

Prezados, bom dia.

A Anvisa alerta os profissionais de saúde e a população sobre a identificação de lotes falsificados dos medicamentos Tysabri[®] (natalizumabe) e Ozempic[®] (semaglutida).

O Tysabri é indicado para tratamento de esclerose múltipla.

Já o Ozempic é utilizado para tratar adultos com diabetes tipo 2.

Veja abaixo como identificar os produtos falsificados:

1 - Falsificação do medicamento Ozempic[®], lote LP6F832, validade 11/2025: A Anvisa recebeu comunicado da empresa responsável pelo produto biológico Ozempic[®] (semaglutida) – Novo Nordisk Farmacêutica do Brasil Ltda. – sobre a presença de unidades, no mercado brasileiro, do **lote LP6F832**, válido até 11/2025.

O lote não é considerado válido pela empresa e se trata, portanto, de produto falsificado.

A Agência publicou a medida preventiva ([Resolução - RE 3.945/2023](#)), que determina a apreensão e a proibição de comercialização, distribuição e uso do medicamento falsificado.

2 - Falsificação do medicamento Tysabri[®], lote FF00336, validade 01/2026

A empresa detentora do registro, Biogen Brasil Produtos Farmacêuticos Ltda., comunicou à Anvisa sobre a identificação, no Brasil, do produto biológico falsificado Tysabri[®] (natalizumabe), lote FF00336, válido até 01/2026.

O referido lote foi produzido apenas para fins institucionais, e não comerciais, e possui características divergentes das constantes no medicamento original, como:

- Erros de ortografia do endereço da empresa responsável pela importação e distribuição do produto no país;
- Diferença na cor da faixa laranja e azul da embalagem;
- Formatação das letras;
- Ausência da inscrição em braille na embalagem.

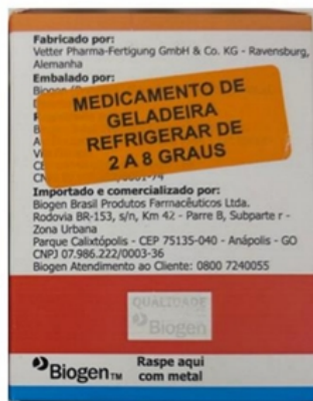
A Anvisa publicou a medida preventiva ([Resolução - RE 3.874/2023](#)), que determina a apreensão e a proibição de comercialização, distribuição e uso do produto falsificado.

Veja as imagens do medicamento Tysabri falsificado abaixo:

- Diferença nas cores
- Diferença na fonte
- Diferença nas perfurações



- Diferença nas cores
- Diferença na fonte
- Discrepâncias no endereço



- Diferença nas cores
- Diferença na fonte
- Sem braile



- Diferença nas cores, fonte, tamanho e posição



Orientações gerais à população e aos profissionais de saúde:

A Anvisa orienta que a população e os profissionais de saúde somente adquiram medicamentos em estabelecimentos devidamente regularizados, sempre na embalagem completa (dentro da caixa) e com nota fiscal.

Em caso de identificação de unidades dos medicamentos com suspeita de falsificação, a população ou os profissionais de saúde não devem utilizar o produto e devem entrar em contato com as empresas detentoras do registro desses produtos, para verificar sua autenticidade.

Além disso, o fato deve ser comunicado imediatamente à Anvisa, preferencialmente por meio do sistema [Notivisa](#) (no caso de profissional de saúde) ou por meio do sistema da Ouvidoria, utilizando a plataforma [FalaBR](#) (no caso de pacientes).

Solicitamos atenção aos estoques e ampla divulgação.

Ficamos à disposição por meio do contato abaixo ou via [Ouvidoria Geral da Saúde](#).

Atenciosamente,



FARMACOVIGILÂNCIA

Divisão de Vigilância Sanitária de Produtos - DVVSP

(41) 3330-4684 | farmacovigilancia@sesa.pr.gov.br
<https://www.saude.pr.gov.br>

Esta mensagem pode conter informações confidenciais e/ou privilegiadas. É vedado o uso e replicação destas informações se você não for um dos destinatários. Em caso de recebimento por engano, por favor, avise o remetente e descarte-a. O remetente e a Celepar não se responsabilizam por qualquer erro ou alteração da mensagem em função de sua transmissão via Internet.