



Ciudad de México, a 31 de marzo de 2025.

Al público en general:

En Opella, la Unidad de Consumo de Sanofi México, la seguridad de las personas que utilizan nuestros medicamentos es primordial. Por ello, damos conocer al público que en días recientes se suscitó un evento de mezcla entre dos lotes de nuestro producto Pulmonarom®:

### **Evento**

En la caja del empaque secundario (también llamada estuche) se encuentra rotulado con el número de lote EMG0122.

Dentro de este empaque se encuentra una charola plástica (de PET) la cual contiene 5 ampollitas que están rotuladas con el número de lote EMG0121.

Este evento se comunicó inmediatamente a la COFEPRIS y mediante este acto informamos a la población que la seguridad y eficacia del medicamento no se encuentran afectadas y por tanto no existe un riesgo para la población.

Cabe recalcar que el evento descrito no afectó la totalidad del lote mencionado y ningún otro lote de Pulmonarom está impactado. El defecto está limitado e informado a COFEPRIS.

En caso de observar alguna pieza defectiva de los lotes aquí mencionados, solicitamos que lo comuniquen, al departamento de calidad mediante el correo electrónico [CHC.Calidad@sanofi.com](mailto:CHC.Calidad@sanofi.com)

Permanecemos a sus órdenes para resolver cualquier duda a través del canal de comunicación ya mencionado.