



PUBLIÉ LE 13/01/2023

Telmisartan/Amlodipine Arrow 40 mg/5 mg et 80 mg/5 mg comprimé – Rappel du lot n°21221



SURVEILLANCE - PHARMACOVIGILANCE

Un rappel du lot n°21221 (péréemption 12/2023) des spécialités Telmisartan/Amlodipine Arrow 40 mg/5 mg, comprimé et 80 mg/5 mg comprimé a été réalisé par le laboratoire Arrow en accord avec l'ANSM.

Ce rappel fait suite à la découverte de la mention *Telmisartan/Amlodipine Arrow 80 mg/5 mg* sur une boîte du lot 21221 qui contient des blisters et comprimés de Telmisartan/Amlodipine Arrow 40 mg/5 mg.

Il existe donc un risque de sous dosage pour les patients prenant les comprimés de 40 mg alors qu'ils pensent prendre des comprimés dosés à 80 mg. A ce jour, nous n'avons pas reçu de déclaration en lien avec ce défaut.

Nous avons demandé aux pharmaciens d'officines de contacter, par tous les moyens dont ils disposent, les patients susceptibles de détenir et/ou d'avoir utilisé le lot concerné par ce rappel.

Que doivent faire les patients qui possèdent une boîte appartenant au lot n°21221 ?

Nous demandons aux patients de rapporter à leur pharmacie les boîtes et blisters du **lot 21221** (exp 12/2023) des spécialités :

- **Telmisartan/Amlodipine Arrow 40 mg/5 mg**
- **Telmisartan/Amlodipine Arrow 80 mg/5 mg.**

Une boîte d'un autre lot sera délivrée gracieusement par la pharmacie au patient en échange de sa boîte

RAPPEL DE PRODUIT - MÉDICAMENTS - PUBLIÉ LE 13/01/2023

Rappel de lot – Telmisartan/Amlodipine Arrow 40 mg/5 mg et 80 mg/5 mg, comprimé –
Laboratoire Arrow Génériques

Niveau de rappel : circuit de distribution pharmaceutique, officines et patients