

## Circular Informativa

N.º 063/CD/550.20.001

Data: 07/07/2023

Assunto: **Dispositivos médicos falsificados – Refresh Tears® e Optive® do fabricante Allergan**

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

O Infarmed, I.P., na qualidade de autoridade competente de fiscalização para o setor dos dispositivos médicos, teve conhecimento de que foi identificada no México a falsificação dos **dispositivos médicos Refresh Tears® e Optive® do fabricante Allergan**.

De acordo com a informação disponibilizada, **as embalagens dos produtos falsificados:**

- Apresentavam o texto do selo de segurança em preto;
- Não apresentavam o número de lote nas cartonagens (acondicionamento secundário);
- Os rótulos dos frascos conta-gotas não apresentavam o lote nem a data de validade.



Em Portugal, o Infarmed, I.P. alertou todos os distribuidores que notificaram a comercialização destes dispositivos médicos para a existência destes produtos falsificados e recomenda a todos os intervenientes na cadeia de comercialização e utilizadores que, caso os produtos falsificados sejam eventualmente detetados, os mesmos não sejam adquiridos nem utilizados, devendo a situação ser

reportada à Direção de Produtos de Saúde do Infarmed através dos contactos: tel.: +351 21 798 72 35; e-mail: daps@infarmed.pt.

O Infarmed, I.P. recomenda que os dispositivos médicos sejam sempre adquiridos junto de operadores económicos devidamente legalizados, e que seja sempre evitada a compra dos mesmos em domínios on-line.

A Vogal do Conselho Diretivo

(Erica Viegas)