



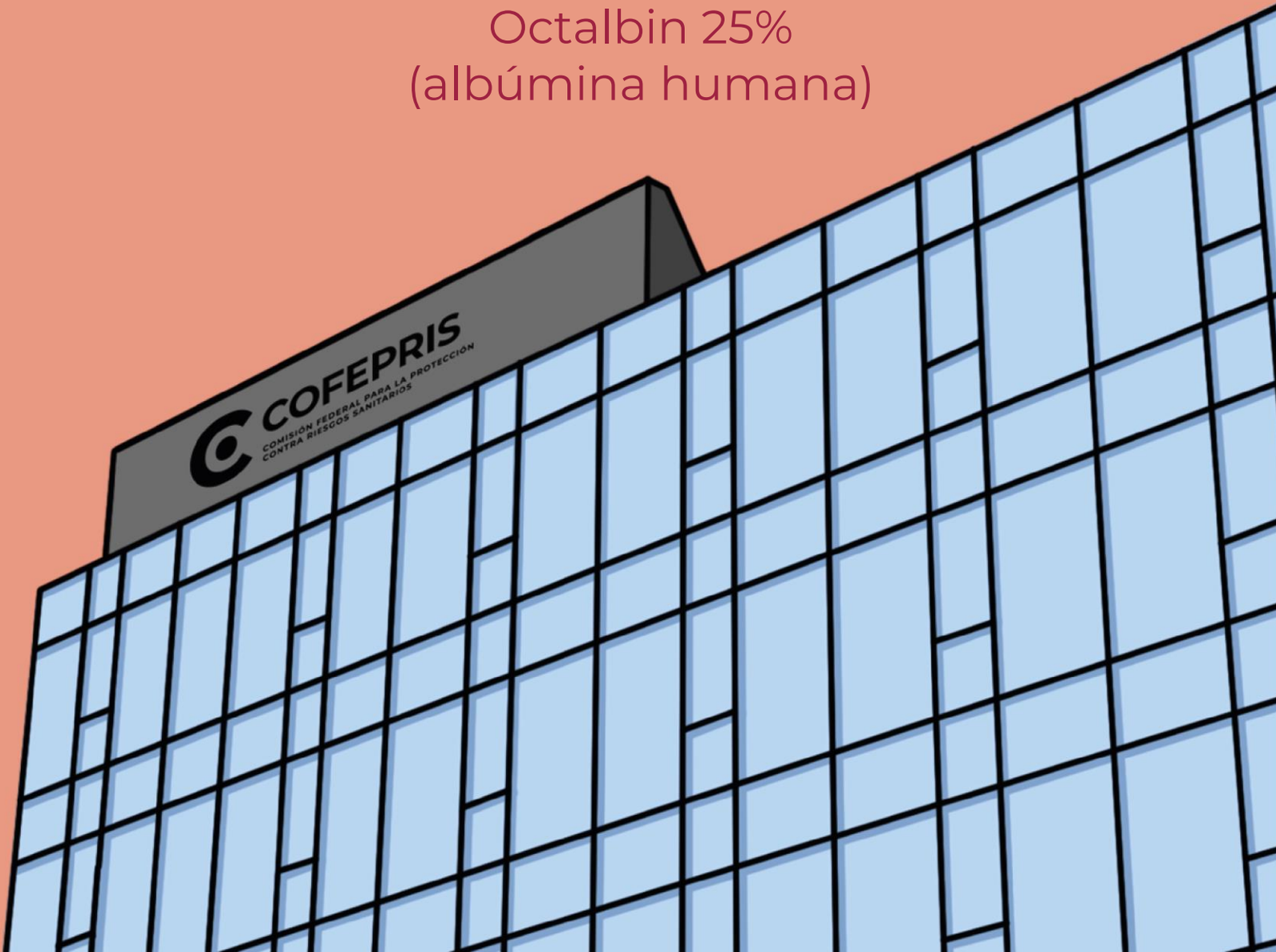
SALUD
SECRETARÍA DE SALUD

COFEPRIS
COMISIÓN FEDERAL PARA LA PROTECCIÓN
CONTRA RIESGOS SANITARIOS

Aviso de Riesgo

MEDICAMENTO

Retiro del mercado del
producto
Octalbin 25%
(albúmina humana)



COFEPRIS
COMISIÓN FEDERAL PARA LA PROTECCIÓN
CONTRA RIESGOS SANITARIOS



Sistema de Alertamiento Sanitario

Categoría: Alerta sanitaria de medicamentos

Tipo de producto o servicio: **Octalbin 25%** (albúmina humana)

Lugar de expedición: Ciudad de México

Fecha de expedición: 30 de junio de 2023

Contacto para reacciones adversas: farmacovigilancia@cofepris.gob.mx, en línea

Contacto para denuncias: [Denuncia Sanitaria](#)



La Comisión Federal para la Protección contra Riesgos Sanitarios (Cofepris) informa la notificación hecha por la empresa **Octapharma, S. A. de C.V.**, sobre retiro del mercado mexicano del producto **Octalbin 25%** (albúmina humana), como resultado del reporte realizado por la planta de Octapharma ubicada en Springe, Alemania.

Octapharma, S. A. de C.V., realiza el retiro como medida preventiva, debido a una probable contaminación virológica del producto **Octalbin 25%** (albúmina humana), 50 mL., con números de lotes **149S6671 y P149S6671** con fecha de caducidad **11/2024**, este último fue importado a México.

Por lo anterior, Cofepris recomienda lo siguiente:

Distribuidores y responsables de almacén de insumos para la salud:

- Realizar la búsqueda en almacén y en caso de identificar el producto **Octalbin 25%** (albúmina humana), con números de lotes **149S6671 y P149S6671** con fecha de caducidad **11/2024**, inmovilizarlo y contactarse con la empresa Octapharma, S.A. de C.V., al teléfono 5550821170 ext. 121, para proceder a su devolución.





SALUD
SECRETARÍA DE SALUD



COFEPRIS
COMISIÓN FEDERAL PARA LA PROTECCIÓN
CONTRA RIESGOS SANITARIOS

A la población:

- En caso de identificar el producto **Octalbin 25%** (albúmina humana), con las características antes descritas, no adquirirlos, ni utilizarlo y de contar con información sobre su posible comercialización realizar la [denuncia sanitaria](#) correspondiente.
- Si ha utilizado el producto 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

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 las personas.

--00--

