

## Circular Informativa

---

N.º 107/CD/550.20.001

Data: 12/09/2022

Assunto: **Dispositivos médicos falsificados – Ácido Hialurónico DIART® e DIART ONE® do fabricante Diaco Biofarmaceutici s.r.l.**

Para: Divulgação geral

Contacto: Centro de Informação do Medicamento e dos Produtos de Saúde (CIMI);  
Tel. 21 798 7373; E-mail: [cimi@infarmed.pt](mailto:cimi@infarmed.pt); Linha do Medicamento: 800  
222 444

---

Na Polónia foi identificada a falsificação dos dispositivos médicos injetáveis de ácido hialurónico para aplicação intra-articular **DIART®** e **DIART ONE®**, do fabricante Diaco Biofarmaceutici s.r.l..

Denominação	Lote
Diart 1,8 ml - 2 ml	2721
Diart One 30 mg/ml - 3 ml	2721

A distinção entre os produtos originais e os produtos falsificados é possível através da verificação dos elementos presentes no Anexo I.

Em Portugal, não foram identificados registos destes dispositivos, mas, atendendo a que existe livre circulação de produtos no Espaço Económico Europeu, o Infarmed recomenda que, caso os produtos falsificados sejam detetados, os mesmos não sejam adquiridos nem utilizados.

A deteção, em Portugal, destes dispositivos deve ser reportada à Direção de Produtos de Saúde do Infarmed através dos contactos: tel.: +351 21 798 72 35; e-mail: [daps@infarmed.pt](mailto:daps@infarmed.pt).

A Vogal do Conselho Diretivo

(Erica Viegas)

## Anexo I

### 1. Disposição da informação na cartonagem



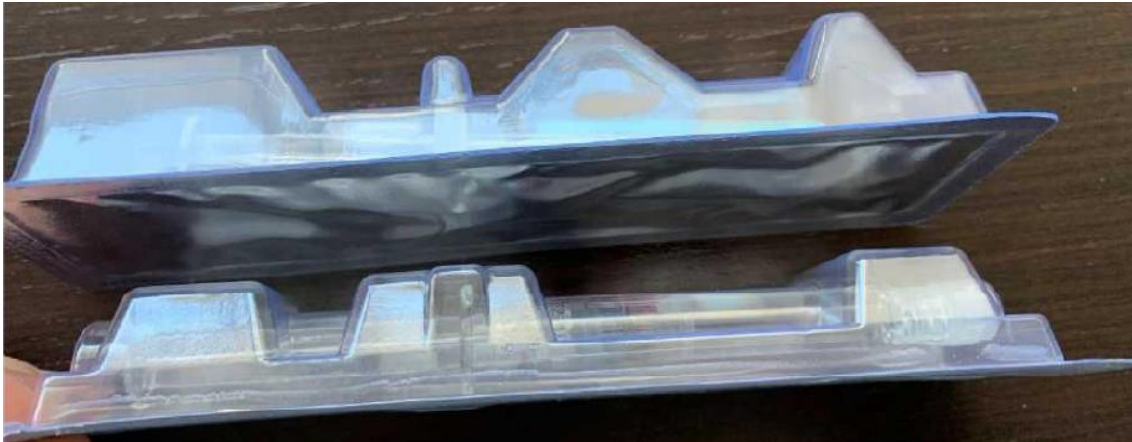
(a) Dispositivo original; (b) Dispositivo falsificado

### 2. Presença de um autocolante adicional na cartonagem



(a) Dispositivo original; (b) Dispositivo falsificado

### 3. Formato da embalagem



(a) Dispositivo original; (b) Dispositivo falsificado

### 4. Tipo e rótulo da seringa



(a) Dispositivo original; (b) Dispositivo falsificado