

تعميم رقم (208 / 2024) Circular No.

Date: 25/10/2024

التاريخ: 25/10/2024

To:
All
Pharmaceutical Facilities
Healthcare Facilities

إلى:
جميع
المنشآت الصيدلانية
المنشآت الصحية

Subject: Alert Against the use of Counterfeit version of Medicinal Product Mounjaro

الموضوع: تحذير من استخدام المنتج المقلد للمنتج الطبي Mounjaro

We would like to extend you our greetings wishing you all the best and success.

بدايةً، يسرنا أن نتقدم لكم بخالص التحية والتقدير متمنين لكم دوام التوفيق والسداد.

The Department of Health (DoH) is alerting you all to the circular issued by Ministry of Health and Prevention (MOHAP) on alert against the use of counterfeit version of the medicinal product:

تلقت دائرة الصحة انتباهكم جميعاً إلى التعميم الصادر من وزارة الصحة ووقاية المجتمع بشأن التحذير من استخدام النسخة المقلدة من المنتج الطبي:

Mounjaro 2.5mg/0.5ml Injection (4 Single-dose prefilled pens)
Mounjaro 5mg/0.5ml Injection (4 Single-dose prefilled pens)
Mounjaro 10mg/0.5ml Injection (4 Single-dose prefilled pens)
Mounjaro 12.5mg/0.5ml Injection (4 Single-dose prefilled pens)
Mounjaro 15mg/0.5ml Injection (4 Single-dose prefilled pens)

Mounjaro 2.5mg/0.5ml Injection (4 Single-dose prefilled pens)
Mounjaro 5mg/0.5ml Injection (4 Single-dose prefilled pens)
Mounjaro 10mg/0.5ml Injection (4 Single-dose prefilled pens)
Mounjaro 12.5mg/0.5ml Injection (4 Single-dose prefilled pens)
Mounjaro 15mg/0.5ml Injection (4 Single-dose prefilled pens)

This alert is based on the report from the manufacturer, Eli Lilly regarding a counterfeit product of Mounjaro 15mg/0.5ml single dose

يرجع التنبيه أعلاه إلى أنّ الشركة المصنّعة Eli Lilly قد أبلغت عن وجود منتج مقلد لعبوة القلم المعبأ مسبقاً Mounjaro 15mg/0.5ml ذو الجرعة

pre-filled pen pack. The counterfeit pack was noted featuring both English and Arabic languages labeling. The investigation team from the manufacturer, Eli Lilly, confirmed that the product was counterfeit after comparing the product's original box with the reported counterfeit product box. Furthermore, an analysis conducted by MOHAP Quality Control Lab revealed that the active ingredient of Mounjaro, Tirzepatide, could not be identified in the sample solution.

الواحدة ، حيث أن ملصق العبوة للمنتج يتضمن اللغتين الإنجليزية والعربية. وقد أكد فريق التحقيق التابع للشركة المصنعة Eli Lilly أنّ المنتج مقلد بعد مقارنة العبوة الأصلية للمنتج مع عبوة المنتج المقلد المبلغ عنه. بالإضافة إلى ذلك، أظهر التحليل الذي أجري من قبل مختبر ضبط الجودة النوعية التابع لوزارة الصحة ووقاية المجتمع أنه لم يتم تحديد المادة الفعالة في Mounjaro ، وهي Tirzepatide ، في محلول العينة.

