

**FALSIFICACIÓN Y COMERCIALIZACIÓN ILEGAL DEL PRODUCTO ERBITUX® (CETUXIMAB)
5MG/ML**

La Comisión Federal para la Protección contra Riesgos Sanitarios (Cofepris), ha realizado una alerta a los profesionales de la salud y a la población sobre la falsificación y comercialización ilegal del producto ERBITUX® (Cetuximab) 5mg/ml en presentación caja con frasco ampula, con número de lote identificado H88JQ2, con fecha de caducidad 12 2025, (Figura No. 1).

La alerta se emite por el análisis técnico y de la información presentada por la empresa **Merck Biopharma Distribution S.A. de C.V.**, empresa autorizada por el fabricante **Merck Healthcare KGaA** para la importación y distribución del producto en México, identificó la distribución del producto, el cual no cuenta con registro sanitario, presenta textos en idioma inglés e inconsistencias en el etiquetado del empaque secundario.

A continuación, se muestran imágenes para identificar las características del producto:

Características para identificar el producto:



Textos y leyendas en idioma diferente al español



Lote no reconocido por el fabricante

El CECMED no tiene Registro Sanitario del producto ERBITUX® (Cetuximab) 5mg/ml, no obstante, teniendo en cuenta que viajeros internacionales pueden adquirirlo, el CECMED recomienda:

- A la población no adquirir el producto ERBITUX® (Cetuximab) 5mg/ml, ya que se desconoce el origen, las condiciones de fabricación y de almacenamiento y por tanto puede estar comprometida su calidad, seguridad y eficacia.
- **A los profesionales de la salud: en caso de identificar este producto o detectar sospechas de reacciones adversas asociadas a su uso, notificar al correo: vigilancia@cecmecm.cu o a los teléfonos 72164372, 72164352, 72164136.**

Disponible en:

https://www.gob.mx/cms/uploads/attachment/file/923063/Alerta_sanitaria_ERBITUX_21062024.pdf

La Habana, 24 de julio de 2024