

Liste de surveillance ciblée des marchés : 1^{er} trimestre 2025

Système mondial de surveillance et de suivi de l'OMS pour les produits médicaux de qualité inférieure et falsifiés

CLAUDE DE NON-RESPONSABILITÉ : Les informations qui figurent dans le présent document s'adressent uniquement aux autorités nationales de réglementation (ANR). Elles ne sont pas destinées au grand public et ne doivent pas être diffusées en dehors du réseau des points focaux du GSMS. Les ANR sont invitées à surveiller les produits médicaux énumérés ci-dessous sur le marché.

L'OMS a pris toutes les précautions raisonnables pour vérifier les informations ci-dessous. Toutefois, le présent document est diffusé sans aucune garantie, expresse ou implicite. La responsabilité de son interprétation et de son utilisation incombe à la personne qui le lit. En aucun cas, l'OMS ne saurait être tenue responsable des préjudices subis du fait de son utilisation.

Les produits ont été référencés dans ce numéro pour les raisons suivantes :

1. Le produit a déjà été signalé dans la [base de données du GSMS](#) ; ET/OU
2. Le produit pourrait être disponible dans une ou plusieurs Régions de l'OMS ; ET/OU
3. Le produit a déjà fait l'objet ou pourrait faire l'objet d'une [alerte produit médical de l'OMS](#) ET/OU
4. La personne qui a envoyé la notification a demandé que l'information sur le produit soit davantage diffusée.

Informez l'OMS si vous repérez l'un de ces produits ou si vous avez des soupçons.

Redoublez de vigilance lorsque vous avez affaire à ces produits ou lorsque vous envisagez d'en acheter. Les notifications peuvent être effectuées à l'aide de l'[outil de notification du portail du GSMS](#) ou par courriel à l'adresse rapidalert@who.int.

Il est important d'obtenir des photographies, des échantillons à des fins d'analyse de laboratoire, ainsi que des informations sur les voies d'approvisionnement et/ou de distribution. Référez-vous au document d'orientation de l'OMS pour savoir comment photographier des échantillons de produits médicaux de qualité inférieure et falsifiés, ainsi qu'à l'aide-mémoire de l'OMS pour connaître la conduite à tenir en cas d'incident lié à ces produits. Ces deux documents sont disponibles sur la page « Ressources » du portail du GSMS, à l'adresse <https://sfreport.who.int/fr>.

Le présent numéro référence 16 produits qui, à ce stade, ont été repérés dans les six Régions de l'OMS. Les produits ont été principalement signalés au GSMS entre fin octobre 2024 et fin janvier 2025. Les points focaux sont invités à utiliser l'outil de recherche sur le portail du GSMS pour voir d'autres photographies.

Nous demandons à toutes les Régions de l'OMS d'y porter une très grande attention, quelle que soit la localisation initiale des produits. Veuillez envoyer des notifications au GSMS si vous avez connaissance de la présence de produits référencés dans ce numéro. Il est important de détecter ces produits et de les retirer de la circulation afin d'éviter tout préjudice pour la population.

1	Tendances mondiales.....	2
2	Région africaine de l'OMS	3
3	Région OMS des Amériques	3
4	Région OMS de la Méditerranée orientale	5
5	Région européenne de l'OMS.....	7
6	Région OMS du Pacifique occidental	8

1 Tendances mondiales

1.1 Antidiabétiques falsifiés

L'OMS continue de recevoir des notifications concernant des produits falsifiés contenant des analogue du *glucagon-like peptide 1* (GLP1), principalement du sémaglutide, en particulier des versions falsifiées d'Ozempic. L'OMS a déjà publié les documents suivants concernant cette menace : l'Alerte produit médical N° 2/2024, l'Évaluation de la menace N° 2/2023 et la Liste de surveillance ciblée des marchés pour le 2^e trimestre 2024.

