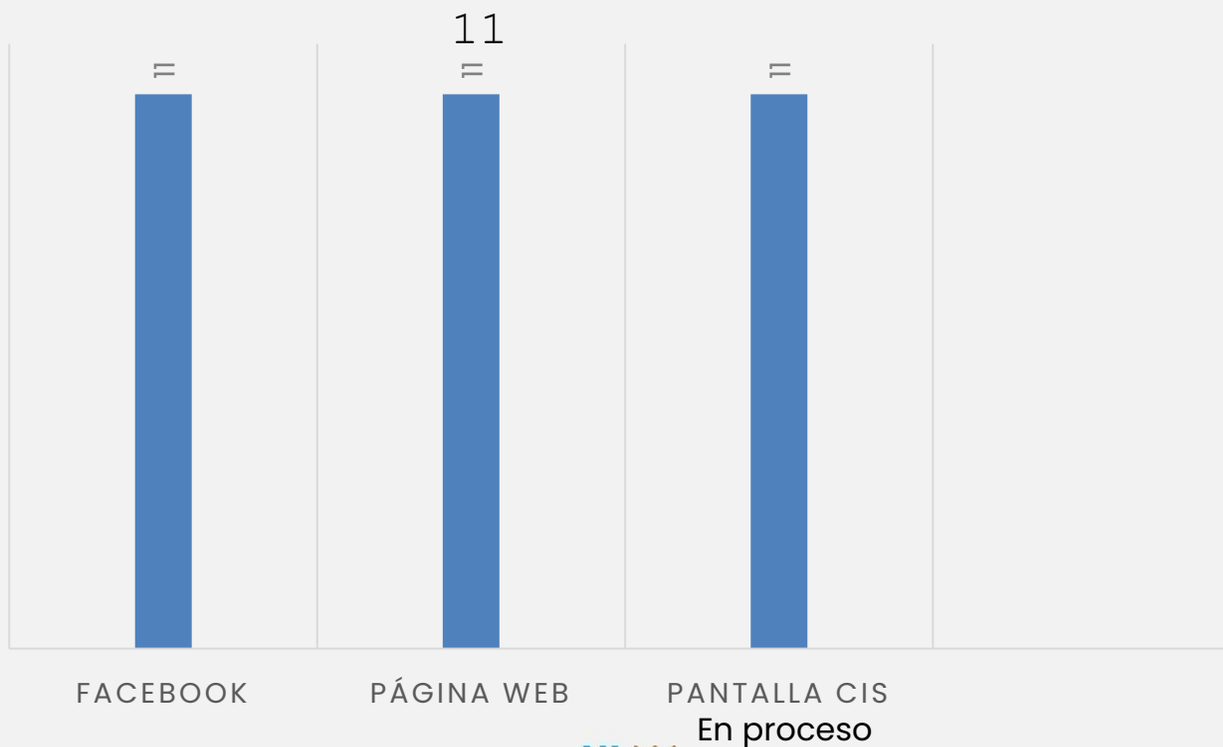


# 2023



## 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://saludni.gob.mx/.../comunicados-y-alertas.../> Ver más

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

Nombre	Marca	Presentación
CHUPA PANZA	CHUPA PANZA	CHUPA PANZA
SHUPANZA	SHUPANZA	SHUPANZA
Chupapanza	Chupapanza	Chupapanza

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

**ALERTA SANITARIA**  
COMERCIALIZACIÓN ILEGAL  
Tiami-nal 50ml  
Solución inyectable

**ALERTA SANITARIA**  
COMERCIALIZACIÓN ILEGAL  
CELLCEPT®  
500mg/10ml  
Falsificación de producto

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

**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®  
500mg/10ml  
Falsificación de producto

Se ha comercializado y distribuido ilegalmente este producto. La distribución de este producto está destinada para Tami-na. Al no cumplir con la información legal no se garantiza la seguridad, calidad y eficacia de los productos.

Número de lote del producto: E79363  
Fecha de caducidad: 29-03-25

No cuenta con registro sanitario otorgado para México

**Características del producto**  
CellCept® 500 mg  
Film sagit tablet  
Mifeprestat mollet  
500 mg

En el empaque secundario presenta fondo rojo y letras en idioma ofensivo al español

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

Presentación en caja con un frasco bivalvo con 10ml. Las bialvas no coinciden con el diseño por la empresa.

