

Liste de surveillance ciblée des marchés : 2^e 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. Elles ne sont pas destinées au grand public et ne doivent pas être diffusées en dehors du réseau GSMS des points focaux. Les autorités nationales de réglementation sont priées de surveiller la présence sur les marchés des produits médicaux énumérés ci-dessous.

L'OMS a pris toutes les précautions raisonnables pour vérifier les informations contenues dans le présent document ; toutefois, celles-ci sont diffusées sans aucune garantie, expresse ou implicite. La responsabilité de l'interprétation et de l'utilisation de ce document incombe au lecteur. 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 GSMS de l'OMS](#) 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.

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/>. <https://sfreport.who.int/>

Les points focaux sont invités à utiliser l'[outil de recherche sur le portail du GSMS](#) pour obtenir des informations et des photographies supplémentaires sur les produits référencés dans ce numéro. <https://sfreport.who.int/secure-portal/search-medical-products>

Les signalements peuvent être effectués à l'aide de l'[outil de notification du portail du GSMS](#) ou par courriel à l'adresse rapidalert@who.int. <https://sfreport.who.int/secure-portal/submit-a-report/new-reportmailto:rapidalert@who.int>

Ce numéro signale 21 produits qui, à ce stade, ont été repérés dans cinq Régions de l'OMS. Les produits ont été principalement signalés au GSMS entre février et mai 2025.

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 partager ou transmettre vos rapports au GSMS si vous détectez des produits référencés dans ce numéro sur vos marchés ou dans vos juridictions.

Il est important de détecter ces produits et de les retirer de la circulation afin d'éviter tout préjudice à la population.

1	PRODUITS SIGNALÉS DANS PLUSIEURS RÉGIONS	2
2	RÉGION AFRICAINE DE L'OMS	3
3	RÉGION OMS DE LA MÉDITERRANÉE ORIENTALE	5
4	RÉGION OMS DE L'ASIE DU SUD-EST	5
ANNEXE 1 : PRODUITS CONTAMINÉS PAR DES NITAZÈNES		6

1 Produits signalés dans plusieurs Régions

1.1 PRODUITS OPIOÏDES FALSIFIÉS CONTAMINÉS PAR DES NITAZÈNES

L'OMS a récemment observé une augmentation des rapports faisant état de médicaments falsifiés contaminés par des nitazènes, une classe d'opioïdes synthétiques puissants à fort potentiel addictif et aux effets secondaires graves. Les nitazènes peuvent provoquer une dépression respiratoire sévère, une hypotension artérielle, le coma et la mort.

Les personnes atteintes de troubles liés à l'usage de substances peuvent être particulièrement à risque. Ils peuvent ignorer avoir consommé un médicament contenant des nitazènes, ce qui augmente le risque de retard dans l'établissement d'un diagnostic précis et l'administration d'antidotes.

Tous les incidents signalés à l'OMS à ce jour ont été détectés dans la chaîne d'approvisionnement non réglementée. La majorité des incidents ont été découverts par les autorités chargées de veiller au respect de la loi.

L'OMS a publié l'Évaluation de la menace N°1 de 2025, exhortant les autorités sanitaires à :

- sensibiliser les intervenants et intervenants d'urgence, les professionnelles et professionnels de la santé et les centres antipoison à ce problème et considérer l'intoxication aux nitazènes comme la cause profonde d'un tableau clinique évocateur d'une surdose d'opioïdes « classique » ;
- informer le grand public, les populations vulnérables et les communautés de soutien aux consommatrices et consommateurs de substances psychoactives du danger posé par les composés des nitazènes ;
- collaborer avec les autorités chargées de veiller au respect de la loi qui doivent signaler aux autorités sanitaires tout cas contamination de produits à usage médical par les nitazènes.

L'OMS recommande de renforcer la surveillance des marchés et l'analyse des médicaments opioïdes disponibles sur les marchés non réglementés. Tout médicament opioïde falsifié et/ou contaminé doit être signalé au GSMS de l'OMS.

