

PUBLIÉ LE 09/09/2024

HumatroPen 6 mg, 12 mg et 24 mg – Lilly France

Arrêt de commercialisation DM 01/01/2026

Dénomination commerciale

- HumatroPen 6 mg
- HumatroPen 12 mg
- HumatroPen 24 mg

Destination médicale / Indications

Utilisation prévue : auto-administration d'hormone de croissance, pour utilisation avec des cartouches de la gamme des hormones de croissance Lilly (Umatrope), et avec des aiguilles à usage unique, amovibles et jetables pour stylo (vendues séparément) :

- chaque stylo (HumatroPen 6 mg, HumatroPen 12 mg et HumatroPen 24 mg) doit être obligatoirement utilisé avec la cartouche Umatrope correspondante (même dosage),
- chaque stylo doit être utilisé pour un même patient.

Fabricant

Eli Lilly and Company, Pharmaceutical Delivery Systems

Distributeur(s) en France

Lilly France

Classe de risque du dispositif

IIb

Code IUD

- HumatroPen 6 mg : GTIN 00300020794553
- HumatroPen 12 mg : GTIN 00300020801558
- HumatroPen 24 mg : GTIN 00300020807550

Observations particulières

- Conseil aux utilisateurs : les patients ayant pour traitement Umatrope sont invités à consulter leur médecin pour se voir prescrire une alternative appropriée.
- Diffusion d'un courrier d'information commun Umatrope/HumatroPen à destination des professionnels de santé prévu courant septembre/octobre 2024.