

LA CE* APRUEBA **PEMBROLIZUMAB** DE MSD

**REANIMACIÓN
CARDIOPULMONAR,
QUÉ DEBES SABER**

**ALERTAN DE RIESGOS
DEL MEDICAMENTO
METOTREXATO**

FARMACIACTIVA
SABER PARA CRECER

Descárgala en www.fanasa.com



Conoce el glucómetro **CONTOUR®PLUS ELITE**
y su función **SmartLIGHT®** que te ayuda a
interpretar tus resultados de glucosa en sangre.



AMARILLO
Arriba del
rango objetivo



VERDE
Dentro del
rango objetivo



ROJO
Debajo del
rango objetivo

Contour.
Evolucionando Contigo



EDITORIAL

Director de Mercadotecnia: Ricardo Morales Morales
Líder de Mercadotecnia: Mónica Méndez Milán
Jefe de Estrategia Comercial: José Ángel Flores Rosas (Editor Responsable)
Jefe de Marca y Desarrollo: Josué Noé Sandoval Esquivel
Colaboración especial: Trinidad Sandibel Villanueva Bernal

Somos seres humanos y, en pocas ocasiones, prestamos atención a los síntomas que nuestro cuerpo presenta para diversas enfermedades. En nuestra revista podrás encontrar una serie de artículos que abordan los síntomas que a menudo ignoramos en relación con diversas enfermedades. Hablaremos sobre cómo la diabetes puede manifestarse con sensaciones de comezón en la piel o sentimientos de preocupación y ansiedad. Además, exploraremos la sequedad ocular, a menudo confundida con la sensación de tener basura en los ojos debido al uso frecuente de pantallas. En nuestros siguientes apartados, también abordaremos otro tema relevante: el riesgo de melanoma y cómo la falta de protección adecuada contra el sol puede poner en peligro nuestra salud. No solo eso, también pondremos en perspectiva la importancia de controlar la cantidad de sal en nuestra alimentación, ya que esto puede tener consecuencias graves para nuestra salud. Además, examinaremos cómo el sedentarismo y la falta de actividad física, debido a largas horas en una silla por motivos laborales, pueden aumentar las posibilidades de padecer enfermedades crónicas.

Sin embargo, no todo son malas noticias ni artículos alarmantes. Se han descubierto hierbas medicinales que pueden ayudar a mejorar la salud del corazón, ya que entendemos que depender de medicamentos de por vida puede ser preocupante para muchas personas. Además, existen alternativas naturales que resultan atractivas para mejorar nuestras afecciones. Por ejemplo, en el caso de la obesidad, una de las enfermedades más comunes a nivel mundial, el tratamiento con un balón gástrico puede ser una opción interesante para muchos. Es importante destacar que la tecnología avanza constantemente y se ha descubierto que existe la posibilidad de mejorar nuestro peso a través de un balón gástrico ingerible, evitamos las cirugías y regresamos a nuestro peso ideal. Te invitamos a conocer cómo enfrentar diversas afecciones y a descubrir las oportunidades para cuidar de tu salud de manera efectiva y consciente. ¡No te pierdas la oportunidad de conocer más sobre cómo cuidar de tu bienestar y mantener una vida más saludable! Acompáñanos en esta exploración hacia una mejor calidad de vida.



FARMACIACTIVA
SABER PARA CRECER

FARMACIACTIVA, revista bimestral, julio/agosto de 2024 Editor Responsable: José Ángel Flores Número de Certificado de Reserva otorgado por el Instituto Nacional del Derecho de Autor: 04-2014-050211265200-102. Número de Certificado de Licitud de Título y Contenido: 16284. Número ISSN en trámite. Distribuidor: Fármacos Especializados S.A. de C.V., Querétaro 137, Col. Roma, Del. Cuauhtémoc, C.P. 06700, México D.F.
FarmacíActiva no se responsabiliza de las ofertas promocionadas por los anunciantes.

