



SUBSECRETARÍA  
DE REGULACIÓN Y  
FOMENTO SANITARIO

# ALERTA SANITARIA

Sobre la falsificación del producto Alacramyn®  
Fragmentos F(ab')<sub>2</sub> de inmunoglobulina  
polivalente antialacrán

**"2022, Año de la Nueva Constitución del Estado de Nuevo León"**

Categoría: Medicamentos

Tipo de producto o servicio: Alacramyn® Fragmentos F(ab')<sub>2</sub> de inmunoglobulina polivalente anti alacrán

Lugar de expedición: Ciudad de México

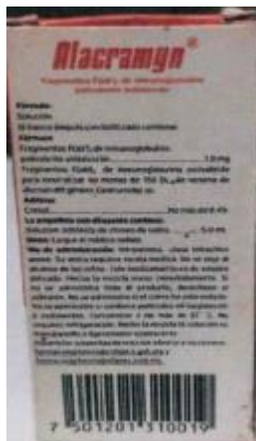
Fecha de expedición: 20 de julio del 2023

La Comisión Federal para la Protección contra Riesgos Sanitarios (COFEPRIS) a través de la Subsecretaría de Regulación y Fomento Sanitario alerta a los profesionales de la salud y a la población en general sobre la falsificación del producto Alacramyn® Fragmentos F(ab')<sub>2</sub> de inmunoglobulina polivalente antialacrán, solución inyectable con número de lote B-1L-33, con fecha de caducidad OCT/23.

A través del Centro Nacional de Farmacovigilancia se detectó la falsificación del producto denominado Alacramyn® Fragmentos F(ab')<sub>2</sub> de inmunoglobulina polivalente antialacrán, lo cual fue confirmado por el titular del registro sanitario Laboratorios Silanes, S.A. de C.V., después de realizar la evaluación y análisis visual contra la muestra de retención, constatando diversas irregularidades en los empaques secundario y primario, determinando la falsificación. El uso de productos falsificados representa un riesgo a la salud de las personas ya que se desconoce la seguridad, calidad y eficacia.

Las características que permiten identificar al producto son:

- Presenta el número 1 enseguida de las letras ab.
- En los empaques secundario y primario presenta errores ortográficos y falta de palabras



**"2022, Año de la Nueva Constitución del Estado de Nuevo León"**

Por lo anterior, se recomienda lo siguiente:

- **A la población:**
  - En caso de identificar productos Alacramyn® Fragmentos F(ab')<sub>2</sub> de inmunoglobulina polivalente antialacrán, con las características antes señaladas, no adquirirlos y de contar con información sobre su posible comercialización realizar la denuncia sanitaria correspondiente.
  - Si existen dudas sobre la originalidad del medicamento, contactar al titular del registro sanitario para que ésta le sea confirmada.
  - Si ha utilizado el fármaco antes referido y ha presentado cualquier reacción adversa o malestar, reportarlo en el siguiente enlace en línea o al correo electrónico: [farmacovigilancia@saludnl.gob.mx](mailto:farmacovigilancia@saludnl.gob.mx)
  
- **Distribuidores y farmacias:**
  - Siempre adquirir medicamentos con distribuidores autorizados y validados por la empresa titular del registro sanitario, mismos que deberán contar con licencia sanitaria y aviso de funcionamiento; de igual forma, contar con la documentación de la legal adquisición del producto.

Esta Subsecretaría continuará con las acciones de vigilancia sanitaria, con el fin de evitar que productos, empresas o establecimientos incumplan con la legislación sanitaria vigente y representen un riesgo a la salud de las personas.

