

Accueil > S'informer > Informations de... > Magnevist, solution injectable (IV) Magenvist, solution injectable en seringue pré-remplie (IV), Magnevist 2 mmol/l, solution injectable en seringue préremplie (voie IA) - Bayer Healthcare - Rappel de lots

Magnevist, solution injectable (IV) Magenvist, solution injectable en seringue pré-remplie (IV), Magnevist 2 mmol/l, solution injectable en seringue préremplie (voie IA) - Bayer Healthcare - Rappel de lots

15/01/2018

MED18/A002/B002



Erratum : [consulter l'information MED18/A003/B003 publiée le 18/01/2018](#)

Accueil > S'informer > Informations de... > Omniscan 0,5 mmol/ml, solution injectable et Omniscan 0,5 mmol/ml, solution injectable en seringue pré-remplie - Laboratoire GE Healthcare SAS - Rappel de lots

Omniscan 0,5 mmol/ml, solution injectable et Omniscan 0,5 mmol/ml, solution injectable en seringue pré-remplie - Laboratoire GE Healthcare SAS - Rappel de lots

15/01/2018

MED18/A001/B001



Le laboratoire GE HEALTHCARE SAS procède, à la demande de l'ANSM, au rappel de tous les lots actuellement sur le marché des spécialités OMNISCAN 0,5 mmol/ml, solution injectable et OMNISCAN 0,5 mmol/ml, solution injectable en seringue pré-remplie. Les lots sont listés ci-dessous.

Ce rappel fait suite à la décision de l'ANSM du 29 décembre 2017 portant suspension de l'AMM de ces spécialités, en application de la décision de la Commission européenne du 23 novembre 2017, imposant la suspension des produits de contraste à base de gadolinium linéaire, la réévaluation des données relatives à ces spécialités ayant conclu que le rapport bénéfice / risque est désormais défavorable.

OMNISCAN 0.5 mmol/ml, solution injectable (1x10 ml), CIP : 34009 337 303 2 1

- Lots 12844839, 12917537 - Exp 05-2018
- Lot 13069740 - Exp 11-2018
- Lot 13325072 - Exp 02-2019
- Lot 13454529 - Exp 03-2019
- Lot 13417898 - Exp 07-2019
- Lot 13533098 - Exp 12-2019

OMNISCAN 0.5 mmol/ml, solution injectable (1x15 ml), CIP : 34009 337 304 9 9

- Lots 12844851, 12789620 - Exp 02-2018
- Lots 12938720, 12973634 - Exp 05-2018
- Lot 13044881 - Exp 09-2018
- Lots 13114642, 13243696 - Exp 10-2018
- Lot 13187072 - Exp 12-2018
- Lot 13361499 - Exp 03-2019
- Lot 13467559 - Exp 09-2019
- Lot 13573216 - Exp 12-2019

OMNISCAN 0.5 mmol/ml, solution injectable (1x20 ml), CIP : 34009 337 305 5 0

- Lot 12789621 - Exp 02-2018
- Lot 12824340 - Exp 04-2018
- Lot 12965458 - Exp 10-2018
- Lot 13053669 - Exp 12-2018
- Lot 13368743 - Exp 06-2019
- Lot 13414847 - Exp 07-2019
- Lot 13560457 - Exp 11-2019
- Lot 13608055 - Exp 12-2019

OMNISCAN 0.5 mmol/ml, solution injectable (10x20 ml), CIP : 34009 558 489 1 2

- Lot 12923029 - Exp 05-2018

OMNISCAN 0.5 mmol/ml, solution injectable seringue pré-remplie

(KIT 1x15 ml), CIP : 34009 276 941 4 1

- Lot 13104967 - Exp 09-2018
- Lots 13149656, 13181975, 13190948 - Exp 10-2018
- Lot 13356120 - Exp 01-2019
- Lots 13282046, 13318737, 13428810 - Exp 02-2019
- Lot 13461262 - Exp 06-2019
- Lot 13490266 - Exp 08-2019
- Lots 13532505, 13537728 - Exp 09-2019
- Lots 13565433, 13579023, 13587478, 13609152 - Exp 10-2019
- Lot 13638765 - Exp 01-2020
- Lot 13681533 - Exp 04-2020

OMNISCAN 0.5 mmol/ml, solution injectable seringue pré-remplie (KIT 1x20 ml), CIP : 34009 276 942 0 2

- Lots 13104819 - Exp 07-2018
- Lots 13159564, 13190951, 13162056 - Exp 08-2018
- Lots 13281995, 13305146 - Exp 10-2018
- Lot 13356107 - Exp 11-2018
- Lot 13429329 - Exp 02-2019
- Lots 13463481, 13490406, 13532504 - Exp 03-2019
- Lots 13537736, 13565432, 13579030, 13587482 - Exp 09-2019
- Lot 13609203 - Exp 12-2019
- Lot 13635462 - Exp 02-2020
- Lot 13681535 - Exp 04-2020

OMNISCAN 0.5 mmol/ml, solution injectable seringue pré-remplie (1x10 ml), CIP : 34009 387 405 3 0

- Lot 12835444 - Exp 02-2018
- Lots 13050166, 13113252 - Exp 07-2018
- Lot 13190904 - Exp 10-2018
- Lots 13282579, 13399103 - Exp 01-2019
- Lot 13571209 - Exp 08-2019

OMNISCAN 0.5 mmol/ml, solution injectable seringue pré-remplie (10x10 ml), CIP : 34009 387 407 6 9

- Lots 12850487, 13034857 - Exp 02-2018
- Lot 13485945 - Exp 01-2019
- Lot 13537756 - Exp 08-2019

OMNISCAN 0.5 mmol/ml, solution injectable seringue pré-remplie (10x15 ml), CIP : 34009 387 409 9 8

- Lot 12806671 - Exp 01-2018
- Lot 12960530 - Exp 03-2018
- Lots 13162066, 13267945 - Exp 10-2018
- Lot 13485948 - Exp 08-2019
- Lot 13537754 - Exp 09-2019
- Lot 13623456 - Exp 10-2019

OMNISCAN 0.5 mmol/ml, solution injectable seringue pré-remplie (10x20 ml), CIP : 34009 387 411 3 1

- Lot 13008082 - Exp 04-2018
- Lot 13162070 - Exp 08-2018
- Lot 13245082 - Exp 10-2018
- Lot 13356095 - Exp 11-2018
- Lot 13467782 - Exp 03-2019
- Lot 13537746 - Exp 09-2019
- Lot 13640240 - Exp 12-2019

Niveau de rappel : Etablissements de santé, officines et circuit de distribution pharmaceutique.

Lire aussi

- Produits de contraste à base de gadolinium et rétention de gadolinium dans le cerveau et dans d'autres tissus : suspension des AMM de l'acide gadopentétique et du gadodiamide utilisés en intraveineux, restriction de l'AMM de l'acide gadobénique à l'imagerie du foie et modification de l'information des autres spécialités maintenues - Lettre aux professionnels de santé (12/01/2018)  (212 ko)
- Magnevist, solution injectable (IV) Magenvist, solution injectable en seringue pré-remplie (IV), Magnevist 2 mmol/l, solution injectable en seringue préremplie (voie IA) - Bayer Healthcare - Rappel de lots (15/01/2018)

Accueil > S'informer > Informations de... > Erratum alerte MED18/A002/B002 - Magnevist, solution injectable (IV) Magnevist, solution injectable en seringue pré-remplie (IV), Magnevist 2 mmol/l, solution injectable en seringue préremplie (voie IA) - Bayer Healthcare - Rappel de lots

Erratum alerte MED18/A002/B002 - Magnevist, solution injectable (IV) Magnevist, solution injectable en seringue pré-remplie (IV), Magnevist 2 mmol/l, solution injectable en seringue préremplie (voie IA) - Bayer Healthcare - Rappel de lots

17/01/2018

MED18/A003/B003



Erratum : alerte MED18/A002/B002 du 15/01/2018

Lire : MAGNEVIST, solution injectable (IV), (1x30 ml), CIP : 34009 347 813 3 9

au lieu de CIP 34009 331 813 3 9 comme indiqué dans le message du 15/01/2018

Le laboratoire BAYER HEALTHCARE procède, à la demande de l'ANSM, au rappel de tous les lots actuellement sur le marché des spécialités MAGNEVIST, solution injectable (IV) et MAGNEVIST, solution injectable en seringue pré-remplie (IV). Les lots sont listés ci-dessous :

MAGNEVIST, solution injectable (IV), (1x5 ml), CIP : 34009 336 082 2 4

- Lot 53540B Péremption 08/2018
- Lot 62542A Péremption 05/2019

MAGNEVIST, solution injectable (IV), (1x15 ml), CIP : 34009 331 764 8 8

- Lot 61153S Péremption 03/2019

MAGNEVIST, solution injectable (IV), (1x20 ml), CIP : 34009 331 143 3 6

- Lot 51177D Péremption 01/2018

MAGNEVIST, solution injectable (IV), (1x30 ml), CIP : 34009 347 813 3 9

- Lot 61538D Péremption 03/2019

MAGNEVIST, solution injectable en seringue pré-remplie (IV), (1x10 ml), CIP : 34009 343 020 9 1

- Lot 53571C Péremption 09/2018
- Lot 53571L Péremption 09/2018

MAGNEVIST, solution injectable en seringue pré-remplie (IV), (1x15 ml), CIP : 34009 343 021 5 2

- Lot 53609C Péremption 08/2018
- Lot 54611D Péremption 10/2018

Ce rappel fait suite à la décision de l'ANSM du 29 décembre 2017 portant suspension de l'AMM de ces spécialités, en application de la décision de la Commission européenne du 23 novembre 2017, imposant la suspension des produits de contraste à base de gadolinium linéaire, la réévaluation des données relatives à ces spécialités ayant conclu que le rapport bénéfice / risque est désormais défavorable.

