

Levallois Perret, juillet 2024

LETTRE D'INFORMATION A L'ATTENTION DES PHARMACIENS HOSPITALIERS

Objet : Rupture de stock de la spécialité « UN-ALFA 2 microgrammes/1 ml, solution injectable IV en ampoule » - Mise à disposition transitoire et exceptionnelle de spécialités équivalentes initialement destinées au marché Canadien

Madame, Monsieur,

Dans le contexte de la rupture de stock de la spécialité « UN-ALFA 2 microgrammes/1 ml, solution injectable IV en ampoule » sur le marché français, CHEPLAPHARM France met à votre disposition à titre exceptionnel et transitoire, la spécialité importée suivante, et ce en accord avec l'Agence Nationale de Sécurité du Médicament et des produits de santé (ANSM) :

- ONE-ALPHA 2MCG/ML 1ML AMP 10, lot F7004F06, expiration 11/2025.

Cette spécialité importée est conforme en termes de procédés de fabrication, au dossier d'AMM enregistré en France. Elle est identique à la spécialité française « UN-ALFA 2 microgrammes/1 ml, solution injectable IV en ampoule » en termes de composition qualitative et quantitative, posologie, voie et modalités d'administration.

Aussi le code CIP et le code UCD des produits importés sont identiques aux codes du produit français.

Les conditions de conservations restent inchangées.

La taille du conditionnement est également identique : boîtes de 10 ampoules en verre brun de 1 ml.

La différence porte sur les mentions en anglais et Français de la boîte et de l'étiquette et l'absence de pictogramme grossesse et conduite. La notice est en Français et en Anglais

Pictoogrammes Grossesse et Conduite**Grossesse**

Il existe des données limitées sur l'utilisation d'alfacalcidol chez la femme enceinte. Les études menées chez l'animal ont mis en évidence une toxicité sur la reproduction.

UN-ALFA n'est pas recommandé pendant la grossesse sauf nécessité absolue car l'hypercalcémie au cours de la grossesse peut entraîner des anomalies congénitales chez l'enfant. La prudence est de rigueur chez les femmes en âge de procréer n'utilisant pas de contraception.

Allaitement

L'alfacalcidol est excrété dans le lait maternel. La décision doit être prise soit d'interrompre l'allaitement soit d'interrompre/de s'abstenir du traitement par UN-ALFA en prenant en compte le bénéfice de l'allaitement pour l'enfant au regard du bénéfice du traitement pour la mère.

ADRESSE

CHEPLAPHARM 105 rue Anatole France
France SAS F-92300 Levallois-Perret

CONTACT

P. +33 809 54 20 23 info@cheplapharm.fr
F. +33 173 44 67 18 cheplapharm.fr

TRIBUNAL D'ENREGISTREMENT

Nanterre - SIREN: 821 144 979

CHEPLAPHARM France _ 105 rue Anatole France _ F-92300 Levallois-Perret

Les enfants allaités nés de mères sous alfalcidol doivent être étroitement surveillés pour détecter une éventuelle hypercalcémie.

Effets sur l'aptitude à conduire des véhicules et à utiliser des machines

UN-ALFA n'a aucun effet ou qu'un effet négligeable sur l'aptitude à conduire des véhicules et à utiliser des machines. Toutefois, le patient doit être informé que des vertiges peuvent survenir pendant le traitement et qu'il doit en tenir compte lors de la conduite de véhicules ou l'utilisation de machines.

INFORMATION COMPLEMENTAIRE

Cette présentation peut être enregistrée avec le code CIP de UN-ALFA 2 microgrammes/1 ml, solution injectable IV en ampoule

CIP : 34009 557 298 8 4
Lot : F7004F06
Exp : 11/2025



La spécialité « ONE-ALFA 2 microgramme/1 ml, solution injectable IV en ampoule » est livrée avec le présent courrier.

L'information concernant la rupture « UN-ALFA 2 microgrammes/1 ml, solution injectable IV en ampoule » est disponible sur le site ANSM [Disponibilités des produits de santé de type médicaments - ANSM \(sante.fr\)](https://www.ansm.sante.fr/produits-de-sante/produits-de-sante-de-type-medicaments)

Nous vous précisons que CHEPLAPHARM France prend en charge l'exploitation de ces spécialités importées notamment en ce qui concerne l'information médicale, la pharmacovigilance et les réclamations qualités éventuelles.

Nous vous rappelons que vous devez déclarer immédiatement tout effet indésirable suspecté d'être dû à un médicament auprès de votre Centre Régional de Pharmacovigilance ou sur <https://signalement.social-sante.gouv.fr>

Pour plus d'information sur les médicaments, consulter ansm.sante.fr ou base-donnees-publique.medicaments.gouv.fr.

Nous vous prions de nous excuser pour la gêne engendrée par cette situation et vous assurons faire tout ce qui est possible pour réduire le délai de remise à disposition de notre médicament.

Nous vous prions d'agréer Madame, Monsieur, nos sincères salutations

DocuSigned by:

GAJAN FERET Valérie

91A96334FCAE4E2...

Valérie GAJAN

Pharmacien Responsable Cheplapharm France

ADRESSE

CHEPLAPHARM 105 rue Anatole France
France SAS F-92300 Levallois-Perret

CONTACT

P. +33 809 54 20 23 info@cheplapharm.fr
F. +33 173 44 67 18 [cheplapharm.fr](https://www.cheplapharm.fr)

TRIBUNAL D'ENREGISTREMENT

Nanterre - SIREN: 821 144 979