www.fanasa.com

CONTENIDO

Hablemos de... <i>Fabry, enfermedad rara desatendida.</i>	5
Brevetips <i>Reanimación cardiopulmonar, qué debes hacer.</i>	7
De lo que está en boca <i>Alertan de riesgos del medicamento Metotrexato.</i>	9
Extraordinario <i>La CE* aprueba Pembrolizumab de MSD más quimioterapia como tratamiento neoadyuvante y a continuación como monoterapia.</i>	11
Entretenimiento <i>Tecnología de aplicaciones web es eficaz para determinar el acceso a medicamentos para reducir el colesterol sin receta: Ensayo de Cleveland Clinic.</i>	14
Recomendaciones <i>Expertos detectan que el crecimiento infantil debe tratarse más allá de la talla.</i>	17

BAUSCH + LOMB

Biotrue®

Gotas Hidratantes



**PRODUCTO
NUEVO**

**EL HIALURONATO QUE HUMECTA
DE MANERA NATURAL TUS OJOS.**

Para usuarios de lentes de
contacto y uso diario para
ojo seco.

Consulte a su especialista de la salud visual. Lea las instrucciones de uso. Reg.0590C2023 SSA Permiso de Publicidad No. 243300201B1512 SSA



Fabry, enfermedad rara desatendida.

Vivir con una enfermedad rara, como Fabry, plantea a las personas desafíos únicos, que van desde la búsqueda de un diagnóstico definitivo hasta el acceso a alternativas de tratamiento efectivas. Con frecuencia, los pacientes y sus familias se enfrentan a un largo y agotador proceso de visita a múltiples médicos en busca de respuestas.

El retraso en el diagnóstico exacerba la carga de las enfermedades raras y el impacto en la salud mental es significativo: **El 86% de las personas con estas enfermedades reporta ansiedad y 75% reporta depresión.**

Estos trastornos son crónicos y requieren cuidados a largo plazo. Las personas pueden experimentar múltiples síntomas que requieren tratamiento y seguimiento de varias especialidades.

Con el objetivo de obtener datos que ayuden a dimensionar los desafíos, necesidades y experiencias de los pacientes con enfermedades raras en México, el Departamento de Salud Pública de la Universidad Nacional Autónoma de México (UNAM), con apoyo de la Asociación Mexicana de Industrias de Investigación Farmacéutica (AMIIF), llevó a cabo un primer estudio sobre la ruta que sigue el paciente con una enfermedad rara, desde los primeros síntomas hasta su diagnóstico y tratamiento.

El estudio **“La ruta del paciente con enfermedades raras: una visión médico-social”**, buscó también mostrar los pasos y tiempos que los pacientes recorren en el Sistema Nacional de Salud, tomando en cuenta aspectos clínicos y administrativos.

La enfermedad de Fabry, es un trastorno genético raro, que afecta al metabolismo e impide que el cuerpo descomponga ciertos lípidos.

Su prevalencia es de 1-5 casos por cada 10,000 habitantes; aparece desde la infancia hasta la edad adulta y presenta síntomas como dolor y problemas renales, cardíacos y en la piel.



El caso de la Enfermedad de Fabry, pueden pasar de 1 a 15 años desde los primeros síntomas a la detección, con múltiples visitas al primer nivel de atención médica y barreras en el paso al segundo nivel.

Para tener un diagnóstico pueden transcurrir de 2 meses hasta 1 año, etapa en la que las personas tienen que visitar de 2 a 4 especialistas y se enfrentan al riesgo de que sus expedientes se pierdan debido a la larga evolución de la enfermedad y la necesidad de valoración por múltiples especialidades, lo que causa retrasos administrativos.

Ahora bien, para que la persona reciba un tratamiento, **deberá esperar entre 3 meses a 2 años adicionales**, lo que genera sentimientos de incertidumbre, abandono y frustración ante las barreras jurídico - administrativas que debe enfrentar. Al tratarse de una enfermedad crónica, la adherencia al tratamiento debe ser permanente.

