



**INFORMATIONS
SÉCURITÉ PATIENTS**

Rupture de stock

AMOXICILLINE PANPHARMA 2 g, poudre pour solution injectable

Mise à disposition du médicament

AMOXICILLINE PANPHARMA 1 g, poudre pour solution injectable

initialement destinée au marché export

Attention aux erreurs médicamenteuses

A l'attention des pharmaciens hospitaliers

Madame, Monsieur,

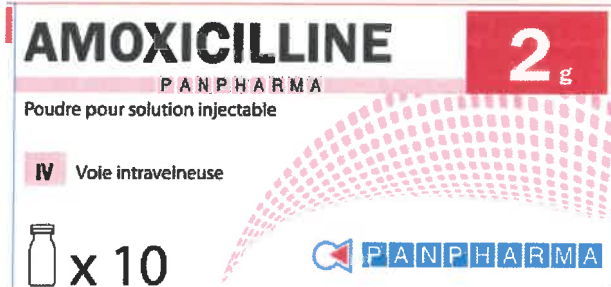
En accord avec l'ANSM, les laboratoires PANPHARMA mettent à disposition à titre exceptionnel et transitoire, la spécialité AMOXICILLINE PANPHARMA 1 g, poudre pour solution injectable initialement destinée au marché export pour remplacer la spécialité AMOXICILLINE PANPHARMA 2 g, poudre pour solution injectable.

ATTENTION : la spécialité destinée à l'Export est étiquetée en français/anglais/espagnol/portugais 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 commercialisé en France



Boîte de 10 flacons

Poudre en flacon contenant 2 g d'amoxicilline
sous forme d'amoxicilline sodique

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



Boîte de 25 flacons

Poudre en flacon contenant 1 g d'amoxicilline
sous forme d'amoxicilline sodique



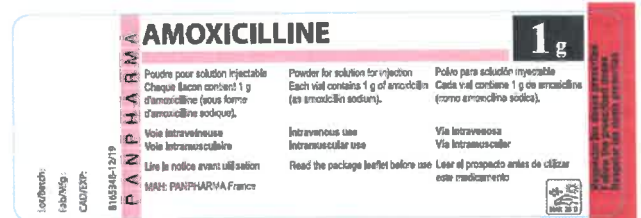
INFORMATIONS SÉCURITÉ PATIENTS

Photo du médicament commercialisé en France

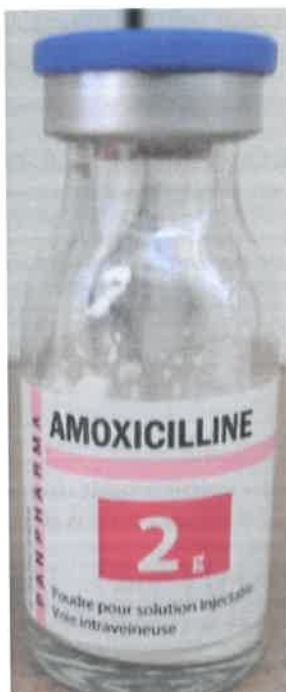


Etiquette flacon

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



Etiquette flacon



La spécialité 'Standard Export', AMOXICILLINE PANPHARMA 1 g, poudre pour solution injectable présente deux voies d'administrations (IM et IV) alors que la spécialité AMOXICILLINE PANPHARMA 2 g, poudre pour solution injectable (France) n'est utilisée que pour la voie IV.

A noter qu'en cas d'administration par voie IM, il ne faut pas injecter plus de 1 g d'amoxicilline en 1 fois chez l'adulte et pas plus de 60 mg/kg en 1 fois chez l'enfant.



**INFORMATIONS
SÉCURITÉ PATIENTS**

	Médicament commercialisé en France	Médicament mis à disposition
Dénomination commerciale	AMOXICILLINE PANPHARMA 2 g, poudre pour solution injectable	AMOXICILLINE PANPHARMA 1 g, poudre pour solution injectable
DCI	AMOXICILLINE	AMOXICILLINE
Concentration	2 g	1 g
Volume du flacon	15 mL	15 mL
Quantité totale de principe actif par flacon	2 g	1 g
Voie d'administration	Uniquement IV	IM et IV

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 hospital@panpharma.fr

Déclarez immédiatement tout effet indésirable suspecté d'être dû un médicament auprès de votre Centre Régional de Pharmacovigilance ou sur www.signalement-sante.fr.

Pour plus d'information sur les médicaments, consultez www.ansm-sante.fr ou www.base-donnees-publique.medicaments.gouv.fr.

Conscients des désagréments engendrés, nous vous remercions pour votre compréhension et vous prions de croire, Madame, Monsieur, Cher Confrère, à l'assurance de nos salutations distinguées.

Luitré le 23 août 2022

Thi-Kieu Nguyen

Pharmacien Responsable