

16 octobre 2025

CORRECTION : Veuillez noter que la communication envoyée le 16 octobre 2025, intitulée « Acyclovir injectable, USP, 500 mg par 10 mL (50 mg par mL) Avis de produits mis sous allocation approuvés aux États-Unis » a été corrigée.

Veuillez voir les modifications surlignées en jaune ci-dessous. La version anglaise est exacte.

Acyclovir injectable, USP, 500 mg par 10 ml (50 mg par ml)
Avis de produits mis sous allocation approuvés aux États-Unis

Madame, Monsieur,

Fresenius Kabi Canada a le regret de vous informer qu'**Acyclovir injectable, USP, 500 mg par 10 ml (50 mg par ml), de Fresenius Kabi approuvée aux États-Unis**, est mis sous 100% allocation à compter du **16 octobre 2025**. Les clients sous contrat se voient attribuer 100% des volumes d'Acyclovir sodique injectable, 50 mg/ml, fiole de 10 ml en fonction de la demande historique mensuelle dans un rapport de 1:1 plus 100% des volumes d'Acyclovir sodique injectable 50 mg/ml, fiole de 20 ml, en fonction de la demande historique mensuelle dans un rapport de 2 :1 (2 fioles d'Acyclovir approuvée aux États-Unis de **10 ml**). Voir ci-dessous pour les détails.

Code de produit Fresenius Kabi	Code de produit MSD	Code de produit McKesson	Description du produit	Allocation Date
622010	1000848	201602	Acyclovir injectable, USP, 500 mg par 10 ml (50 mg par ml), de Fresenius Kabi approuvée aux États-Unis.	Allocation 100 % 16 octobre 2025 100 % de la demande de 10 ml plus 100 % de la demande de 20 ml dans un rapport de 2:1

Nous sommes conscients des difficultés et des désagréments que ces allocations peuvent vous occasionner et vous remercions de votre patience et de votre compréhension.

Si vous avez des questions ou des préoccupations, n'hésitez pas à communiquer avec votre représentant(e) commercial(e).

Cordialement,



Joseph Le
Directeur adjoint, Médicaments injectables
joseph.le@fresenius-kabi.com

Veuillez balayer le code QR pour vous inscrire à nos communications par courriel.