L'essentiel :

- Les versions falsifiées sont souvent vendues par des voies non autorisées, notamment en ligne et sur les réseaux sociaux.
- Les offres en ligne de produits injectables pour lesquels la chaîne du froid doit être respectée et présentés comme contenant du sémaglutide doivent être considérées comme suspectes et signalées aux autorités, avec preuves à l'appui.
- Pour certaines versions falsifiées, il n'y a pas de numéro de lot, tandis que pour d'autres le même numéro est réutilisé avec des dates de péremption et de fabrication différentes. Certaines versions se présentent sous forme de poudre dans un flacon au lieu d'un liquide injectable dans un stylo prérempli.
- Certaines versions falsifiées d'Ozempic se présentent sous la forme de stylos à insuline réétiquetés. Les professionnels et professionnelles de la santé ne doivent pas oublier qu'un surdosage d'insuline et/ou l'Ozempic falsifié peuvent entraîner une hypoglycémie sévère.
- Des réactions indésirables ont été associées à des versions falsifiées.
- Il est conseillé de procéder à des analyses en laboratoire afin d'évaluer les risques pour la santé.

1.2 Analgésiques et médicaments psychoactifs falsifiés et contaminés

L'OMS reçoit de plus en plus de notifications concernant des médicaments falsifiés circulant parmi les patients et les patientes, en particulier :

- des opioïdes falsifiés, présentés comme de l'oxycodone ou du chlorhydrate d'oxymorphone.
- des benzodiazépines falsifiées.

On a constaté que certains de ces produits *falsifiés* (opioïdes et benzodiazépines) contenaient en outre des opioïdes de synthèse non déclarés. Cette contamination représente un risque grave de préjudice pour les patients et les patientes.

L'essentiel :

- Les personnes risquent de consommer à leur insu des opioïdes de synthèse tels que le fentanyl.
- Sur le marché illicite, ces produits sont souvent proposés sous forme de comprimés ou de pilules en vrac.
- Ils sont parfois présentés comme des produits autorisés provenant d'autres pays ou d'autres marchés.
- Le risque de vol et de détournement des opioïdes et des benzodiazépines augmente.

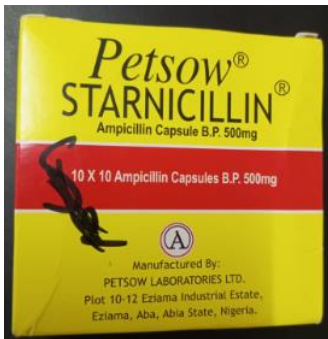
2 Région africaine de l'OMS

2.1 Antibiotiques FALSIFIÉS DÉTECTÉS Cameroun et en République centrafricaine

Depuis octobre 2024, l'OMS a reçu cinq notifications différentes concernant des antibiotiques falsifiés circulant au Cameroun et en République centrafricaine parmi les patientes et les patients. La chromatographie sur couche mince n'a mis en évidence aucun principe actif pharmaceutique dans les les échantillons de ces produits.

COMMENT LES REPÉRER : Deux produits sont présentés comme contenant de l'amoxicilline (Amoxy Capsules, Healmoxy Capsules), un autre produit est présenté comme contenant de l'amoxicilline et de la cloxacilline (Zonecloc), et le dernier produit est présenté comme contenant de l'ampicilline (Petsow Starnicillin).

Principe actif mentionné	Amoxicillin		
Nom du produit	Amoxy Capsules 500mg		Healmoxy Capsules 500mg
Fabricant indiqué	Yangzhou No. 3 Pharmaceutical Co. Ltd.		Maxheal Pharmaceuticals Ltd
Numéros de lot	A023683	AO23683	H02605
Dates de péremption	27-Jan	26-Jun	27-Feb
Photographies disponibles			

Nom du produit	Zonecloc	Petsow Starnicillin Ampicillin Capsule	
Principes actifs mentionnés	Amoxicillin + Cloxacillin	Ampicilline	
Fabricant indiqué	By Nortwest pharmaceutical China, For Zee Pharmaceutical LTD Nigeria	Petsow Laboratories LTD	
Numéro de lot	2205016	23612	023612
Date de péremption	May-26	1/1/2027	15-03-2026
Photographies disponibles			

