

Réseau DIFAEM-EPN Minilab Bulletin d'Information 1 / 2022

Mars 2022

Chers partenaires EPN,

Avec cet extrait du bulletin d'information interne du réseau DIFAEM-EPN Minilab, nous souhaitons attirer votre attention sur les médicaments de qualité inférieure et falsifiés, qui ont récemment été identifiés par le Réseau Difäm-EPN Minilab à l'aide du Minilab du GPHF. Ces produits sont dangereux pour les patients et ne doivent pas être utilisés. Si vous rencontrez un de ces produits, retirez-le immédiatement du rayon et mettez-le en quarantaine ou détruisez-le conformément aux procédures de votre organisation/établissement. Veuillez ne pas renvoyer ces produits au fournisseur car ils pourraient être revendus à d'autres clients. En cas de question, vous pouvez nous contacter en utilisant les adresses e-mail ci-dessous.

Bonne lecture !

Bien à vous,

Christine

et

Gesa



Christine Haefele-Abah, Pharmacienne, MScH
Chef des achats & des projets pharmaceutiques
E-Mail: haefele@difaem.de

Gesa Gnegel, Pharmacienne
Coordinatrice Réseau Minilab
E-Mail: gnegel@difaem.de

Tel.: +49 7071 / 704 90 13 DIFAEM – Institut Allemand pour la Mission Médicale - Im Rotbad 46, D-72076 Tübingen

Cas récents confirmés de produits falsifiés et inférieurs aux normes

Veillez noter que dans tous les cas, des lots autres que ceux indiqués peuvent également être concernés.

CHLORO®, CHLOROQUINE PHOSPHATE COMPRIMES BP 250 mg

- Fabricant déclaré: Leoben Healthcare
- Lot: 0432
- Fab. Date: 04/2024
- Exp. Date: 05/2020
- Résultat de l'analyse selon la pharmacopée: aucun principe actif
- Découvert au: Nigeria
- Informations complémentaires: "NAFDAC Reg No : 04-4166" indiqué sur l'étiquette. Les comprimés contenus dans un conteneur en vrac présentait des gaufrages différents.



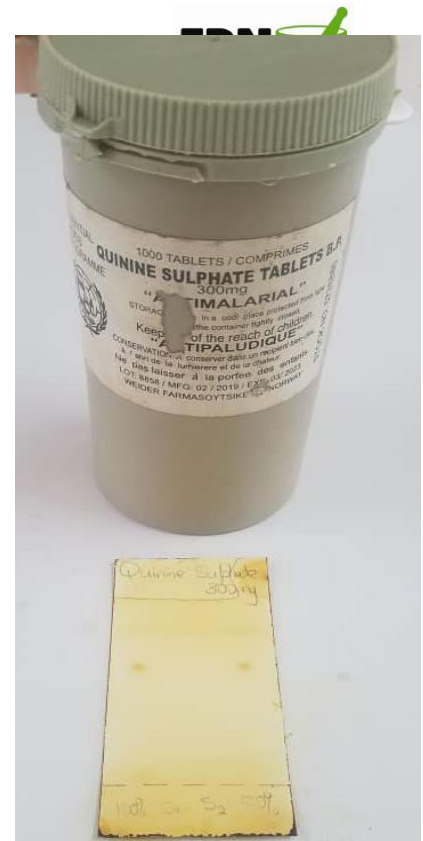
SA'A QUINE, Chloroquine Phosphate Tablets BP 250 mg

- Fabricant déclaré: SA'A Pharmaceutical Products Limited
- Lot: SQ 19043 (sur l'emballage secondaire)
- Fab. Date: 11/2019
- Exp. Date: 10/2022 (sur l'emballage secondaire)
- Résultat de l'analyse selon la pharmacopée: seulement 13.1% principe actif
- Découvert au: Nigeria
- Informations complémentaires: "NAFDAC Reg No: 04-2855" indiqué sur l'étiquette. Des numéros de lot et des dates de péremption différents ont été trouvés sur les différents blisters contenus dans une même boîte.



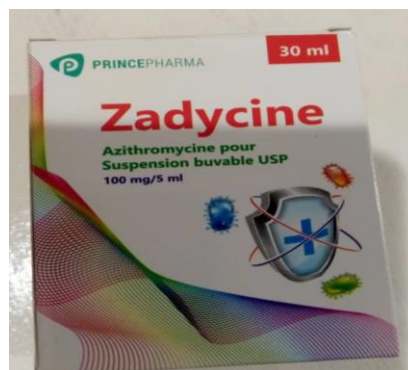
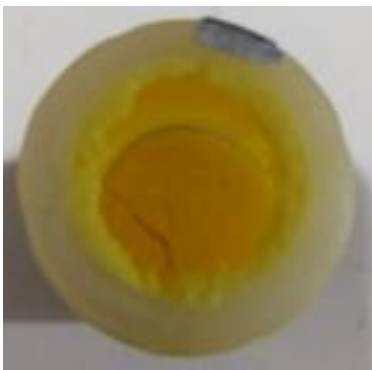
QUININE SULPHATE TABLETS B.P. 300mg

- Fabricant déclaré: WEIDER FARMASOYTSIKE NORWAY
- Lot: 8858
- Fab. Date: 02 / 2019
- Exp. Date: 03/ 2023
- Résultat de l'analyse CCM: aucune principe actif
- Détecté dans : Cameroun
- Informations complémentaires: logo périmé « WHO Essential Drugs Program » sur l'étiquette



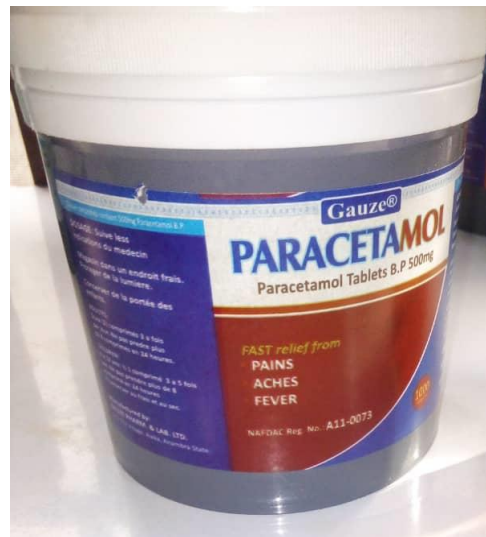
Zadycine, Azithromycine pour Suspension buvable USP 100mg/5 ml

- Fabricant déclaré: PRINCEPHARMA
- Lot: 06824
- Fab. Date: 02/2020
- Exp. Date: 01/2023
- Résultat de l'analyse Minilab: la reconstitution du produit n'est pas possible
- Détecté dans : RD Congo



PARACETAMOL Tablets B.P 500mg

- Fabricant déclaré: Gauze
- Lot: 248
- Fab. Date: MAY 2021
- Exp. Date: APR 2024
- Résultat de l'analyse Minilab: les comprimés ne se désintègrent pas, même après plusieurs jours
- Découvert au: Nigeria



DEXA-0.4 Dexamethasone Tablets B.P. 0.5mg

- Fabricant déclaré: Surmount Laboratories PVT. LTD.
- Lot: XD006E
- Fab. Date: non indiqué
- Exp. Date: 04/23
- Résultat de l'analyse selon la pharmacopée: 88% principe actif+ 0.2mg méthylparabène and 0.1mg propylparabène
- Détecté dans : RD Congo
- Informations complémentaires: La présence de ces conservateurs dans les comprimés est inhabituelle et inutile. En outre, l'utilisation du propylparabène chez les enfants est déconseillée, en raison des effets indésirables possibles.

