

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 04/03/2026

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

(pipéracillina sodica)

10 Flacons

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.

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

**Head Office & legal
manufacturing site**

Z.I. du Clairay

35133 Luitré - France

☎ +33 2 99 97 92 12

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

**Development
and regulatory affairs**

406 Bureaux de la Colline

92213 Saint-Cloud Cédex

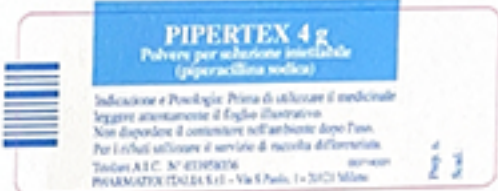
France

☎ +33 1 47 61 86 40

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	Boîte (10 flacons de 50 mL) 	Boîte (10 flacons de 50 mL) 
	Boîte (10 flacons de 50 mL) 	Boîte (10 flacons de 50 mL) 

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

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

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/.
Pour plus d'information sur les médicaments, consultez ansm.sante.fr ou 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 troisième 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