Veuillez consulter l'[annexe 1](#) qui présente un aperçu des produits contaminés par des nitazènes enregistrés à ce jour dans le GSMS, avec des photos miniatures. Pour voir des photos plus grandes des produits signalés (si elles sont disponibles), veuillez utiliser le portail GSMS.

1.2 MÉDICAMENT ANTICANCÉREUX FALSIFIÉ DÉTECTÉ EN INDE, AU PAKISTAN ET EN OUZBÉKISTAN

Entre février et mai 2025, l'OMS a été informée de l'existence de versions falsifiées d'Imfinzi (durvalumab) injectable 500 mg/10 ml découvertes dans un établissement de santé au Pakistan et dans des pharmacies en Inde et en Ouzbékistan. Le produit falsifié n'a pas d'efficacité thérapeutique. L'OMS avait déjà émis l'[alerte produit médical N°5/2024](#) concernant d'autres versions falsifiées d'Imfinzi. Veuillez noter que le produit ci-dessous n'est pas référencé dans l'alerte de l'OMS. https://cdn.who.int/media/docs/default-source/substandard-and-falsified/n5_2024_imfinzi_en.pdf?sfvrsn=dda22896_4

COMMENT LE REPÉRER :

- Le produit falsifié a une date de péremption falsifiée mais un numéro de lot authentique.
- Le code Datamatrix figure au milieu de l'emballage au lieu de se trouver dans le coin supérieur droit.
- Le côté de la boîte où le code Datamatrix, le numéro de lot et les dates de fabrication et de péremption sont présentés doit être en noir et blanc, et non totalement noir.

Nom du produit	IMFINZI injection 500mg/10ml
Principe actif mentionné	Durvalumab
Fabricant mentionné	Catalent Indiana LLC, USA
Numéro de lot	BAVX
Date de péremption	09-2026
Photographies disponibles	

2 Région africaine de l'OMS

2.1 ANTIBIOTIQUES FALSIFIÉS DÉTECTÉS AU KENYA

Entre mars et mai 2025, l'OMS a été informée de la circulation de six versions falsifiées d'Augmentin au niveau des patients au Kenya. Le fabricant de la version authentique, GlaxoSmithKline, a confirmé que les produits référencés ci-dessous étaient falsifiés au vu de leur identité et de leur source représentées de façon trompeuse.

COMMENT LES REPÉRER :

- Le numéro de lot (SG2S, 8X3K) est authentique.
- Les dates de fabrication et de péremption sont au format MMM AAAA. Les produits authentiques sont au format MMM AA.
- La police du texte sur la face avant est différente de celle des produits authentiques.
- Le carton de l'emballage ne comporte pas de zone sans vernis pour la surimpression.
- Le numéro de lot des produits falsifiés est imprimé alors que celui de la version authentique est en relief.

Nom du produit	Fabricant mentionné	Numéro de lot	Date de péremption
AUGMENTIN 1g tablets	Aucune information fournie	SG2S	Jan 2026
AUGMENTIN 625mg	SmithKline Beecham, Worthing Limited, United Kingdom	BN.8X3K	24-07-2026
AUGMENTIN 1g (875mg/125mg)	SmithKline Beecham, Worthing Limited, United Kingdom	SG2S	18-01-2026
		EU7C	30-11-2026
AUGMENTIN BD tablet 625mg 2x7	Aucune information fournie	KP6B	Non disponible
AUGMENTIN BD tablet 625mg 2x7	Aucune information fournie	8X3K	JUL 2026
AUGMENTIN tablets 875/125mg	Aucune information fournie	EU7C	NOV 2026

2.2 ANTIPALUDÉENS FALSIFIÉS DÉTECTÉS AU NIGÉRIA

En mars et avril 2025, l'Agence nationale nigériane pour l'administration et le contrôle des aliments et des médicaments (NAFDAC) a informé l'OMS que des versions falsifiées de Coartem et d'Aflotin (artéméther 20 mg, luméfantrine 120 mg) avaient été découvertes au niveau des patients au Nigéria. Ces produits sont considérés comme falsifiés au vu de leur identité et de leur source représentées de façon trompeuse.

