

Méthylprednisolone Viatris 40 mg, poudre pour solution injectable (IM-IV) – [méthylprednisolone (hydrogénosuccinate de)]

PUBLIÉ LE 22/08/2024 - MIS À JOUR LE 05/03/2026

TENSION D'APPROVISIONNEMENT 19/08/2024

DCI

Méthylprednisolone (hydrogénosuccinate de)

Indications


Les indications sont :

- celles de la corticothérapie générale per os, lorsque la voie parentérale est nécessaire en cas d'impossibilité de la voie orale (vomissements, aspiration gastrique, troubles de la conscience)
- les affections nécessitant un effet thérapeutique rapide :
 - allergiques :
 - œdème de Quincke sévère en complément des antihistaminiques,
 - choc anaphylactique en complément de l'adrénaline.
 - infectieuses :
 - fièvre typhoïde sévère, en particulier avec confusion mentale, choc, coma,
 - laryngite striduleuse (laryngite sous-glottique) chez l'enfant.
 - neurologiques :
 - œdème cérébral (tumeurs, abcès à toxoplasme...)
 - ORL :
 - dyspnée laryngée.

Laboratoire exploitant

Viatris Santé

Observations particulières

- Situation à l'hôpital : Tension
- Mise à disposition exceptionnelle et transitoire d'unités de la spécialité Metilprednisolona Normon 40 mg polvo y disolvente para solución inyectable EFG, initialement destinées au marché espagnol à compter du 14 aout 2025
-  Lettre d'information du laboratoire Viatris Santé de juillet 2025 à destination des professionnels de santé (13/08/2025)
- Pour rappel : mise à disposition exceptionnelle et transitoire d'unités de la spécialité Lisamethyle 40 mg /2 ml polvere e solvente per soluzione iniettabile initialement destinées au marché italien



Consultez le courrier de la société Viatris à destination des professionnels de santé (03/03/2026)

- Date de remise à disposition indéterminée

Afin de sécuriser autant que possible la situation en France et de préserver les stocks disponibles, la vente et l'exportation du médicament par les grossistes répartiteurs vers l'étranger est interdite à compter de la publication de cette fiche d'information sur notre site (application de la loi de santé publique 2016-41 publiée au Journal Officiel le 27 janvier 2016 et des dispositions des articles L. 5121-30 et L.5124-17-3 du Code la Santé Publique).

Cette mesure d'interdiction de vente en dehors du territoire national, ou aux distributeurs en gros à l'exportation, doit être appliquée et respectée jusqu'à la remise à disposition normale du médicament, permettant un approvisionnement continu et approprié du marché national.