



EL GOBIERNO DEL  
**NUEVO**  
NUEVO LEÓN



SUBSECRETARÍA  
DE REGULACIÓN Y  
FOMENTO SANITARIO  
SECRETARÍA DE SALUD

# ALERTA SANITARIA

Falsificación del producto Seretide® Diskus®  
50 µg/100 µg (Salmeterol, Fluticasona) polvo

**Categoría:** Alerta Sanitaria de medicamentos

**Tipo de producto o servicio:** Seretide® Diskus® 50 µg/100 µg (Salmeterol, Fluticasona) polvo, caja con dispositivo inhalador con 60 dosis

**Lugar de expedición:** Ciudad de México

**Fecha de expedición:** 04 de junio de 2025

La Comisión Federal para la Protección contra Riesgos Sanitarios (Cofepris) informa sobre la falsificación del producto **Seretide® Diskus® 50 µg/100 µg (Salmeterol, Fluticasona) polvo, caja con dispositivo inhalador con 60 dosis**.

Esta alerta sanitaria se emite tras el análisis documental técnico de la información que proporcionó por **GlaxoSmithKline México, S.A. de C.V.**, responsable de la importación, almacenamiento y distribución en México.

GlaxoSmithKline México, S.A. de C.V., notificó que se identificó la venta del producto con número de lote **9M3S** y fecha de caducidad **AGO 25**, el cual solo fue distribuido al Sector Salud Público, con un contenido que no corresponde al autorizado.

A continuación, se muestra la imagen del producto falsificado:



No presenta el contenido autorizado por esta Comisión Federal.



Por lo anterior, COFEPRIS emite las siguientes recomendaciones:

**A la población en general y profesionales de la salud:**

- No adquirir el producto **Seretide® Diskus® 50 µg/100 µg** (Salmeterol, Fluticasona) con lote **9M3S** y fecha de caducidad **AGO 25**, toda vez que este número de lote solo fue distribuido al Sector Salud Público.
- Verificar que el contenido de **Seretide® Diskus® 50 µg/100 µg** (Salmeterol, Fluticasona) con lote **9M3S** y fecha de caducidad **AGO 25**, corresponda al medicamento.
- En caso de identificar a la venta el producto con las características antes referidas, no adquirirlo y de contar con información sobre su posible comercialización, realizar la denuncia sanitaria correspondiente.
- Reportar cualquier reacción adversa o malestar al correo electrónico:  
[farmacovigilancia@cofepris.gob.mx](mailto:farmacovigilancia@cofepris.gob.mx)

**Distribuidores y farmacias:**

- Adquirir productos 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 mantiene las acciones de vigilancia sanitaria, por lo que informará en caso de identificar nuevas evidencias, con el fin de evitar que productos, servicios o establecimientos incumplan con la legislación sanitaria vigente y representen un riesgo a la salud de la población.

