



**SALUD**  
GABINETE DE IGUALDAD  
PARA TODAS LAS PERSONAS

SUBSECRETARÍA  
DE REGULACIÓN Y  
FOMENTO SANITARIO

# AVISO DE RIESGO

Falsificación del medicamento BAPENTOR  
(meropenem) 1 g solución inyectable

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

Categoría: Avisos de riesgo de medicamentos

Tipo de producto o servicio: BAPENTOR

Lugar de expedición: Ciudad de México

Fecha de expedición: 04 de diciembre del 2023

La Comisión Federal para la Protección contra Riesgos Sanitarios (COFEPRIS) a través de la Subsecretaría de Regulación y Fomento Sanitario, informa a los profesionales de la salud y población sobre la falsificación del producto **BAPENTOR** (meropenem) 1 g solución inyectable.

La empresa Laboratorios Jayor, S.A. de C.V., representante legal y titular del registro sanitario en México, notificó a esta agencia sanitaria que el producto **BAPENTOR** (meropenem) 1 g solución inyectable con número de lote **X0JBA0C5** y fecha de caducidad **SEP 23** en presentación caja con un frasco ampula, no es reconocido por el laboratorio. Dicho medicamento presenta diversas irregularidades en su empaque secundario y primario, por lo que no se garantiza su identidad, pureza, seguridad, eficacia y calidad requeridas para su uso, convirtiéndolo en un riesgo para los pacientes a los que se les administre.

Características para identificar el producto falsificado.



- El contenido del frasco ampula presenta una coloración amarillenta, misma que se intensifica al realizar la reconstitución.
- El logotipo de la mujer embarazada se presenta en tono negro.
- La nomenclatura de lotificación no corresponde a lotes adquiridos ni de existencia.



Por lo anterior, se recomienda a:

**La población:**

- No adquirir el producto **BAPENTOR** (meropenem) 1 g solución inyectable con número de lote **X0JBA0C5** con la fecha de caducidad señalada o cualquier otra, y en caso de contar con información sobre la posible comercialización, realizar la [denuncia sanitaria](#) correspondiente.
- En caso de existir dudas sobre la originalidad de un producto, contactar al titular del registro sanitario para confirmar la identidad del mismo.
- Si ha utilizado el producto 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, farmacias e instituciones de Salud:**

- En caso de identificar o tener en existencia el producto **BAPENTOR** (meropenem) 1 g solución inyectable con las características antes señaladas inmovilizarlo y realizar la [denuncia sanitaria](#) correspondiente.
- Adquirir medicamentos con proveedores autorizados y validados por la empresa titular del registro sanitario, mismos que deberán contar con licencia sanitaria y aviso de funcionamiento, además de contar con la documentación de la legal adquisición del producto.

Esta Subsecretaría mantendrá las acciones de vigilancia sanitaria e informará a la población en caso de identificar nuevas evidencias, 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.

