

PUBLIÉ LE 19/12/2025

Injonction n° 2025-MED CHIM-053-INJ portant sur l'établissement de la société Farmaclair situé à Hérouville-Saint-Clair (Calvados) 440 avenue du Général de Gaulle

MESURES ADMINISTRATIVES - INJONCTIONS

Prise en application des articles L. 5311-1, L. 5312-4-3, L. 5313-1 du code de la santé publique

L'inspection de l'établissement de la société Farmaclair situé à Hérouville-Saint-Clair (Calvados), 440 avenue du Général de Gaulle, réalisée du 21 au 23 mai 2025 et le 26 mai 2025, a mis en évidence des non-conformités et des manquements importants. Ces derniers ont été notifiés à l'établissement dans une lettre préalable à injonction du 8 août 2025. A la suite de cette inspection et des réponses apportées par l'établissement le 8 septembre 2025 complétées les 17 novembre et 5 décembre 2025, les non-conformités et manquements suivants ont été relevés et n'ont pas été résolus de manière satisfaisante :

1. insuffisances dans la gestion des changements (bonnes pratiques de fabrication (BPF) points 1.4.xii ; Annexe 15 point 3) ;
2. insuffisances concernant le traitement des déviations et la gestion des actions correctives et préventives (BPF points 1.4.xiv, 1.8.vii, 3.1, 3.2) ;
3. insuffisances concernant l'entretien et la maintenance des locaux et des équipements (BPF points 5.10, 3.1, 3.2, 3.35) ;
4. insuffisances dans la gestion du risque de contaminations croisées (BPF points 5.18, 5.19, 5.21, 1.13) ;
5. lacunes concernant la qualification d'équipements de production et la validation de systèmes informatisés (BPF Annexe 11 Principe ; BPF Annexe 15 point 5.9) ;
6. insuffisances dans la gestion des résultats hors spécifications (BPF points 6.9, 6.35, 8.15) ;
7. insuffisances dans la gestion des réclamations (BPF points 8.2, 8.6, 8.9).

Au vu de ce qui précède, l'ANSM enjoint à la société Farmaclair de :

1. renforcer et mettre en conformité, **dans un délai de 9 mois**, le système de gestion des changements ;
2. revoir, **dans un délai de 6 mois**, le système de traitement des déviations et de veiller à la bonne application des bonnes pratiques dans ce domaine ;
3. remettre en état les locaux et les équipements qui le nécessitent et renforcer leur entretien et leur maintenance **dans un délai de 6 mois** ;
4. mettre en place ou finaliser, **dans un délai de 6 mois**, les mesures visant à prévenir les risques de contaminations croisées ;
5. procéder, **dans un délai de 12 mois**, aux qualifications des équipements critiques et validations des systèmes informatisés critiques ;
6. revoir, **dans un délai de 4 mois**, le système de gestion des résultats hors spécifications et de veiller à la bonne application des bonnes pratiques de fabrication en vigueur ;
7. revoir, **dans un délai de 6 mois**, le système de gestion des réclamations et de veiller à la bonne application des modalités prévues.

Fait à Saint-Denis, le 18 décembre 2025

Guillaume RENAUD

Directeur de la Direction de l'inspection