

RAPPEL DE PRODUIT - MÉDICAMENTS - PUBLIÉ LE 12/02/2021 - MIS À JOUR LE 06/04/2021

## Respreeza 1000 mg, 4000 mg et 5000mg, poudre et solvant pour solution injectable/perfusion - Laboratoire CSL Behring SA

Le laboratoire CSL Behring SA procède, en accord avec l'ANSM et par mesure de précaution, au rappel des lots mentionnés ci-dessous des spécialités :

### **RESPREEZA 1000 mg, poudre et solvant pour solution injectable/perfusion - (CIP : 34009 550 124 3 6)**

- Lot P100043506 (péremption : 08/2021)
- Lot P100060572 (péremption : 08/2021)
- Lot P100061842 (péremption : 10/2021)
- Lot P100124789 (péremption : 01/2022)
- Lot P100123524 (péremption : 03/2022)
- Lot P100255904 (péremption : 12/2022)

### **RESPREEZA 4000 mg, poudre et solvant pour solution injectable/perfusion - (CIP : 34009 550 570 1 7)**

- Lot P100122845 (péremption : 03/2021)
- Lot P100139195 (péremption : 03/2021)
- Lot P100159373 (péremption : 03/2021)
- Lot P100176288 (péremption : 05/2021)
- Lot P100199908 (péremption : 05/2021)
- Lot P100225633 (péremption : 05/2021)

### **RESPREEZA 5000 mg, poudre et solvant pour solution injectable/perfusion - (CIP : 34009 550 570 2 4)**

- Lot P100140534 (péremption : 04/2021)
- Lot P100170463 (péremption : 04/2021)
- Lot P100212155 (péremption : 05/2021)
- Lot P100225242 (péremption : 05/2021)
- Lot P100283546 (péremption : 12/2021)

Ce rappel fait suite à la mise en évidence de conditions de fabrication de nature à remettre en cause la stérilité de ces lots.

*Niveau de rappel : établissements de santé.*

Pour toute demande d'information médicale : Vous pouvez joindre le service d'information médicale au 01.53.58.54.00 ou [infomedfrance@cslbehring.com](mailto:infomedfrance@cslbehring.com)

---

**RAPPEL DE PRODUIT - MÉDICAMENTS** - PUBLIÉ LE 18/02/2021 - MIS À JOUR LE 06/04/2021

## Respreeza (alpha-1 antitrypsine humaine)

Un rappel de lots de Respreeza 1 000, 4 000 et 5 000 mg poudre et solvant pour solution injectable/ perfusion a été réalisé par le laboratoire CSL Behring en accord avec l'Agence européenne du médicament (EMA) et l'ANSM, dans la mesure où ce médicament est autorisé selon une procédure européenne centralisée. Il s'agit de lots concernés par un signal de contrôle environnemental et de lots fabriqués avant octobre 2018.

---



PUBLIÉ LE 12/02/2021 - MIS À JOUR LE 16/03/2021

## Rappel de flacons de Respreeza



**SURVEILLANCE** - RETRAITS DE LOTS