



INFORMATIONS  
SÉCURITÉ PATIENTS

### Rupture de stock de la spécialité

**KETAMINE PANPHARMA 250 mg/5 ml, solution injectable (I.V.-I.M.)**

**Mise à disposition du médicament  
KETAMINE PANPHARMA 250 mg-5mL,  
solution injectable (IV-IM)/ solution for injection (IV-IM)**

**Attention aux erreurs médicamenteuses**

*A l'attention des pharmaciens hospitaliers*

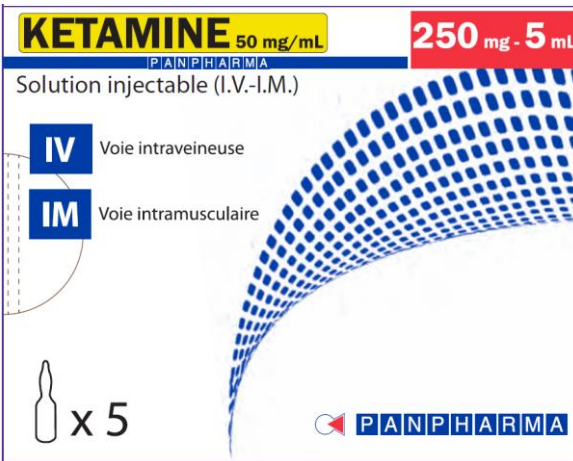
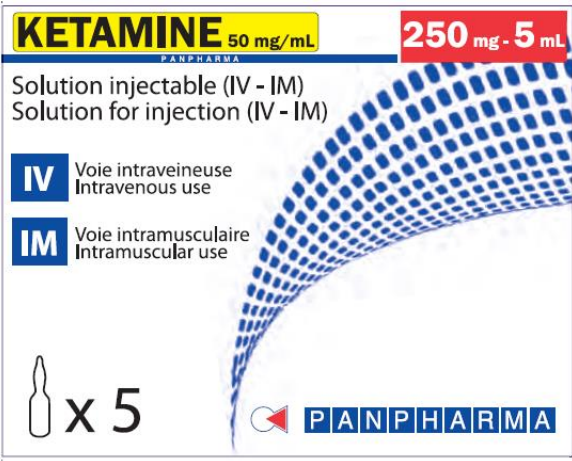
Madame, Monsieur,

Suite à la rupture de stock de notre spécialité KETAMINE PANPHARMA 250 mg/5 ml, solution injectable (I.V.-I.M.), les laboratoires PANPHARMA mettent à disposition à titre exceptionnel et transitoire, en accord avec l'ANSM, la spécialité KETAMINE PANPHARMA 250 mg - 5mL, solution injectable (IV-IM)/ solution for injection (IV-IM) initialement destinée au marché export.

**ATTENTION : la spécialité destinée à l'Export est étiquetée en bilingue français/anglais et ne fait pas l'objet d'un contre étiquetage.**

Pour prévenir un risque d'erreurs médicamenteuses, vous trouverez ci-dessous des informations sur cette spécialité

**Nous vous demandons de les mettre à disposition IMPÉRATIVEMENT des professionnels de santé qui vont administrer le médicament aux patients.**

Photo du médicament français	Photo du médicament destiné initialement à l'export, mis à disposition
	



**INFORMATIONS  
SÉCURITÉ PATIENTS**

	
<p><b>Photo du médicament français</b></p> <div><p><b>KETAMINE</b> <b>250 mg - 5 mL</b> 50 mg/mL Solution injectable Voies IV ou IM ET13M442-1 PANPHARMA EXP: MM/YYYY Lot: 00000</p></div> <p><b>Etiquette</b></p>	<p><b>Photo du médicament destiné initialement à l'export, mis à disposition</b></p> <div><p><b>KETAMINE</b> <b>250 mg - 5 mL</b> 50 mg/mL IV or IM use ET13M680-1 PANPHARMA Lot/ Batch: 10425 Fab/ Mfg : 06/2021 CAD/ EXP : 06/2023</p></div> <p><b>Etiquette</b></p>

La spécialité export **est identique** à la spécialité KETAMINE PANPHARMA 250 mg/5mL (I.V-I.M), solution injectable en termes de composition, voie et modalités d'administration.



**INFORMATIONS  
SÉCURITÉ PATIENTS**

	<b>Médicament français</b>	<b>Médicament mis à disposition</b>
<b>Dénomination commerciale</b>	KETAMINE PANPHARMA 250 mg/5mL (I.V-I.M), solution injectable	KETAMINE PANPHARMA 250 mg – 5 mL, solution injectable (IV-IM)/ solution for injection (IV-IM)
<b>DCI</b>	KETAMINE	KETAMINE
<b>Concentration</b>	50 mg/ml	50 mg/ml
<b>Volume du flacon</b>	<b>5 mL</b>	<b>5 mL</b>
<b>Quantité totale de principe actif par flacon</b>	<b>250 mg</b>	<b>250 mg</b>

La remise à disposition est prévue en septembre 2022.

**Déclaration des effets indésirables**

Déclarez immédiatement tout effet indésirable suspecté d'être dû à un médicament, ou tout risque d'erreur, erreur interceptée, ou erreur avérée sans effet auprès de votre Centre Régional de Pharmacovigilance ou sur [www.signalement-sante.gouv.fr](http://www.signalement-sante.gouv.fr).

Pour plus d'information sur les médicaments, consultez [ansm.sante.fr](http://ansm.sante.fr) ou [base donneespublique.medicaments.gouv.fr](http://base.donneespublique.medicaments.gouv.fr).



Nous vous précisons que Panpharma prend en charge la responsabilité de l'exploitation de ces unités en ce qui concerne notamment l'information, la pharmacovigilance et les réclamations éventuelles.

**Contact avec le laboratoire** : 02 99 98 79 50 ou par e-mail [hopitalL@panpharma.fr](mailto:hopitalL@panpharma.fr)

Luitré le 17 mai 2022

Thi-Kieu Nguyen

Pharmacien responsable