

Sinemet (lévodopa/carbidopa) : modification des comprimés 100mg/10mg et 250mg/25mg

Information destinée aux médecins généralistes, neurologues, gériatres, pharmaciens hospitaliers et d'officine

A la suite d'un changement d'usine de fabrication, les comprimés de Sinemet 100mg/10mg et de Sinemet 250mg/25mg seront modifiés, respectivement à partir de juin 2019 et de mi-juillet 2019. Les modifications portent sur la composition et l'apparence des comprimés.

Les substances actives (lévodopa/carbidopa) restent identiques, ainsi que la dose et le nombre de comprimés à utiliser. L'efficacité et la tolérance de ces médicaments sont inchangées.

Si toutefois les patients observent une différence, ils doivent se rapprocher de leur médecin ou pharmacien. Un document d'information à destination des patients a été élaboré par l'ANSM en lien avec les représentants de patients et les professionnels de santé. Il sera remis par les pharmaciens lors de la dispensation des nouvelles boîtes de Sinemet. Ces nouvelles boîtes seront étiquetées les 6 premiers mois de commercialisation avec la mention : « Nouvelles composition et présentation – Demandez la fiche d'information à votre pharmacien / médecin ».

Courrier adressé par l'ANSM aux professionnels de santé afin de les informer de ces modifications.