Le laboratoire BAYER HEALTHCARE procède également au rappel de tous les lots actuellement sur le

marché de la spécialité:

MAGNEVIST 2 mmol/l, solution injectable en seringue préremplie, 1 seringue de 20 ml (voie intra-articulaire), code CIP : 34009 362 487 6 2

Les lots sont listés ci-dessous :

- Lot 52055C Péremption 04/2018
- Lot 61060D Péremption 03/2019

Ce rappel fait suite à la décision de l'ANSM du 29 décembre 2017 portant abrogation de l'AMM de cette spécialité à la demande du laboratoire BAYER HEALTHCARE.

Niveau de rappel : Etablissements de santé, officines et circuit de distribution pharmaceutique

Lire aussi

- Produits de contraste à base de gadolinium et rétention de gadolinium dans le cerveau et dans d'autres tissus : suspension des AMM de l'acide gadopentétique et du gadodiamide utilisés en intraveineux, restriction de l'AMM de l'acide gadobénique à l'imagerie du foie et modification de l'information des autres spécialités maintenues - Lettre aux professionnels de santé (12/01/2018) (212 ko)
- Omniscan 0,5 mmol/ml, solution injectable et Omniscan 0,5 mmol/ml, solution injectable en seringue pré-remplie - Laboratoire GE Healthcare SAS - Rappel de lots

Accueil > S'informer > Informations de... > Erratum alerte MED18/A002/B002 - Magnevist, solution injectable (IV) Magnevist, solution injectable en seringue pré-remplie (IV), Magnevist 2 mmol/l, solution injectable en seringue préremplie (voie IA) - Bayer Healthcare - Rappel de lots

Erratum alerte MED18/A002/B002 - Magnevist, solution injectable (IV) Magnevist, solution injectable en seringue pré-remplie (IV), Magnevist 2 mmol/l, solution injectable en seringue préremplie (voie IA) - Bayer Healthcare - Rappel de lots

17/01/2018

MED18/A003/B003



Erratum : alerte MED18/A002/B002 du 15/01/2018

Lire : MAGNEVIST, solution injectable (IV), (1x30 ml), CIP : 34009 347 813 3 9

au lieu de CIP 34009 331 813 3 9 comme indiqué dans le message du 15/01/2018

Le laboratoire BAYER HEALTHCARE procède, à la demande de l'ANSM, au rappel de tous les lots actuellement sur le marché des spécialités MAGNEVIST, solution injectable (IV) et MAGNEVIST, solution injectable en seringue pré-remplie (IV). Les lots sont listés ci-dessous :

MAGNEVIST, solution injectable (IV), (1x5 ml), CIP : 34009 336 082 2 4

- Lot 53540B Péremption 08/2018
- Lot 62542A Péremption 05/2019

MAGNEVIST, solution injectable (IV), (1x15 ml), CIP : 34009 331 764 8 8

- Lot 61153S Péremption 03/2019

MAGNEVIST, solution injectable (IV), (1x20 ml), CIP : 34009 331 143 3 6

- Lot 51177D Péremption 01/2018

MAGNEVIST, solution injectable (IV), (1x30 ml), CIP : 34009 347 813 3 9

- Lot 61538D Péremption 03/2019

MAGNEVIST, solution injectable en seringue pré-remplie (IV), (1x10 ml), CIP : 34009 343 020 9 1

- Lot 53571C Péremption 09/2018
- Lot 53571L Péremption 09/2018

MAGNEVIST, solution injectable en seringue pré-remplie (IV), (1x15 ml), CIP : 34009 343 021 5 2

- Lot 53609C Péremption 08/2018
- Lot 54611D Péremption 10/2018

Ce rappel fait suite à la décision de l'ANSM du 29 décembre 2017 portant suspension de l'AMM de ces spécialités, en application de la décision de la Commission européenne du 23 novembre 2017, imposant la suspension des produits de contraste à base de gadolinium linéaire, la réévaluation des données relatives à ces spécialités ayant conclu que le rapport bénéfice / risque est désormais défavorable.

Le laboratoire BAYER HEALTHCARE procède également au rappel de tous les lots actuellement sur le

marché de la spécialité:

MAGNEVIST 2 mmol/l, solution injectable en seringue préremplie, 1 seringue de 20 ml (voie intra-articulaire), code CIP : 34009 362 487 6 2

Les lots sont listés ci-dessous :

- Lot 52055C Péréemption 04/2018
- Lot 61060D Péréemption 03/2019

Ce rappel fait suite à la décision de l'ANSM du 29 décembre 2017 portant abrogation de l'AMM de cette spécialité à la demande du laboratoire BAYER HEALTHCARE.

Niveau de rappel : Etablissements de santé, officines et circuit de distribution pharmaceutique

Lire aussi

- Produits de contraste à base de gadolinium et rétention de gadolinium dans le cerveau et dans d'autres tissus : suspension des AMM de l'acide gadopentétique et du gadodiamide utilisés en intraveineux, restriction de l'AMM de l'acide gadobénique à l'imagerie du foie et modification de l'information des autres spécialités maintenues - Lettre aux professionnels de santé (12/01/2018) (212 ko)
- Omniscan 0,5 mmol/ml, solution injectable et Omniscan 0,5 mmol/ml, solution injectable en seringue pré-remplie - Laboratoire GE Healthcare SAS - Rappel de lots

Accueil > S'informer > Informations de... > BicaVera 1,5 % Glucose, 1,75 mmol/l Calcium, solution pour dialyse péritonéale - Laboratoire Fresenius Medical Care France S.A.S. - Rappel de lot

BicaVera 1,5 % Glucose, 1,75 mmol/l Calcium, solution pour dialyse péritonéale - Laboratoire Fresenius Medical Care France S.A.S. - Rappel de lot

19/01/2018



Le laboratoire Fresenius Medical Care procède en accord avec l'ANSM et par mesure de précaution, au rappel du lot Y3LH311 de la spécialité suivante :

BicaVera 1,5 % Glucose, 1,75 mmol/l Calcium, solution pour dialyse péritonéale
code CIP 34009 362 972 1 0

- Lot Y3LH311 péremption 07/2019

Ce rappel fait suite à la détection de fuite sur quelques poches de solutions de dialyse péritonéale.

Le laboratoire précise qu'aucun cas de pharmacovigilance en relation avec ce défaut n'a été rapporté à ce jour.

Niveau de rappel : Etablissements de santé, associations des patients, dépositaires

Ce rappel de lots est effectué en direct auprès des établissements de santé concernés.

Aucun numéro d'alerte n'est donc attribué à ce rappel.

Accueil > S'informer > Informations de... > Velcade 3,5 mg poudre pour solution injectable - Janssen-Cilag
- Rappel de lots

Velcade 3,5 mg poudre pour solution injectable - Janssen-Cilag - Rappel de lots

26/01/2018

MED18/B004



Le laboratoire Janssen-Cilag procède, en accord avec l'ANSM et par mesure de précaution, au rappel des 7 lots suivants de la spécialité VELCADE 3,5 mg poudre pour solution injectable (Code CIP 34009 564 957 3 3) :

- Lot GJZT800 (expiration 09/2019)
- Lot GJZTA00 (expiration 09/2019)
- Lot GJZTA01 (expiration 09/2019)
- Lot GLZSM00 (expiration 11/2019)
- Lot GLZSM01 (expiration 11/2019)
- Lot GLZSN00 (expiration 11/2019)
- Lot GLZSN01 (expiration 11/2019)

Ce rappel fait suite à la réception de signalements relatifs à des bagues de sertissage métalliques lâches et/ou mal serties au niveau des bouchons des flacons.

Compte tenu du caractère indispensable de ce médicament, le rappel des unités qui seraient présentes dans votre établissement ne doit être effectué qu'après vérification de la disponibilité d'un autre lot de cette spécialité. Une fois cette vérification effectuée et en l'absence d'un autre lot disponible, l'utilisation des flacons des lots faisant l'objet du rappel reste possible après vérification de la conformité du sertissage du flacon avant toute utilisation.

Le laboratoire Janssen-Cilag précise qu'aucun cas de pharmacovigilance en lien avec le défaut qualité, n'a été rapporté à ce jour.

Niveau de rappel : Etablissements de santé

Accueil > S'informer > Informations de... > Acide zolédronique 4 mg/100ml, solution pour perfusion - Medac
- Rappel de lot

Acide zolédronique 4 mg/100ml, solution pour perfusion - Medac - Rappel de lot

30/01/2018



Le laboratoire MEDAC procède, en accord avec l'ANSM, au rappel du lot mentionné ci-dessous de la spécialité :

- ACIDE ZOLEDRONIQUE 4 mg/100ml solution pour perfusion
Code CIP : 34009 269 642 5 2
Lot M158204A
Péremption 06/2018

Ce rappel fait suite à la mise en évidence d'un résultat hors spécification.

Le laboratoire MEDAC précise qu'aucune réclamation ni aucun cas de pharmacovigilance, en lien avec le défaut qualité, n'ont été rapportés à ce jour.

Le rappel est effectué en direct auprès des établissements de santé concernés.

Aucun numéro d'alerte n'est donc attribué à ce rappel.

Accueil > S'informer > Informations de... > Santane N9 mélange de plantes pour tisane en sachet-dose - Laboratoire Iphym - Rappel de lot

Santane N9 mélange de plantes pour tisane en sachet-dose - Laboratoire Iphym - Rappel de lot

30/01/2018

MED 18/A004



Les laboratoires IPHYM procèdent en accord avec l'ANSM et par mesure de précaution, au rappel du lot ci-dessous de la spécialité :

- SANTANE N9, mélange de plantes pour tisane en sachet-dose
CIP 34009 362 797 5 9
Lot 17-59174
Péremption 09/2020

Ce rappel fait suite à la mise en évidence de résultats microbiologiques hors spécifications.

Le laboratoire précise qu'aucune réclamation, effet indésirable, ni aucun cas de pharmacovigilance en lien avec le défaut qualité n'ont été rapportés à ce jour.

Niveau de rappel : Circuit de distribution pharmaceutique, officines et patients.

