



EL GOBIERNO DEL
NUEVO
NUEVO LEÓN



SUBSECRETARÍA
DE REGULACIÓN Y
FOMENTO SANITARIO
SECRETARÍA DE SALUD

AVISO DE RIESGO

Falsificación del producto Zient® 10 mg,
(EZETIMIBA), tableta

Categoría: Aviso de Riesgo de medicamentos

Tipo de producto o servicio: Zient® 10 mg, (EZETIMIBA), Tableta, caja con 28 tabletas

Lugar de expedición: Ciudad de México

Fecha de expedición: 17 de junio de 2025

La Comisión Federal para la Protección contra Riesgos Sanitarios (COFEPRIS) informa a los profesionales de la salud y público en general, sobre la falsificación del producto **Zient® 10 mg, (EZETIMIBA), Tableta, caja con 28 tabletas y número de lote E4203765.**

El aviso de riesgo se emite derivado del análisis técnico y evaluación de la información presentada por la empresa **Schering-Plough, S.A. de C.V.**, titular del registro sanitario, quien indicó que el producto **Zient® 10 mg, (EZETIMIBA), Tableta, con número de lote E4203765, no corresponde a un lote fabricado y liberado por la empresa**, por lo que se concluyó que se trata de un producto falsificado.

Por lo anterior, no se garantiza la seguridad, eficacia y calidad del mismo, al desconocer su procedencia, condiciones de fabricación, almacenamiento, transporte y manipulación, representando un riesgo a la salud de la población.

Ante ello, COFEPRIS emite las siguientes recomendaciones:

A la Población en general y profesionales de la salud:

- No adquirir ni consumir el producto **Zient® 10 mg**, con el número de lote **E4203765** con cualquier fecha de caducidad. En caso de identificar a la venta el producto, realizar la denuncia sanitaria correspondiente.
- De existir dudas sobre la originalidad del producto **Zient® 10 mg**, contactar al titular del registro sanitario para que le sea confirmada la autenticidad. Para identificar al titular del registro sanitario, ingrese a la página de consulta de registros sanitarios.
- Si utilizó el producto **Zient® 10 mg**, con el número de lote **E4203765** y presentó cualquier reacción adversa o malestar, reportarlo al correo electrónico: farmacovigilancia@cofepris.gob.mx.



Distribuidores y farmacias:

- Siempre 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 mantendrá las acciones de vigilancia sanitaria e informará a la población 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.

