

***Lettre d'information destinée aux gastroentérologues et pharmaciens d'officine***

Courbevoie, le 22 décembre 2025

**Objet : Rupture de stock de la spécialité COLOFOAM, mousse rectale – Mise à disposition d'une spécialité importée comparable**

Madame, Monsieur, Chère Consœur, Cher Confrère,

Suite à l'indisponibilité de la spécialité :

**COLOFOAM, mousse rectale**  
**flacon pressurisé aluminium de 20 g - avec applicateur - avec valve doseuse**  
**CIP N° 34009 326 061 2 2**

nous avons le plaisir de vous informer que nous mettons à disposition de façon exceptionnelle et transitoire des unités importées d'une spécialité comparable disponible aux Etats-Unis :

**CORTIFOAM, rectal foam / mousse rectale, flacon pressurisé de 15 g avec applicateur**  
**CIP N° 34009 280 996 5 5**

Pour rappel, les indications de COLOFOAM, mousse rectale, sont limitées à :

- Rectocolite hémorragique
- Maladie de Crohn colique
- Rectite post-radique
- Rectite après colectomie.

Dans le cadre de sa mise à disposition en France, la spécialité CORTIFOAM, mousse rectale, est prescrite pour une indication couvrant celles de COLOFOAM, mousse rectale, c'est-à-dire les maladies inflammatoires chroniques de la muqueuse du rectum et du colon. CORTIFOAM, mousse rectale comporte le même principe actif (acétate d'hydrocortisone), à une dose légèrement inférieure à celle délivrée avec COLOFOAM, mousse rectale ; de ce fait, nous recommandons une posologie identique (c'est-à-dire selon prescription médicale, et en général, une application par jour, pendant deux à trois semaines, puis éventuellement une application un jour sur deux). Chaque flacon contient 20 g de mousse, dont 15 g net sont délivrables, correspondant à au moins 14 applications.

Sur chaque boîte de CORTIFOAM, une contre-étiquette est apposée rappelant les éléments essentiels de l'étiquetage en français.

Chaque livraison en pharmacie d'officine de CORTIFOAM, rectal foam / mousse rectale sera accompagnée :

- de la présente lettre d'information,
- du courrier d'information destiné aux patients et de la notice d'information en français, qui comporte le mode d'emploi de la spécialité importée. Le mode d'emploi de CORTIFOAM est différent de celui de COLOFOAM. Le pharmacien devra remettre au patient le courrier et la notice en français lors de chaque délivrance d'unité importée des Etats-Unis.

Viatris Santé – site de Courbevoie, exploitant de la spécialité COLOFOAM, mousse rectale prend en charge l'exploitation de la spécialité importée en ce qui concerne notamment l'information médicale, la pharmacovigilance et les réclamations éventuelles.



Toute question concernant l'information médicale, la pharmacovigilance et les réclamations produit sont sous la responsabilité de Viatris Santé et sont à adresser à vos contacts habituels :

**TEL 0 800 12 35 50** Service & appel gratuits

#### Déclaration des effets indésirables

Nous vous rappelons que tout effet indésirable doit être déclaré au Centre régional de pharmacovigilance (CRPV) dont vous dépendez ou via le portail de signalement des événements sanitaires indésirables du ministère chargé de la santé [www.signalement-sante.gouv.fr](http://www.signalement-sante.gouv.fr)

Pour plus d'information, consulter la rubrique « Déclarer un effet indésirable » sur le site Internet de l'ANSM : <http://ansm.sante.fr>

Nous sommes conscients des désagréments causés par cette situation et vous remercions de votre compréhension.

Nous vous prions de croire, Madame, Monsieur, Chère Consœur, Cher Confrère, en l'assurance de notre considération distinguée.

**Valérie QUEROL-FERRER**  
**Pharmacien Délégué**  
**Viatris Santé Courbevoie**