

Paris, le 07 mai 2026

INFORMATION DESTINEE AUX PROFESSIONNELS DE SANTE

Pharmaciens hospitaliers, anesthésistes réanimateurs, infectiologues, pneumologues, uro-néphrologues, gastro-entérologues, chirurgiens viscéral et orthopédique, cardiologues hospitaliers

A relayer aux professionnels de santé concernés dans votre établissement ainsi qu'auprès des services avec lesquels vous collaborez

**Objet : AZACTAM 1 g, poudre pour solution injectable/pour perfusion (aztréonam)
Mise en place d'un contingentement strict des unités disponibles**

Madame, Monsieur,

Les Laboratoires DELBERT souhaite vous informer sur la situation de la spécialité :

AZACTAM 1 g, poudre pour solution injectable/pour perfusion
(aztréonam)

Boite de 1 flacon
CIP 34009 3692 0859

Nous avons communiqué en décembre 2025 que le stock résiduel d'AZACTAM était épuisé et avons mis à disposition du marché français des unités d'aztréonam initialement destinées au marché espagnol.

Nous disposons d'un stock de ces unités espagnoles en quantité très limitée. Et à ce jour, nous ne sommes pas en mesure d'annoncer une date de remise à disposition d'AZACTAM.

Dans ce contexte, un contingentement qualitatif strict des unités d'aztréonam encore disponibles est mis en place avec les mesures suivantes :

Limitation des prescriptions selon les consignes mentionnées ci-après :

➤ **Arrêt des prescriptions d'AZACTAM dont le motif serait exclusivement une allergie du patient aux bêta-lactamines**

Afin de vous guider sur les alternatives à envisager, référez-vous aux recommandations européennes (ESCMID) sur les allergies aux antibiotiques, une synthèse ayant été proposée par la Société de Pathologie Infectieuse de Langue Française (SPILF).

Les recommandations sont accessibles sur les liens suivants :

<https://www.infectiologie.com/UserFiles/File/spilf/recos/allergie-atb-escmid-spilf-2026-groupe-reco.pptx>

[https://www.clinicalmicrobiologyandinfection.org/article/S1198-743X\(26\)00069-8/fulltext](https://www.clinicalmicrobiologyandinfection.org/article/S1198-743X(26)00069-8/fulltext)

➤ **Traitement par AZACTAM restreint aux situations suivantes, après une validation obligatoire du traitement (en initiation et pour un renouvellement) issue d'une discussion collégiale devant inclure systématiquement l'avis d'un référent en antibiothérapie :**

- Infection documentée à bacille à Gram négatif producteur de métallo-bêta-lactamase (MBL)* en l'absence d'alternative satisfaisante
- Défaillance hémodynamique supposée septique chez un patient connu colonisé ou infecté à bacille à Gram négatif producteur de métallo-bêta-lactamase (MBL)* dans les 3 mois, en l'absence d'alternative satisfaisante

*Le rendu des résultats bactériologiques peut mentionner l'une ou l'autre des appellations suivantes : MBL (NDM, VIM, IMP)

Pour chaque commande, il sera délivré au **maximum 7 jours de traitement**.

La poursuite d'un traitement au-delà de cette durée pourra être envisagée sur la base d'une justification en effectuant une nouvelle demande via le formulaire.

Les modalités d'accès au traitement sont les suivantes :

La dispensation des unités est strictement encadrée par l'envoi d'un **formulaire dédié à ce contingentement**, rempli par le prescripteur et envoyé directement au laboratoire Delbert par la Pharmacie à Usage Intérieur de l'Etablissement de santé.

Le formulaire de commande est téléchargeable :

- sur notre site : <https://delbertpharma.com/fr/produit/azactam>
- sur le site de l'ANSM : <https://ansm.sante.fr/disponibilites-des-produits-de-sante/medicaments>

➤ **Conduite à tenir pour les prescripteurs**

Pour toute prescription, vous devez remplir ce formulaire dédié que vous devez compléter, ce formulaire devant être dûment rempli en respectant l'ensemble des champs. Tout formulaire incomplet expose à un retard de livraison.

Ce formulaire doit être transmis par la Pharmacie à Usage Intérieur de l'Etablissement de santé au laboratoire Delbert, qui validera la commande.

➤ **Conduite à tenir pour les pharmaciens hospitaliers**

Vérifiez que toute commande d'AZACTAM est accompagnée du formulaire de demande dûment complété et validé. Transmettez le formulaire au laboratoire Delbert pour validation avant toute délivrance.

Le formulaire est à envoyer à l'adresse mail suivante : affaires.pharmaceutiques@delbert.fr

La procédure est identique pour les jours ouvrés et en dehors des jours ouvrés.

Pour des dépannages d'urgence, les modalités restent les mêmes.

Information médicale

Pour toute question relative à cette situation, vous pouvez contacter notre service d'Information Médicale :

Téléphone : 01 46 99 68 20

Adresse mail : pharmacovigilance@delbert.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



Conscients des désagréments causés par cette situation, nous vous remercions pour votre compréhension et vous prions d'agréer, Madame, Monsieur, l'expression de notre considération distinguée.

Nancy Harvel
Pharmacien Responsable