



Le 13 septembre 2016

**Objet : Information sur la nouvelle préparation de PrSYNAGIS® (palivizumab)
Solution pour injection SYNAGIS (palivizumab) (50 mg/0,5 mL et 100 mg/1 mL)**

Madame,
Monsieur,

Corporation AbbVie a le plaisir de vous annoncer le lancement de la solution pour injection SYNAGIS (palivizumab), indiquée dans la prévention d'affections graves des voies respiratoires inférieures causées par le virus respiratoire syncytial (VRS) chez les enfants hautement susceptibles de contracter une infection par le VRS. L'innocuité et l'efficacité du palivizumab ont été établies chez des nourrissons souffrant de dysplasie bronchopulmonaire (DBP), des prématurés (nés à ≤ 35 semaines d'âge gestationnel) et des enfants atteints de cardiopathie congénitale importante sur le plan hémodynamique¹. SYNAGIS est commercialisé au Canada sous forme de poudre lyophilisée depuis 1998².

La nouvelle solution pour injection sera lancée au Canada à la fin de 2016 et remplacera définitivement la poudre lyophilisée. Les stocks restants de poudre lyophilisée doivent être vendus en priorité étant donné que cette préparation ne sera plus offerte et qu'aucun retour ne sera accepté.

La solution pour injection SYNAGIS est offerte en flacons uniservices (50 mg par 0,5 mL et 100 mg par 1 mL)¹. La dose recommandée est la même que pour la poudre lyophilisée, soit 15 mg/kg de poids corporel, et doit être administrée par injection intramusculaire tous les 28 à 30 jours pendant la période où l'on prévoit un risque de contraction d'une infection par le VRS. De plus, les conditions de conservation de la solution pour injection sont les mêmes que celles de la poudre lyophilisée (entre 2 et 8 °C).

Veuillez consulter la monographie du produit au www.abbvie.ca/content/dam/abbviecorp/ca/fr/docs/SYNAGIS_PM_FR.pdf pour en apprendre davantage sur la solution pour injection et pour connaître les renseignements importants sur l'usage clinique, les contre-indications, les mises en garde et précautions, les effets secondaires, les interactions médicamenteuses, la posologie et l'administration qui n'ont pas été abordés dans le présent document.

Vous pouvez également vous procurer la monographie du produit en composant le **1-888-704-8271**.

Cordialement,

Sylvie Denis
Directrice Commerciale
Corporation AbbVie

DIN	Description du produit	Concentration par flacon	Dose recommandée	Lancement prévu
02438364	SYNAGIS (palivizumab) solution pour injection 50 mg dans 0,5 mL	50 mg par 0,5 mL	15 mg/kg de poids corporel	Fin de 2016
02438372	SYNAGIS (palivizumab) solution pour injection 100 mg dans 1 mL	100 mg par 1 mL		

Références : 1. Monographie de SYNAGIS. Corporation AbbVie. Le 15 avril 2015. 2. Données internes.

Imprimé au Canada
© Corporation AbbVie