Patients :

Il est demandé aux patients en possession d'un produit SANTANE N9 lot 17-59174 de ne pas l'utiliser et de le rapporter dans leurs pharmacies habituelles

Pour toute information complémentaire, merci de contacter le 04 72 21 51 84 ou 04 72 21 51 87.

Accueil > S'informer > Informations de... > Acide zolédronique, solution pour perfusion - Laboratoires Biogaran, Mylan SAS et sanofi-aventis France - Rappel de lots

Acide zolédronique, solution pour perfusion - Laboratoires Biogaran, Mylan SAS et sanofi-aventis France - Rappel de lots

02/02/2018

MED 18/A005/B005



Les laboratoires BIOGARAN, Mylan SAS et sanofi-aventis France procèdent, en accord avec l'ANSM, au rappel des lots suivants des spécialités mentionnées ci-dessous.

Ce rappel fait suite à la mise en évidence d'un résultat hors spécification de certains lots.

Les laboratoires précisent qu'aucune réclamation ni aucun cas de pharmacovigilance n'ont été rapportés sur ces lots en lien avec le défaut qualité, à ce jour.

Niveau de rappel : Officines, établissements de santé et circuit de distribution pharmaceutique.

Laboratoire BIOGARAN

ACIDE ZOLEDRONIQUE BIOGARAN 5 mg/100 ml solution pour perfusion

CIP 34009 275 766 4 5

- Lot PO0967 – péremption 07/2018
- Lot PO1299 – péremption 09/2018

Laboratoire MYLAN

ACIDE ZOLEDRONIQUE MYLAN 4 mg/100 ml solution pour perfusion

CIP 34009 277 617 6 8

- Lot PQ0274 – péremption 01/2019

Laboratoire sanofi-aventis France

ACIDE ZOLEDRONIQUE ZENTIVA LAB 4 mg/100 ml, solution pour perfusion - boîte de 1 flacon de verre de 100 ml

CIP 34009 277 951 3 8

- Lot PQ0285 – péremption 01/2019
- Lot PP0430 – péremption 02/2018

Accueil > S'informer > Informations de... > Buccolam 2,5 mg, 5 mg, 7,5 mg et 10 mg - solution buccale en seringue pré-remplie, laboratoire Shire France - Rappel de lots

Buccolam 2,5 mg, 5 mg, 7,5 mg et 10 mg - solution buccale en seringue pré-remplie, laboratoire Shire France - Rappel de lots

07/02/2018

MED18/A006/B006



Le laboratoire Shire France procède, en accord avec l'ANSM et par mesure de précaution, au rappel de lots de 4 spécialités BUCCOLAM, solution buccale en seringue pré-remplie. Ce rappel fait suite à la mise en évidence d'un défaut qualité pouvant entraîner un potentiel risque d'inhalation/ingestion du capuchon de seringues pré-remplies.

Seules les unités des lots listés ci-dessous sont à retirer et ceci uniquement après réception des nouveaux lots.

Si vous détenez en stock des lots des présentations ci-dessous, vous devez donc :

1. Passer commande auprès de votre grossiste/répartiteur ;
2. En cas de nécessité, continuer à dispenser ces lots en attendant la réception des nouveaux lots (joindre impérativement la fiche d'instructions) ;
3. Retirer les unités des lots listés ci-dessous à réception des nouveaux lots (unités conditionnées sous sachet plastique avec une fiche d'instructions).

Niveau de rappel : Pharmacies d'officines, établissements de santé et circuit de distribution pharmaceutique.

Officine et établissements de santé

Compte tenu du caractère indispensable de ce médicament, et afin d'éviter des ruptures de stock, la dispensation des unités concernées par ce rappel de lot peut être effectuée jusqu'à la réception d'unités provenant de nouveaux lots et qui ont été vérifiées (conditionnées dans des sachets en plastique et accompagnées de la fiche d'instructions à destination des patients, parents et accompagnants).

Dès réception d'unités provenant de nouveaux lots, veuillez retourner les unités concernées par le rappel selon les modalités figurant ci-dessous.

Nous rappelons que :

- les patients en possession de boîtes de BUCCOLAM doivent les conserver et se reporter à la fiche d'instructions avant toute utilisation ;
- les pharmaciens doivent accompagner les patients/parents en leur remettant la fiche d'instructions ou en les orientant vers le lien publié sur le site de l'ANSM.

Grossistes-répartiteurs

Il vous est demandé de bloquer immédiatement la distribution des lots non vérifiés concernés par ce rappel et de les retourner selon les modalités ci-dessous.

Modalités de retour

Officines	Les boîtes sont à retourner aux Grossistes-Répartiteurs
Etablissements de santé/PUI	Les quantités à reprendre sont à transmettre au Service Clients CSP • par Fax au 04 73 77 65 92 • ou par email à relationclient@csp-epl.com • tél : 04 73 39 63 00

Grossistes

Les quantités à reprendre sont à transmettre au Service Clients CSP

- par Fax au 04 73 69 89 46
- ou par email à relationclient@csp-epl.com
- tél : 04 73 69 98 88

Tensions d'approvisionnement

Des tensions d'approvisionnements sont à prévoir sur ces quatre spécialités.

Des unités vérifiées accompagnées de la fiche d'instructions pour les patients, parents et accompagnants sont progressivement remises à disposition.

Un retour à la normale est prévu à partir du mois d'avril 2018.

Afin d'éviter tout phénomène de sur-stockage, un contingentement est mis en place.

En cas d'urgence et si le grossiste-répartiteur n'est pas en mesure de livrer :

- se rapprocher du laboratoire qui demandera de lui fournir l'ordonnance anonymisée du patient afin d'évaluer la faisabilité d'un dépannage (01 40 67 32 90 - medinfoemea@shire.com);
- ou contacter le médecin prescripteur afin d'envisager une alternative thérapeutique.

Lire aussi

- BUCCOLAM 2,5 mg, 5 mg, 7,5 mg, 10 mg, solution buccale (07/02/2018) - Tensions d'approvisionnement
- Buccolam : avertissement lié au risque d'inhalation / ingestion du capuchon de seringues pré-remplies (19/01/2018) - Lettre aux professionnels de santé

Liste des lots rappelés**BUCCOLAM 2,5 mg, solution buccale** (code CIP : 34009 221 084 2 1)

- lot n° 1612023 péremption 04/2018
- lot n° 1702013 péremption 05/2018
- lot n° 1704015 péremption 08/2018
- lot n° 1706020 péremption 12/2018

BUCCOLAM 5 mg, solution buccale (code CIP : 34009 221 085 9 9)

- lot n° 1610034 péremption 02/2018
- lot n° 1610041 péremption 02/2018
- lot n° 1612022 péremption 04/2018
- lot n° 1701035 péremption 05/2018
- lot n° 1702019 péremption 06/2018
- lot n° 1703040 péremption 08/2018
- lot n° 1704031 péremption 09/2018
- lot n° 1705027 péremption 10/2018
- lot n° 5707018 péremption 11/2018
- lot n° 5710018 péremption 02/2019

BUCCOLAM 7,5 mg, solution buccale (code CIP: 34009 221 086 5 0)

- lot n° 1610003 péremption 02/2018
- lot n° 1610029 péremption 02/2018
- lot n° 1610050 péremption 03/2018
- lot n° 1612029 péremption 04/2018

- lot n° 1701028 péremption 06/2018
- lot n° 1702029 péremption 06/2018
- lot n° 1702035 péremption 07/2018
- lot n° 1704027 péremption 09/2018
- lot n° 1706009 péremption 10/2018
- lot n° 5707033 péremption 12/2018

BUCCOLAM 10 mg, solution buccale (code CIP : 34009
221 087 1 1)

- lot n° 1610001 péremption 02/2018
- lot n° 1610030 péremption 02/2018
- lot n° 1610039 péremption 02/2018
- lot n° 1610045 péremption 03/2018
- lot n° 1611034 péremption 03/2018
- lot n° 1612033 péremption 04/2018
- lot n° 1701031 péremption 06/2018
- lot n° 1702024 péremption 06/2018
- lot n° 1702050 péremption 07/2018
- lot n° 1704022 péremption 08/2018
- lot n° 1705017 péremption 10/2018
- lot n° 1705020 péremption 09/2018
- lot n° 1706016 péremption 10/2018
- lot n° 1706011 péremption 10/2018
- lot n° 1706023 péremption 11/2018
- lot n° 5707028 péremption 12/2018
- lot n° 5707023 péremption 11/2018
- lot n° 5710026 péremption 02/2019

Accueil > S'informer > Informations de... > Ceftazidime Mylan 2 g, poudre pour solution injectable (IV) - Mylan SAS - Rappel de lot

Ceftazidime Mylan 2 g, poudre pour solution injectable (IV) - Mylan SAS - Rappel de lot

09/02/2018

MED 18/B007



Les laboratoires Mylan procèdent, en accord avec l'ANSM et par mesure de précaution au rappel du lot mentionné ci-dessous de la spécialité :

- Ceftazidime Mylan 2g, poudre pour solution injectable (IV)
Code CIP : 3400957141356
Lot C4049-B
Péremption 02/2019.

Ce rappel fait suite à la mise en évidence de deux fragments de verre dans un flacon.

L'investigation indique qu'il s'agit d'un incident isolé.

Niveau de rappel : établissements de santé.

Accueil > S'informer > Informations de... > Josacine 500 mg, comprimé pelliculé - Astellas Pharma France - Rappel de lots

Josacine 500 mg, comprimé pelliculé - Astellas Pharma France - Rappel de lots

19/02/2018

MED18/A007/B008



Le laboratoire Astellas Pharma France, procède, en accord avec l'ANSM et par mesure de précaution, au rappel des lots ci-dessous de la spécialité :

JOSACINE 500 mg comprimé pelliculé (code CIP 34009 323 069 23)

- Lot 41 (péremption 06/2018)
- Lots 44, 44A, 45, 46, 47 et 48 (péremption 09/2018)
- Lots 49, 51, 52 et 53 (péremption 12/2018)
- Lot 54 (péremption 01/2019)
- Lot 55 (péremption 06/2019)
- Lots 59, 60 et 62 (péremption 08/2019)
- Lots 63 et 64 (péremption 09/2019)
- Lots 80 et 81 (péremption 05/2020)
- Lots 82, 83 et 84 (péremption 08/2020)
- Lots 91, 92 et 93 (péremption 09/2020)

Cette décision fait suite à la mise en évidence de résultats hors spécifications obtenus lors des études de stabilité.