Enterogermina®

Esporas de *Bacillus clausii*





Reanimación cardiopulmonar, qué debes saber.

La intervención oportuna inmediata de resucitación o reanimación cardiopulmonar (RCP) de soporte vital básico, junto con la herramienta llamada desfibrilación, **han evitado la muerte súbita de 90 por ciento de las personas que sufrieron paro cardíaco en los primeros tres a cinco minutos después del colapso de la víctima.**

Es imprescindible llevar a cabo acciones de educación en reanimación para fomentar la concientización y la aplicación estandarizada de las maniobras de reanimación, así como mejorar la capacidad de profesionales de la salud para identificar y atender a las personas con riesgo de paro cardíaco.

La diferencia entre un paro cardíaco y un ataque cardíaco.

01

En el primero se detiene la actividad mecánica cardíaca debido a una alteración eléctrica en el corazón que interrumpe el bombeo y detiene el flujo sanguíneo al cuerpo.

02

El segundo se refiere al bloqueo del flujo sanguíneo en una parte del corazón.

La reanimación cardiopulmonar de soporte vital básico a través de la compresión del tórax, la sangre fluye y la respiración de rescate aporta oxígeno. **El objetivo es lograr la circulación sanguínea al corazón, evitar lesiones y secuelas de este órgano vital y del cerebro.**

En la mayoría de los casos, la reanimación cardiopulmonar por sí misma no reactiva al corazón, por lo que este apoyo debe estar acompañado de una descarga eléctrica con un equipo portátil llamado desfibrilador externo automático.

Es importante que la población aprenda estas maniobras que ayudan a salvar vidas, ya que muchos de los paros cardíacos ocurren en el hogar, aeropuertos, gimnasios, estadios de fútbol, centros comerciales, estaciones del Metro, escuelas y mercados y otros espacios públicos, donde sólo una minoría recibe intervención oportuna mediante maniobras de resucitación y desfibrilación.

Entre los factores de riesgo de un paro cardíaco se encuentra la cardiopatía isquémica causada por aterosclerosis, que es la acumulación de colesterol, lípidos (grasas) y células inflamatorias (linfocitos) en las paredes de las arterias, formando placas que las engrosan y endurecen. Otros factores son el sedentarismo, consumo de tabaco y alcohol, obesidad, sobrepeso, diabetes e hipertensión y los antecedentes familiares de infartos o paros cardíacos.



NUEVA PRESENTACIÓN



YUNNECO®
0.1% Gel 30 g

7502002462686



YUNNECO®
0.3% Gel 30 g

7502002462693

FARMAPIEL®

Al servicio de la Dermatología®



Alertan de riesgos del medicamento Metotrexato.

La Comisión Federal para la Protección contra Riesgos Sanitarios (COFEPRIS) alertó de irregularidades en el medicamento Metotrexato, solución inyectable 500mg, del distribuidor Biosistemas y Seguridad Privada.

El organismo identificó las irregularidades en dicho producto, señalado con el lote HIMH23020 y con fecha de caducidad agosto de 2026. Por lo anterior, se solicita a profesionales de la salud y al sector regulado, inmovilizar y suspender, de manera preventiva, el uso y administración del Metotrexato solución inyectable 500mg con las características citadas.

La inmovilización deberá realizarse siguiendo las indicaciones de almacenamiento y conservación especificadas en la etiqueta.

Asimismo, informó que lleva a cabo las investigaciones pertinentes al producto. Esta acción tiene fundamento en la Constitución Política de los Estados Unidos Mexicanos y en la Ley General de Salud, con el objetivo de asegurar el cumplimiento de las normativas sanitarias para evitar y controlar posibles riesgos, salvaguardando la salud pública.

