

LA COFEPRIS ALERTA SOBRE LA FALSIFICACIÓN DEL PRODUCTO PREDNEFRIN® SF (PREDNISOLONA) SUSPENSIÓN 1%

La Comisión Federal para la Protección contra Riesgos Sanitarios (COFEPRIS), de México, realizó una investigación a partir de denuncias sanitarias, sometidas por la empresa Allergan S.A de C.V., debido a quejas de diversos usuarios por la falsificación del producto PREDNEFRIN® SF (Prednisolona) Suspensión 1%, presentación frasco gotero de 5 ml.

El producto **PREDNEFRIN® SF** (Prednisolona) suspensión 1%, en frasco gotero de 5 ml, se utiliza como Antiinflamatorio de uso oftálmico, Registro Sanitario No. 69456 SSA IV, distribuido por Allergan, S.A. de C.V.

El producto falsificado ostentan los lotes **01743**, con fecha de caducidad **06 Nov 20**, **06824** con caducidad **01 Ene 21** y **99122** con caducidad **07 Sep 20**, dichos lotes no son reconocidos por la empresa Allergan, S.A. de C.V., y no han sido fabricados, acondicionados, distribuidos y/o comercializados de manera legal.

Características del producto falsificado:



1. Empaque secundario: El logo de la empresa no corresponde.
2. Empaque secundario: El año indicado en el texto indica 2015.
3. Empaque primario: La punta del gotero es pequeña.

Disponible en:

<https://www.gob.mx/cofepris>

La Habana, 15 de mayo de 2020