COMMENT LES REPÉRER :

Nom du produit	AFLOTIN 20/120	COARTEM 20/120mg
Principe actif mentionné	Artemether lumefantrine	
Fabricant mentionné	Ajanta Pharma Limited, India	Novartis
Numéro de lot	PA2128L	NOF21
Date de péremption	03/2026	02/2027

Photographies disponibles

Non disponible



2.3 ANALGÉSQUES DE QUALITÉ INFÉRIEURE DÉTECTÉS AU KENYA

En mai 2025, le Pharmacy and Poisons Board du Kenya a informé l'OMS de l'existence de trois lots de Lumidol et d'un lot de Paragen Injection de qualité inférieure. Ces produits étaient disponibles au niveau des patients. Le Pharmacy and Poisons Board du Kenya a émis un avis de rappel pour les produits concernés. Tous les produits répertoriés ci-dessous mentionnent *KamlaAmrut Pharmaceutical LLP, India* comme fabricant, et tous indiquent contenir du paracétamol. Ces produits sont de couleur noire.

COMMENT LES REPÉRER :

Nom du produit	Numéro de lot	Date de péremption
LUMIDOL INJECTION	CM4594007	10/2026
	CM4594008	Inconnue
	CM4594009	Inconnue
PARAGEN INJECTION	K4290027	02/2026
BLINK INJECTION	CM4594005	08/2026
	CM4594004	Inconnue



2.4 ANTIHYPERTENSEUR DE QUALITÉ INFÉRIEURE DÉTECTÉ AU KENYA

En avril 2025, le Pharmacy and Poisons Board du Kenya a informé l'OMS de l'existence de quatre lots de Medopress de qualité inférieure disponibles au niveau des patients. Un avis de rappel a été émis.

COMMENT LE REPÉRER :

Nom du produit	MEDOPRESS			
Principe actif mentionné	Methyldopa 250mg			
Fabricant mentionné	Cosmos Limited			
Numéro de lot	230093	230051	221137	230165
Date de péremption	10/2026	04/2026	02/2026	02/2026

2.5 MÉDICAMENT POUR LE CŒUR DE QUALITÉ INFÉRIEURE DÉTECTÉ AU RWANDA

En février 2025, la Food and Drugs Authority (FDA) du Rwanda a signalé à l'OMS l'existence d'un lot de DIX (comprimés de digoxine BP 0,25 mg) de qualité inférieure disponible au niveau des patients au Rwanda. L'analyse en laboratoire fournie par la FDA rwandaise a révélé que le dosage du produit était supérieur à celui indiqué sur l'emballage.

COMMENT LE REPÉRER :

Nom du produit	DIX (Digoxin tablets BP 0.25mg)	
Principe actif mentionné	Digoxin	
Fabricant mentionné	Agog Pharma Ltd, India	

Numéro de lot	T36028	
Date de péremption	10/2026	

3 Région OMS de la Méditerranée orientale

3.1 SIROP ANTITUSSIF FALSIFIÉ DÉTECTÉ AU PAKISTAN

En mai 2025, l'Autorité pakistanaise de réglementation des médicaments (DRAP) a informé l'OMS de l'existence de versions falsifiées du sirop antitussif Acefyl 125 ml découvertes dans la chaîne d'approvisionnement non réglementée au Pakistan. Les produits falsifiés ont été identifiés par la DRAP dans un établissement de fabrication non agréé. L'analyse en laboratoire de la DRAP a révélé que le produit ne contenait aucun principe actif/ingrédient pharmaceutique mentionné. Ces produits sont falsifiés au vu de leur composition représentée de façon trompeuse.

