

08.02.2021 - 18:08 Uhr

## Rappel de lots par précaution / Palexia®, 20 mg/ml Solution buvable, 100 ml / Palexia®, 4 mg/ml Solution buvable, 100 ml

Information importante / Mitlödi, février 2021

**Rappel de lots par précaution:**

**Palexia® 20 mg/ml Solution buvable, 100 ml**  
**Palexia® 4 mg/ml Solution buvable, 100 ml**

En concertation avec l'Institut suisse des produits thérapeutiques, Swissmedic, Grünenthal Pharma AG rappelle tous les lots ayant une durée de validité résiduelle de Palexia®, 20 mg/ml Solution buvable, 100 ml, et Palexia®, 4 mg/ml Solution buvable, 100 ml. Voir tableau de droite.

Dans le cadre des contrôles de stabilité de routine effectués par le fabricant de Palexia®, 20 mg/ml Solution buvable, 100 ml et Palexia®, 4 mg/ml Solution buvable, 100 ml, une possible contamination microbienne de certains lots par l'agent pathogène bactérien «Burkholderia contaminans» a été constatée.

Burkholderia contaminans peut, en particulier chez les patients présentant un déficit immunitaire, entraîner des infections graves pouvant aller jusqu'à la septicémie (empoisonnement grave du sang par des bactéries).

Si vous possédez une boîte de Palexia®, 20 mg/ml Solution buvable, 100 ml ou de Palexia®, 4 mg/ml Solution buvable, 100 ml

provenant de l'un des lots mentionnés ci-dessus, nous vous prions de la rapporter immédiatement **au cabinet de votre médecin ou chez votre pharmacien et de ne plus l'utiliser**. Veuillez contacter votre médecin pour qu'il vous indique une alternative thérapeutique.

Les autres formes galéniques de Palexia® (Palexia® comprimés pelliculés) ou Palexia® retard (comprimés retard) ne sont pas concernées par ce rappel et peuvent continuer à être utilisées.

Si vous avez des questions, veuillez vous adresser à votre médecin ou à votre pharmacien.

Nous vous prions de bien vouloir nous excuser pour ce désagrément; nous vous remercions par avance pour votre soutien dans le cadre de ce rappel et espérons compter sur votre compréhension.

**RESPONSIBLE USAGE**  
 opioïd-info.com

Position du numéro de lot et de la date de péremption

Les lots ci-après sont concernés:  
**Palexia® 20 mg/ml Solution buvable, 100ml:**

Numéro de lot:	Date de péremption:	
012431	015201	28.02.2022
00189N	00190N	28.02.2022
00401N	00800N	28.02.2022
01514N	01515N	28.02.2022
00412P		31.08.2023
00945PA	00944P	30.04.2024
01291P	01415P	30.06.2024
00457R	00458R	30.06.2024
00447R	01102R	31.01.2025
01432R		30.07.2025

Les lots ci-après sont concernés:  
**Palexia® 4 mg/ml Solution buvable, 100ml:**

Numéro de lot:	Date de péremption:	
00939P		30.04.2024

Grünenthal Pharma AG, Sändli 2, 8756 Mitlödi, Tél. 079 662 30 52, medinfo.ch@grunenthal.com

Mitlödi (ots) -

En concertation avec l'Institut suisse des produits thérapeutiques, Swissmedic, Grünenthal Pharma AG rappelle tous les lots ayant une durée de validité résiduelle de Palexia®, 20 mg/ml Solution buvable, 100 ml, et Palexia®, 4 mg/ml Solution buvable, 100 ml. (comparer la vue d'ensemble tabulaire).

Veuillez noter le communiqué de presse dans le PDF.

Contact:

Grünenthal Pharma AG, Sändli 2, 8756 Mitlödi, Tél. 079 662 30 52, medinfo.ch@grunenthal.com

Medieninhalte

Information importante / Mitlödi, février 2021

**Rappel de lots par précaution:**

**Palexia® 20 mg/ml Solution buvable, 100 ml**  
**Palexia® 4 mg/ml Solution buvable, 100 ml**

En concertation avec l'Institut suisse des produits thérapeutiques, Swissmedic, Grünenthal Pharma AG rappelle tous les lots ayant une durée de validité résiduelle de Palexia®, 20 mg/ml Solution buvable, 100 ml, et Palexia®, 4 mg/ml Solution buvable, 100 ml. Voir tableau de droite.

Dans le cadre des contrôles de stabilité de routine effectués par le fabricant de Palexia®, 20 mg/ml Solution buvable, 100 ml et Palexia®, 4 mg/ml Solution buvable, 100 ml, une possible contamination microbienne de certains lots par l'agent pathogène bactérien «Burkholderia contaminans» a été constatée.

Burkholderia contaminans peut, en particulier chez les patients présentant un déficit immunitaire, entraîner des infections graves pouvant aller jusqu'à la septicémie (empoisonnement grave du sang par des bactéries).

Si vous possédez une boîte de Palexia®, 20 mg/ml Solution buvable, 100 ml ou de Palexia®, 4 mg/ml Solution buvable, 100 ml

provenant de l'un des lots mentionnés ci-dessus, nous vous prions de la rapporter immédiatement **au cabinet de votre médecin ou chez votre pharmacien et de ne plus l'utiliser**. Veuillez contacter votre médecin pour qu'il vous indique une alternative thérapeutique.

Les autres formes galéniques de Palexia® (Palexia® comprimés pelliculés) ou Palexia® retard (comprimés retard) ne sont pas concernées par ce rappel et peuvent continuer à être utilisées.

Si vous avez des questions, veuillez vous adresser à votre médecin ou à votre pharmacien.

Nous vous prions de bien vouloir nous excuser pour ce désagrément; nous vous remercions par avance pour votre soutien dans le cadre de ce rappel et espérons compter sur votre compréhension.

**RESPONSIBLE USAGE**  
 opioïd-info.com

Grünenthal Pharma AG / Texte complémentaire par ots et sur [www.presseportal.ch/fr/nr/100082922](http://www.presseportal.ch/fr/nr/100082922) / L'utilisation de cette image est pour des buts rédactionnels gratuite. Publication sous indication de source: "obs/Grünenthal Pharma AG"

Diese Meldung kann unter <https://www.presseportal.ch/fr/pm/100082922/100864822> abgerufen werden.