

**Lettre d'information à l'attention des pharmaciens Hospitaliers et des prescripteurs**

Paris, le 11/09/2025

**Objet : Mise à disposition à titre exceptionnel des unités de KIOVIG 100 mg/ml, solution pour perfusion (dosage 30 g/300 ml) initialement destinées au marché du Royaume-Uni.**

Madame, Monsieur,

En raison des besoins croissants en immunoglobulines humaines normales et afin d'assurer un approvisionnement des quantités nécessaires, TAKEDA France met à votre disposition en accord avec l'ANSM, des unités de **KIOVIG 100 mg/ml** (immunoglobuline humaine normale, solution pour perfusion) initialement destinées au marché du Royaume-Uni :

- *KIOVIG 100 mg/ml solution for infusion (30 g), lot BE12F035AD (date d'expiration 31/01/2027)*

Dénomination	Dosage	Substance active	Code CIP	Code UCD
KIOVIG 100 mg/ml, solution pour perfusion	30 g/300 ml	Immunoglobuline humaine normale	34009 577 784 5 3	34008 935 251 6 6

Le dosage et la composition de cette spécialité sont identiques à la spécialité française.

Les codes CIP et UCD restent inchangés.

Les mentions figurant sur les conditionnements sont rédigées en anglais mais les informations sont similaires à la spécialité française.

Nous attirons votre attention sur le fait que les conditionnements ne présentent pas les 3 étiquettes de traçabilité requises par la réglementation française. Aussi, nous vous remercions de reporter, les mentions visant à assurer la traçabilité de ces lots importés de façon manuscrite ou par tout autre moyen approprié les informations nécessaires.

Chaque unité du lot importé sera accompagnée :

- du présent courrier avec le QR code (ci-après) renvoyant au RCP français de la spécialité KIOVIG 100mg/l ;
- d'un courrier à destination des patients renvoyant vers la notice en français. Nous vous prions de bien vouloir transmettre ces documents aux patients lors de la dispensation de cette spécialité.

**Takeda France SAS**

16 place de l'Iris  
92400 COURBEVOIE  
T +33 (0)1 40 67 33 00  
F +33 (0)1 40 67 33 01

Capital de 3 237 424 euros  
R.C.S. Nanterre 785 750 266  
TVA FR 72 785 750 266  
Code NAF 4646Z

Takeda France prend en charge l'exploitation de cette spécialité, en ce qui concerne notamment l'information médicale, la pharmacovigilance et les réclamations qualité éventuelles.

Nous vous rappelons que tout effet indésirable doit être signalé au Centre Régional de Pharmacovigilance (CRPV) dont vous dépendez (coordonnées disponibles sur <https://ansm.sante.fr/>) ou directement via le site de déclaration des effets indésirables <https://signalement.social-sante.gouv.fr/> en précisant le nom et le numéro de lot du produit.

**Contacts :**

- Pour toute question supplémentaire relative à la disponibilité des produits, commande/facture nous vous invitons à contacter [france.serviceclient@takeda.com](mailto:france.serviceclient@takeda.com) ;
- Pour toute demande d'Information Médicale, nous vous invitons à contacter notre Service d'Information Médicale à [MedinfoEMEA@takeda.com](mailto:MedinfoEMEA@takeda.com) ou au 01 40 67 32 90.

Nous vous remercions de votre compréhension et vous prions d'agréer, Madame, Monsieur l'expression de nos salutations dévouées.

Emmanuelle LESOURD  
Pharmacien Responsable

**Pour une information complète, consultez le Résumé des Caractéristiques du Produit (RCP) sur le répertoire des médicaments du site internet de l'ANSM en flashant ce QR code :**



Takeda France SAS  
16 place de l'Iris  
92400 COURBEVOIE  
T +33 (0)1 40 67 33 00  
F +33 (0)1 40 67 33 01

Capital de 3 237 424 euros  
R.C.S. Nanterre 785 750 266  
TVA FR 72 785 750 266  
Code NAF 4646Z