



SALUD
SECRETARÍA DE SALUD

COFEPRIS
COMISIÓN FEDERAL PARA LA PROTECCIÓN
CONTRA RIESGOS SANITARIOS

Alerta Sanitaria

MEDICAMENTO

Comercialización ilegal de
CELLCEPT® 500mg
(micofenolato de mofetilo)



COFEPRIS
COMISIÓN FEDERAL PARA LA PROTECCIÓN
CONTRA RIESGOS SANITARIOS



Sistema de Alertamiento Sanitario

Categoría: Alerta Sanitaria de Medicamento

Tipo de producto o servicio: Cellcept® 500 mg (micofenolato de mofetilo)

Lugar de expedición: Ciudad de México

Fecha de expedición: 12 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) emite la presente alerta sanitaria, a partir del análisis de la información presentada por la empresa Productos Roche, S.A. de C.V., titular del registro sanitario en México del quien identificó la comercialización y distribución ilegal del producto **CELLCEPT®** 500mg (micofenolato de mofetilo) comprimido, con número de **lote E1939E1** y con fecha de **caducidad 29-03-25**, destinado para su distribución en Turquía. El producto **CELLCEPT®** se utiliza como auxiliar en el trasplante hepático, profilaxis de rechazo en el trasplante renal, auxiliar en el trasplante de corazón.

El medicamento presenta textos y leyendas en idioma diferente al español en el empaque secundario y no cuenta con registro sanitario otorgado para México, por lo que representa un riesgo para la salud de las personas, ya que no garantiza la seguridad, calidad y eficacia de los productos, al no cumplir con las condiciones de importación legal.

Las características que permiten identificar el producto comercializado de manera ilegal son:



Textos y leyendas en idioma diferente al español





Número de lote: **E1939E1**
Fecha de caducidad: **29 03 25**

Por lo anterior, Cofepris emite las siguientes **recomendaciones a la población en general, profesionales de la salud, distribuidores y farmacias:**

- No utilizar ningún producto que muestre un idioma diferente al español y que carezca de un registro sanitario.
- Si existen dudas sobre la originalidad del medicamento, contactar al titular del registro sanitario para que esta 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
- En caso de identificar productos con características similares a las descritas, no adquirirlo y de contar con información sobre la posible comercialización, realizar la [denuncia sanitaria](#).

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--