



SALUD
GABINETE DE IGUALDAD
PARA TODAS LAS PERSONAS

SUBSECRETARÍA
DE REGULACIÓN Y
FOMENTO SANITARIO

AVISO DE RIESGO

Falsificación del producto Sermion®
(nicergolina) tabletas 30 mg

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

Categoría: Avisos de riesgo de medicamentos

Tipo de producto o servicio: Sermion® (nicergolina) tabletas 30 mg

Lugar de expedición: Ciudad de México

Fecha de expedición: 18 de diciembre del 2023

La Comisión Federal para la Protección contra Riesgos Sanitarios (COFEPRIS) a través de la Subsecretaría de Regulación y Fomento Sanitario, advierte a la población en general y a los profesionales de la salud sobre la falsificación del producto **Sermion®** (nicergolina) 30 mg en presentación de tabletas, con número de lote **AG2477** y fecha de caducidad **09/2023**, producto indicado para el tratamiento de la demencia tipo Alzheimer e insuficiencia cerebral crónica.

Emitiéndose el presente aviso de riesgo derivado del análisis de la información con la que cuenta esta autoridad sanitaria, respecto al lote **AG2477** del producto denominado **Sermion®** (nicergolina) 30 mg, le corresponde una fecha de caducidad original de septiembre 2020, basado en el certificado analítico emitido por el fabricante. Por tanto, cualquier producto con fecha posterior a la antes señalada, no garantiza la identidad, pureza, seguridad, eficacia y calidad requeridas para su uso, **convirtiéndolo en un riesgo para los pacientes ya que se desconoce el origen, las condiciones de fabricación y almacenamiento.**

Por lo anterior, se emiten las siguientes recomendaciones:

A la población:

- No adquirir o consumir el producto **Sermion®** (nicergolina) tabletas 30mg, con número de lote **AG2477** que presenten fechas de caducidad posteriores a septiembre de 2020, ya que representa un riesgo para la salud.
- En caso de identificar, tener en existencia o contar con información sobre la posible comercialización del producto **Sermion®** (nicergolina) tabletas 30mg, con número de lote **AG2477**, realizar la [denuncia sanitaria](#) correspondiente.
- Si ha consumido el producto anteriormente referido y presenta cualquier reacción adversa o malestar, favor de reportarlo ingresando en el siguiente enlace ([en línea](#)) o al correo electrónico: farmacovigilancia@saludnl.gob.mx

Distribuidores y farmacias:

- 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, de igual forma, contar con la documentación de la legal adquisición del producto.



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

Se reitera que los medicamentos con fecha de caducidad **vencida o cercana a su vencimiento** deberán ser retirados de punto de venta conforme a la normatividad vigente y no deberán ser comercializados por ninguna vía ya que representan un riesgo a la salud de la población, así mismo, la distribución por servicios de paquetería, mensajería nacional y/o internacional queda prohibida. De lo contrario, el que contravenga esta disposición, será acreedor a las sanciones administrativas que resulten procedentes.

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.