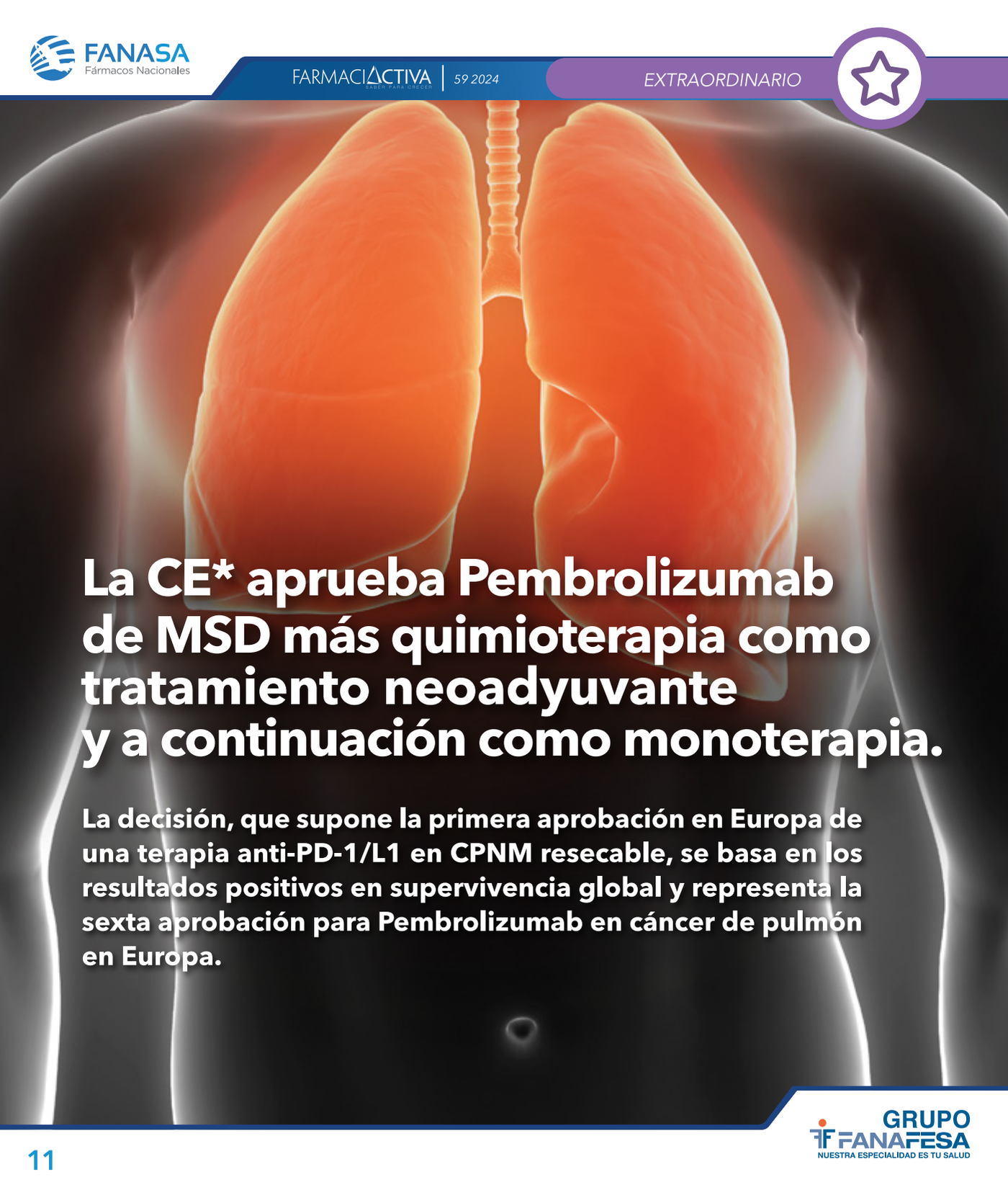
Hizo un llamado a adquirir medicamentos exclusivamente a través de distribuidores autorizados y validados por la empresa titular del registro sanitario, quienes deben contar con licencia sanitaria y aviso de funcionamiento expedidos por COFEPRIS, además de documentación que acredite la legal adquisición del producto.



