

A l'attention des pharmaciens et médecins hospitaliers

Affaires Réglementaires

Objet : Moventig® 25 mg, comprimé pelliculé, boîte de 90 avec étiquetage en néerlandais, en allemand et en français

Date
14/05/2025

Madame, Monsieur,

Téléphone
+33 1 41 49 45 80

En tant qu'exploitant de l'AMM de la spécialité pharmaceutique :

Email
Qualite.fr@grunenthal.com

**Moventig® 25 mg, comprimé pelliculé,
boîte de 90, CIP 34009 550 019 1 1**

Nous vous informons qu'afin de palier la rupture d'approvisionnement que nous rencontrons sur l'ensemble des présentations et dosages de Moventig® depuis le 02 mai 2025, nous avons mis en place, de manière transitoire, une importation exceptionnelle des Pays-Bas en accord avec l'ANSM de Moventig 25 mg comprimé pelliculé boîte de 90 comprimés à destination unique des établissements de santé.

Cette spécialité « Moventig® 25 mg, filmomhulde tabletten » est importée des Pays-Bas et vous sera livrée avec le conditionnement du pays d'origine, sachant que l'étiquetage et la notice sont en néerlandais, allemand et en français, les mentions en français sont les mêmes que celles des autres boîtes de Moventig® 25 mg comprimés pelliculés que vous recevez habituellement.

Il est à noter que le conditionnement secondaire de « Moventig® 25 mg, filmomhulde tabletten » ne mentionne pas le pictogramme « Femme enceinte », figurant comme suit dans la blue-box de la spécialité Moventig® 25 mg comprimés pelliculés :



Ces exceptions ont été validées par nos autorités de tutelle.

A noter que l'autorisation de mise sur le marché du produit est en procédure centralisée et a donc les mêmes spécifications dans toute l'Europe.

Pour rappel, ce médicament n'est pas rétrocédable.

Pour toute demande d'information complémentaire, veuillez consulter le Résumé des Caractéristiques Produit et notice à destination des patients disponibles sur le site <http://base-donnees-publique.medicaments.gouv.fr/>

Pour toute information complémentaire, notre service Information Scientifique et Médicale reste à votre entière disposition aux coordonnées suivantes :

- Tél : 01.21.49.45.80
- Email : ism.fr@grunenthal.com

A noter que si le code datamatrix n'est pas lisible, nous vous prions de ne pas décommissionner l'unité concernée.

Pour toute réclamation qualité produit, notre service Assurance Qualité est joignable via :

- Qualite.fr@grunenthal.com

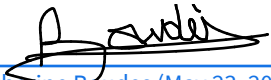
Pour signaler toute suspicion d'effet indésirable, veuillez contacter dans les meilleurs délais le service de Pharmacovigilance :

- Drugsafety.fr@grunenthal.com

Nous vous adressons, Madame, Monsieur, l'expression de nos salutations distinguées,

Catherine BOUDES
Pharmacien Responsable

Cyrine BEN AMOR
Directrice Médicale


[Catherine Boudes \(May 23, 2025 15:28 GMT+2\)](#)