

.....
 Courrier à l'attention des patients à remettre par le pharmacien.

Objet : Mise à disposition à titre exceptionnel et transitoire de Venlafaxin Medical Valley 75 mg depottabletter, initialement destiné au marché suédois pour pallier aux tensions d'approvisionnement des spécialités à base de Venlafaxine dont Venlafaxine Viatriis LP 75mg, gélule à libération prolongée.

Madame, Monsieur,

Dans le cadre de fortes tensions d'approvisionnement en Venlafaxine sur le marché et afin d'assurer la continuité de traitement des patients traités par ce produit dans les meilleures conditions, en accord avec l'Agence Nationale de Sécurité des Médicaments et des produits de santé (ANSM), Viatriis Santé met à votre disposition, à titre exceptionnel et transitoire, la spécialité **Venlafaxin Medical Valley 75 mg depottabletter**, initialement destinée au marché suédois et importée dans le cadre du mécanisme de solidarité européenne.

Ces unités de Venlafaxine Medical Valley 75mg diffèrent de la spécialité Venlafaxine Viatriis LP 75mg car il s'agit de comprimés à libération prolongée et non de gélules à libération prolongée mais les indications et l'utilisation sont comparables.

Ce médicament Venlafaxin Medical Valley 75 mg depottabletter contient du lactose. Si vous avez une intolérance à certains sucres rapprochez-vous de votre pharmacien ou de votre médecin. En effet, les patients présentant une intolérance au galactose, un déficit total en lactase ou un syndrome de malabsorption du glucose et du galactose (maladies héréditaires rares) ne doivent pas prendre ce médicament.

Spécialité importée : **Venlafaxin Medical Valley 75 mg depottabletter**

CIP : 3400930324165

Lot : LC93118 exp : 05-2028

Datamatrix :

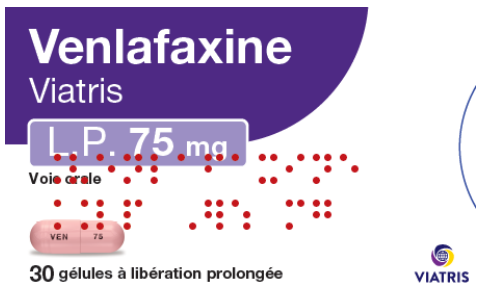
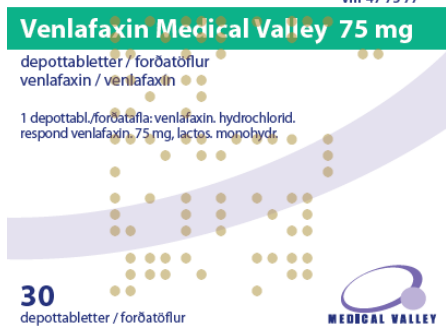


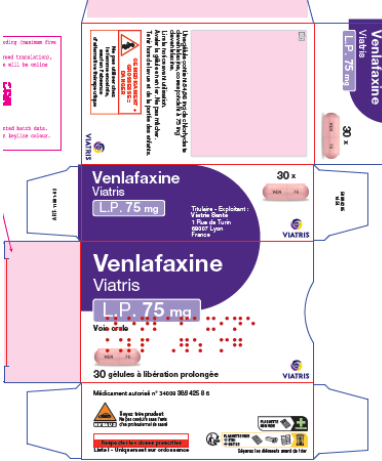
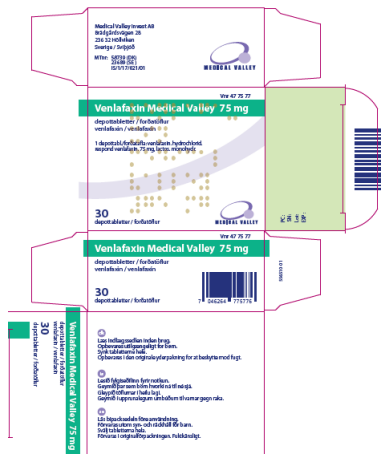
La notice de **Venlafaxine Viatriis LP 75mg, gélule à libération prolongée** est disponibles sur le site de l'ANSM : <https://base-donnees-publique.medicaments.gouv.fr/index.php>

La notice de **Venlafaxin Medical Valley 75 mg depottabletter** traduite en français est mise à disposition avec chaque boîte.

