

Information à l'attention des pharmaciens officinaux et hospitaliers

**Objet : Mise à disposition de Clasteon® 800 mg, comprimés pelliculés, initialement destiné au marché anglais (rupture de stock de Clastoban® 800 mg, comprimé pelliculé)**

Paris le 02 Novembre 2017,

Chère Consœur, Cher Confrère,

Suite au changement de fabricant de notre spécialité Clastoban® 800 mg, nous allons faire face à compter de mi-décembre à une rupture d'approvisionnement de Clastoban® 800 mg, comprimé pelliculé.

En accord avec l'ANSM, le laboratoire Bioprojet Pharma met à disposition sur le marché français la spécialité **Clasteon® 800 mg, comprimés pelliculés**.

Les unités de Clasteon® 800 mg mises à disposition et initialement destinées à une commercialisation sur le marché anglais, disposent d'un conditionnement et d'une notice en langue anglaise.

Un RCP et une notice de Clastoban® en français, seront automatiquement mis à disposition par notre distributeur à chaque commande de Clasteon. De plus, une contre étiquette sera apposée sur le conditionnement extérieur reprenant les éléments nécessaires au bon usage du médicament, ainsi que les mentions réglementaires.

Bien que les modalités d'utilisation de Clasteon et Clastoban® soient identiques, il est important de sensibiliser les patients à toujours conserver la notice d'utilisation, que ce soit pour eux, leur entourage ou pour les professionnels de santé.

Dans ce contexte, nous remercions les pharmaciens hospitaliers et les pharmaciens d'officine de bien vouloir s'assurer que chaque boîte de Clasteon 800 mg délivrée, est bien accompagnée du RCP et de la notice en français de Clastoban®.

Nous vous informons que Bioprojet Pharma prend en charge la responsabilité des lots importés de Clasteon, comprimés pelliculés, en ce qui concerne notamment l'information médicale, le recueil des cas de pharmacovigilance et les réclamations qualités éventuelles.

Le prescripteur et/ou le dispensateur doivent tenir compte des différences éventuelles entre le médicament importé et le médicament manquant habituellement prescrit notamment en termes de formulation non équivalente, pouvant avoir des différences en termes de pharmacocinétique. A cet égard, le prescripteur est invité à évaluer au cas par cas le bénéfice et le risque de l'utilisation d'une spécialité différente dans ce contexte.

Pour toute demande d'information complémentaire, nous vous invitons à contacter notre service relations clients au **01.47.03.66.33**.

Conscients des difficultés occasionnées par cette situation, nous restons à votre disposition pour toute demande d'informations complémentaires et vous prions d'agréer, Chère Consœur, Cher Confrère, l'expression de notre parfaite considération.

  
Olivier DUCLOS  
Pharmacien Responsable Intérimaire