3 Région OMS des Amériques

3.1 ANTINÉOPLASIQUE falsifié DÉTECTÉ AU MEXIQUE

Entre octobre et décembre 2024, l'OMS a reçu trois notifications concernant du TAGRISSO 80mg falsifié détecté parmi les patientes et les patients au Mexique. Le TAGRISSO authentique contient de l'osimertinib et est utilisé pour traiter le cancer du poumon. AstraZeneca, fabricant du produit authentique, a confirmé que d'après un examen visuel, ces produits, ainsi que les numéros de lot, sont falsifiés.

Remarque : du TAGRISSO falsifié a déjà été détecté en Colombie, en Égypte et en Fédération de Russie, selon les registres du GSMS.

COMMENT LE DÉTECTER : Les produits falsifiés sont présentés dans une bouteille en plastique portant un texte en anglais.

- Le TAGRISSO 80 mg autorisé et authentique se présente en plaquettes thermoformées de 3x10 comprimés, dans une boîte en carton.
- Les comprimés sont de taille et de couleur différentes de celles des comprimés authentiques de TAGRISSO et l'indication « AZ 80 » n'y est pas gravée.

Nom du produit	Tagrisso 80mg	
Principe actif mentionné	Osimertinib	
Fabricant indiqué	AstraZeneca	
Numéro de lot	FJ0327	HT3877
Date de péremption	Jun-25	04-2026
<i>Photographies disponibles</i>		

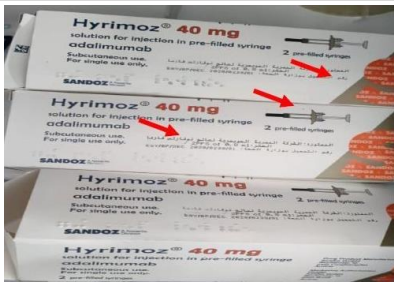
4 Région OMS de la Méditerranée orientale

4.1 IMMUNOSUPPRESSEURS falsifiés DÉTECTÉS EN Égypte

En octobre 2024, l'OMS a reçu une notification concernant de l'HYRIMOZ 40mg falsifié détecté parmi les patientes et les patients en Égypte. L'HYRIMOZ authentique contient de l'adalimumab et est utilisé pour traiter diverses maladies auto-immunes. Sandoz, fabricant du produit authentique, a confirmé que d'après un examen visuel, ce produit est falsifié.

COMMENT LE REPÉRER :

- Le code QR est entouré d'un carré blanc et semble imprimé.
- L'un des zéros du numéro GTIN ressemble à la lettre « O ».
- Il y a une petite différence tenant à la police et à la couleur utilisées pour la date et le logo et au dessin de la seringue figurant sur l'emballage.

Nom du produit	Hyrimoz 40mg
Principe actif mentionné	Adalimumab
Fabricant indiqué	Sandoz GmbH
Numéro de lot	LT973521
Date de péremption	Aug-25
Photographie disponible	

4.2 COLLYRE ANTIGLAUCOMATEUX falsifié DÉTECTÉ EN Égypte

En janvier 2025, l'OMS a reçu une notification concernant de l'AZARGA 5ml falsifié détecté parmi les patientes et les patients en Égypte. L'AZARGA authentique, qui contient du brinzolamide et du timolol, est utilisé pour faire baisser la pression intraoculaire chez l'adulte atteint de glaucome à angle ouvert ou d'hypertension oculaire. Novartis, fabricant du produit authentique, a confirmé que d'après un examen visuel, ce produit est falsifié.

Remarque : de l'AZARGA falsifié a déjà été détecté en Égypte et au Soudan, selon les registres du GSMS.

COMMENT LE REPÉRER :

- Police incorrecte utilisée pour les données variables imprimées sur la boîte
- Il manque les deux-points après le mot « GTIN ».
- Le compte-gouttes porte un ancien logo de Novartis.

