



Alerta Sanitaria

MEDICAMENTO





Sistema de Alertamiento Sanitario

Categoría:	erta Sanitaria de Medicamentos	
Tipo de producto o servicio:	Alacramyn® Fragmentos F(ab´) ₂ de inmunoglobulina polivalente a	nti alacrán
Lugar de expedición	: Ciudad de México	
Fecha de expedición	20 de julio de 2023	
Contacto para reacció	nes adversas: farmacovigilancia@cofepris.gob.mx, en línea	
Contacto para denunc	cias: <u>Denuncia Sanitaria</u>	

La Comisión Federal para la Protección contra Riesgos Sanitarios (Cofepris) alerta a los profesionales de la salud y a la población en general sobre la falsificación del producto **Alacramyn®** Fragmentos F(ab´)₂ de inmunoglobulina polivalente antialacrán, solución inyectable con número de lote **B-1L-33**, con fecha de caducidad OCT/23.

A través del Centro Nacional de Farmacovigilancia se detectó la falsificación del producto denominado **Alacramyn**® Fragmentos F(ab´)₂ de inmunoglobulina polivalente antialacrán, lo cual fue confirmado por el titular del registro sanitario Laboratorios Silanes, S.A. de C.V., después de realizar la evaluación y análisis visual contra la muestra de retención, constatando diversas irregularidades en los empaques secundario y primario, determinando la falsificación. El uso de productos falsificados representa un riesgo a la salud de las personas ya que se desconoce la seguridad, calidad y eficacia.

Las características que permiten identificar al producto son:



Presenta el número 1 enseguida de las letras ab.

En los empaques secundario y primario presenta errores ortográficos y falta de palabras



www.gob.mx/cofepris, t: 55 50 80 52 00





Por lo anterior, Cofepris recomienda lo siguiente:

A la población:

- En caso de identificar productos **Alacramyn**® Fragmentos F(ab´)₂ de inmunoglobulina polivalente antialacrán, con las características antes señaladas, no adquirirlos y de contar con información sobre su posible comercialización realizar <u>la denuncia sanitaria</u> correspondiente.
- Si existen dudas sobre la originalidad del medicamento, contactar al titular del registro sanitario para que ésta le sea confirmada.
- Si ha utilizado el fármaco antes referido y ha presentado cualquier reacción adversa o malestar, reportarlo en el siguiente enlace en línea o al correo electrónico: farmacovigilancia@cofepris.gob.mx

Distribuidores y farmacias:

• Siempre adquirir medicamentos 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 comisión federal mantiene las acciones de vigilancia y control sanitario 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.

