

Issy-les-Moulineaux, le 11 août 2022

Information à l'attention des pharmaciens hospitaliers, des médecins néphrologues, oncologues, hématologues et compétents en cancérologie et en maladies du sang :

Objet : Difficultés d'approvisionnement – Gamme EPREX[®], Solution injectable en seringue préremplie – Risque d'erreurs médicamenteuses

Madame, Monsieur,

Les laboratoires Janssen-Cilag souhaitent vous informer de difficultés d'approvisionnement sur l'ensemble de la gamme EPREX[®]. Ces tensions d'approvisionnement concernent tant la ville que l'hôpital. La distribution de ces spécialités est contingentée auprès des établissements, selon les présentations. La remise à disposition normale est estimée à la fin de l'année 2022.

CIP	Dénomination
34009 364 666 5 4	EPREX [®] 2 000 UI / ml, Solution injectable en seringue préremplie 0,5 ml (1 000 UI)
34009 364 667 1 5	EPREX [®] 4 000 UI / ml, Solution injectable en seringue préremplie 0,5 ml (2 000 UI)
34009 364 668 8 3	EPREX [®] 10 000 UI / ml, Solution injectable en seringue préremplie 0,3 ml (3 000 UI)
34009 364 669 4 4	EPREX [®] 10 000 UI / ml, Solution injectable en seringue préremplie 0,4 ml (4 000 UI)
34009 354 970 3 1	EPREX [®] 10 000 UI / ml, Solution injectable en seringue préremplie 0,5 ml (5 000 UI)
34009 354 972 6 0	EPREX [®] 10 000 UI / ml, Solution injectable en seringue préremplie 0,6 ml (6 000 UI)
34009 354 974 9 9	EPREX [®] 10 000 UI / ml, Solution injectable en seringue préremplie 0,8 ml (8 000 UI)
34009 349 312 1 5	EPREX [®] 10 000 UI / ml, Solution injectable en seringue préremplie 1 ml (10 000 UI)
34009 369 919 9 6	EPREX [®] 40 000 UI / ml, Solution injectable en seringue préremplie 0,5 ml (20 000 UI)
34009 383 276 4 9	EPREX [®] 40 000 UI / ml, Solution injectable en seringue préremplie 0,75 ml (30 000 UI)
34009 369 923 6 8	EPREX [®] 40 000 UI / ml, Solution injectable en seringue préremplie 1 ml (40 000 UI)

Nous vous rappelons qu'EPREX est indiqué :

- dans le traitement de l'anémie symptomatique associée à une insuffisance rénale chronique (IRC) :
 - chez les adultes et les enfants âgés de 1 à 18 ans hémodialysés et chez les patients adultes en dialyse péritonéale,

- chez les adultes insuffisants rénaux non encore dialysés pour le traitement de l'anémie sévère d'origine rénale accompagnée de symptômes cliniques chez les patients.
- chez les adultes traités par chimiothérapie pour des tumeurs solides, un lymphome malin ou un myélome multiple, et à risque de transfusion en raison de leur état général pour le traitement de l'anémie et la réduction des besoins transfusionnels.
- chez les adultes participant à un programme de transfusions autologues différées pour augmenter les dons de sang autologue.
- chez les adultes, sans carence martiale, devant avoir une intervention chirurgicale orthopédique majeure programmée, ayant un risque présumé important de complications transfusionnelles pour réduire l'exposition aux transfusions de sang homologues. L'utilisation devra être réservée aux patients ayant une anémie modérée qui n'ont pas accès à un programme de transfusions autologues différées et chez lesquels on s'attend à des pertes de sang modérées (900 à 1800 mL).
- pour le traitement de l'anémie symptomatique (concentration d'hémoglobine ≤ 10 g/dL) chez les adultes atteints de syndromes myélodysplasiques (SMD) primitifs de risque faible ou intermédiaire 1, présentant un taux sérique d'érythropoïétine faible (< 200 mU/mL).

Plusieurs alternatives thérapeutiques sont commercialisées en France et peuvent être envisagées afin de poursuivre le traitement de vos patients :

ATTENTION : dans la mesure où **les dosages sont plus nombreux** avec les biosimilaires et les autres époétines, et **les volumes des seringues différents**, une attention particulière doit être prêtée afin que les doses soient adaptées correctement et éviter les erreurs de dosage et d'administration.