Los análisis de identidad no son congruentes con el fármaco original.

Número de lote en empaque primario: 0420562A  
Fecha de caducidad: DIC-23

Número de lote en empaque secundario: 0420562A  
Fecha de caducidad: SEP-23



Subsecretaría de Regulación y Fomento Sanitario

Baja California Sur

**ALERTA DE CONSUMO ESTABLECIDA**

La Comisión Estatal para la Protección contra Riesgos Sanitarios informa el CIERRE de las áreas de cosecha de moluscos bivalvos de Estero El Coyote y Estero La Bocana. Queda prohibida toda actividad de cosecha y comercialización. **Hasta nuevo aviso.**

COFEPRIS

Subsecretaría de Regulación y Fomento Sanitario

Sinaloa

**ALERTA DE CONSUMO ESTABLECIDA**

La Comisión Estatal para la Protección contra Riesgos Sanitarios 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

Subsecretaría de Regulación y Fomento Sanitario

**AVISO DE RIESGO**

La COFEPRIS y la Dirección General de Calidad y Educación en Salud (DGCE) han ideado riesgo acerca de personal médico egresado del Instituto de Estudios Superiores en Medicina y la Universidad del Conde.

Para mayor información: <https://saludn.gob.mx/.../comunicados-y-alertas.../>

**AVISO DE RIESGO**

**Irregularidades por parte de prestadores de servicios en procedimientos estéticos: Instituto de Estudios Superiores en Medicina y la Universidad del Conde**

**REALIZAN PROCEDIMIENTOS DE CIRUGÍA PLÁSTICA, ESTÉTICA Y RECONSTRUCTIVA SIN CONTAR CON LA CERTIFICACIÓN**

**Irregularidades por parte de prestadores de servicios en procedimientos estéticos: Instituto de Estudios Superiores en Medicina y la Universidad del Conde**

En una sesión, la COFEPRIS y la DGCE emitieron recomendaciones para regular procedimientos de Cirugía Plástica, Estética y Reconstructiva.

Adicionalmente, en los artículos 275, 276, 277 del Código de Salud, se establece que, para la realización de los procedimientos médicos y quirúrgicos de especialidad se requiere que el especialista haya sido habilitado por el Estado de Sinaloa en el área correspondiente, de acuerdo a lo establecido en el artículo 275 del Código de Salud.

En consecuencia, se recomienda a los prestadores de servicios que se someten a los procedimientos de Cirugía Plástica, Estética y Reconstructiva, contar con la certificación correspondiente.



Facebook

Subsecretaría de Regulación y Fomento Sanitario

COFEPRIS y la Comisión Nacional de Arbitraje Médico (CONAMED) emiten recomendaciones para adquisición y suministro de anestésicos, a través de estrictos controles de buenas prácticas de fabricación que los hacen seguros, eficaces y de calidad.

Para mayor información: [bit.ly/463VFC2](https://bit.ly/463VFC2)

**COMUNICADO**

**Cofepris emite Alta Directiva con estrictos controles para la adquisición y suministro**

En los casos de **profesionales de la salud que no los cumplan**, esta autoridad sanitaria dará parte a Conamed.

**Legal adquisición de medicamentos garantiza** cumplimiento de buenas prácticas de fabricación que los hacen seguros, eficaces y de calidad.





# 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-/](https://saludnl.gob.mx/_/comunicados-y-alertas-/)

**Alerta Sanitaria**

**DIONICA**

Un medicamento con un producto ni registrado sanitario

La Comisión Federal para la Protección contra Riesgos Sanitarios (COFEPRIS) advierte a la población para no adquirir ni consumir el producto DIONICA, porque infringe diversas disposiciones establecidas en la legislación sanitaria vigente.

Como parte de las acciones de control sanitario, se detectó un lote de un medicamento de venta sin autorización del producto DIONICA, el cual al ser evaluado se detectó la ausencia de un medicamento, así como la ausencia de la información sanitaria necesaria.

Este producto se encuentra en el mercado libre que no está en el padrón de medicamentos, sin embargo, se detectó la ausencia de la información sanitaria necesaria.

También, se advierte que DIONICA es un producto que se comercializa en un país extranjero, lo cual no está permitido, así como la ausencia de la información sanitaria necesaria.

