



Gentilly, le 22 octobre 2025

A l'attention des patients.

Objet : Remise à disposition de la spécialité **OCTIM (desmopressine) 150 microgrammes/dose**, solution pour pulvérisation nasale du laboratoire FERRING.

Madame, Monsieur,

Nous vous informons de la remise à disposition dans le courant du mois de janvier 2026 de la spécialité **OCTIM 150 microgrammes/dose**, solution pour pulvérisation nasale suite à sa rupture rencontrée en 2020 et qui avait été remplacée à titre transitoire et exceptionnel par OCTOSTIM 15 microgrammes /ml solution injectable, spécialité importée d'Autriche.

	OCTIM 150 microgrammes/dose solution pour pulvérisation nasale <i>Spécialité remise à disposition</i>	OCTOSTIM 15 microgrammes/ml, solution injectable <i>Mise à disposition de façon transitoire, en remplacement</i>
Indication	Prévention et traitement des accidents hémorragiques survenant au cours de : · l'hémophilie A mineure (taux de facteur VIII supérieur à 5 %), · la maladie de Willebrand à l'exception des formes sévères (type 3 ou type 2B), · et chez les conductrices d'hémophilie A à risque hémorragique.	- Traitement des hémorragies (lésions spontanées ou traumatiques telles que les hémarthroses, les hématomes intramusculaires ou les hémorragies des muqueuses) et prévention des hémorragies avant les interventions chirurgicales chez les patients atteints d'hémophilie A légère avec une activité résiduelle du facteur VIII > 5 % et chez les patients atteints de la maladie de von Willebrand-Jürgens de type I après une réponse positive à une dose test. - Raccourcissement ou normalisation d'un épisode hémorragique prolongé ou prévention des saignements suite à un dysfonctionnement thrombocytaire congénital ou médicamenteux, une urémie ou une cirrhose du foie.
Posologie	Attention posologies et voies d'administration différentes. Se référer à la prescription de votre médecin.	
Volume et dose	Le flacon contient 2.5 ml de solution correspondant à 25 doses. 1 pulvérisation délivre 150 µg.	Chaque ampoule d'Octostim 15 microgrammes/ml, solution

		injectable contient 15 microgrammes d'acétate de desmopressine
Condition de conservation	Température ne dépassant pas +25°C. Sensible à la lumière, conservez le conditionnement primaire dans l'emballage extérieur. Conserver en position verticale.	Entre +2 et +8°C. Après ouverture de l'ampoule, <u>le produit doit être utilisé immédiatement.</u>
Mode d'administration	Pulvérisation nasale Bien lire la notice pour les nouvelles modalités d'administration.	Voie intra-veineuse ou voie sous-cutanée

Déclaration des effets indésirables

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/>

Si vous avez des questions sur l'utilisation de ce médicament, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.

Vous pouvez également contacter le service d'information médicale de Ferring : 01 49 08 67 60.

Nous vous prions d'agréer Madame, Monsieur, l'expression de nos salutations distinguées.

Philippe NIEZ
Directeur Médical

Isabelle HUSSON
Pharmacien Responsable