Nom du produit	AZARGA
Principes actifs mentionnés	Brinzolamide and timlol
Fabricant indiqué	Novartis
Numéro de lot	VF402A pour la boîte pliante
Date de péremption	04-2025

Photographies disponibles



4.3 ANTINÉOPLASIQUE falsifié DÉTECTÉ EN LIBYE

En janvier 2025, l'OMS a reçu une notification concernant de l'ERBITUX 500MG/100ML falsifié détecté parmi les patientes et les patients en Lybie. L'ERBITUX authentique contient du cetuximab et est utilisé pour traiter le cancer. Merck, fabricant du produit authentique, a confirmé que d'après un examen visuel, ce produit est falsifié.

Remarque : de l'ERBITUX falsifié a déjà été détecté au Mexique, selon les registres du GSMS.

COMMENT LE REPÉRER :

- Le numéro de lot indiqué sur le produit (G01BH) est falsifié.

Nom du produit	ERBITUX
Principe actif mentionné	Cetuximab
Fabricant indiqué	MERCK
Numéro de lot	G01BH
Date de péremption	10/2025
Photographies disponibles	

5 Région européenne de l'OMS

5.1 ANTINÉOPLASIQUE falsifié DÉTECTÉ EN Türkiye

En janvier 2025, l'OMS a reçu deux notifications concernant de l'IMFINZI 500mg/10ml falsifié détecté parmi les patientes et les patients en Türkiye. L'IMFINZI authentique contient du durvalumab et est utilisé pour traiter le cancer de la vessie, du poumon ou des voies biliaires. AstraZeneca, fabricant du produit authentique, a confirmé que d'après un examen visuel, ces produits sont falsifiés.

Remarque : de l'IMFINZI falsifié a déjà été détecté en Arménie, au Liban et en Türkiye, selon les registres du GSMS.

COMMENT LE REPÉRER :

- AVZT est un numéro de lot falsifié et n'existe pas.

Nom du produit	IMFINZI
Principe actif mentionné	Durvalumab
Fabricant indiqué	AstraZeneca
Numéro de lot	AVZT
Date de péremption	12-2026
Photographies disponibles	

6 Région OMS du Pacifique occidental

6.1 Vaccin antirabique et vaccin antihépatite falsifiés détectés aux Philippines

En novembre 2024 et janvier 2025, l'OMS a reçu des notifications concernant deux vaccins différents falsifiés circulant dans la chaîne d'approvisionnement réglementée aux Philippines. Le vaccin SPEEDA est utilisé pour protéger contre la rage, et le vaccin GENVAC B est utilisé pour protéger contre l'hépatite B. La falsification de ces deux vaccins a été confirmée par le titulaire de l'autorisation de fabrication et/ou le fabricant respectifs, après un examen visuel.

Remarque : d'après les dossiers que possède le GSMS, le vaccin GENVAC B falsifié a déjà été détecté en Ouganda, comme indiqué dans l'Alerte produit médical N° 3/2018. Le vaccin SPEEDA falsifié a aussi été souvent détecté aux Philippines, comme indiqué dans l'Alerte produit médical N° 8/2019.

COMMENT LES DÉTECTER : Le vaccin GENVAC B falsifié peut être repéré grâce à des anomalies sur l'emballage :

- On y trouve la faute d'orthographe suivante : « HEAT maker » au lieu de « HEAT Marker ».
- Le numéro GTIN qui y figure est falsifié ((01)08907213008525), alors que l'authentique est le (01)08901213006525.

Nom du produit	Speeda Purified Rabies Vaccine (Vero Cell)	Genvac B vaccine
Fabricant indiqué	Liaoning Cheng Da Biotechnology Co., Ltd., Shenyang, China	Serum Institute of India LTD
Numéro de lot	202305081AX et 28220902-04 (diluant)	0343Q012B
Date de péremption	May 18, 2026	Non indiqué
Photographies disponibles		