**NUEVA
IMAGEN**



Genomma Lab.



La CE* aprueba Pembrolizumab de MSD más quimioterapia como tratamiento neoadyuvante y a continuación como monoterapia.

La decisión, que supone la primera aprobación en Europa de una terapia anti-PD-1/L1 en CPNM reseccable, se basa en los resultados positivos en supervivencia global y representa la sexta aprobación para Pembrolizumab en cáncer de pulmón en Europa.

MSD ha anunciado que la Comisión Europea* (CE) ha aprobado Pembrolizumab (Keytruda), la terapia anti-PD-1 de MSD, en combinación con quimioterapia basada en platino antes de la cirugía como tratamiento neoadyuvante y a continuación tras la misma como monoterapia como tratamiento adyuvante para el cáncer de pulmón no microcítico (CPNM) reseccable con riesgo alto de recurrencia en adultos.

Esta aprobación de la CE llega tras la opinión positiva del Comité de Medicamentos de Uso Humano (CHMP, por sus siglas en inglés) emitida en febrero de 2024 y está basada en los resultados del estudio de fase 3 KEYNOTE-671. Con una mediana de seguimiento de 29,8 meses (rango de 0,4 a 62,0 meses), el tratamiento neoadyuvante de pembrolizumab más quimioterapia seguido de pembrolizumab como monoterapia tras la cirugía de resección mejoró significativamente la supervivencia global (SG), reduciendo el riesgo de muerte en un 28 % (HR=0,72 [IC del 95 %, 0,56-0,93]; p unilateral=0,00517) en pacientes con CPNM reseccable en estadio II, IIIA o IIIB frente a tratamiento neoadyuvante de placebo más quimioterapia seguido de placebo como monoterapia tras la cirugía de resección, independientemente de la expresión de PD-L1.

Para pacientes que recibieron el régimen basado en pembrolizumab, la mediana de SG no se alcanzó (IC de 95%, NR-NR) frente a 52,4 meses (IC del 95 %, 45,7-NR) que alcanzó el grupo de pacientes que recibieron el régimen de quimioterapia y placebo. El régimen basado en pembrolizumab también mejoró la supervivencia libre de eventos (SLE), reduciendo el riesgo de recurrencia, progresión de la enfermedad o muerte en un 41 % (HR=0,59 [IC del 95 %, 0,48-0,72]) en comparación con el régimen de quimioterapia-placebo. Para los pacientes que recibieron el régimen de pembrolizumab, la mediana de SLE mejoró en casi dos años y medio en comparación con el régimen de quimioterapia-placebo (47,2 meses [IC del 95 %, 32,9 NR] frente a 18,3 meses [IC del 95 %, 14,8-22,1], respectivamente).

A pesar de los avances clínicos para los pacientes con cáncer de pulmón metastásico, el cáncer de pulmón continúa siendo la principal causa de muerte por cáncer en Europa, reforzando la necesidad de tratar a estos pacientes en fases tempranas de la enfermedad, donde podemos obtener un mayor impacto.

La aprobación de este régimen basado en pembrolizumab es un hito importante para los pacientes diagnosticados con cáncer de pulmón no microcítico reseccable con un riesgo alto de recurrencia, independientemente de la expresión de PD-L1, ofreciéndoles una nueva opción que ha mostrado, a través de los resultados del estudio de fase 3 KEYNOTE-671, la posibilidad de ayudar a extender sus vidas. Esta aprobación de la primera terapia anti-PD-1/L1 como parte del régimen de tratamiento en Europa en neoadyuvancia seguido de tratamiento adyuvante para CPNM reseccable basado en los resultados de supervivencia global demuestra nuestro progreso constante en ofrecer terapias en las fases tempranas del cáncer de pulmón.