For more details about the counterfeit product:

للمزيد من التفاصيل حول المنتج المقلد:

Counterfeit Product details:

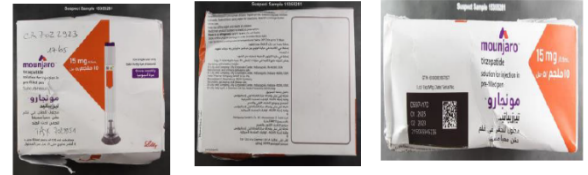
مواصفات المنتج المقلد:

Product	Batch	Expiry date	Mfg date	Quantity
Mounjaro 2.5mg/0.5ml Injection	D681973D	07/2025	08/2023	(4 Single-dose prefilled pens)
Mounjaro 5mg/0.5ml Injection	D572871H	09/2025	10/2023	
Mounjaro 10mg/0.5ml Injection	D592967F	11/2025	12/2023	
Mounjaro 10mg/0.5ml Injection	D592967F	09/2025	10/2023	
Mounjaro 12.5mg/0.5ml Injection	D845291K	06/2025	07/2023	
Mounjaro 15mg/0.5ml Injection	D655452S	05/2025	06/2023	

Product	Batch	Expiry date	Mfg date	Quantity
Mounjaro 2.5mg/0.5ml Injection	D681973D	07/2025	08/2023	(4 Single-dose prefilled pens)
Mounjaro 5mg/0.5ml Injection	D572871H	09/2025	10/2023	
Mounjaro 10mg/0.5ml Injection	D592967F	11/2025	12/2023	
Mounjaro 10mg/0.5ml Injection	D592967F	09/2025	10/2023	
Mounjaro 12.5mg/0.5ml Injection	D845291K	06/2025	07/2023	
Mounjaro 15mg/0.5ml Injection	D655452S	05/2025	06/2023	

Counterfeit Product Photo :

صور المنتج المقلد:



Based on the above, DoH requires that the following immediate actions shall be taken:

و بناءً على ذلك ، فإنّ دائرة الصحة تطالب باتخاذ الإجراءات الفورية التالية :



- Do not use the above-mentioned Counterfeit product if available.
 - Purchase the pharmaceutical products from the authorized suppliers in UAE, to minimize the chances of patients being exposed to counterfeit products.
 - Visually inspect the available stock and make sure that it is the original product.
 - To authenticate any suspected counterfeit product and to verify that it is an original product or not, please contact the Pharmacovigilance Program via email: PVE@doh.gov.ae
 - All healthcare professionals should be vigilant of counterfeit products and avoid their use.
 - Report any adverse events associated with the use of medical products to our Pharmacovigilance program through the online e-notification system: <https://www.doh.gov.ae/en/resources/Reporting>
- عدم تداول المنتج المقلد المذكور أعلاه إن وجد لديكم.
- شراء المنتجات الصيدلانية من الوكلاء المعتمدين في دولة الإمارات لتقليل فرص تعرض المرضى للمنتجات المقلدة.
- إجراء الفحص البصري للمنتج الموجود لديكم والتأكد من كونه المنتج الأصلي .
- في حال الاشتباه بأن المنتج مقلد وللتحقق من كونه منتج أصلي أم لا، يرجى التواصل مع برنامج اليقظة الدوائية عبر البريد الإلكتروني: PVE@doh.gov.ae
- على جميع المهنيين الصحيين التيقظ والحذر من استخدام المنتجات المقلدة.
- الإبلاغ عن حدوث أي آثار جانبية ناجمة عن استخدام المنتجات الطبية إلى برنامج اليقظة الدوائية عبر نظام التبليغ الإلكتروني : <https://www.doh.gov.ae/en/resources/Reporting>

Contact Details:
Pharmacovigilance program via email:
PVE@doh.gov.ae

بيانات التواصل:
برنامج اليقظة الدوائية عبر البريد الإلكتروني:
PVE@doh.gov.ae

We hope that all will adhere to the above, for the best interest of the health sector in the Emirate.

أملين من الجميع الالتزام بما ورد أعلاه، لما فيه مصلحة القطاع الصحي في الإمارة.



Thanking you for your kind cooperation,,,

شاكرين لكم حسن تعاونكم معنا،،،

"This circular is designed for regulatory procedures and should not be used as a content for media publication".

"هذا التعميم للإجراءات التنظيمية وغير مخصص كمحتوى للنشر الإعلامي".

د. نورة خميس الغيثي

وكيل دائرة الصحة

