

N° - 0 1 6 2 /AIRP

Abidjan, le **23 .01. 2023**

## **ALERTE CONTREFAÇON :**

Médicaments de forme liquide de qualité inférieure (contaminés) identifiés dans la Région européenne de l'OMS.

### **A l'attention des professionnels de santé**

L'Autorité Ivoirienne de Régulation Pharmaceutique (**AIRP**), suite à une note d'alerte de l'**O**rganisation **M**ondiale de la **S**anté (Réf : RPQ/REG/ISF/Alert N° 1/2023), vous informe que deux (02) produits de qualité inférieure (contaminés), ont été identifiés en Ouzbékistan et signalés à l'OMS le 22 décembre 2022.

Il s'agit de deux (2) sirops, à savoir le **sirop AMBRONOL** et le **sirop DOK-1 Max**.

À ce jour, le fabricant déclaré **MARION BIOTECH PVT. LTD, (Uttar Pradesh, Inde)** des deux (2) produits n'a fourni aucune garantie à l'OMS sur la sécurité et la qualité de ces produits.

L'analyse en laboratoire d'échantillons des deux produits, effectuée par les laboratoires nationaux de contrôle de la qualité du Ministère de la santé de la République d'Ouzbékistan, a révélé que les deux produits contenaient des quantités inacceptables de diéthylène glycol et/ou d'éthylène glycol comme contaminants.

Les informations sur les produits falsifiés sont présentées dans le **Tableau 1 et 2**.

**Tableau 1 : AMBRONOL sirop référencé dans l'Alerte produit médical de l'OMS N° 1/2023.**

<b>AMBRONOL cough syrup</b>	
<b>STATED MANUFACTURER: MARION BIOTECH PVT. LTD, (Uttar Pradesh, India)</b>	
<b>STATED ACTIVE INGREDIENTS: ambroxol HCL</b>	
<b>PACKAGING LANGUAGE: Russian</b>	
<b>BATCH</b>	<b>EXP</b>
<b>AAS2103</b>	<b>Aug-24</b>
<b>AAS2202</b>	<b>Dec-24</b>
<b>AAS2201</b>	<b>Dec-24</b>
<b>AAS2204</b>	<b>Mar-25</b>

**Tableau 2 : DOK-1 Max sirop référencé dans l'Alerte produit médical de l'OMS N° 1/2023.**

<b>DOK-1 MAX syrup</b> <b>STATED MANUFACTURER: MARION BIOTECH PVT. LTD. (Uttar Pradesh, India)</b> <b>STATED ACTIVE INGREDIENTS: Paracetamol BP, Guafenesin BP, Phényléphrine Hydrochloride BP</b> <b>PACKAGING LANGUAGE: Russian</b>	
<b>BATCH</b>	<b>EXP</b>
DXS2104	Apr-24
P/DXS- H/2101	Jul-24
DXS2105	Aug-24
DXS2106	Aug-24
DXS2107	Aug-24
DXS2108	Aug-24
DXS2109	Aug-24
DXS2201	Dec-24
DXS2202	Dec-24
DXS2203	Dec-24
DXS2205	Jul-25
DXS2206	Jul-25
DXS2207	Jul-25
DXS2208	Jul-25
DXS2209	Jul-25
DXSH2201	Jul-25
DXSH2202	not reported

Le diéthylène glycol et l'éthylène glycol sont toxiques pour l'homme lorsqu'ils sont consommés et peuvent s'avérer mortels.

Ces deux produits peuvent avoir des Autorisations de Mise sur le Marché dans d'autres pays de la région. Ils peuvent également avoir été distribués via des marchés informels, à d'autres pays ou régions.

A cet effet, je vous prie de signaler à l'AI RP toute présence de ces produits falsifiés en Côte d'Ivoire.

J'exhorte par ailleurs, les professionnels de la santé à plus de vigilance, en s'assurant de l'origine des médicaments et produits de santé mis à leur disposition ou présentés par les patients avant leur usage.

Je compte sur votre collaboration pour une lutte efficace contre les médicaments de qualité inférieure et falsifiés.



**Le Directeur  
Général**  
**Dr Assane COULIBALY**

A circular blue stamp of the **AUTORITÉ IVOIRIENNE DE REGULATION PHARMACEUTIQUE** is positioned to the left of the signature and name.

**AMPLIATION**

- Cabinet MSHPCMU
- DGS
- IGS
- Nouvelle PSP-CI (Pour diffusion)
- DEPS
- CNOP (pour diffusion)
- CNOM
- CNOCD
- Union des Pharmaciens Privés (pour diffusion)
- Syndicat des Médecins Privés (pour diffusion)
- SYNACASS-CI (pour diffusion)
- Grossistes - Répartiteurs (pour diffusion)
- Comité National de Lutte contre la Contrefaçon (CNLC)