- **BINOCRIT® (époétine alfa, biosimilaire d'EPREX®), solution injectable en seringue pré-remplie**
 - o BINOCRIT 1000 UI/0,5 ml, solution injectable en seringue pré-remplie
 - o BINOCRIT 2000 UI/1 ml, solution injectable en seringue pré-remplie
 - o BINOCRIT 3000 UI/0,3 ml, solution injectable en seringue pré-remplie
 - o BINOCRIT 4000 UI/0,4 ml, solution injectable en seringue pré-remplie
 - o BINOCRIT 5000 UI/0,5 ml, solution injectable en seringue pré-remplie
 - o BINOCRIT 6000 UI/0,6 ml, solution injectable en seringue pré-remplie
 - o BINOCRIT 8000 UI/0,8 ml, solution injectable en seringue pré-remplie
 - o BINOCRIT 10 000 UI/1 ml, solution injectable en seringue pré-remplie
 - o BINOCRIT 20 000 UI/0,5 ml, solution injectable en seringue préremplie
 - o BINOCRIT 30 000 UI/0,75 ml, solution injectable en seringue préremplie
 - o BINOCRIT 40 000 UI/ml, solution injectable en seringue pré-remplie

- **RETACRIT® (époétine zêta)**
 - o RETACRIT 1000 UI/0,3 ml, solution injectable en seringue préremplie
 - o RETACRIT 2000 UI/0,6 ml, solution injectable en seringue préremplie
 - o RETACRIT 3000 UI/0,9 ml, solution injectable en seringue préremplie
 - o RETACRIT 4000 UI/0,4 ml, solution injectable en seringue préremplie
 - o RETACRIT 5000 UI/0,5 ml, solution injectable en seringue préremplie
 - o RETACRIT 6000 UI/0,6 ml, solution injectable en seringue préremplie
 - o RETACRIT 8000 UI/0,8 ml, solution injectable en seringue préremplie
 - o RETACRIT 10000 UI/1 ml, solution injectable en seringue préremplie
 - o RETACRIT 20000 UI/0,5 ml, solution injectable en seringue préremplie
 - o RETACRIT 30000 UI/0,75 ml, solution injectable en seringue préremplie
 - o RETACRIT 40000 UI/1 ml, solution injectable en seringue préremplie

- **EPORATIO® (époétine thêta)**
 - o EPORATIO 20 000 UI/1 ml, solution injectable en seringue préremplie : ser 1 ml
 - o EPORATIO 30 000 UI/1 ml, solution injectable en seringue préremplie : ser 1 ml

- **NEORECORMON® (époétine bêta)**
 - o NEORECORMON 500 UI, solution injectable en seringue préremplie : ser 0,3 ml
 - o NEORECORMON 2000 UI, solution injectable en seringue préremplie : ser 0.3 ml
 - o NEORECORMON 3000 UI, solution injectable en seringue préremplie : ser 0.3 ml
 - o NEORECORMON 4000 UI, solution injectable en seringue préremplie : ser 0.3 ml
 - o NEORECORMON 5000 UI, solution injectable en seringue préremplie : ser 0.3 ml
 - o NEORECORMON 6000 UI, solution injectable en seringue préremplie : ser 0.3 ml
 - o NEORECORMON 10 000 UI, solution injectable en seringue préremplie : ser 0.6 ml
 - o NEORECORMON 30 000 UI, solution injectable en seringue préremplie : ser 0.6 ml

- **ARANESP® (darbépoétine alfa)**

- o ARANESP 10 microgrammes, solution injectable en seringue préremplie : ser 0,4ml
- o ARANESP 20 microgrammes, solution injectable en seringue préremplie : ser 0,5 ml
- o ARANESP 30 microgrammes, solution injectable en seringue préremplie : ser 0,3 ml
- o ARANESP 40 microgrammes, solution injectable en seringue préremplie : ser 0,4 ml
- o ARANESP 50 microgrammes, solution injectable en seringue préremplie : ser 0,5 ml
- o ARANESP 60 microgrammes, solution injectable en seringue préremplie : ser 0,3 ml
- o ARANESP 80 microgrammes, solution injectable en seringue préremplie : ser 0,4 ml
- o ARANESP 100 microgrammes, solution injectable en seringue préremplie : ser 0,5 ml
- o ARANESP 130 microgrammes, solution injectable en seringue préremplie : 0,65 ml
- o ARANESP 150 microgrammes, solution injectable en seringue préremplie : 0,3 ml
- o ARANESP 300 microgrammes, solution injectable en seringue préremplie : 0,6 ml
- o ARANESP 500 microgrammes, solution injectable en seringue préremplie : 1 ml

Pour toute question concernant nos médicaments, toute réclamation qualité ou évènement indésirable, notre service d'information médicale reste à votre disposition à ce numéro :



Conscients des désagréments engendrés par cette situation, nous vous remercions pour votre compréhension et vous prions de croire, Madame, Monsieur, à l'assurance de nos salutations distinguées.

Cédric OUDINET
Pharmacien Responsable Intérimaire