

**Tension d'approvisionnement en PIPERACILLINE PANPHARMA 4 g, poudre pour solution injectable (I.M., I.V.)**

**Mise à disposition d'unités importées de la spécialité PIPERTEX 4 g Polvere per soluzione iniettabile, initialement destinées à l'Italie**

**Attention aux erreurs médicamenteuses**

Le 01/09/2025

*A l'attention des pharmaciens hospitaliers*

Madame, Monsieur,

En raison de problématiques industrielles, nous vous informons de tensions en approvisionnement de notre spécialité :

**PIPERACILLINE PANPHARMA 4 g, poudre pour solution injectable (I.M., et I.V.)**

(pipéracilline sodique)  
Boîte de 10 flacons de 50 ml  
CIP 34009 564 539 7 9

Les approvisionnements de la spécialité PIPERACILLINE PANPHARMA 1 g, poudre pour solution injectable (I.M., et I.V.) ne peuvent pas pallier les besoins habituellement couverts par le dosage 4 g, et il n'existe pas d'autres spécialités injectables à base de pipéracilline seule disponibles en France.

Aussi, dans ce contexte, afin d'anticiper le risque de rupture, les laboratoires PANPHARMA, en accord avec l'ANSM, mettent à disposition à titre exceptionnel et transitoire auprès des établissements de santé des unités d'une spécialité initialement destinée au marché italien :

**PIPERTEX 4 g Polvere per soluzione iniettabile**

(piperacillina sodica)  
10 Flaconi

Cette spécialité importée contient **la même substance active, pipéracilline sodique, en même quantité** que la spécialité **PIPERACILLINE PANPHARMA 4 g, poudre pour solution injectable (I.M., et I.V.)**.

Ces deux spécialités contiennent du **sodium**, avec une faible différence de quantité de sodium par flacon : **170,4 mg** de sodium par flacon de PIPERACILLINE PANPHARMA 4 g, et, **177,3 mg** de sodium par flacon de PIPERTEX 4 g, soit un apport supplémentaire de **6,9 mg** de sodium par flacon de la spécialité italienne.

Il convient d'utiliser la spécialité italienne importée selon le Résumé des Caractéristiques du Produit de la spécialité PIPERACILLINE PANPHARMA 4 g, poudre pour solution injectable (I.M., et I.V.). Se référer à la base de données publique des médicaments : <https://base-donnees-publique.medicaments.gouv.fr>

**ATTENTION : Les éléments de conditionnement, y compris la notice de la spécialité importée sont rédigés en italien, et ne font pas l'objet d'un contre-étiquetage en français.**

Pour prévenir un risque d'erreurs médicamenteuses, vous trouverez ci-dessous des informations sur cette spécialité et un descriptif comparatif des articles de conditionnement.

1/3

#### **Panpharma**



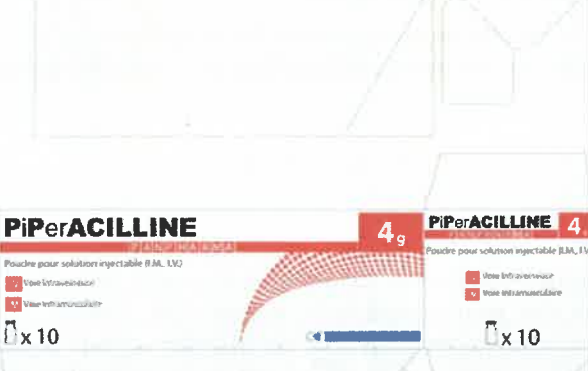

S.A. au capital de 3 540 000 €  
R.C. Rennes B 328 297 841  
Code APE 2120Z  
TVA FR 58 328 297 841  
[www.panpharma.eu](http://www.panpharma.eu)

Z.I. du Clairay  
35133 Luitré-France  
☎ +33 2 99 97 92 12  
[panpharma@panpharma.fr](mailto:panpharma@panpharma.fr)

10 rue du Chénot  
Parc d'activité du Chénot  
56380 Beignon - France  
☎ +33 2 97 75 84 00  
[panpharma@panpharma.fr](mailto:panpharma@panpharma.fr)

406 Bureaux de la Colline  
92213 Saint-Cloud Cédex  
France  
☎ +33 1 47 61 86 40  
[panpharma@panpharma.fr](mailto:panpharma@panpharma.fr)

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

	Conditionnement du médicament français	Conditionnement du médicament importé destiné initialement à l'Italie, mis à disposition
Etui	<p>Boîte (10 flacons de 50 mL)</p> 	<p>Boîte (10 flacons de 50 mL)</p> 
		

2/3

#### Panpharma

S.A. au capital de 3 540 000 €  
R.C. Rennes B 328 297 841  
Code APE 2120Z  
TVA FR 58 328 297 841  
[www.panpharma.eu](http://www.panpharma.eu)

#### Head Office & legal manufacturing site

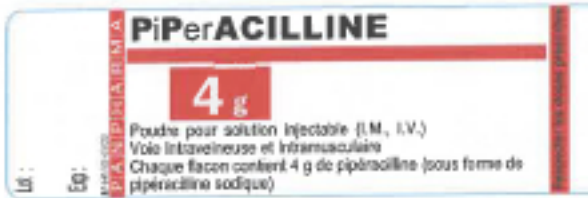



Z.I. du Clairay  
35133 Luitré-France  
☎ +33 2 99 97 92 12  
[panpharma@panpharma.fr](mailto:panpharma@panpharma.fr)

#### Manufacturing site

10 rue du Chénol  
Parc d'activité du Chénol  
56380 Beignon –France  
☎ +33 2 97 75 84 00  
[panpharma@panpharma.fr](mailto:panpharma@panpharma.fr)

#### Development, and regulatory affairs

406 Bureaux de la Colline  
92213 Saint-Cloud Cédex  
France  
☎ +33 1 47 61 86 40  
[panpharma@panpharma.fr](mailto:panpharma@panpharma.fr)

	Conditionnement du médicament français	Conditionnement du médicament importé destiné initialement à l'Italie, mis à disposition
<b>Etiquette</b>	<p>Etiquette (flacon de 50 mL)</p> 	<p>Etiquette (flacon de 50 mL)</p> 
<b>Présentation</b>	<p>Boîte de 10 flacons en verre incolore</p> 	<p>Boîte de 10 flacons en verre incolore</p> 

#### Information médicale

Pour toute question d'information médicale, nous vous invitons à contacter le service d'information médicale Panpharma au 02 99 97 98 74 ou par e-mail : [hospitalL@panpharma.fr](mailto:hospitalL@panpharma.fr)

#### Déclaration des effets indésirables

Déclarez immédiatement tout effet indésirable suspecté d'être dû à un médicament auprès de votre Centre Régional de Pharmacovigilance ou sur [signalement.social-sante.gouv.fr](mailto:signalement.social-sante.gouv.fr).  
Pour plus d'information sur les médicaments, consultez [ansm.sante.fr](http://ansm.sante.fr) ou [base-donnees-publique.medicaments.gouv.fr](http://base-donnees-publique.medicaments.gouv.fr)



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

Nous vous remercions de relayer l'ensemble de cette information auprès des professionnels de santé concernés de votre établissement, dont le personnel infirmier, avec lesquels vous collaborez.

Nous prévoyons un retour en approvisionnement normal vers la fin du premier trimestre 2026.

Nous vous remercions pour votre compréhension et vous prions de croire, Madame, Monsieur, en l'assurance de nos salutations respectueuses.

Magali BRAY  
Pharmacien Responsable