



SALUD
SECRETARÍA DE SALUD

COFEPRIS
COMISIÓN FEDERAL PARA LA PROTECCIÓN
CONTRA RIESGOS SANITARIOS

AVISO DE RIESGO

Dispositivo Médico

Comercialización ilegal de
Estetoscopios de la familia
Littmann®

COFEPRIS
COMISIÓN FEDERAL PARA LA PROTECCIÓN
CONTRA RIESGOS SANITARIOS



Sistema de Alertamiento Sanitario

Categoría: Aviso de Riesgo de Dispositivos Médicos

Tipo de producto o servicio: **ESTETOSCOPIOS DE LA FAMILIA LITTMANN®**

Lugar de expedición: Ciudad de México

Fecha de expedición: 12 de junio de 2023

Contacto para incidentes adversos: Tecnovigilancia

Contacto para denuncias: Denuncia sanitaria



La Comisión Federal para la Protección contra Riesgos Sanitarios (Cofepris) emite el presente aviso de riesgo derivado de las denuncias presentadas por la empresa **3M México S.A. de C.V.**, titular de los registros sanitarios de los productos **Estetoscopios de la familia Littmann®**, quien identificó la comercialización en territorio nacional de algunos productos de esta familia, los cuales aún no cuentan con los registros sanitarios y autorizaciones correspondientes en México.

Entre los productos identificados se encuentran:

- 3M™ Littmann® CORE Digital Stethoscope.8480. Black Chestpice, Tube, Stem and Headset, 27 inch
- 3M™ Littmann® CORE Digital Stethoscope.8570. High Polish Rainbow Chestpiece, Black, Tube, Stem and Headset, 27 inch
- 3M™ Littmann® CORE Digital Stethoscope. 8870. High Polish Copper Chestpiece, Black, Tube, Stem and Headset, 27 inch
- 3M™ Littmann® CORE Digital Stethoscope.8890. Mirror Chestpiece, Black, Tube, Stem and Headset, 27 inch
- Eko CORE Digital Attachment. 8481
- Classic III, Cardiology IV, Lighweight, Pediátricos, Neonatales y Master Cardiology marca 3M.





El uso de dispositivos médicos que no cuenten con registro sanitario, puede poner en riesgo la salud del paciente al inferir o afectar la emisión del diagnóstico médico, por tratarse de un producto falsificado, adulterado o robado.

Por lo anterior, Cofepris emite las siguientes recomendaciones a las farmacias y distribuidores:

- Evitar la adquisición, comercialización y uso los productos **Estetoscopios de la familia Littmann** anteriormente mencionados y que no cuenten con registro sanitario, en caso de duda sobre el dispositivo, establecer contacto con la empresa titular para verificar la autenticidad.
- Reportar incidentes adversos al [Sistema en Línea de Notificación de Incidentes Adversos de Dispositivos Médicos](#)
- En caso de identificar el producto con las características señaladas, no adquirirlo y de contar con información sobre la posible comercialización, realizar la [denuncia sanitaria](#).

Esta comisión federal 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 la población.

--00--