

HQ-23-059

## CIRCULAIRE

### Nouvel emballage pour le Cytogam®

Le 16 novembre 2023

**AU DIRECTEUR DE LA BANQUE DE SANG  
AU CHEF TECHNOLOGISTE / COORDONNATEUR DE LA BANQUE DE SANG  
AU PERSONNEL DE LA BANQUE DE SANG**

Madame, Monsieur,

Tel que mentionné dans la circulaire HQ-23-030, le Cytogam®, immunoglobuline Anti-CMV de Kamada Ltd/ KI BioPharma LLC (KIB) est maintenant fabriqué en Israël.

À cet effet, vous trouverez ci-joint une lettre de KI BioPharma LLC (KIB) indiquant que le premier lot de Cytogam® fabriqué en Israël sera disponible pour distribution dès le mois de décembre 2023 et comprendra de nouvelles étiquettes.

Article	Description	Lot	Péremption	Disponibilité
100065	Immunoglob. Anti-CMV 2,5g Cytogam®	P100266141	<b>31-12-2023</b>	Jusqu'à la réception du nouveau lot prévue au courant du mois de décembre 2023.
		GA1040822B	31-08-2025	Dès sa réception prévue au courant du mois de décembre 2023.

Il est important de mentionner qu'aucun changement n'a été apporté à la formulation du produit.

Nous vous invitons à consulter nos circulaires sur notre site Web à [www.hema-quebec.qc.ca](http://www.hema-quebec.qc.ca), dans la section intitulée *Professionnels de la santé / Produits sanguins / Documentation / Circulaires d'information*.

Nous demeurons à votre disposition pour toute information additionnelle. Veuillez agréer, Madame, Monsieur, nos salutations cordiales.

#### **Original signé par**

Rima Khalil  
Directrice des produits stables

p. j. Lettre de KI BioPharma

c. c. M<sup>me</sup> Christine Ouimet, vice-présidente à la chaîne d'approvisionnement  
D<sup>r</sup> Marc Germain, vice-président aux affaires médicales et à l'innovation  
D<sup>re</sup> Nancy Robitaille, vice-présidente à la médecine transfusionnelle  
M<sup>me</sup> Marie-Hélène Robert, directrice au partenariat clinique avec les centres hospitaliers  
D<sup>r</sup> Christian Renaud, directeur médical en microbiologie et épidémiologie  
D<sup>re</sup> Catherine Latour, directrice médicale, hématologie et cellules souches  
M. Louis-Philippe Gagné, directeur du service à la clientèle hospitalière et de l'expédition des produits biologiques



31 octobre 2023

### Changement de site de fabrication pour le produit Cytogam®

Chers clients,

Suite au transfert de propriété du produit Cytogam® de Saol Therapeutics Research Limited à KI BioPharma LLC, le site de fabrication a été transféré de CSL Behring à Kamada Limited située à Beit Kama, en Israël.

Le produit Cytogam® continuera d'être disponible à travers Héma-Québec et nous veillerons à ce que la chaîne d'approvisionnement habituelle ne soit en aucun cas interrompue pendant cette transition.

Le numéro d'identification du médicament (DIN 2231962) pour le produit Cytogam® demeure inchangé.

Aucun changement n'a été apporté aux spécifications du produit.

L'étiquette a été mise à jour pour refléter le passage de Saol Therapeutics Research Limited à KI BioPharma LLC en tant que titulaire de l'autorisation de mise sur le marché.

### Changement de l'illustration de l'emballage :



Le premier lot issu de la nouvelle usine de fabrication sera disponible en décembre 2023.

Cordialement,  
Le Service client Ki BioPharma LLC

**Head office:** Corporation Trust Center, 1209 Orange Street, Wilmington, New Castle County, Delaware 19801

**Mailing address:** 2578 Broadway #525, New York, NY 10025-8844