La CE aprueba pembrolizumab de MSD más quimioterapia como tratamiento neoadyuvante y a continuación como monoterapia en tratamiento adyuvante para cáncer de pulmón no microcítico reseccable con riesgo alto de recurrencia en adultos. Obtenido de <https://www.pmfarma.com/app/noticias/56495-la-ce-aprueba-pembrolizumab-de-msd-mi-quimioterapia-como-tratamiento-neoadyuvante-y-a-continuacion-como-monoterapia-en-tratamiento-adyuvante>





LIOMONT



SENSIBIT D® NF

2.5 / 5 / 500 mg 12 Tabletas

7501299307236



CONAZOL®

30+10 gr Crema 40 g

7501299303290



ANALGEN®

550 mg 12 Tabletas

7501299309452



REDUSTAT BOOST®

60 / 200 mg 21 Cápsulas

7501299308868



CANDIFLUX®

150 mg 1 Tableta

7501299301975



CICLOFERON®

Crema 2 g

7501299303047



Tecnología de aplicaciones web es eficaz para determinar el acceso a medicamentos para reducir el colesterol sin receta: ensayo de Cleveland Clinic.

Los hallazgos de un nuevo estudio dirigido por Cleveland Clinic sugieren que una aplicación web asistida por tecnología puede ayudar a los consumidores a determinar adecuadamente si califican para un medicamento con estatinas sin receta.

Durante el ensayo, hasta 1,196 participantes utilizaron la aplicación web y más del 90 por ciento se autoseleccionaron correctamente para el uso de estatinas según las directrices actuales en comparación con la evaluación de un médico. Entre los que entraron en una fase de tratamiento de seis meses, el 98% de los consumidores utilizaron correctamente el medicamento, logrando una reducción del 35% en el colesterol LDL (lipoproteína de baja densidad), también conocido como colesterol "malo".

Estos hallazgos demuestran que los consumidores pueden autoseleccionar y autogestionar adecuadamente el tratamiento con estatinas con la ayuda de una aplicación web dedicada, lo que podría permitir un mayor acceso a esta importante clase de medicamentos.



Resultados ensayo TACTiC

1196
PARTICIPANTES

90% AUTOSELECCIONARON CORRECTAMENTE PARA EL USO DE ESTATINAS

96% UTILIZARON CORRECTAMENTE EL MEDICAMENTO

Los resultados del estudio **“Resultados después de la administración de rosuvastatina sin receta asistida por tecnología: el ensayo TACTiC”** se presentaron durante una sesión científica de última hora en la 73ª Sesión Científica Anual del Colegio Americano de Cardiología y se publicaron simultáneamente en línea en el Journal of the American College of Cardiology.

Menos de la mitad de las personas en los Estados Unidos que son elegibles para recibir estatinas están recibiendo tratamiento actualmente. Este enfoque innovador para la administración de medicamentos es un importante paso adelante para hacer que estos medicamentos que salvan vidas estén más disponibles para las personas que los necesitan.

Las estatinas son medicamentos de primera línea para la prevención de enfermedades cardiovasculares que funcionan reduciendo los niveles de colesterol en la sangre. Se ha demostrado en muchos estudios que las estatinas reducen el riesgo de accidente cerebrovascular, ataque cardíaco y muerte cuando se administran a los pacientes adecuados, incluidos los pacientes con enfermedades cardíacas preexistentes, así como aquellos sin antecedentes de eventos cardiovasculares.

En el ensayo TACTiC, AstraZeneca (el patrocinador del estudio), colaboró con investigadores académicos para crear un sistema para poner a disposición de la población general estatinas sin receta en función de los criterios de elegibilidad sin necesidad de una visita al médico o receta. En primer lugar, los participantes realizaron una evaluación médica utilizando una aplicación en línea basada en la web, en la que se les pidió que respondieran preguntas sobre sus datos demográficos, uso de medicamentos, historial médico y niveles de colesterol y presión arterial.

