

RAPPEL DE PRODUIT - MÉDICAMENTS - PUBLIÉ LE 07/07/2022

Structum 500 mg, gélule - Laboratoire Pierre Fabre médicament

Information destinée aux professionnels de santé et aux patients

Le laboratoire Pierre Fabre Médicament procède, en accord avec l'ANSM, au rappel des lots mentionnés ci-dessous de la spécialité

- **STRUCTUM 500 mg, gélule - CIP 34009 354 643 2 3 :**

- G20078 – Péremption : 11/2024
- G20079 – Péremption : 11/2024

Ce rappel fait suite à la mise en évidence de résultats hors spécification pour le paramètre DGAT (Dénombrement des Germes Aérobies Totaux).

Le laboratoire Pierre Fabre Médicament précise qu'aucun cas de PV ou de réclamations en relation avec ce défaut qualité n'ont été rapportés à la date du rappel.

Niveau de rappel : Circuit de distribution pharmaceutique, officine et patient.

Il est demandé aux pharmaciens d'officine de contacter, par tous les moyens dont ils disposent, les patients susceptibles de détenir et/ou d'avoir utilisé les lots de la spécialité concernée.

Il est demandé aux pharmaciens d'officine de mentionner à leurs patients d'interrompre leurs traitements et de ramener les boîtes des lots concernés.



PUBLIÉ LE 07/07/2022

Rappel patient pour deux lots du médicament Structum 500 mg, gélule (boîte de 60) en raison d'un défaut de qualité

SURVEILLANCE - PHARMACOVIGILANCE