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

**Aviso de Riesgo**

**MEDICAMENTO**

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

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

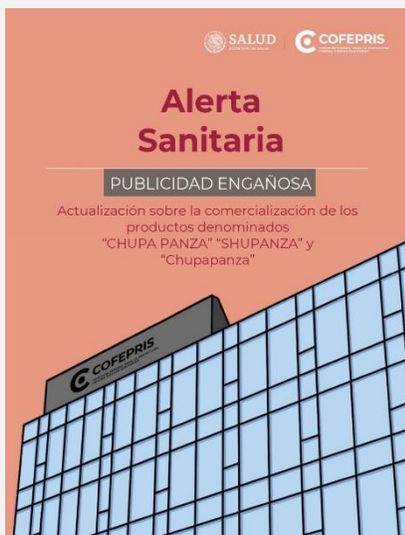
El medicamento Octalbin 25% (albúmina humana) es un medicamento que se comercializa en el mercado libre que no está en el padrón de medicamentos, sin embargo, se detectó la ausencia de la información sanitaria necesaria.

Este producto se encuentra en el mercado libre que no está en el padrón de medicamentos, sin embargo, se detectó la ausencia de la información sanitaria necesaria.

También, se advierte que Octalbin 25% (albúmina humana) es un producto que se comercializa en un país extranjero, lo cual no está permitido, así como la ausencia de la información sanitaria necesaria.

Me gusta Comentar Compartir





## 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: **"CHUPAPANZA" "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

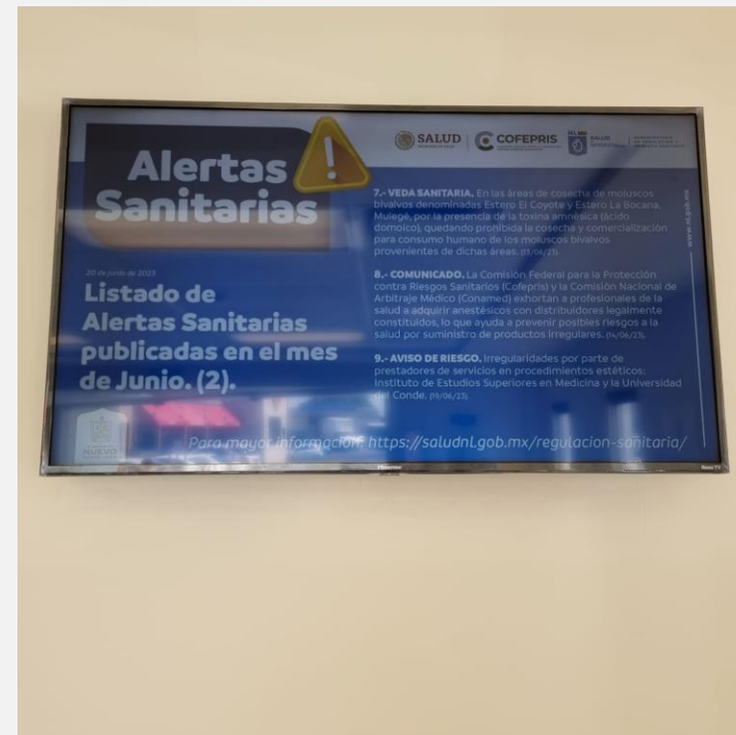


- Junio
- ALERTASANITARIA.** Ciudad de México, a 09 de junio de 2023. La Comisión Federal para la Protección contra Riesgos Sanitarios (Cofepris) actualiza y advierte a la población para no adquirir ni consumir los productos denominados como: "CHUPANZA" "SHUPANZA" y "Chapanza", que se promocionan como suplementos alimenticios (presentación de cápsulas, gomas 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.](#)
  - ALERTASANITARIA.** 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.](#)
  - ALERTASANITARIA.** Ciudad de México, a 12 de junio de 2023. La Comisión Federal para la Protección contra Riesgos Sanitarios (Cofepris) advierte a la población sobre la falsificación del producto **RENEGYB (carboxi maltosa férrica)** 500mg/10mL. [Ver nota completa.](#)
  - ALERTASANITARIA.** 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 E1936E1 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.](#)
  - 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.](#)
  - VEDASANITARIA.** La Comisión Estatal para la Protección contra Riesgos Sanitarios de Sinaloa informa que se implementa veda sanitaria en la **Bahía de Ataca Norte.** Se prohíbe la cosecha y consumo de moluscos bivalvos para evitar riesgos sanitarios. [Ver nota completa.](#)
  - VEDASANITARIA.** 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 **Entero El Coyote** y **Entero La Bocana, Mulegé**, por la presencia de la toxina amnésica (périda domoica) queando prohibida la cosecha y comercialización para consumo humano de los moluscos bivalvos provenientes de dichas áreas. [Ver nota completa.](#)
  - 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 legítimos e inscritos, lo que ayuda a prevenir posibles riesgos a la salud por suministro de productos irregulares. [Ver nota completa.](#)
- [Ver riesgo](#)
- 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 (DGCESES) 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 los faculta para realizar procedimientos médicos quirúrgicos de especialidad en cirugía plástica, estética y reconstructiva, como lo establece la legislación sanitaria vigente. [Ver nota completa.](#)
  - 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 **Octabin 25% (albúmina humana)** como resultado del reporte realizado por la planta de Octapharma ubicada en Springe, Alemania. [Ver nota completa.](#)
  - ALERTASANITARIA.** 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.](#)

