

20.03.2026

Rückruf der Charge C795485P02 (3er-Bündelung) Yimmugo, 100mg/ml Infusionslösung (Normales Immunglobulin vom Menschen), 200ml, Verfallsdatum 29.02.2028

Sehr geehrte Damen und Herren,

BIOTEST Pharma GmbH ruft hiermit die Charge C795485P02 (3er-Bündelung) Yimmugo 100mg/ml Infusionslösung, 200ml, Verfallsdatum 29.02.2028 zurück.
Der Rückruf erfolgt vorsorglich aus Gründen der Patientensicherheit.

SOLLTEN SIE DAS PRODUKT AN WEITERE EINRICHTUNGEN ABGEGEBEN HABEN, INFORMIEREN SIE DIESE BITTE ENTSPRECHEND.

Ein entsprechendes Retourenformular finden Sie in der Anlage zu diesem Schreiben.

Der Rückruf erfolgt aufgrund einer erhöhten Anzahl von Berichten über schwere Überempfindlichkeitsreaktionen, darunter Anaphylaxie, Atemnot und – zum Teil generalisierter – Urtikaria, die bei einigen Patienten eine intravenöse Behandlung mit Antihistaminika und Kortikosteroiden erforderlich machten.

Der Rückruf bezieht sich nur auf die oben genannte Charge, da bei anderen Chargen von YIMMUGO diese Nebenwirkungen nicht gemeldet wurden.

WEITERE INFORMATIONEN:

Yimmugo 100mg/ml Infusionslösung ist ein intravenös zu verabreichendes IgG-Präparat und wurde am 11.11.2022 in Deutschland zugelassen zur

- Substitutionstherapie bei Erwachsenen, Kindern und Jugendlichen (0–18 Jahre), die über nicht genügend eigene Antikörper verfügen
- zur Immunmodulation bei Erwachsenen, Kindern und Jugendlichen (0–18 Jahre) mit bestimmten entzündlichen Erkrankungen

Für die Substanzklasse ‚Normales Immunglobulin vom Menschen‘ ist bekannt, dass es zu Überempfindlichkeitsreaktionen mit Hautreaktionen und Dyspnoe einschließlich anaphylaktischer Reaktionen kommen kann. Gemäß Fachinformation treten diese pro behandeltem Patienten häufig ($\geq 1/100$ bis $< 1/10$), pro Infusion gelegentlich ($\geq 1/1.000$ bis $< 1/100$) auf.

Ebenfalls bekannt ist, dass aufgrund einer erhöhten Infusionsrate zu infusionsbedingten Reaktionen kommen kann, die sich sehr ähnlich äußern. Aus diesem Grund muss die gemäß Fachinformation empfohlene Infusionsgeschwindigkeit streng eingehalten werden (s. beigefügte Anlage: aktuelle Fachinformation).

Darüber hinaus kommt es bei dieser Substanzklasse immer wieder zu einer chargenbezogenen Häufung von Überempfindlichkeitsreaktionen. Aus Gründen der Patientensicherheit wurden solche Chargen in der Regel vom Markt genommen und eine intensive Ursachenforschung eingeleitet.

Biotest bittet deshalb um VOLLSTÄNDIGE RETOURE noch vorhandener Restbestände der YIMMUGO-CHARGE C795485P02 (3er-Bündelung), 200ML INFUSIONSLÖSUNG, VERFALLSDATUM 29.02.2028.

SOLLTEN SIE DAS PRODUKT AN WEITERE EINRICHTUNGEN ABGEGEBEN HABEN, INFORMIEREN SIE DIESE BITTE UMGEHEND.

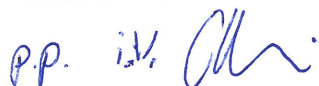
Ein entsprechendes Retourenformular finden Sie in der Anlage zu diesem Schreiben.

Bei RÜCKFRAGEN ZUM RETOURENPROZESS steht Ihnen unser Customer Service Center-Team zur Verfügung, per Tel. 0800 / 88 66 990 oder Email Bestellung@biotest.com

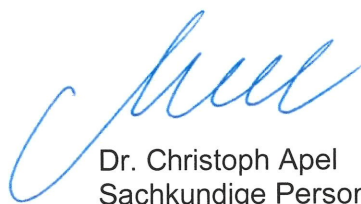
Für RÜCKFRAGEN ZUM PRODUKT steht Ihnen unser Medical Information-Team zur Verfügung: Email: Medical.Information@biotest.com

WEGEN etwaiger NEBENWIRKUNGSVERDACHTSFÄLLE wenden Sie sich bitte an unsere Abteilung Corporate Drug Safety: Email: Drugsafety@Biotest.Com

Mit freundlichen Grüßen,
Biotest Pharma GmbH



Natascha Rippel
Stufenplanbeauftragte



Dr. Christoph Apel
Sachkundige Person