El primer resultado coprimario, la autoselección inicial correcta, se logró en el 90,7% de los participantes. Para el segundo criterio de valoración coprimario, en aquellos que entraron en el período de tratamiento de seis meses, el 98,1% demostró un uso adecuado. La repetición de la prueba de colesterol demostró que los participantes pudieron reducir su LDL en un 35,5%. Los eventos adversos que condujeron a la interrupción del fármaco del estudio ocurrieron en el 7,1% y ninguno condujo a la retirada del ensayo.



E, D, T. (26 de Abril de 2024).
Tecnología de aplicaciones web es eficaz para determinar el acceso a medicamentos para reducir el colesterol sin receta: ensayo de Cleveland Clinic. Obtenido de:
<https://diariote.mx/tecnologia-de-aplicaciones-web-es-eficaz-para-determinar-el-acceso-a-medicamentos-para-reducir-el-colesterol-sin-receta-ensayo-de-cleveland-clinic/>



MOTRIN®
600 mg 45 Grageas
7501287627605



MOTRIN®
400 mg 45 Grageas
7501287627513



MOTRIN®
800 mg 45 Grageas
7501287627704



MOTRIN®
400 mg 10 Tabletas
7501287627469



MOTRIN®
800 mg 10 Tabletas
7501287627650



MOTRIN®
600 mg 10 Tabletas
7501287627643



AZITROCIN®
500 mg 4 Tabletas
7501287687289



DALACIN® C
300 mg 16 Cápsulas
7501287627957



VIBRAMICINA®
50 mg 28 Cápsulas
7501287631138



VIBRAMICINA®
100 mg 10 Cápsulas
7501287631206



TERRAMICINA®
Pomada 10 g
5415062392317



TERRAMICINA®
125 mg 24 Pastillas
7501287630506



TERRAMICINA®
500 mg 16 Cápsulas
7501287630926



MINOCIN®
50 mg 24 Tabletas
7501228300284



MINOCIN®
100 mg 12 Tabletas
7501228300291



AMEFIN®
100 mg 3 Tabletas
7501287622006



AMEFIN®
300 mg 1 Tableta
7501287622501

*Su venta requiere receta médica



Expertos destacan que el crecimiento infantil debe tratarse más allá de la talla.



Durante el encuentro organizado por Merck, en el Centro de Entretenimiento Familiar Hasbro City, **la campaña "Crece con Confianza" ofreció datos recientes donde destaca que el 12.8% de los niños y niñas en México presentan talla baja**, lo que de acuerdo con el Fondo de las Naciones Unidas para la Infancia (UNICEF por sus siglas en inglés), posiciona al país en el noveno lugar de América Latina con este padecimiento.

Sin embargo, con la debida información y atención a las etapas de crecimiento, los padres de familia pueden lograr mejoras significativas en el bienestar de sus hijos, promoviendo un entorno propicio para su óptimo desarrollo físico y emocional.

Durante la charla informativa, se proporcionaron detalles adicionales sobre esta condición para guiar a madres y padres de familia, sobre la importancia fundamental del entretenimiento y la formación de vínculos familiares en el bienestar infantil, en donde la Dra. Angélica Martínez Ramos Méndez, Endocrinóloga Pediatra, Directora Médica de la Clínica de Crecimiento Gulliver destacó que entre los diversos impactos psicosociales que genera la talla baja sobresalen:



Autoestima: La baja estatura puede traer consigo problemas de autoestima y mala imagen corporal en la niñez, así como desafíos significativos en situaciones sociales, como sentirse excluidos o acosados. Sin embargo, cuando su altura aumenta, es más probable que encuentren una mejor integración en entornos sociales y desarrollen relaciones positivas.



Integración social: Los niños y niñas de baja estatura a menudo enfrentan dificultades en contextos sociales, como sentirse excluidos o ser objeto de acoso debido a su estatura.

