



Actualización sobre la falsificación de producto **Alacramyn[®]**

Fragmentos F(ab')₂ de inmunoglobulina polivalente
antialacrán

Categoría: Alerta Sanitaria de medicamentos

Lugar de expedición: Ciudad de México

Fecha de expedición: 07 de febrero de 2025

Contacto para notificar reacciones adversas:

farmacovigilancia@cofepris.gob.mx, en línea

Contacto para realizar denuncias sanitarias:

[Denuncia sanitaria](#)



La Comisión Federal para la Protección contra Riesgos Sanitarios (COFEPRIS) emite una actualización de alerta sanitaria publicada el [20 de julio 2023](#), en la que se hizo de conocimiento a los profesionales de la salud y a la población en general 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**.

En el presente documento se actualiza después de llevar a cabo el análisis de nueva evidencia presentada por el titular del registro sanitario **Laboratorios Silanes, S.A. de C.V.**, quien identificó diversas irregularidades en los empaques secundario y primario, determinando la falsificación del producto con número de **lote B-3L-33**, con fecha de **caducidad OCT 25**.

Asimismo, se señala que dicho producto fue destinado en su totalidad al sector público de salud, por lo que la distribución y comercialización en el sector privado está prohibida.

Algunas picaduras de alacrán son peligrosas, por lo que es crucial contar con un antídoto eficaz. Los productos falsificados representan un riesgo inminente a la salud de las personas que los consuman, ya que se desconoce la calidad de los ingredientes, condiciones de fabricación, manejo, almacenamiento y distribución, y no se garantiza la seguridad, calidad y eficacia de los mismos.

Imagen que permiten identificar al producto:



Ostenta fecha de caducidad

OCT 25





Por lo anterior, COFEPRIS recomienda lo siguiente:

A la población:

- En caso de identificar a la venta el producto **Alacramyn**[®] Fragmentos F(ab')₂ de inmunoglobulina polivalente antialacrán, con las características antes señaladas, no adquirirlo y de contar con información sobre su posible comercialización realizar [la denuncia sanitaria](#) correspondiente.
- Si existen dudas sobre la originalidad del medicamento, contactar al titular del registro sanitario para que ésta sea confirmada.
- Se recomienda consultar el [Listado de Distribuidores Irregulares](#) emitido por esta Comisión Federal, previo a la adquisición de productos.
- Si ha utilizado el producto antes referido y ha presentado cualquier evento atribuible a la vacunación, 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.

COFEPRIS 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--