



Amgen S.A.S.  
Workstation  
25 Quai du Président Paul Doumer  
92400 Courbevoie  
Tél. : 01.70.28.90.00  
Fax : 01.70.28.90.99

Courbevoie, le 05 juin 2025

**LETTRE D'INFORMATION A L'ATTENTION DES MEDECINS SPECIALISTES EN CARDIOLOGIE, ENDOCRINOLOGIE-DIABETOLOGIE-NUTRITION, MEDECINE INTERNE, MEDECINE VASCULAIRE OU EN NEUROLOGIE**

**Objet : Tensions d'approvisionnement de la spécialité REPATHA 140 mg (evolocumab), solution injectable en stylo prérempli – Mise en place d'un contingentement quantitatif**

Madame, Monsieur,

Amgen souhaite vous informer que la spécialité REPATHA 140 mg (evolocumab), solution injectable en stylo prérempli, fait actuellement l'objet de fortes tensions d'approvisionnement en raison d'un accroissement de la demande mondiale et de capacités de production limitées.

**REPATHA 140 mg, solution injectable en stylo prérempli**  
(evolocumab (MAMMIFERE/HAMSTER/CELLULES CHO))  
1 mL de solution dans un stylo prérempli (SureClick) à usage unique en verre - CIP 34009 300 285 8 2

Les stocks actuels sont limités et la date de réapprovisionnement n'est pas encore déterminée.

**Afin de gérer au mieux les stocks actuels et d'éviter une indisponibilité totale du produit, Amgen souhaite informer les professionnels de santé des mesures suivantes :**

**Un contingentement quantitatif a été mis en place depuis le 01/05/2025 auprès des grossistes répartiteurs.**

- Les commandes sont adressées uniquement auprès des grossistes.
- Les hôpitaux (pour les patients hospitalisés uniquement) et les DROM ne sont pas impactés par cette mesure.

Les indications de REPATHA 140 mg, solution injectable en stylo prérempli, sont :

« • Hypercholestérolémie et dyslipidémie mixte :

Repatha est indiqué chez l'adulte présentant une hypercholestérolémie primaire (hétérozygote familiale et non familiale) ou une dyslipidémie mixte, et chez les patients pédiatriques à partir de 10 ans présentant une hypercholestérolémie familiale hétérozygote, en complément d'un régime alimentaire :

- en association avec une statine seule ou une statine avec d'autres thérapies hypolipémiantes chez les patients ne pouvant atteindre les objectifs de LDL-C, sous statine à dose maximale tolérée ou,
- seul ou en association avec d'autres thérapies hypolipémiantes chez les patients intolérants aux statines, ou chez qui les statines sont contre-indiquées.

• Hypercholestérolémie familiale homozygote :

Repatha est indiqué chez l'adulte et le patient pédiatrique à partir de 10 ans présentant une hypercholestérolémie familiale homozygote en association avec d'autres thérapies hypolipémiantes.



Fax : 01.40.88.27.99

• Maladie cardiovasculaire athéroscléreuse établie (MCV) :

Repatha est indiqué chez les adultes présentant une maladie cardiovasculaire athéroscléreuse établie (infarctus du myocarde, accident vasculaire cérébral ou artériopathie périphérique) pour réduire le risque cardiovasculaire en diminuant le taux de LDL-C, en complément de la correction des autres facteurs de risque :

- en association avec une statine à la dose maximale tolérée avec ou sans autres thérapies hypolipémiantes ou,
- seul ou en association avec d'autres thérapies hypolipémiantes chez les patients intolérants aux statines, ou chez qui les statines sont contre-indiquées.

Pour les résultats des études relatifs aux effets sur le LDL-C, les événements cardiovasculaires et les populations étudiées, consulter la rubrique 5.1. du Résumé des Caractéristiques du Produit. »

Pour toute question d'ordre pharmaceutique ou si vous souhaitez obtenir plus d'informations, nous vous invitons à contacter notre service d'information médicale par téléphone au 09 69 363 363 ou par email : fr-medinfo@amgen.com.

Déclaration des effets indésirables

Déclarez 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, consultez [ansm.sante.fr](https://ansm.sante.fr) ou [base-donnees-publique.medicaments.gouv.fr](https://base-donnees-publique.medicaments.gouv.fr).



Conscients des difficultés générées par cette situation, soyez assurés que nous mettons tout en œuvre pour y remédier au plus vite.

Nous vous remercions pour votre compréhension et vous prions d'agréer, Madame, Monsieur, l'expression de notre considération distinguée.

Anne-Sophie Malinowski  
Pharmacien Responsable

Nathalie Varoqueaux  
Directrice Médicale

Signé par :

Anne-Sophie Malinowski



Nom du signataire : Anne-Sophie Malinowski  
Motif de la signature : J'approuve ce document  
Heure de signature : 6/6/2025 | 9:38:45 AM GMT  
C905E1D584A44846AF7EB5E295C39322

Signé par :

Nathalie Varoqueaux



Nom du signataire : Nathalie Varoqueaux  
Motif de la signature : J'approuve ce document  
Heure de signature : 6/5/2025 | 12:48:36 PM GMT  
58A6638BB6144742B646066400428C03