



ALERTA SANITARIA **(ACTUALIZACIÓN DE LA ALERTA PARA KEYTRUDA®)**

SOBRE LA FALSIFICACIÓN DEL PRODUCTO KEYTRUDA® (pembrolizumab)

Ciudad de México, a 08 de septiembre de 2022.- En seguimiento a la alerta sanitaria publicada el [9 de febrero de 2022](#), la empresa Merck Sharp and Dohme Comercializadora S. de R.L. de C.V., ha identificado nuevos lotes del producto KEYTRUDA® (pembrolizumab) falsificados.

Los números de lote que se han identificado hasta la presente como falsificados son: **DC68976, DE68005, LT87333, NT78236, S012080, S032357, S035357, T009249, T021792, T032457, VZ01380, V011628 y W002260.**

Por lo anterior, la Cofepris, **reitera** las siguientes recomendaciones:

- **A la población:**

- En caso de contar con producto KEYTRUDA® (pembrolizumab), Solución 100 mg/4 mL, de los lotes antes referidos, suspender su uso y contactar con el profesional de la salud para continuar con su tratamiento médico.
- Adquirir medicamentos sólo en establecimientos formalmente constituidos que cuenten con licencia sanitaria o aviso de funcionamiento.
- Si ha usado el producto KEYTRUDA® (pembrolizumab), con los lotes antes referidos, puede realizar el reporte de reacciones adversas o malestares que se hayan presentado, en la página gob.mx/Cofepris o al correo electrónico farmacovigilancia@cofepris.gob.mx.

- **Al Sistema Nacional de Salud y distribuidores:**

- En caso de identificar los lotes antes referidos del producto KEYTRUDA® (pembrolizumab), Solución, 100 mg/4 mL, no adquirirlos y si cuentan con existencia en almacén, inmovilizarlo y realizar la denuncia sanitaria a través de la página: <https://www.gob.mx/cofepris/acciones-y-programas/denuncias-sanitarias>



SALUD
SECRETARÍA DE SALUD



COFEPRIS
COMISIÓN FEDERAL PARA LA PROTECCIÓN
CONTRA RIESGOS SANITARIOS

Esta comisión mantiene acciones de vigilancia para evitar que productos, empresas o establecimientos incumplan la legislación sanitaria vigente y asegurar que no representen un riesgo a la salud de las personas.

--00--

