

DIFAEM-EPN Nouvelles du réseau Minilab 1 / 2026 février 2026

Chers partenaires du réseau Minilab,

Vous recevez aujourd'hui un extrait de la lettre d'information interne du réseau DIFAEM-EPN Minilab. Nous souhaitons attirer votre attention sur des médicaments de qualité inférieure et falsifiés, qui ont été récemment identifiés par le réseau Minilab DIFAEM-EPN 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 selon les procédures de votre organisation/établissement. Ne renvoyez pas 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

and

Annika



Christine Haefele-Abah, Pharmacienne, MScH
Chef de l'approvisionnement pharmaceutique et des projets
E-Mail: haefele@difaem.de

Annika Zerrer, Pharmacienne
Projets et achats pharmaceutiques
E-Mail: zerrer@difaem.de

Tel.: +49 7071 / 206 851 DIFAEM – Institut allemand pour la mission médicale - Im Rotbad 46, D-72076 Tübingen

Richard

and

Diana



Richard Neci Cizungu,
Directeur exécutif
E-Mail: richard.neci@epnetwork.org

Diana Ogutu, Pharmacienne, MSc
Responsable réseau Minilab
E-Mail: dogutu@epnetwork.org

Ecumenical Pharmaceutical Network P.O.Box 749-00606 | Mais 1 |
Kirichwa Flats | LR No. 2/68 Kirichwa Road, off Argwings Kodhek road -Kilimani | Nairobi | Kenya Tel: +254 724 301755 |
0703 656 800

Cas récents confirmés de produits falsifiés et de qualité inférieure

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



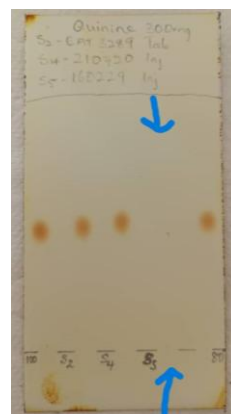
Amoxivue gélules: Amoxicilline 500mg

- Fabricant déclaré: Sparsh Bio-Tech Pvt, Inde (ils ont déclaré ne pas fabriquer ce produit!)
- Lot: 322584
- Date de fabrication: 10/2023
- Date d'expiration: 10/2026
- Résultat de l'analyse: 26,3% IPA
- Numéro d'enregistrement NAFDAC: A4-100178 (mais ne figure pas dans le NAFDAC Greenbook)
- Détecté au Nigeria en mars 2025
- Signalé à l'OMS par Difäm, NAFDAC Alert en août 2025



Ampicloxa: Ampicilline/Cloxacilline gélules 250mg/250mg

- Fabricant déclaré: Yangzhou No 3 Pharmaceutical Co. Ltd, Chine
- Lot: A023683
- Date de fabrication: 01/23 et 01/24
- Date d'expiration: 01/26 et 01/27
- Résultat de l'analyse: pas d'IPA
- Numéro d'enregistrement NAFDAC: 05-4132 (mais ne figure pas dans le NAFDAC Greenbook)
- Détecté deux fois au Cameroun en août 2024 et avril 2025
- Signalé à l'OMS par Difäm



Rindoquine 600mg 2ml ampoules

- Fabricant déclaré: WUHAN GRAND PHARMACEUTICAL GROUP, Chine
- Lot: 160229
- Date de fabrication: 6/2022
- Date d'expiration: 5/2025
- Résultat de l'analyse: pas d'IPA
- Numéro d'enregistrement NAFDAC: 04-9159 (mais ne figure pas dans le NAFDAC Greenbook)
- Détecté au Cameroun en novembre 2024
- Signalé à l'OMS par Difäm



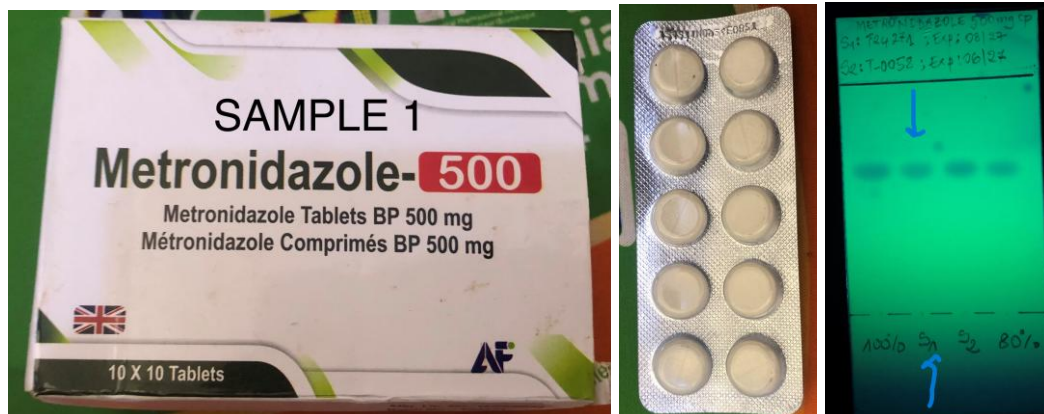
Amoxicina: Amoxicilline 500mg gélules

- Fabricant déclaré: Titan Pharmaceuticals Ltd, Inde
- Lot: AMC495
- Date de fabrication: 04/2021
- Date d'expiration: 05/2025
- Résultat de l'analyse CCM: pas d'IPA
- Numéro d'enregistrement NAFDAC: A4-3175 (mais ne figure pas dans le NAFDAC Greenbook)
- Détecté en République centrafricaine en août 2024
- Signalé à l'OMS par Difäm



Amoxicilline 250 mg gélules

- Fabricant déclaré: Shanxi Xinyitong Pharmaceutical Co., Chine
- Lot: 231019
- Date de fabrication: 10/2023
- Date d'expiration: 10/2026
- Résultat de l'analyse CCM: non conforme/probablement falsifié
- Numéro d'enregistrement NAFDAC: C4-0199 (mais ne figure pas dans le NAFDAC Greenbook)
- Détecté en République centrafricaine en octobre 2024
- Signalé à l'OMS par Difäm



Metronidazole 500mg Tablets

- Fabricant déclaré: Stated manufacturer: Avyansh Formulations Pvt Ltd, Inde
- Lot: T24271
- Date de fabrication: 09/2024
- Date d'expiration: 08/2027
- Résultat de l'analyse: 36,6% d'IPA (probablement falsifié)
- Numéro d'enregistrement NAFDAC: -
- Détecté en République centrafricaine en mars 2025
- Signalé à l'OMS par Difäm, signalé aux autorités locales par le partenaire



Paracetamol 500 mg Tablets

- Fabricant déclaré: RICO Pharmaceuticals, Nigeria
- Lot: RML003
- Date de fabrication: 03/24
- Date d'expiration: 03/27
- Résultat de l'analyse: 48,9% d'IPA (probablement falsifié)
- Numéro d'enregistrement NAFDAC: 04-4837 (mais ne figure pas dans le NAFDAC Greenbook)
- Détecté en République centrafricaine en mars 2025
- Signalé à l'OMS par Difäm, signalé aux autorités locales par le partenaire