

COMUNICADO N° 016-2023/DNFD

Alerta por falsificación del medicamento Botox® (toxina botulínica tipo A) solución inyectable 100 U, emitida por la Comisión Federal para la Protección contra Riesgos Sanitarios (Cofepris) de México

Esta Dirección comunica alerta por falsificación de medicamento emitida por la Comisión Federal para la Protección contra Riesgos Sanitarios (Cofepris) de México, luego del análisis y evaluación de la denuncia sanitaria presentada por la empresa ALLERGAN S.A. de C.V., quien identificó diversas irregularidades en el producto Botox® (toxina botulínica tipo A) solución inyectable 100 U.

Dentro de las características para identificar el producto falsificado están:

- Presenta texto en inglés
- Presenta número de lote C3709 C3 y fecha de expiración incompleta.
- Además, del lote antes citado, se ha identificado el producto falsificado con los siguientes lotes y fecha de expiación:

Nombre del Producto	Lote	Fecha de expiración
Botox® (toxina botulínica tipo A) solución inyectable 100 U	C3709C3	07/2023
Botox® (toxina botulínica tipo A) solución inyectable 100 U	C6933C3	31/Mar/2024
Botox® (toxina botulínica tipo A) solución inyectable 100 U	C7654C3F	04/2025
Botox® (toxina botulínica tipo A) solución inyectable 100 U	C6835C3	10/2024 – 12/2024
Botox® (toxina botulínica tipo A) solución inyectable 100 U	C7654C3F	04/2023

Esta Dirección recomienda a la población en general, personal de salud, distribuidores y farmacias:

- Evitar la adquisición y uso del producto Botox® (toxina botulínica tipo A) solución inyectable 100 U con los números de lote y fechas de expiración antes citadas.
- Si tienen existencia del producto Botox® (toxina botulínica tipo A), solución inyectable 100 U, con los números de lote antes señalados, no comercializarlo e inmovilizarlo, y contactarse con esta autoridad al 512-9162/68.
- En caso de identificar el producto con las características antes señaladas, no adquirirlo y de contar con información sobre la posible comercialización realizar la denuncia sanitaria ante esta Dirección.
- Si ha utilizado el producto anteriormente referido y presenta cualquier reacción adversa o malestar, favor reportarlo al correo electrónico: fvigilancia@minsa.gob.pa

Fuente:

https://www.gob.mx/cms/uploads/attachment/file/829124/Alerta_Sanitaria_Botox_30052023.pdf

Dado en la ciudad de Panamá, a los quince (15) días del mes de junio de 2023.

MGTRA. ELVIA C. LAU R.
Directora Nacional de Farmacia y Drogas