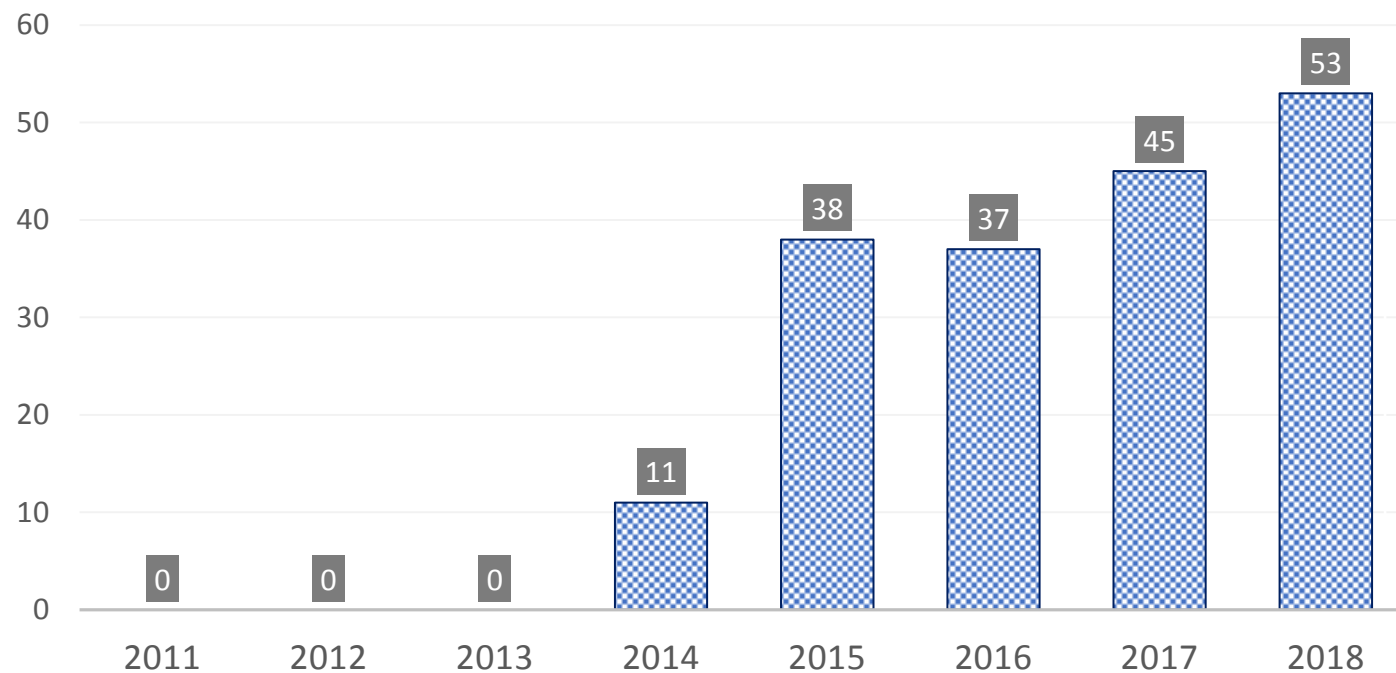


Podněty na padělky a odcizená léčiva na legálním trhu

👁 V letech 2015 až 2018 došlo k **značnému nárůstu počtu podnětů** týkajících se výskytu padělků léčivých přípravků v evropském legálním distribuční řetězci či jejich odcizení.

Růst podnětů na padělky na legálním trhu v zemích EU



*Zdroj: SÚKL,
Hlášení odd.
závad v jakosti*

Hrozí nebezpečí padělků na českém legálním trhu?

- 👁️ V českých lékárnách se padělky zatím nevyskytly, ale byly zachyceny u českých distributorů léčiv.
- 👁️ SÚKL se agendě padělků dlouhodobě věnuje a aktivně spolupracuje s ostatními regulačními autoritami.



SÚKL obdržel od německé regulační autority informaci o výskytu padělku léčivého přípravku Alimta, 500 mg inf. plv. csl. I.
Německá regulační autorita informuje o výskytu padělku léčivého přípravku Alimta, 500 mg inf. plv. csl. I, číslo šarže C586047F, s dobou použitelnosti 03/2019.

Balení podezřelá z padělání jsou v česko-slovenské jazykové verzi. Vnitřní i vnější obal podezřelých balení je opatřen přelepku v německém jazyce. Číslo šarže odpovídá originálnímu číslu šarže výrobce.

Zástupce držitele rozhodnutí o registraci, společnosti Eli Lilly Nederland B.V., Nizozemsko, potvrdil, že uvedená šarže předmětného léčivého přípravku byla dodána na český a slovenský trh. Léčivý přípravek je na trh uváděn v dvojjazyčném česko-slovenském balení.

Co je cílem opatření

- 👁️ Potvrdit, že s vnějším obalem léčiva **nebylo manipulováno**.
- 👁️ **Ověřit pravost** léčivého přípravku.
- 👁️ **Identifikovat** jednotlivá balení.

Unikátní identifikátor (UI)

(2D Data Matrix kód)



Prostředek pro ověření manipulace s obalem (ATD)



Evropský systém ověřování léčiv

