

Pfizer

23-25, avenue du Docteur Lannelongue
F-75668 Paris Cedex 14
Tél : (33) (0)1 58 07 30 00

Information destinée aux professionnels de santé**Rupture de stock**

OZIDIA (glipizide) 5 mg, comprimé à libération prolongée (Boite de 30) Code CIP
3400933953935

OZIDIA (glipizide) 10 mg, comprimé à libération prolongée (Boite de 30) Code CIP
3400933954185

Paris, le 06 mai 2022

Madame, Monsieur, Chère Consœur, Cher Confrère,

Pfizer, en accord avec l'ANSM, souhaite vous informer de l'indisponibilité temporaire des spécialités OZIDIA (glipizide) 5 mg, comprimé à libération prolongée (Boite de 30) Code CIP 3400933953935 et OZIDIA (glipizide) 10 mg, comprimé à libération prolongée (Boite de 30) Code CIP 3400933954185.

Pour rappel, OZIDIA est indiqué dans le traitement du diabète de type 2, lorsque la prise en charge diététique, l'exercice physique régulier et la réduction pondérale s'avèrent insuffisants.

Une remise à disposition normale est prévue à compter de mi-juin 2022 pour le dosage 10 mg et à compter d'octobre 2022 pour le dosage 5 mg.

Il existe d'autres sulfamides hypoglycémiantes pouvant assurer le relais, sous réserve d'un suivi glycémique renforcé pendant quelques semaines.

Un switch vers un autre sulfamide hypoglycémiant ou un report de l'initiation de traitement par OZIDIA pourrait donc être nécessaire.

Nous vous invitons à consulter les recommandations de la HAS en vigueur sur la stratégie médicamenteuse du contrôle glycémique du diabète de type 2 (lien vers recommandations de la HAS: https://www.has-sante.fr/upload/docs/application/pdf/2013-02/reco2clics_diabete_type_2.pdf), ainsi qu'à vous référer au Résumé des Caractéristiques du Produit (RCP) de la spécialité concernée pour les modalités d'utilisation et de surveillance appropriées, en cas de relais vers un autre sulfamide hypoglycémiant. La conduite à tenir en cas de switch entre sulfamides est mentionnée dans la section 4.2 de ces spécialités.

Les RCP et notices peuvent être consultés sur la base de données publique des médicaments à l'adresse suivante : <http://base-donnees-publique.medicaments.gouv.fr/>

Nous vous rappelons que tout effet indésirable suspecté d'être dû à un médicament, ou tout risque d'erreur, erreur interceptée, ou erreur avérée sans effet doit être signalé auprès de votre Centre Régional de Pharmacovigilance ou sur www.signalement-sante.gouv.fr.



Pour tout complément d'information, déclaration de cas de pharmacovigilance ou réclamation qualité, vous pouvez nous contacter au 01 58 07 34 40 ou sur www.pfizermedicalinformation.fr.

Conscients des désagréments causés par cette situation, nous vous remercions pour votre compréhension et vous prions d'agréer, Madame, Monsieur, Chère Consœur, Cher Confrère, l'expression de notre considération distinguée.

Franck Le Breguero
Pharmacien Responsable

Pfizer SAS