Le laboratoire précise qu'aucune réclamation ni aucun cas de pharmacovigilance, en lien avec le défaut qualité, n'ont été rapportés à ce jour.

Niveau de rappel :

Circuit de distribution pharmaceutique, Officines, Etablissements de santé

Pour toute information complémentaire :

Contacter le département d'information médicale au n° vert : 0800 00 86 19

Lire aussi

- Josacine 500 mg, comprimé pelliculé - Astellas Pharma France (20/12/2017) - Rappel de lots

Accueil > S'informer > Informations de... > Seretide Diskus 250 microgrammes/50 microgrammes/dose, poudre pour inhalation en récipient unidose 60doses - Laboratoire GlaxoSmithKline - Rappel de lot

Seretide Diskus 250 microgrammes/50 microgrammes/dose, poudre pour inhalation en récipient unidose 60doses - Laboratoire GlaxoSmithKline - Rappel de lot

21/02/2018

MED 18 / A008



Le Laboratoire GlaxoSmithKline procède, en accord avec l'ANSM et par mesure de précaution, au rappel du lot listé ci-après, de la spécialité :

SERETIDE DISKUS 250 microgrammes/50 microgrammes/dose, poudre pour inhalation en récipient unidose, 60 doses, code CIP 3400935459701

- Lot 5P3Y péremption 04/2019

Ce rappel fait suite à la réception d'une réclamation relative à la non délivrance de la totalité des doses à inhaler sur un dispositif.

Le Laboratoire précise qu'aucun effet indésirable n'a été signalé à ce jour en lien avec ce défaut qualité.

Niveau de rappel : officines et circuit de distribution pharmaceutique.

Accueil > S'informer > Informations de... > Ceftazidime Mylan 2 g, poudre pour solution injectable (IV) - Mylan SAS - Rappel de lot.

Ceftazidime Mylan 2 g, poudre pour solution injectable (IV) - Mylan SAS - Rappel de lot.

23/02/2018



Les laboratoires Mylan procèdent, en accord avec l'ANSM et par mesure de précaution au rappel du lot mentionné ci-dessous de la spécialité :

Ceftazidime Mylan 2g, poudre pour solution injectable (IV) Code CIP 3400957141356

- Lot C4050 péremption 02/2019.

Ce rappel fait suite à la mise en évidence d'un fragment de verre dans un flacon.

Niveau de rappel : établissements de santé.

Ce rappel de lot est effectué en direct auprès des établissements de santé concernés.
Aucun numéro d'alerte n'est donc attribué à ce rappel

Lire aussi

- [Ceftazidime Mylan 2 g, poudre pour solution injectable \(IV\) - Mylan SAS \(09/02/2017\) - Rappel de lot](#)

Accueil > S'informer > Informations de... > Lynparza 50 mg gélule - Laboratoire AstraZeneca - Rappel de lots

Lynparza 50 mg gélule - Laboratoire AstraZeneca - Rappel de lots

07/03/2018

MED 18/B009



Le laboratoire AstraZeneca, procède, en accord avec l'ANSM et par mesure de précaution, au rappel des lots ci-dessous de la spécialité :

Lynparza 50 mg gélule code CIP 34009 300 039 9 2

- Lot NK347 péremption 30/04/2018
- Lot NJ015 péremption 30/06/2018
- Lot NK720 péremption 30/06/2018
- Lot NG657 péremption 31/12/2018

Cette décision fait suite à la mise en évidence de résultats hors tendance obtenus lors des études de stabilité.

Le laboratoire précise qu'aucune réclamation ni aucun cas de pharmacovigilance, en lien avec le défaut qualité, n'ont été rapportés à ce jour.

Niveau de rappel : Etablissements de santé

Pour toute information complémentaire : Contacter le département d'information médicale au n° vert : 0 805 696 880

Accueil > S'informer > Informations de... > Fluorocholine (18F) 1,5 GBq/mL Siemens Healthcare, solution injectable - Petnet Solution SAS - Rappel de lot

Fluorocholine (18F) 1,5 GBq/mL Siemens Healthcare, solution injectable - Petnet Solution SAS - Rappel de lot

07/03/2018



Le laboratoire PETNET SOLUTION SAS procède, en accord avec l'ANSM, au rappel du lot mentionné ci-dessous de la spécialité:

FLUOROCHOLINE (18F) 1,5 GBq/mL SIEMENS HEALTHCARE, solution injectable

CIP 34009 550 332 8 8

- lot 421-FMC-050318-1 (péremption 05/03/2018)

Ce rappel fait suite à la mise en évidence d'un résultat hors spécification.

Le rappel est effectué en direct auprès des établissements de santé concernés.

Aucun numéro d'alerte n'est donc attribué à ce rappel.

Accueil > S'informer > Informations de... > Bemfola 150 UI/0,25 ml, solution injectable en stylo prérempli - Gedeon Richter France - Rappel de lot

Bemfola 150 UI/0,25 ml, solution injectable en stylo prérempli - Gedeon Richter France - Rappel de lot

16/03/2018



Le laboratoire Gedeon Richter France procède, en accord avec l'ANSM, au rappel du lot mentionné ci-dessous de la spécialité

- Bemfola 150 UI/0,25 ml, solution injectable en stylo prérempli
Code CIP 34009 279 391 5 0
Lot ILPRS 303 33 B - péremption 07/2019

Ce rappel fait suite à la détection d'une erreur dans le code Datamatrix imprimé sur les étuis du lot mentionné ci-dessus. La lecture du code Datamatrix renvoie à la spécialité Bemfola 75 UI/0,125 ml, solution injectable en stylo prérempli, lot ILPRS 300 32.

Ce rappel est effectué en direct auprès des grossistes-répartiteurs concernés.

En conséquence, aucun numéro d'alerte n'a été attribué à ce rappel.

Niveau de rappel : circuit de distribution pharmaceutique.

Accueil > S'informer > Informations de... > Acide zolédronique Zentiva Lab 4 mg/100 ml, solution pour perfusion - Sanofi Aventis France - Rappel de lots

Acide zolédronique Zentiva Lab 4 mg/100 ml, solution pour perfusion - Sanofi Aventis France - Rappel de lots

16/03/2018

MED 18/A009/B010



Le laboratoire Sanofi-Aventis France procède, en accord avec l'ANSM et par mesure de précaution, au rappel des lots suivants de la spécialité :

ACIDE ZOLEDRONIQUE ZENTIVA LAB 4 mg/100 ml, solution pour perfusion

Boîte de 1 flacon de verre de 100 ml

CIP 340 09 277 951 3 8

- Lot PP0526 - Péremption 03/2018
- Lot PQ0813 - Péremption 04/2019

Ce rappel fait suite à la mise en évidence d'un résultat hors spécification.

Le laboratoire précise qu'aucune réclamation et aucun cas de pharmacovigilance en lien avec le défaut qualité, n'ont été rapportés sur ces lots à ce jour.

Niveau de rappel :

Officines, établissements de santé et circuit de distribution pharmaceutique

Pour toute information médicale, contacter :

- Pour la métropole : 0 800 394 000 (service et appel gratuits)
- Pour les DOM-COM : 0 800 626 626 (service et appel gratuits)

Coordonnées du laboratoire :

Sanofi-Aventis France

82 avenue Raspail

94255 GENTILLY CEDEX

Accueil > S'informer > Informations de... > Proinuline Serb 25 %, solution injectable (I.V.) et Inutest 25 %, solution injectable (I.V.) - Laboratoires Serb - Rappel de lots

Proinuline Serb 25 %, solution injectable (I.V.) et Inutest 25 %, solution injectable (I.V.) - Laboratoires Serb - Rappel de lots

20/03/2018



Information actualisée le 23/03/2018

Accueil > S'informer > Informations de... > Amoxicilline Acide Clavulanique Sandoz 100 mg/12,5 mg par ml Nourrissons, poudre pour suspension buvable en flacon/Amoxicilline Acide Clavulanique Mylan 100 mg/12,5 mg par ml Nourrissons, poudre pour suspension buvable en flacon- Laboratoires Sandoz et My

Amoxicilline Acide Clavulanique Sandoz 100 mg/12,5 mg par ml Nourrissons, poudre pour suspension buvable en flacon/Amoxicilline Acide Clavulanique Mylan 100 mg/12,5 mg par ml Nourrissons, poudre pour suspension buvable en flacon- Laboratoires Sandoz et Mylan. Rappel de lots

20/03/2018

MED18/A010/B011



Les laboratoires SANDOZ et MYLAN SAS procèdent, en accord avec l'ANSM et par mesure de précaution, au rappel des lots mentionnés ci-dessous :

AMOXICILLINE ACIDE CLAVULANIQUE SANDOZ 100 mg/12,5 mg par ml NOURRISSONS, poudre pour suspension buvable en flacon . (CIP : 34009 359 489 15)

- Lot GN6042 (exp : 09.2019)

AMOXICILLINE ACIDE CLAVULANIQUE MYLAN 100 mg/12,5 mg par ml NOURRISSONS, poudre pour suspension buvable en flacon . (CIP : 34009 359 485 64)

- Lot Y1477 (exp : 05.2019)
- Lot Y1482 (exp : 07.2019)

Ce rappel fait suite à la découverte sur certains flacons d'un défaut de scellage de la membrane au niveau du col du flacon.

