

INFORMATION IMPORTANTE PRODUIT

Gentilly, décembre 2024

A l'attention des médecins spécialistes en hématologie, des médecins compétents en maladies du sang, et des pharmaciens hospitaliers

Objet : Mise à disposition d'une spécialité importée visant à prévenir l'indisponibilité de CAMPATH® 30 mg/ml (alemtuzumab), solution pour perfusion

Madame, Monsieur, Cher Confrère,





Dans le cadre de l'Autorisation d'Accès Compassionnel, nous vous avons informés en septembre 2024 de difficultés d'approvisionnement à venir sur notre spécialité CAMPATH® 30 mg/ml (alemtuzumab), solution pour perfusion liées à un accroissement de la demande, avec un risque de rupture de stock à compter de début décembre 2024.

Aussi, en accord avec l'ANSM et afin d'assurer la continuité de la prise en charge des patients dans les situations pour lesquelles l'utilisation de CAMPATH® 30 mg/ml (alemtuzumab), solution pour perfusion est requise, Sanofi Winthrop Industrie met à disposition des professionnels de santé français, à titre transitoire, des unités de cette spécialité initialement destinés à d'autres marchés européens.

La composition, la présentation en boîte de 3 flacons de 1 mL et le dosage de ces unités sont identiques aux caractéristiques de la spécialité habituellement mise à disposition des professionnels de santé français dans le cadre de l'Autorisation d'Accès Compassionnel, à l'exception des articles de conditionnement qui sont libellés en anglais.

Le présent courrier d'information, ainsi que le Résumé des Caractéristiques du Produit (RCP) en français de la spécialité CAMPATH® 30 mg/ml (alemtuzumab), solution pour perfusion (tel qu'approuvé en France) sont joints à chaque commande de cette spécialité dont les articles de conditionnement sont libellés en anglais.

Pour toute demande d'information, nous vous invitons à contacter notre Département d'Information Médicale et Scientifique du lundi au vendredi de 9h à 18h aux numéros suivants :

- Depuis la métropole :  **0 800 394 000** 
- Depuis les DOM-COM :  **0 800 626 626** 

Vous pouvez nous adresser directement vos demandes d'information médicale, signalements de pharmacovigilance ainsi que d'éventuelles réclamations qualité sur nos produits et services en utilisant notre formulaire de contact sur le site internet de l'information médicale www.sanofimedicalinformation.com.



Déclaration des effets indésirables

Déclarez immédiatement tout effet indésirable suspecté d'être dû à un médicament auprès de votre Centre Régional de Pharmacovigilance ou sur <https://signalement.social-sante.gouv.fr/>.

Pour plus d'information sur les médicaments, consultez ansm.sante.fr ou base-donnees-publique.medicaments.gouv.fr.

Nous vous remercions pour votre compréhension et vous prions de croire, Madame, Monsieur, Cher Confrère, à l'assurance de nos salutations distinguées.



Electronically signed by: Jean-Marc LACROIX
Reason: Signature
Date: Dec 2, 2024 12:25 GMT+1



Electronically signed by: Nadjib REBAH
Reason: signature
Date: Dec 2, 2024 14:15 GMT+1

Jean-Marc LACROIX
Pharmacien Délégué

Dr Nadjib REBAH
Directeur Médical