

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 de la spécialité et mise en place d'un stock de dépannage :
PAMIDRONATE DE SODIUM HOSPIRA 9 mg/ml, solution à diluer pour perfusion
Boîte de 1 flacon en verre de 10 ml
(CIP 34009 381 699 5 9)

Paris, le 04 septembre 2024

Madame, Monsieur, Chère Consœur, Cher Confrère,

Nous vous informons d'une rupture de stock de la spécialité **PAMIDRONATE DE SODIUM HOSPIRA 9 mg/ml, solution à diluer pour perfusion**.

La remise à disposition est prévue courant octobre 2024.

Un stock de dépannage en quantité très limitée de PAMIDRONATE DE SODIUM HOSPIRA 9 mg/ml, solution à diluer pour perfusion est disponible pour des besoins médicaux urgents.

En cas de difficultés d'accessibilité à la spécialité **PAMIDRONATE DE SODIUM HOSPIRA 9 mg/ml, solution à diluer pour perfusion**, il peut être fait aussi recours à une autre spécialité à base de pamidronate de sodium : **PAMIDRONATE DE SODIUM HOSPIRA 6 mg/ml, solution à diluer pour perfusion**.

Dans ce contexte, il convient de tenir compte des différences entre ces deux spécialités en termes de concentration.

	PAMIDRONATE DE SODIUM HOSPIRA 9 mg/ml, solution à diluer pour perfusion	PAMIDRONATE DE SODIUM HOSPIRA 6 mg/ml, solution à diluer pour perfusion
Concentration	9 mg/ml	6 mg/ml
Présentation	Boîte de 1 flacon en verre de 10 ml	Boîte de 1 flacon en verre de 10 ml
Code CIP	34009 381 699 5 9	34009 381 698 9 8
Indications thérapeutiques	· Traitement de l'hypercalcémie d'origine maligne. · Prévention des complications osseuses (fractures pathologiques, compressions médullaires, irradiation ou chirurgie osseuse, hypercalcémie) chez des patients atteints de cancer du sein avec métastases osseuses ou myélomes multiples avec lésions osseuses, en complément du traitement spécifique de la tumeur.	

Nous vous remercions de partager ces informations avec vos équipes et les professionnels de santé concernés de votre établissement, et de bien vouloir vous référer au Résumé des Caractéristiques du Produit (RCP) correspondant sur la base de données publique des médicaments : <https://base-donnees-publique.medicaments.gouv.fr/>



La déclaration des effets indésirables suspectés après autorisation du médicament est importante. Elle permet une surveillance continue du rapport bénéfice/risque du médicament. Les professionnels de santé déclarent tout effet indésirable suspecté via le système national de déclaration : Agence nationale de sécurité du médicament et des produits de santé (ANSM) et réseau des Centres Régionaux de Pharmacovigilance - Site internet : <https://signalement.social-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