Les laboratoires précisent qu'aucun cas de pharmacovigilance en lien avec le défaut qualité constaté n'a été reporté à ce jour

Niveau de rappel : officines, établissements de santé et circuit de distribution pharmaceutique.

Accueil > S'informer > Informations de... > Proinuline Serb 25 %, solution injectable (I.V.) et Inutest 25 %, solution injectable (I.V.) - Laboratoires Serb - Rappel de lots - Information actualisée

Proinuline Serb 25 %, solution injectable (I.V.) et Inutest 25 %, solution injectable (I.V.) - Laboratoires Serb - Rappel de lots - Information actualisée

23/03/2018



Actualisation de l'information diffusée le 20/03/2018 :

- [Courrier adressé par l'ANSM aux Etablissements de sant \(23/03/2018\)](#)  (41 ko)

Les laboratoires SERB procèdent, en accord avec l'ANSM, au rappel de tous les lots non périmés des deux spécialités suivantes :

PROINULINE SERB 25 %, solution injectable (I.V.)

Code CIP 34009 415 533 7 0

- Lot 11180272- péremption 12/2018

INUTEST 25 % solution injectable (I.V.)

Produit importé par les laboratoires SERB

- Lot 11144222- péremption 06/2018

Ce rappel fait suite à la notification de plusieurs observations de réactions anaphylactiques graves suite à l'administration de médicaments ayant pour substance active le polyfructosan (ou sinistrine).

Le rappel est effectué en direct auprès des établissements de santé concernés.
Aucun numéro d'alerte n'est donc attribué à ce rappel.

Pour toute question ou information complémentaire , contacter le service d'information médicale disponible 24h sur 24:

- tél : 01.73.03.20.00 ou 09.83.39.98.49
- e-mail : infomed@serb.eu

Accueil > S'informer > Informations de... > Radicut Bag for IV infusion 30 mg - Inresa - Rappel de lots

Radicut Bag for IV infusion 30 mg - Inresa - Rappel de lots

26/03/2018



Le laboratoire INRESA procède, en accord avec l'ANSM au rappel des lots mentionnés ci-dessous de la spécialité :

- **Radicut Bag for IV infusion 30 mg :**
 - Lot B189 péremption 03/2020
 - Lot B243 péremption 04/2020
 - Lot B245 péremption 04/2020
 - Lot B247 péremption 04/2020

Ce rappel fait suite à la détection d'un défaut qualité au niveau de l'opercule pouvant entraîner des fuites de produit avant ou pendant l'utilisation.

Niveau de rappel : établissements de santé.

Ce rappel de lots est effectué en direct auprès des établissements de santé concernés.

Aucun numéro d'alerte n'est donc attribué à ce rappel.

Pour toute information médicale, vous pouvez contacter INRESA au 03 89 70 76 60

Accueil > S'informer > Informations de... > Reminyl L.P. 8 mg, gélule à libération prolongée - Janssen Cilag
- Rappel de lots

Reminyl L.P. 8 mg, gélule à libération prolongée - Janssen Cilag - Rappel de lots

26/03/2018

MED18/A011



Le laboratoire Janssen Cilag procède, en accord avec l'ANSM et par mesure de précaution, au rappel des lots mentionnés ci-dessous de la spécialité :

REMINYL L.P. 8 mg, gélule à libération prolongée (CIP : 34009 367 593 9 8)

- Lot HALDE00 (exp 12/2018)
- Lot HALDE01 (exp 12/2018)

Ce rappel fait suite à la mise en évidence de résultats hors spécifications obtenus lors des études de stabilité.

Le laboratoire précise qu'aucune réclamation ni aucun cas de pharmacovigilance, en lien avec le défaut qualité, n'ont été rapportés à ce jour.

Niveau de rappel :

Circuit de distribution pharmaceutique, Officines.

Accueil > S'informer > Informations de... > Nurofentabs 200 mg, comprimé orodispersible - Reckitt Benckiser Healthcare - Rappel de lot

Nurofentabs 200 mg, comprimé orodispersible - Reckitt Benckiser Healthcare - Rappel de lot

27/03/2018

MED 18/A012



Le laboratoire Reckitt Benckiser Healthcare procède, en accord avec l'ANSM, au rappel du seul lot mentionné ci-dessous de la spécialité :

- **NUROFENTABS 200mg comprimé orodispersible (Code CIP 360 530-1 / 34009 360 530 1 4) LOT DG012 /exp oct.2020**

Ce rappel fait suite à la mise en évidence d'une anomalie au niveau de l'arôme utilisé lors de la fabrication de ce lot (les comprimés sont aromatisés au CITRON, au lieu de l'arôme menthe indiqué dans la notice).

Niveau de rappel : Circuit de distribution pharmaceutique, Officines, Patients.

PATIENTS

Par mesure de précaution, il est demandé aux patients de ne pas utiliser le lot DG012 et de rapporter les boîtes en leur possession en pharmacie, compte-tenu du risque d'allergies aux extraits de citron.

Seules les boîtes de NUROFENTABS 200mg comprimé orodispersible, lot DG012 sont à retourner.

Accueil > S'informer > Informations de... > Acide zolédronique 4 mg/100ml, solution pour perfusion - Medac
- Rappel de lots

Acide zolédronique 4 mg/100ml, solution pour perfusion - Medac - Rappel de lots

28/03/2018



Le laboratoire MEDAC procède, en accord avec l'ANSM et par mesure de précaution, au rappel de tous les lots non périmés de la spécialité :

ACIDE ZOLEDRONIQUE 4 mg/100ml solution pour perfusion (Code CIP : 34009 269 642 5 2) :

Lots :

- A168201E (exp 07/2018)
- A168202A (exp 07/2018)
- A168202D (exp 07/2018)
- G168206B (exp 01/2019)
- G168206A (exp 01/2019)
- A168202F (exp 01/2019)
- I168208A (exp 09/2019)
- A178202B (exp 01/2020)
- A178201C (exp 01/2020)
- D178204E (exp 04/2020)
- G178205D (exp 07/2020)
- I178208A (exp 09/2020)

Ce rappel fait suite à la mise en évidence d'un résultat hors spécification sur certains lots.

Le laboratoire MEDAC précise qu'aucune réclamation ni aucun cas de pharmacovigilance, en lien avec le défaut qualité, n'ont été rapportés à ce jour.

Le rappel est effectué en direct auprès des établissements de santé concernés.

Aucun numéro d'alerte n'est donc attribué à ce rappel.

Accueil > S'informer > Informations de... > Acide zolédronique, solution pour perfusion - Laboratoires Biogaran et Mylan SAS - Rappel de lots

Acide zolédronique, solution pour perfusion - Laboratoires Biogaran et Mylan SAS - Rappel de lots

03/04/2018

MED 18 / A013 / B012



Les laboratoires BIOGARAN et Mylan SAS procèdent, en accord avec l'ANSM, au rappel des lots suivants des spécialités mentionnées ci-dessous.

Ce rappel fait suite à la mise en évidence d'un résultat hors spécification de certains lots.

Les laboratoires précisent qu'aucune réclamation ni aucun cas de pharmacovigilance n'ont été rapportés sur ces lots en lien avec le défaut qualité, à ce jour.

Niveau de rappel : Officines, Hôpitaux et circuit de distribution pharmaceutique.

Laboratoire BIOGARAN

ACIDE ZOLEDRONIQUE BIOGARAN 4 mg/100 ml solution pour perfusion

- CIP 34009 277 613 0 0
- Lot PP1842 – Péremption 11/2018

ACIDE ZOLEDRONIQUE BIOGARAN 5 mg/100 ml solution pour perfusion

- CIP 34009 275 766 4 5
- Lot PQ1353 – Péremption 08/2020
- Lot PQ1761 – Péremption 10/2020

Laboratoire MYLAN

ACIDE ZOLEDRONIQUE MYLAN 4 mg/100 ml solution pour perfusion

- CIP 34009 277 617 6 8
- Lot PQ0813 – péremption 04/2019

ACIDE ZOLEDRONIQUE MYLAN 5 mg/100 ml solution pour perfusion

- CIP 34009 276 103 9 4
- Lot PQ1353 – péremption 08/2019
- Lot PQ1761 – péremption 10/2019

Accueil > S'informer > Informations de... > Optimizette Gé 75 microgrammes, comprimé pelliculé - Laboratoires Majorelle - Rappel de lot

Optimizette Gé 75 microgrammes, comprimé pelliculé - Laboratoires Majorelle - Rappel de lot

05/04/2018

MED18/A014/B013



Les Laboratoires Majorelle procèdent, en accord avec l'ANSM, au rappel du lot ci-dessous de la spécialité :

OPTIMIZETTE Gé 75 microgrammes, comprimé pelliculé, 3 plaquettes de 28 comprimés,
Code CIP 34009 274 069 8 0

- Lot 1958550 - péremption 07/2019 - commercialisé à partir du vendredi 26/01/2018

Ce rappel fait suite à la découverte d'une plaquette non conforme de 21 comprimés ne contenant pas de principe actif dans une boîte de la spécialité OPTIMIZETTE Gé 75 microgrammes.

Les Laboratoires Majorelle précisent qu'aucun cas de pharmacovigilance n'a été signalé à la date du rappel.

Niveau de rappel : officines, établissements de santé, circuit de distribution pharmaceutique et patients.

Il est demandé aux destinataires de ce message de contacter, par tous les moyens dont ils disposent, les patientes susceptibles de détenir et/ou d'avoir utilisé la spécialité du lot concerné par ce rappel. Les modalités pratiques (information, échanges de boîtes et recommandations) pour les patientes sont disponibles en cliquant [ici](#) :

Pour toute information complémentaire, vous pouvez contacter les Laboratoires Majorelle :

- Tel : 01 83 96 84 70

Lire aussi

- Pilule de contraception orale OPTIMIZETTE Gé 75 microgrammes - RAPPEL DU LOT N° 1958550 (05/04/2018) - Communiqué

Accueil > S'informer > Informations de... > Keppra 500 mg, comprimé pelliculé - UCB Pharma SA - Rappel de lot

Keppra 500 mg, comprimé pelliculé - UCB Pharma SA - Rappel de lot

19/04/2018

MED 18/A015



Le laboratoire UCB Pharma SA procède, en accord avec l'ANSM, au rappel du lot mentionné ci-dessous de la spécialité :

- **KEPPRA 500 mg, comprimé pelliculé, boîte de 60 comprimés**
CIP : 34009 356 016 5 0
Lot 240219 - Exp. 10/2020

Ce rappel fait suite à la détection d'une tache brune à la surface d'un comprimé.