COMMENT LE REPÉRER :

Nom du produit	ACEFYL COUGH SYRUP 125ml
Principe actif mentionné	Acefylline Piperazine and Diphenhydramine Hydrochloride
Fabricant mentionné	Nabiqasim Industries (Pvt) Ltd., 17/24, Korangi Industrial Area, Karachi
Numéro de lot	ACG753
Date de péremption	10-2027

3.2 MÉDICAMENT ANTIPYRÉTIQUE FALSIFIÉ DÉTECTÉ AU PAKISTAN

En mars 2025, l'Autorité pakistanaise de réglementation des médicaments (DRAP) a informé l'OMS de l'existence de versions falsifiées de Nuberol Forte en comprimés découvertes au niveau des patients au Pakistan. L'analyse en laboratoire de la DRAP a révélé que le produit était sous-dosé. Ces produits sont considérés comme falsifiés au vu de leur composition représentée de façon trompeuse.

COMMENT LE REPÉRER :

Nom du produit	NUBEROL FORTE TABLET
Principe actif mentionné	Paracetamol 650mg & Orphenadrine Citrate 50mg
Fabricant mentionné	The Searle Company Limited Lahore
Numéro de lot	DB0982
Date de péremption	46539

4 Région OMS de l'Asie du Sud-Est

4.1 ANTITOXINE DIPHTÉRIQUE DE QUALITÉ INFÉRIEURE DÉTECTÉE EN INDE

En avril 2025, l'OMS a été informée de l'existence de versions de qualité inférieure (sous-dosées) d'antitoxine diphtérique équine. Il est probable que ces produits de qualité inférieure soient également distribués en République tchèque, en Indonésie, en Malaisie, en Thaïlande et en Tunisie.

COMMENT LA REPÉRER :

Nom du produit	DIPHThERIA ANTITOXIN EQUINE
Principe actif mentionné	Diphtheria Antitoxin

<i>Fabricant mentionné</i>	Biological E Limited	Biological E Limited	Vins Bioproducts Limited
<i>Numéro de lot</i>	A3700724	A3700125	14AD24005
<i>Date de péremption</i>	Oct 2026	Dec 2026	09/2026

4.2 VACCIN ANTIRABIQUE FALSIFIÉ DÉTECTÉ EN INDE

En avril 2025, l'OMS a relevé des informations provenant de sources ouvertes faisant état de la détection de versions falsifiées du vaccin antirabique ABHAYRAB à usage humain. Ces versions falsifiées de ce produit ont été découvertes au niveau des patients en Inde.

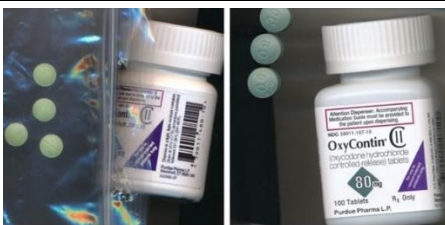
COMMENT LE REPÉRER :

<i>Nom du produit</i>	ABHAYRAB RABIES VACCINE HUMAN I.P
<i>Principe actif mentionné</i>	Rabies vaccine, Human
<i>Fabricant mentionné</i>	Indian Immunologicals Limited
<i>Numéro de lot</i>	KA24014

Annexe 1 : Produits contaminés par des nitazènes

Pour voir des photos plus grandes des produits signalés, veuillez utiliser le portail GSMS.