Por otra parte, la Dra. Martínez habló sobre la influencia crucial del entretenimiento, el ejercicio y la amistad en el desarrollo infantil. **"El juego también tiene un papel importante; estimula el desarrollo cognitivo y emocional, promoviendo habilidades lingüísticas, resolución de problemas y emociones positivas, mientras que fomenta la interacción social y habilidades como la empatía y la comunicación."**

Además, la especialista destacó que, "las amistades proveen apoyo emocional y oportunidades para el desarrollo social y cognitivo, facilitando la expresión emocional, la resolución de conflictos y la formación de identidad. Estimular la participación en estas actividades enriquecedoras puede promover el bienestar y el éxito a largo plazo de las infancias."

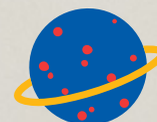


Por su parte, Cristian von Schulz-Hausmann, director general de Merck México, destacó que “se debe de ver a la talla baja infantil en México más allá de la estatura misma. No son únicamente centímetros, es salud, seguridad y confianza para que los niños logren lo que quieran ser. Por ello, es fundamental abordar este padecimiento de manera integral, comprendiendo su impacto en la calidad de vida de las infancias y su desarrollo emocional y social. Desde Merck, estamos comprometidos en ofrecer soluciones que no sólo promuevan el crecimiento físico, sino que también fortalezcan el bienestar integral de las niñas y niños”.



Luis Javier Santoyo, CEO y Socio de Hasbro City, resaltó que “estamos encantados de que Merck haya elegido nuestro centro para celebrar la conferencia “Crece con Confianza”. Creamos Hasbro City por nuestro compromiso de garantizar que los niños tuvieran un lugar para jugar con toda su familia y construir recuerdos duraderos. Tan sólo 8 meses después de su apertura, el 3 de marzo, Hasbro City recibió el premio Brass Ring como Mejor Centro de Entretenimiento Familiar del Mundo, otorgado por la Asociación Internacional de Parques de Atracciones (IAAPA). Esta distinción nos ha impulsado aún más a seguir transformando nuestro mundo en un lugar mejor para los niños, los fans y las familias.”

La atención integral de la talla baja infantil es crucial para garantizar el adecuado desarrollo físico, emocional y social de los niños. La campaña “Crece con Confianza”, liderada por Merck que se llevó a cabo en Hasbro City, destaca la importancia de sensibilizar sobre esta condición, enfatizando el juego y la integración familiar como pilares fundamentales en el crecimiento saludable de la niñez mexicana.



“El juego también tiene un papel importante; estimula el desarrollo cognitivo y emocional, promoviendo habilidades lingüísticas, resolución de problemas y emociones positivas, mientras que fomenta la interacción social y habilidades como la empatía y la comunicación.”



Vertigo Político, (26 de Abril de 2024)
Vertigo Político, (26 de Abril de 2024). Expertos destacan que el crecimiento infantil debe tratarse más allá de la talla. Obtenido de <https://www.vertigopolitico.com/bienestar/notas/crecimiento-infantil-debe-tratarse-mas-alla-la-talla>



Tafil®

ALPRAZOLAM

Estamos de **Vuelta**

Tabletas de 1 mg
Caja con 30 o 90 tabletas

Tabletas de 0.50 mg
Caja con 30 o 90 tabletas

2 mg frasco
Caja con Frasco con 30 tabletas

Solución 0.75 mg/mL
Caja con Frasco con 20 mL y gotero

Tabletas de 0.25 mg
Caja con 30 o 90 tabletas

Producto	No. IPP	Registro SSA	No. Aviso	VMAP
Tafil® Tableta	213300415A0333	259M80 SSA II	223300202C9405	XAN-2022-0250
Tafil® Solución	203300415Z0108	494M2002 SSA II		

Su venta o dispensación requiere receta médica, la cual se retendrá en la farmacia.

Material exclusivo para Profesionales de la Salud
Comunicación exclusiva para farmacéutico