Le laboratoire précise qu'à ce jour, aucun cas de pharmacovigilance, en lien avec le défaut qualité, n'a été rapporté sur ce lot.

Niveau de rappel : Officine et circuit de distribution pharmaceutique.

Pour toute information complémentaire, merci de contacter UCB Pharma SA au numéro : 01.47.29.45.55.

Accueil > S'informer > Informations de... > Fortigel 2 %, gel - Laboratoires Kyowa Kirin Pharma - Rappel de lot

Fortigel 2 %, gel - Laboratoires Kyowa Kirin Pharma - Rappel de lot

14/05/2018

MED18/A016



Les laboratoires Kyowa Kirin Pharma procèdent, en accord avec l'ANSM, au rappel du lot mentionné ci-dessous de la spécialité pharmaceutique FORTIGEL 2 %, gel (CIP 34009 377 572 4 9).

- Lot : 1917700 - Péréemption : 04/2019

Ce rappel fait suite à la détection d'une anomalie au niveau de la pompe doseuse pouvant être à l'origine d'une variabilité de la dose délivrée.

Les laboratoires Kyowa Kirin Pharma précisent qu'à ce jour, aucun cas de pharmacovigilance en relation avec ce défaut qualité n'a été rapporté sur ce lot.

Niveau de rappel : Officines et circuits de distribution pharmaceutique.

Pour toute information complémentaire, vous pouvez contacter KYOWA KIRIN Pharma au numéro de téléphone suivant : 01.55.39.14.30.

Accueil > S'informer > Informations de... > Provames 2 mg, comprimé pelliculé - Laboratoires Serb - Rappel de lot

Provames 2 mg, comprimé pelliculé - Laboratoires Serb - Rappel de lot

06/06/2018

MED18/A017



Les laboratoires SERB procèdent, en accord avec l'ANSM et par mesure de précaution, au rappel du lot suivant de la spécialité PROVAMES 2 mg, comprimé pelliculé, Bte de 28 cp – code CIP 34009 354 793 4 1:

- Lot 3560517 - exp 04/2020

Ce rappel fait suite à la mise en évidence de résultats hors spécification lors des études de stabilité.

Le laboratoire précise qu'aucune réclamation ni aucun cas de pharmacovigilance, en relation avec ce défaut, n'ont été signalés à ce jour.

Niveau de rappel : officines et circuit de distribution pharmaceutique.

Pour toute information médicale, vous pouvez contacter les Laboratoires SERB au **01 73 03 20 00**

Accueil > S'informer > Informations de... > Fiasp 100 unités/ml, solution injectable en stylo prérempli (FlexTouch) - Novo Nordisk - Rappel de lot

Fiasp 100 unités/ml, solution injectable en stylo prérempli (FlexTouch) - Novo Nordisk - Rappel de lot

29/06/2018

MED 18/A018/B014



Le laboratoire Novo Nordisk procède, en accord avec l'ANSM et par mesure de précaution, au rappel du lot suivant de la spécialité Fiasp 100 unités/ml, solution injectable en stylo prérempli (FlexTouch), boîte de 5 stylos (code CIP : 34009 300 831 6 1 ; code UCD : 34008 942 758 5 5) :

- **Lot HP50787 - exp. 11/2019**

Ce rappel fait suite à la présence de particules dans un nombre très restreint de stylos.

Le laboratoire précise qu'aucun cas de pharmacovigilance lié à ce défaut qualité n'a été signalé à ce jour.

Niveau de rappel :

Officines, établissements de santé et circuit de distribution pharmaceutique.

Pour tout renseignement complémentaire ou toute remontée d'information, Novo Nordisk met à votre disposition un numéro vert dédié : 01.81.79.40.92.

Accueil > S'informer > Informations de... > Spécialités Valsartan et Valsartan Hydrochlorothiazide - 9 laboratoires concernés - Rappel de lots

Spécialités Valsartan et Valsartan Hydrochlorothiazide - 9 laboratoires concernés - Rappel de lots

06/07/2018

MED 18/A019/B015



Les laboratoires ARROW GENERIQUES, BIOGARAN, CRISTERS, EG LABO*, EVOLUPHARM, RANBAXY PHARMACIE GENERIQUES, SANDOZ, ZENTIVA et ZYDUS procèdent, en accord avec l'ANSM, au rappel de tous les lots non périmés sur le marché des spécialités listées ci-dessous.

Ce rappel fait suite à la mise en évidence d'une impureté dans la substance active entrant dans la composition des médicaments.

**Pour EG LABO, seuls les lots mentionnés ci-dessous sont concernés.*

Niveau de rappel : officines, établissements de santé et circuit de distribution pharmaceutique.

LABORATOIRE ARROW GENERIQUES

- VALSARTAN Actavis 160mg comprimé pelliculé sécable 3400941919596 (B90 PILULIER)
- VALSARTAN Actavis 80mg comprimé pelliculé sécable 3400941919077 (B90 PILULIER)
- VALSARTAN HCTZ Arrow lab 160mg/12.5mg comprimé pelliculé 3400941562945 (B30), 3400941563317 (B90) et 3400941564086 (B90 PILULIER)
- VALSARTAN HCTZ Arrow Lab 160mg/25mg comprimé pelliculé 3400939907475 (B30), 3400939907994 (B90) , et 3400939908656 (B90 PILULIER)
- VALSARTAN HCTZ Arrow lab 80mg/12.5mg comprimé pelliculé 3400939906294 (B30), 3400939906645 (B90) et 3400939907246 (B90 PILULIER)

LABORATOIRE BIOGARAN

- VALSARTAN BIOGARAN 40 mg comprimé pelliculé sécable 3400949288168 (B30) et 3400949288229 (B90), 3400949288458 (B90)
- VALSARTAN BIOGARAN 80 mg comprimé pelliculé sécable 3400949288809 (B30), 3400949288977 (B90) et 3400949289110 (B90)
- VALSARTAN BIOGARAN 160 mg comprimé pelliculé sécable 3400949289578 (B30) et 3400949289639 (B90)
- VALSARTAN HCTZ BIOGARAN 80 mg/12,5 mg comprimé pelliculé 3400939736600 (B30) et 3400939737140 (B90)
- VALSARTAN HCTZ BIOGARAN 160 mg/12,5 mg comprimé pelliculé 3400941560125 (B30) et 3400941560583 (B90)
- VALSARTAN HCTZ BIOGARAN 160 mg/25 mg comprimé pelliculé 3400939738031 (B30) et 3400939738550 (B90)

Pour toute question merci de contacter le Service Client Biogaran au 0811 907 917.

LABORATOIRE CRISTERS

- VALSARTAN CRISTERS 40mg comprimé pelliculé sécable 3400922406947 (B30) et 3400922407029 (B90)
- VALSARTAN CRISTERS 80mg comprimé pelliculé sécable 3400922407197 (B30) et 3400922407258 (B90)
- VALSARTAN CRISTERS 160mg comprimé pelliculé sécable 3400922407487 (B30) et 3400922407548 (B90)
- VALSARTAN HCTZ CRISTERS 80mg/12,5mg comprimé pelliculé 3400921617535 (B30) et 3400921618075 (B90)
- VALSARTAN HCTZ CRISTERS 160mg/12,5mg comprimé pelliculé 3400921619195 (B30) et 3400921619546 (B90)

- VALSARTAN HCTZ CRISTERS 160mg/25mg comprimé pelliculé 3400921620726 (B30) et 3400921621266 (B90)

LABORATOIRE EGLABO - Seuls les lots mentionnés ci-dessous sont concernés :

- VALSARTAN EG 40 mg comprimé pelliculé sécable 3400949105496 (B30) et 3400949105786 (B90) lots 64830, 72939, 72940
- VALSARTAN EG 80 mg comprimé pelliculé sécable 3400949106097 (B30) et 3400949106387 (B90) lots 65182, 65183, 65184, 65185, 65186, 65187, 70790, 72498, 72499, 73001, 73002, 73003, 73004, 74421, 74422
- VALSARTAN EG 160 mg comprimé pelliculé sécable 3400949106677 (B30) et 3400949107049 (B90) lots 70416, 73130, 73131, 74245, 81350
- VALSARTAN HCTZ EG 80 mg/12,5 mg comprimé pelliculé 3400949819348 (B30) et 3400949819638 (B90) lots 70341, 81153
- VALSARTAN HCTZ EG 160 mg/12,5 mg comprimé pelliculé 3400949820528 (B30) et 3400949820918 (B90) lots 70410, 73420
- VALSARTAN HCTZ EG 160 mg/25 mg, comprimé pelliculé 3400949820986 (B30) et 3400949821297 (B90) lots 63977V, 63978, 73389, 74195, 74196, 81202

LABORATOIRE EVOLUPHARM

- VALSARTAN 40mg EVOLUGEN comprimé pelliculé sécable 3400941715433 (B30) et 3400941715662 (B90)
- VALSARTAN 80mg EVOLUGEN comprimé pelliculé sécable 3400941715723 (B30) et 3400941715891 (B90)
- VALSARTAN 160mg EVOLUGEN comprimé pelliculé sécable 3400941715952 (B30) et 3400941716034 (B90)
- VALSARTAN HCTZ 80mg/12,5mg EVOLUGEN comprimé pelliculé (34009 221 398 7 6 et 34009 221 402 4 7)
- VALSARTAN HCTZ 160mg/12,5mg EVOLUGEN comprimé pelliculé 3400927575174 (B30) et 3400927575693 (B90)
- VALSARTAN HCTZ 160mg/25mg EVOLUGEN comprimé pelliculé 3400922141428 (B30) et 3400922141886 (B90)

