

RAPPEL DE PRODUIT - MÉDICAMENTS - PUBLIÉ LE 18/06/2025

Ezetimibe/Atorvastatine Zydus 10 mg/40 mg, comprimé pelliculé et Ezetimibe/Atorvastatine Zydus 10 mg/80 mg, comprimé pelliculé – Laboratoire Zydus France

Niveau de rappel : officines et circuit de distribution pharmaceutique

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

- **Ezetimibe/Atorvastatine Zydus 10 mg/40 mg, comprimé pelliculé – boîte de 90** (CIP : 34009 302 850 8 4)
 - Lot BEG10124B – 10/2026
- **Ezetimibe/Atorvastatine Zydus 10 mg/80 mg, comprimé pelliculé – boîte de 90** (CIP : 34009 302 850 8 4)
 - Lot BEG10124B – 10/2026

Ce rappel fait suite à la mise en évidence d'une erreur de conditionnement avec utilisation d'étuis d'Ezetimibe/Atorvastatine 10 mg/80 mg au lieu d'étuis d'Ezetimibe/Atorvastatine 10 mg/40 mg. Ce défaut concerne un nombre limité d'unités.

Le reste du conditionnement correspond au dosage 10 mg /40 mg (comprimés, blisters, mentions variables et QR code).

Le laboratoire précise qu'aucun cas de pharmacovigilance, en lien avec le défaut qualité, n'a été rapporté à ce jour.

Date de première distribution: septembre 2024.