Nom du produit / principe actif mentionné	Fabricant mentionné	Numéro de lot / Date de péremption	Déecté en/au/au x	Comment le repérer	Photographies disponibles
DILAUDID (Hydromorphone)	Non disponible	Non disponible	Canada	Certaines versions falsifiées se présentent sous la forme de comprimés blancs à trois faces et peuvent être estampés de la lettre « M » sur une face et du chiffre « 8 » sur l'autre face.	
OXYCONTIN (Oxycodone)	Non disponible	Non disponible	Suède	Non disponible	Non disponible
	Non disponible	Non disponible	Suisse	Non disponible	

OXYCONTIN 30mg (Oxycodone)	Non disponible	Non disponibl e	Irlande	Certaines versions falsifiées se présentent sous la forme de comprimés ronds de couleur bleue et peuvent être estampés de la lettre « M » sur une face et du nombre « 30 » sur l'autre face.	
OXYCONTIN 40mg (Oxycodone)	Non disponible	Non disponibl e	Pays-Bas	Certaines versions falsifiées se présentent sous la forme de comprimés ronds de couleur crème ou vanille et peuvent être estampés des lettres « OC » sur une face et du nombre « 40 » sur l'autre face.	
OXYCONTIN 80mg (Oxycodone)	Mundi- pharma	550273/ 2026 05	Islande	Certaines versions falsifiées se présentent sous la forme de comprimés ronds de couleur verte ou bleue et peuvent être estampés des lettres « OP » ou « OC » sur une face et du nombre « 80 » sur l'autre face. Les comprimés de certaines versions falsifiées ne sont pas enrobés. Lorsqu'ils sont présents sur les	
	Mundi- pharma	262174 2025 12	Suisse		
	Purdue Pharma L.P.	Non disponibl e	Suède		

	Non disponible	Non disponible	Pays-Bas	plaquettes alvéolées, la date de péremption et le numéro de lot se trouvent à gauche et à droite, respectivement, et sont visibles.	
	Non disponible	Non disponible	Australie		Non disponible
OXYMORPHONE HYDROCHLORIDE 20mg (Oxymorphone hydrochloride)	Aurobindo	B21830226	Suède	Le dosage de 20 mg n'est pas produit par le fabricant authentique. Certaines versions falsifiées se présentent sous la forme de comprimés ovales blancs et ne présentent pas toujours de lettres/chiffres en relief.	
OXYMORPHONE HYDROCHLORIDE 40mg (Oxymorphone hydrochloride)	Aurobindo	H20330826 / 08/2026	Finlande	Le dosage de 40 mg n'est pas produit par le fabricant authentique. Certaines versions falsifiées se présentent sous la forme de comprimés ovales roses ou rouge vif et ne présentent pas toujours de lettres/chiffres en relief. Le numéro de lot et la date de péremption ne sont pas conformes aux registres du fabricant authentique.	
	Aurobindo	H20330826	Suède	Lorsqu'il s'agit de flacons, l'étiquette ne comporte pas les codes pharmaceutiques nationaux des États-Unis	

				(numéros NDC, GTIN et S.NO avec un code-barres). De plus, l'étiquette de la version falsifiée peut indiquer « For domestic distribution by: Aurobindo Pharma Limited, Hyderabad-500 038, India ».	
PERCOCET 10mg/325mg (Oxycodone, Acetaminophen)	SpecGx LLC	Non disponible	Israël	Certaines versions falsifiées se présentent sous la forme de gélules ou de comprimés oblongs blancs et ne présentent pas toujours de lettres/chiffres en relief. Certaines versions falsifiées peuvent être conditionnées en flacons et ne présentent pas de numéro de lot ni de date de péremption. Le numéro GTIN n'est pas conforme aux registres du fabricant authentique.	 
SUBUTEX 8mg (Buprenorphine)	Reckitt Benckiser Pharmaceuticals, Inc.	Non disponible	Finlande	Certaines versions falsifiées se présentent sous la forme de comprimés ovales blancs, estampés des lettres « B8 » sur une face et pouvant présenter une ligne de séparation en forme de croix/signe plus (+) sur l'autre face.	

XANAX (Alprazolam)	Non disponible	Non disponibl e	Australie	Non disponible	Non disponible
------------------------------	-------------------	-----------------------	-----------	----------------	----------------