LABORATOIRE RANBAXY PHARMACIE GENERIQUE

- VALSARTAN HCTZ RANBAXY 80 mg/12,5 mg, comprimé pelliculé 3400938426625 (B30) et 3400938427516 (B90)
- VALSARTAN HCTZ RANBAXY 160 mg/25 mg comprimé pelliculé 3400938489897 (B30) et 3400938500295 (B90)
- VALSARTAN HCTZ RANBAXY 160 mg/12,5 mg comprimé pelliculé 3400938457902 (B30) et 3400938460803 (B90)

LABORATOIRE SANDOZ

- VALSARTAN SANDOZ 40 mg comprimé pelliculé sécable 3400949322039 (B30) et 3400949322787 (B90)
- VALSARTAN SANDOZ 80 mg comprimé pelliculé 3400949327461 (B30) et 3400949328062 (B90)
- VALSARTAN SANDOZ 160 mg comprimé pelliculé 3400949332373 (B30) et 3400949333035 (B90)
- VALSARTAN HCTZ SANDOZ 80 mg/12,5 mg comprimé pelliculé 3400949152162 (B30) et 3400949152803 (B90)
- VALSARTAN HCTZ SANDOZ 160 mg/12,5 mg comprimé pelliculé 3400949157365 (B30) et 3400949158027 (B90)
- VALSARTAN HCTZ SANDOZ 160 mg/25 mg comprimé pelliculé 3400949162567 (B30) et 3400949163458 (B90)

LABORATOIRE ZENTIVA

- VALSARTAN ZENTIVA 40 mg comprimé pelliculé sécable 3400949311262 (B30) et 3400949311491 (B90)
- VALSARTAN ZENTIVA 80 mg comprimé pelliculé 3400949311781 (B30) et 3400949311903 (B90)
- VALSARTAN ZENTIVA 160 mg comprimé pelliculé 3400949312214 (B30) et 3400949312443 (B90)
- VALSARTAN HCTZ ZENTIVA LAB 80 mg/12,5 mg comprimé pelliculé 3400939921082 (B30) et 3400939921433 (B90)
- VALSARTAN HCTZ ZENTIVA LAB 160 mg/12,5 mg comprimé pelliculé 3400941561474 (B30) et 3400941561993 (B90)
- VALSARTAN HCTZ ZENTIVA LAB 160 mg/25 mg comprimé pelliculé 3400939922492 (B30) et 3400939922843 (B90)

Pour toute information médicale, contacter : 0 800 089 219

LABORATOIRE ZYDUS

- Valsartan Zydus France 80 mg 3400941897672 (B30) et 3400941897733 (B90)
- Valsartan Zydus France 160 mg 3400941898105 (B30) et 3400941898273 (B90)
- Valsartan Zydus France 40 mg 3400941897962 (B30) et 3400941898044 (B90)
- Valsartan/ HCTZ Zydus 80 mg/ 12.5 mg 3400939917351 (B30) et 3400939917702 (B90)
- Valsartan/ HCTZ Zydus 160 mg/ 25 mg 3400939918532 (B30) et 3400939919072 (B90)
- Valsartan/ HCTZ Zydus 160 mg/ 12.5 mg 3400941558634 (B30) et 3400941559174 (B90)

Lire aussi

- [Rappel de certains médicaments à base de valsartan - Point d'information](#) (06/07/2018)

Accueil > S'informer > Informations de... > Metformine Mylan 850 mg comprimé dispersible - Laboratoire Mylan SAS - Rappel de lot

Metformine Mylan 850 mg comprimé dispersible - Laboratoire Mylan SAS - Rappel de lot

27/07/2018

MED 18/A020/B016



Le laboratoire Mylan SAS procède, en accord avec l'ANSM, au rappel du lot suivant de la spécialité

- **METFORMINE MYLAN 850 mg, comprimé dispersible**
Code CIP 34009 380 102 5 1
Lot Y3065 péremption 12/2020

Ce rappel fait suite à la mise en évidence d'une erreur au niveau du code datamatrix imprimé sur les étuis, qui correspond à la spécialité METFORMINE MYLAN 1000 mg comprimé dispersible code CIP 34009 379 460 9 4. Cette erreur ne concerne qu'une partie du lot.

Toutes les autres informations figurant sur les étuis (code CIP en clair, code barre, numéro de lot et date de péremption) sont correctes.

Le laboratoire précise qu'aucun cas de pharmacovigilance ou signalement d'erreur médicamenteuse lié à ce défaut qualité n'a été signalé à ce jour.

Niveau de rappel : Officines, établissements de santé et circuit de distribution pharmaceutique.

Accueil > S'informer > Informations de... > Chlorure de sodium à 0,9 pour cent Baxter, solution pour perfusion en poche : 2000 ml en poche (clear-flex) (PE/Polyamide/Polypropylène) avec valve Emoluer - Laboratoire Baxter SAS - Rappel de lots

Chlorure de sodium à 0,9 pour cent Baxter, solution pour perfusion en poche : 2000 ml en poche (clear-flex) (PE/Polyamide/Polypropylène) avec valve Emoluer - Laboratoire Baxter SAS - Rappel de lots

30/07/2018



Le laboratoire Baxter SAS procède en accord avec l'ANSM et par mesure de précaution, au rappel des lots suivants de la spécialité :

CHLORURE DE SODIUM A 0,9 POUR CENT BAXTER, solution pour perfusion en poche : 2000 ml en poche (CLEAR-FLEX) (PE/Polyamide/Polypropylène) avec valve Emoluer

- Lot 18E0904 péremption 08/05/2021
- Lot 18E0906 péremption 08/05/2021
- Lot 18E1004 péremption 09/05/2021

Ce rappel de lots fait suite à l'identification de cas de fuite au niveau de la soudure verticale de la poche. La fuite semble être minime et est davantage visible après l'ouverture du sur-emballage.

Le laboratoire précise qu'aucune réclamation ni cas de pharmacovigilance en relation avec ce défaut n'ont été rapportés à ce jour.

Ce rappel de lots est effectué en direct auprès des établissements de santé concernés.

Aucun numéro d'alerte n'est donc attribué à ce rappel.

Accueil > S'informer > Informations de... > Esmya 5 mg, comprimé - Laboratoire Gedeon Richter France - Rappel de lots

Esmya 5 mg, comprimé - Laboratoire Gedeon Richter France - Rappel de lots

02/08/2018

MED18/A021



Le Laboratoire Gedeon Richter France procède, en accord avec l'ANSM au rappel des lots listés ci-dessous de la spécialité ESMYA 5 mg, comprimé, boîtes de 28 comprimés (CIP : 34009 222 578 9 1) :

- U5B600A ; T5B426K ; T5B577H ; T5B577P ; U5B010B (péréemption : 11/2018)
- T62779F (péréemption : 02/2019)
- T65602C ; T65689S ; T65690S ; T65691B ; U65008B (péréemption : 05/2019)
- T67484R (péréemption : 07/2019)
- T6B006B (péréemption : 11/2019)
- T72350F ; T72351A ; T72352C (péréemption : 02/2020)
- T75504N ; T75505A ; T75507A (péréemption : 05/2020)
- T7B233A ; T7B234A (péréemption : 11/2020)

Ce rappel fait suite à une réévaluation de la balance bénéfice risque dont les conclusions amènent à modifier les informations de sécurité présentes dans la notice et à l'ajout d'une carte patiente dans les boîtes.

Le Laboratoire Gedeon Richter France met à disposition un premier lot répondant à ces obligations :

- N° T7B234F (boîtes comprenant la nouvelle notice et la carte patiente).

Niveau de rappel : officines et circuit de distribution pharmaceutique.

Lire aussi

- Esmya (ulipristal) : l'ANSM recommande son initiation ou sa poursuite uniquement après discussion des alternatives avec les patientes (01/08/2018) - Point d'Information
- Esmya (ulipristal) : l'ANSM recommande son initiation ou sa poursuite uniquement après discussion des alternatives avec les patientes (01/08/2018) - Lettre aux professionnels de santé

Accueil > S'informer > Informations de... > Naropeine 2 mg/ml, solution injectable en poche (poche de 200 ml) - Laboratoire Aspen France SAS - Rappel d'un lot

Naropeine 2 mg/ml, solution injectable en poche (poche de 200 ml) - Laboratoire Aspen France SAS - Rappel d'un lot

03/08/2018



Le laboratoire Aspen France SAS procède, en accord avec l'ANSM et par mesure de précaution, au rappel du lot suivant de la spécialité :

Naropeine 2mg/ml, solution injectable en poche – poche 200 ml – CIP 34009 560 009 3 7

- Lot n°321723 – Exp. 06/2019.

Ce rappel de lot fait suite à la détection d'une fuite sur trois poches de ce lot.

Ce rappel est effectué à titre de précaution. Les analyses sont en cours.

Ce rappel de lots est effectué en direct auprès des établissements de santé concernés.

Aucun numéro d'alerte n'est donc attribué à ce rappel.

Accueil > S'informer > Informations de... > Firmagon 80 mg, poudre et solvant pour solution injectable - Laboratoire Ferring SAS - Rappel de lot

Firmagon 80 mg, poudre et solvant pour solution injectable - Laboratoire Ferring SAS - Rappel de lot

06/08/2018

MED 18/A022/B017



Le laboratoire FERRING SAS procède, en accord avec l'ANSM et par mesure de précaution, au rappel du lot N14402CA (péréemption 08/2020) de la spécialité FIRMAGON 80 mg, poudre et solvant pour solution injectable (Code CIP : 34009 394 326 8 7).

Ce rappel fait suite à la présence d'un morceau de verre dans un unique flacon.

Le Laboratoire précise qu'aucun cas de pharmacovigilance ni aucune réclamation en rapport avec ce défaut n'ont été rapportés à ce jour.