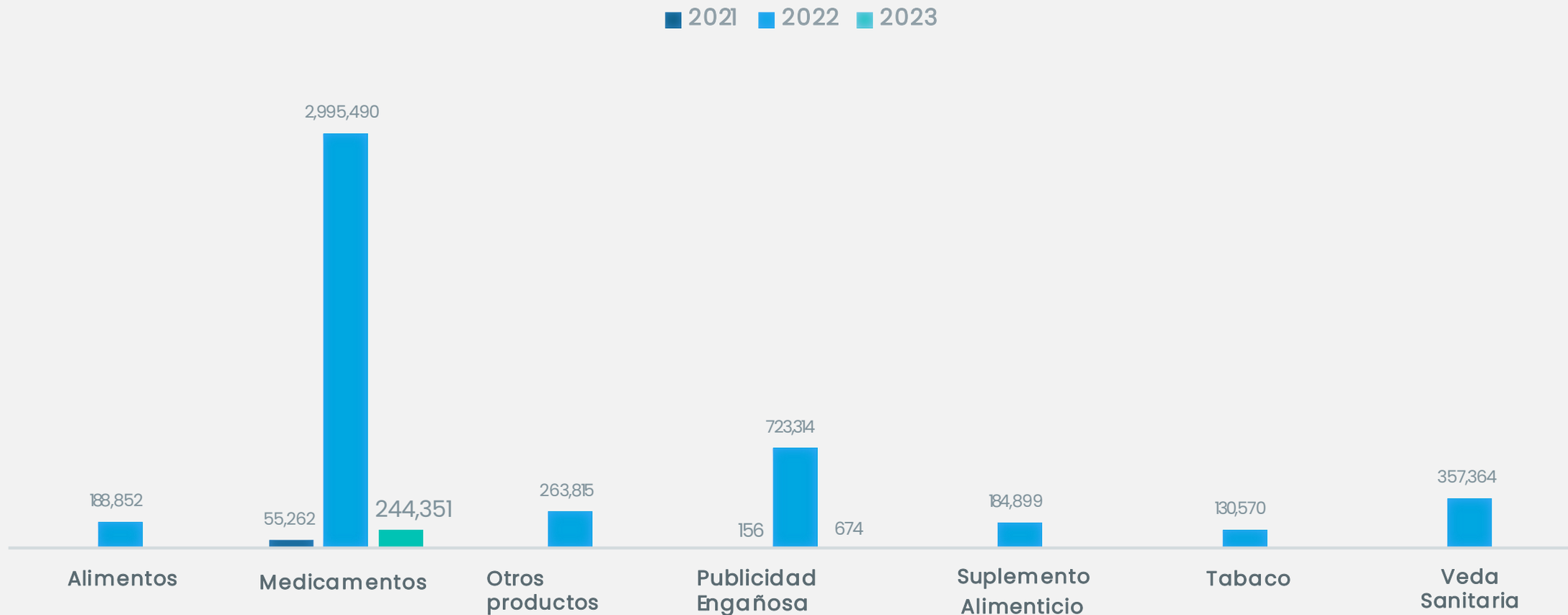




# Pantalla CIS



# Alcance de Alertas por área





**Dra. Wendolí Cavazos Villarreal**  
Directora de Fomento y Calidad

**Arq. Indira Alejandra Cruz Pérez**  
Jefa de Capacitación y Difusión