Veillez à toujours prendre ce médicament en suivant exactement les indications de votre médecin ou de votre pharmacien.

Voir les photos des étuis ci-dessous pour comparaison :

VENLAFAXINE VIATRIS LP 75 mg, gélule à libération prolongée	VENLAFAXINE MEDICAL VALLEY 75MG depottabletter Spécialité importée
Face principale de l'étui 	Face principale de l'étui 

	
Liste des excipients Contenu d'une gélule : hypromellose, EUDRAGIT RS 100, laurylsulfate de sodium, stéarate de magnésium. Enrobage des comprimés contenus dans la gélule : EUDRAGIT E 12,5. Enveloppe de la gélule : dioxyde de titane E171, gélatine, oxyde de fer rouge E172. Encre d'impression : gomme laque, oxyde de fer noir.	Liste des excipients Noyau : Mannitol (E421), povidone K-90, macrogol 400, cellulose microcristalline (E 460(i)), silice colloïdale anhydre, stéarate de magnésium (E 470b). Enrobage : Acétate de cellulose, macrogol 400, hypromellose, lactose monohydraté, dioxyde de titane (E171), triacétine.
Pictogramme Grossesse :  Ne pas utiliser chez la femme enceinte, sauf en l'absence d'alternative thérapeutique	La spécialité importée ne comporte pas de pictogramme grossesse mais si vous êtes enceinte ou que vous allaitez, si vous pensez être enceinte ou planifiez une grossesse, demandez conseil à votre médecin ou à votre pharmacien avant de prendre ce médicament.
Pictogramme Conduite Automobile :  Soyez très prudent Ne pas conduire sans l'avis d'un professionnel de santé	La spécialité importée ne comporte pas de pictogramme conduite mais ne conduisez pas et n'utilisez aucun outil ou machine jusqu'à ce que vous sachiez comment Venlafaxin Medical Valley vous affecte.

Recommandation d'utilisation de Venlafaxin Medical Valley 75 mg depottabletten :

- Les comprimés sont ronds, biconvexes et blanc, ils doivent être avalés entiers avec du liquide et non divisés, écrasés, mâchés ou dissous. **Si vous avez du mal à avaler les comprimés, ne les écraser pas et prévenez votre pharmacien.**
- Le comprimé à libération prolongée de venlafaxine conserve sa forme pendant toute la digestion, libérant le principe actif et étant éliminé intact dans les selles.

Pour toute question, contactez votre pharmacien ou votre médecin

Nous vous précisons que Viatrix Santé est en charge de l'exploitation en France de ce médicament importé, en ce qui concerne notamment l'information médicale, la déclaration des effets indésirables et les réclamations qualifiées éventuelles, ainsi que tout autre élément utile concourant notamment à la diminution du risque d'erreurs médicamenteuses.

Déclaration des effets indésirables

Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien. Vous pouvez également déclarer les effets indésirables directement via le système national de déclaration : Agence nationale de sécurité du médicament et des produits de santé (ANSM) et le réseau des centres régionaux de pharmacovigilance

- Site internet : <https://signalement.social-sante.gouv.fr/>

En signalant les effets indésirables, vous contribuez à fournir davantage d'informations sur la sécurité du médicament.

Pour plus d'information sur les médicaments, consultez <http://ansm.sante.fr> ou <https://base-donnees-publique.medicaments.gouv.fr/index.php>

Nous vous prions de bien vouloir nous excuser des difficultés occasionnées et vous prions de croire, Madame, Monsieur, à l'assurance de notre considération distinguée.

Anne Yvon
 Pharmacien Responsable
 PO Gaetane Vuaille - PRI