

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****DEPO PROVERA 150 mg/3 ml, suspension injectable (intramusculaire profonde)****Boite de 1 flacon de 3 ml****Code CIP : 34009 323 869 9 4**

Paris, le 25 mai 2022

Madame, Monsieur, Chère Consœur, Cher Confrère,

Nous tenons à vous informer que nous rencontrons actuellement une rupture de stock concernant la spécialité **DEPO PROVERA 150 mg/3 ml, suspension injectable (intramusculaire profonde) – Boite de 1 flacon de 3 ml (code CIP : 34009 323 869 9 4)**.

Le retour à la normale est estimé vers septembre 2022.

Nous vous informons que Pfizer met à disposition sur demande un stock pouvant servir de dépannage pour les situations cliniques pour lesquelles aucune alternative thérapeutique ne peut être envisagée.

Nous attirons votre attention sur le fait que la date de péremption du lot mis à disposition (lot **ET7188**) est le **31/10/2022**.

La demande doit se faire auprès de notre service clients au 01.70.95.05.01 ou par mail à pfizercommandesgrossiste@pfizer.com

DEPO PROVERA 150 mg/3 ml, suspension injectable (intramusculaire profonde) est une contraception indiquée en dernier recours lorsqu'il n'est pas possible d'utiliser d'autres méthodes contraceptives. Les alternatives sont :

- Dispositif intra-Utérin
- Méthodes mécaniques : préservatifs féminin et masculin, anneau vaginal

Indications thérapeutiques de DEPO PROVERA 150 mg/3 ml, suspension injectable (intramusculaire profonde) :

Contraceptif à longue durée d'action (3 mois) lorsqu'il n'est pas possible d'utiliser d'autres méthodes contraceptives.

Etant donné que la perte de la densité minérale osseuse (DMO) peut se produire chez des femmes de tout âge sous acétate de médroxyprogestérone à long terme (voir rubrique 4.4 du RCP), une évaluation bénéfice/risque prenant également en compte la diminution de la DMO qui se produit lors de la grossesse et/ou la lactation devra être considérée.

- lorsque la sécrétion n'est pas normalisée après chirurgie et/ou radiothérapie,
- chez les patients ne relevant pas d'un traitement chirurgical,
- chez les patients irradiés, en attente de l'efficacité de la radiothérapie.



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.

Notre service client reste à votre disposition pour toute autre demande d'information au numéro suivant : 01 70 95 05 01.

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.

Jessy Agathe-Lamberdière
Pharmacien Responsable Intérimaire