



**Salud**  
Secretaría de Salud



**Alerta  
Sanitaria**

# Falsificación de los productos Mejoralito Pediátrico y CONTAC Ultra

**Categoría:** Alerta Sanitaria de medicamentos

**Lugar de expedición:** Ciudad de México

**Fecha de expedición:** 21 de enero de 2026

**Contacto para notificar reacciones adversas:**

[farmacovigilancia@cofepris.gob.mx](mailto:farmacovigilancia@cofepris.gob.mx)

[VigiRam](#)

**Contacto para realizar denuncias sanitarias:**

[Denuncia sanitaria](#)

*"De conformidad con el derecho a la protección a la salud y por principio precautorio, la Comisión Federal para la Protección contra Riesgos Sanitarios con la finalidad de reducir los riesgos sanitarios a la población, informa sobre situaciones que presentan un riesgo sanitario para la salud de la población en general, derivado del uso y/o consumo de diversos insumos para la salud, productos o servicios que no cumplen con la regulación sanitaria vigente."*



La Comisión Federal para la Protección contra Riesgos Sanitarios (COFEPRIS) informa sobre la falsificación de los productos **Mejoralito Pediátrico** y **CONTAC ULTRA**, cuyo titular de los registros sanitarios es **HALEON CONSUMER HEALTHCARE S. DE R.L. DE C.V.**, indicó que los números de lote que se describen a continuación fueron falsificados.

Producto	Lote	Fecha de caducidad	Presentación	Observaciones
<b>Mejoralito Pediátrico</b> (Paracetamol) 80 mg	<b>1912000002</b>	<b>DIC 2026</b>	caja con 30 tabletas masticables	El número de lote no es reconocido.
<b>CONTAC ULTRA</b> (Paracetamol / Fenilefrina / Clorfenamina), tableta 500 mg, 5 mg y 2 mg	<b>2003000064</b>	<b>DIC 2028</b>	caja con 16 tabletas (4 sobres con 4 tabletas cada uno)	El número de lote coincide con uno comercializado por la empresa sin embargo la caducidad original corresponde a <b>FEB 2022</b>

Al tratarse de lotes falsificados se desconoce la calidad sanitaria de los ingredientes, condiciones de fabricación, almacenamiento y transporte, lo que los convierte en un riesgo para la salud de los consumidores, ya que no se garantiza su calidad, seguridad y eficacia.

Por lo anterior, la COFEPRIS emite las siguientes recomendaciones:

### A la población en general:

- No adquirir ni usar los productos **Mejoralito Pediátrico** (Paracetamol) 80 mg con el número de lote **1912000002** y **CONTAC ULTRA** (Paracetamol / Fenilefrina / Clorfenamina), tableta 500 mg, 5 mg y 2 mg con número de lote **2003000064** con cualquier fecha de caducidad, ya que pueden ocasionar daños a la salud.
- En caso de identificar a la venta los productos referidos, no adquirirlos y de contar con información sobre su posible comercialización, realizar la [denuncia sanitaria](#) correspondiente.
- Reportar cualquier reacción adversa o malestar en el siguiente enlace: [VigiRam](#) o al correo electrónico: [farmacovigilancia@cofepris.gob.mx](mailto:farmacovigilancia@cofepris.gob.mx)



## A Distribuidores y farmacias:

- Adquirir medicamentos únicamente con distribuidores autorizados y validados por la empresa titular del registro sanitario, mismos que deberán contar con licencia sanitaria y aviso de funcionamiento, así como con la documentación de la legal adquisición del producto.

COFEPRIS mantendrá acciones de control sanitario e informará oportunamente a la población en caso de identificar nuevas evidencias, con el fin de prevenir riesgos a la salud de la población, procedentes de productos, servicios o establecimientos que incumplan con la legislación sanitaria vigente.

*"El presente, se emite con fundamento en los artículos 4º, párrafo cuarto, de la Constitución Política de los Estados Unidos Mexicanos; 17 y 39, fracción XXI, de la Ley Orgánica de la Administración Pública Federal; 1, 17 Bis, fracción I, de la Ley General de Salud; y 3, 12, del Reglamento de la Comisión Federal para la Protección contra Riesgos Sanitarios."*

--00--