Niveau de rappel

Officines, Circuit de distribution pharmaceutique et Etablissements de santé.

Pour tout renseignement complémentaire ou toute remontée d'information, vous pouvez contacter le laboratoire FERRING par mail FR0-rappelot@ferring.com

Accueil > S'informer > Informations de... > Préparations magistrales de poches de nutrition parentérale - Laboratoire Baxter Façonnage - Rappel de lots

Préparations magistrales de poches de nutrition parentérale - Laboratoire Baxter Façonnage - Rappel de lots

17/08/2018



Le laboratoire Baxter Façonnage procède, en accord avec l'ANSM et par mesure de précaution, au rappel de 17 poches de préparations magistrales de nutrition parentérale fabriquées le 07/08/2018.

Ce rappel fait suite à la détection d'une contamination environnementale atypique. L'essai de stérilité est lui conforme.

Le rappel est effectué en direct auprès des deux hôpitaux concernés.

Aucun numéro d'alerte n'est donc attribué à ce rappel.

Accueil > S'informer > Informations de... > Valsartan Arrow Lab 160mg, comprimé pelliculé sécable - Arrow Génériques - Rappel de lots

Valsartan Arrow Lab 160mg, comprimé pelliculé sécable - Arrow Génériques - Rappel de lots

21/08/2018

MED18/A023/B018



Le laboratoire ARROW GENERIQUES procède, en accord avec l'ANSM, au rappel de 2 lots de la spécialité VALSARTAN ARROW LAB 160mg, comprimé pelliculé sécable, boîte de 30 comprimés,

code CIP 34009 266 888 3 7.

- Lot 1610563 péremption SEPTEMBRE 2018
- Lot 1610564 péremption SEPTEMBRE 2018

Ce rappel fait suite à la mise en évidence d'une impureté dans la substance active entrant dans la composition des médicaments.

Le rappel concerne exclusivement les deux lots mentionnés ci-dessus. Aucun autre lot des spécialités Valsartan Arrow lab ne contient cette source de substance active.

Niveau de rappel : officines, établissements de santé et circuit de distribution pharmaceutique.

Accueil > S'informer > Informations de... > Prograf 1 mg gélule - Laboratoire Astellas Pharma France - Rappel de lot

Prograf 1 mg gélule - Laboratoire Astellas Pharma France - Rappel de lot

31/08/2018

MED 18/A024/B019



Le laboratoire Astellas Pharma France procède, en accord avec l'ANSM et par mesure de précaution, au rappel du lot suivant de la spécialité

- PROGRAF 1 mg gélule
CIP 3400935895714
Lot 1E3376C
Péréemption 10/2020

Ce rappel fait suite à la détection, au niveau de trois boîtes, d'un défaut du suremballage en aluminium contenant les blisters.

Niveau de rappel :

Circuit de distribution pharmaceutique, officines, établissements de santé

Pour toute information complémentaire :

Contactez le département d'information médicale au n° vert : 0800.00.86.19

Accueil > S'informer > Informations de... > Valsartan EG 80 mg, Comprimé pelliculé sécable - EG Labo - Laboratoires Eurogenerics - Rappel de lots

Valsartan EG 80 mg, Comprimé pelliculé sécable - EG Labo - Laboratoires Eurogenerics - Rappel de lots

19/09/2018

MED18/A025/B020



Les laboratoires EG LABO procèdent, en accord avec l'ANSM, au rappel de 3 lots de la spécialité VALSARTAN EG 80 mg, comprimé pelliculé sécable, boîte de 90 comprimés,

Code CIP 3400949106387.

- Lot 74423, péremption 11.2022
- Lot 74524, péremption 11.2022
- Lot 74525, péremption 11.2022

Ce rappel fait suite à la mise en évidence d'une impureté dans la substance active entrant dans la composition des médicaments.

Le rappel concerne exclusivement les trois lots mentionnés ci-dessus. Aucun autre lot des spécialités Valsartan EG n'est concerné.

Niveau de rappel : officines, établissements de santé et circuit de distribution pharmaceutique.

Accueil > S'informer > Informations de... > Pentasa 1 g, granulés en sachet - Laboratoire Ferring SAS - Rappel d'un lot

Pentasa 1 g, granulés en sachet - Laboratoire Ferring SAS - Rappel d'un lot

04/10/2018

MED18 A027/B022



Le laboratoire FERRING SAS procède, en accord avec l'ANSM et par mesure de précaution, au rappel du lot P12088A (péréemption 12/2019) de la spécialité :

- PENTASA 1 g, granulés en sachet, boîte de 120 sachets
(Code CIP : 34009 344 247 7 9).

Ce rappel fait suite à la découverte d'une particule métallique dans un seul sachet.

Niveau de rappel :

Officines, Circuit de distribution pharmaceutique et Etablissements de santé.

Pour tout renseignement complémentaire ou toute remontée d'information, vous pouvez contacter le laboratoire FERRING par mail :

- FR0-rappeldelot@ferring.com
- ou par téléphone au 01.49.08.67.60.

Accueil > S'informer > Informations de... > Ozurdex 700 microgrammes, implant intravitréen avec applicateur - Allergan France - Rappel de lots

Ozurdex 700 microgrammes, implant intravitréen avec applicateur - Allergan France - Rappel de lots

04/10/2018

MED 18/A026/B021



Le laboratoire ALLERGAN France procède, en accord avec l'ANSM, au rappel des lots mentionnés ci-dessous de la spécialité :

- OZURDEX 700 microgrammes, implant intravitréen avec applicateur
Code CIP 3400949407118

Lots concernés - Date de péremption	Lots concernés - Date de péremption
Lot E76943 - Péremption Octobre 2018	Lot E77093 - Péremption Novembre 2018
Lot E77116 - Péremption Novembre 2018	Lot E77676 - Péremption Janvier 2019
Lot E77871 - Péremption Février 2019	Lot E78167 - Péremption Mars 2019
Lot E78894 - Péremption Août 2019	Lot E79222 - Péremption Septembre 2019
Lot E79366 - Péremption Octobre 2019	Lot E79698 - Péremption Novembre 2019
Lot E79919 - Péremption Décembre 2019	Lot E80125 - Péremption Janvier 2020
Lot E80405 - Péremption Février 2020	Lot E80603 - Péremption Mars 2020
Lot E80787 - Péremption Avril 2020	Lot E80967 - Péremption Avril 2020
Lot E81083 - Péremption Mai 2020	Lot E81273 - Péremption Mai 2020
Lot E81547 - Péremption Juillet 2020	Lot E81571 - Péremption Juillet 2020
Lot E81924 - Péremption Septembre 2020	Lot E82463 - Péremption Novembre 2020
Lot E82526 - Péremption Décembre 2020	Lot E82638 - Péremption Décembre 2020
Lot E82657 - Péremption Janvier 2021	Lot E82720 - Péremption Janvier 2021
Lot E82920 - Péremption Février 2021	Lot E82960 - Péremption Février 2021

Ce rappel fait suite à la détection sur l'implant d'une particule de silicone provenant du manchon de l'aiguille OZURDEX.

Pour toute question ou information médicale complémentaire, vous pouvez contacter notre :

- Département Information Médicale
Tél : 0800 001 204
ou email : pa-medinfo@allergan.com

Niveau de rappel : officines, établissements de santé et circuit de distribution pharmaceutique.

Lire aussi

- Ozurdex 700 microgrammes, implant intravitréen avec applicateur - Allergan France - Rappel de lot (12/10/2018)
- Ozurdex® 700 microgrammes, implant intravitréen avec applicateur (dexaméthasone) : recommandations suite à la détection de particule de silicone sur certains implants - Lettre aux professionnels de santé

Accueil > S'informer > Informations de... > Dilatrane 1 pour cent sirop - Laboratoire S.E.R.P - Rappel de lot

Dilatrane 1 pour cent sirop - Laboratoire S.E.R.P - Rappel de lot

09/10/2018

MED 18/A028/B023



Le laboratoire S.E.R.P. procède, en accord avec l'ANSM et par mesure de précaution, au rappel du lot suivant de la spécialité

- DILATRANE 1 POUR CENT, sirop
Code CIP 34009 303 178 0 8
Lot 1702PH, péremption 09/2019

Ce rappel fait suite à la mise en évidence de particules de carton en suspension dans 9 flacons.

Le laboratoire précise qu'aucun cas de pharmacovigilance lié à ce défaut qualité n'a été signalé à ce jour.

Niveau de rappel : officines, établissements de santé et circuit de distribution pharmaceutique

Accueil > S'informer > Informations de... > Ozurdex 700 microgrammes, implant intravitréen avec applicateur - Allergan France - Rappel de lot (complément au rappel du 04/10/2018)

Ozurdex 700 microgrammes, implant intravitréen avec applicateur - Allergan France - Rappel de lot (complément au rappel du 04/10/2018)

12/10/2018

MED 18/A029/B024



Le laboratoire ALLERGAN France procède, en accord avec l'ANSM, au rappel du lot mentionné ci-dessous de la spécialité

- OZURDEX 700 microgrammes, implant intravitréen avec applicateur
Code CIP 3400949407118
Lot E80414
Péremption FEVRIER 2020

Ce rappel fait suite à la détection sur l'implant d'une particule de silicone provenant du manchon de l'aiguille OZURDEX.

Pour toute question ou information médicale complémentaire, vous pouvez contacter notre Département Information Médicale Tél : 0800 001 204 ou email : pa-medinfo@allergan.com .

Niveau de rappel : officines, établissements de santé et circuit de distribution pharmaceutique.

Lire aussi

- [Ozurdex® 700 microgrammes, implant intravitréen avec applicateur \(dexaméthasone\) : recommandations suite à la détection de particule de silicone sur certains implants - Lettre aux professionnels de santé \(09/10/2018\)](#)
- [Ozurdex 700 microgrammes, implant intravitréen avec applicateur - Allergan France - Rappel de lots \(04/10/2018\)](#)