

N° 1621 /AIRP

Abidjan, le **08 SEP. 2023**

**AVIS DE RETRAIT D'AUTORISATION DE MISE SUR LE MARCHÉ (AMM)  
DE TRUVADA (200 mg d'emtricitabine / 300 mg de fumarate de ténofovir  
disoproxil) COMPRIMES PELLICULES**

**A l'attention des professionnels de santé**

Les laboratoires GILEAD SCIENCES, en accord avec l'Autorité Ivoirienne de Régulation Pharmaceutique, procèdent au retrait de l'Autorisation de Mise sur le Marché (AMM) de leur spécialité **TRUVADA (200 mg d'emtricitabine / 300 mg de fumarate de ténofovir disoproxil) COMPRIMES PELLICULES**.

Par conséquent, l'attestation de visa d'enregistrement N° E-2011-568 est abrogée.

**La spécialité TRUVADA n'est plus disponible sur le marché en Côte d'Ivoire.**



**Dr Assane COULIBALY**

**Ampliations :**

- Cabinet du Ministre de la Santé, de l'Hygiène Publique et de la Couverture Maladie Universelle
- Conseil National de l'Ordre des Pharmaciens (CNOP) (pour diffusion)
- Conseil National de l'Ordre des Médecins (CNOM) (pour diffusion)
- Union des Pharmaciens Privés (pour diffusion)
- Syndicat des Médecins Privés (pour diffusion)
- SYNACASS-CI (pour diffusion)
- Grossistes - Répartiteurs (pour diffusion)
- Comité National de Lutte contre la Contrefaçon (CNLC)
- Conseil National de l'Ordre des Chirurgiens-Dentistes (CNOCD)
- Les laboratoires GILEAD SCIENCES