



Tensions d'approvisionnement Campath / Risque de rupture de stock

La Filière MCGRE tient à vous informer de **tensions en cours** et d'une **probable rupture de stock** à compter de **décembre 2024** concernant la spécialité Campath (alemtuzumab 30mg/mL solution à diluer pour perfusion), disponible dans le cadre des accès compassionnels. Cette situation est liée à un accroissement de la demande. Le laboratoire met à présent en place **une vigilance particulière** sur la distribution de Campath au sein des pharmacies hospitalières ainsi qu'une distribution correspondant à **15 jours de traitement pour les pathologies nécessitant un traitement de plus d'un mois**, afin que tout arrêt prématuré de traitement n'aboutisse pas à une destruction d'unités non utilisées.

La possibilité de mettre à disposition une spécialité équivalente destinée à d'autres marchés afin de limiter l'impact de cette rupture est à l'étude.

[Cliquez ici pour consulter le courrier envoyé par le laboratoire à destination des professionnels de santé](#)

Défaut d'étanchéité affectant certains flacons d'amoxicilline / acide clavulanique (100 mg / 12,5 mg par ml) en suspension buvable

L'ANSM vous informe d'un **défaut de qualité** affectant certains flacons d'amoxicilline/acide clavulanique (100mg/12,5mg/ml) en suspension buvable. Les lots concernés sont **FM5C, FK8T, GD5V, FM5F de Biogaran et GD5T et FU6G de Zentiva**. Les pharmaciens doivent retourner les unités des lots concernés en leur possession à leur grossiste. Ce défaut est visible à l'œil nu par la coloration anormale de la poudre, allant du jaune au marron au lieu du blanc. **Il n'y a aucun risque de toxicité mais l'efficacité du traitement peut être réduite.**

[Pour en savoir plus](#)

Ketamine Panpharma 10 mg/mL, solution injectable (IV/IM) : Retrait de lot

Suite à la mise en évidence d'une **possible perte d'intégrité de certaines ampoules en verre**, le laboratoire Panpharma procède, en accord avec l'ANSM, au retrait du lot suivant de la spécialité pharmaceutique : Ketamine Panpharma 10 mg/mL, solution injectable (I.V.-I.M.) - boîte de 10 ampoules de 5 mL (CIP 34009 583 979 9 8) - **Lot 40169 - 03/2027**

[Pour en savoir plus](#)

Extensions de prise en charge publiées au Journal Officiel

EfferalganMed pédiatrique (paracétamol) : extension de l'[agrément collectivités](#) et du [remboursement ville](#) dans le traitement symptomatique des douleurs d'intensité légère à modérée et/ou des états fébriles chez l'enfant de 3 à 4 kg.

AMM suspendus pour certains médicaments

Au 3 juillet 2024, parmi les 72 médicaments détenteurs d'une AMM en France, on compte :

- **9 médicaments pour lesquels une suspension d'AMM ne créerait pas de situation critique :**
 - **L'ANSM suspend les AMM de 7 d'entre eux.** L'ensemble des lots de ces médicaments sont rappelés au niveau des pharmacies. Ces rappels ne devraient pas avoir d'impact sur la prise en charge des patients dans la mesure où plusieurs médicaments comparables peuvent être utilisés comme alternative et qu'ils sont disponibles en quantité suffisante pour traiter les patients.
 - Les **2 autres médicaments** ne font pas l'objet d'une suspension d'AMM, car leurs **AMM sont caduques** en raison notamment d'une **non-commercialisation depuis au moins 3 ans**.
- **41 médicaments** pour lesquels l'ANSM accorde **un report de suspension d'AMM de 24 mois**, car l'arrêt de commercialisation créerait une situation critique pour la continuité des soins des patients. Ce sont des médicaments indiqués en cardiologie, oncologie, hématologie, diabétologie, gastro-entérologie et dans le traitement du VIH, qui ne disposent notamment pas d'alternatives thérapeutiques en quantité suffisante.
- **22 médicaments** pour lesquels l'évaluation des nouvelles études de bioéquivalence, a été démontrée, permettant ainsi à l'ANSM de **ne pas suspendre les AMM de ces médicaments**.

À ce jour, aucun signalement de sécurité ou de perte d'efficacité n'a été rapporté pour les médicaments concernés.

[Pour en savoir plus sur les médicaments concernés](#)

Tensions d'approvisionnement de la Vitamine B12 injectable et buvable

La **vitamine B12** (cyanocobalamine) en **solution injectable et buvable** des laboratoires **Zentiva et Substipharm** est actuellement en **forte tension d'approvisionnement**.

L'ANSM recommande de **privilégier l'utilisation de vitamine B12 en comprimés** dès lors que le traitement peut être pris par voie orale, afin de permettre la continuité de traitement pour les patients ayant de graves problèmes d'absorption, nécessitant une prise par injection intramusculaire.

L'approvisionnement devrait se rétablir progressivement et la **couverture des besoins** de l'ensemble des patients devrait être assurée **à partir de novembre 2024**.

[Pour en savoir plus](#)

Ouverture de la campagne de vaccination grippe et covid-19 le mardi 15 octobre prochain

La **campagne de vaccination pour la saison 2024-2025 contre la grippe saisonnière, associée à la vaccination contre le Covid-19** pour les groupes à risque, commencera **le 15 octobre en métropole**, selon une note d'information publiée dans le Bulletin Officiel (BO) santé-protection sociale-solidarité. Cette campagne débutera également à cette **même date en Guadeloupe, en Martinique et en Guyane**, tandis qu'**à Mayotte, elle sera lancée dès le mardi 10 septembre**.

Les modalités à destination des professionnels de santé sont précisées dans le DGS-Urgent du 17 septembre que vous pouvez consulter [en cliquant ici](#).

Le délai minimum entre la dernière injection ou infection est de 6 mois, sauf pour les personnes immunodéprimées et pour celles âgées de plus de 80 ans pour lesquelles le délai est réduit à 3 mois.