



Renseignements importants relatifs à l'innocuité de PAXLOVID (nirmatrelvir et ritonavir) – Posologie et administration en présence d'insuffisance rénale compte tenu de la pénurie de plaquettes destinées aux patients atteints d'insuffisance rénale modérée

30-09-2024

Destinataires

Professionnels de la santé, à savoir médecins, pharmaciens, infirmières praticiennes, infirmières et responsables de la santé publique.

Messages clés

PAXLOVID est offert dans deux plaquettes différentes. Ces plaquettes se différencient par le nombre de comprimés de nirmatrelvir qu'elles contiennent :

- **Plaquette standard (300 mg de nirmatrelvir [2 x 150 mg]; 100 mg de ritonavir) destinée aux patients ayant une fonction rénale normale ou présentant une insuffisance rénale légère (TFGe \geq 60 mL/min). Chaque boîte de PAXLOVID contient 30 comprimés répartis dans 5 plaquettes alvéolées, qui renferment chacune la dose quotidienne, soit 4 comprimés de nirmatrelvir (dosés à 150 mg) et 2 comprimés de ritonavir (dosés à 100 mg); les comprimés sont séparés en fonction des doses à prendre le matin et le soir. Numéro d'identification du médicament (DIN) : 02524031.**
- **Plaquette destinée aux patients atteints d'insuffisance rénale modérée (150 mg de nirmatrelvir; 100 mg de ritonavir) (TFGe \geq 30 mL/min et $<$ 60 mL/min). Chaque boîte de PAXLOVID contient 20 comprimés répartis dans 5 plaquettes alvéolées. Chacune des plaquettes alvéolées renferme la dose quotidienne, soit 2 comprimés de nirmatrelvir (dosés à 150 mg) et 2 comprimés de ritonavir (dosés à 100 mg); les comprimés sont séparés en fonction des doses à prendre le matin et le soir. Numéro d'identification du médicament (DIN) : 02527804.**

Pfizer connaît actuellement une pénurie de plaquettes de PAXLOVID^{MC} destinées aux patients atteints d'insuffisance rénale modérée (150 mg de nirmatrelvir; 100 mg de ritonavir).

Les professionnels de la santé doivent être informés de ce qui suit :

- **La dose de nirmatrelvir doit être réduite en présence d'insuffisance rénale modérée. Les professionnels de la santé qui remettent PAXLOVID à des patients atteints d'une insuffisance rénale modérée doivent retirer deux comprimés de nirmatrelvir (un comprimé pour le matin et un comprimé pour le soir) des plaquettes alvéolées quotidiennes standards.**

Pour de plus amples renseignements sur la posologie et l'administration en présence d'insuffisance rénale, sur le risque d'effets indésirables graves en raison d'interactions médicamenteuses et sur les étiquettes unilingues anglaises, veuillez consulter les pages [PAXLOVID \(nirmatrelvir et ritonavir\) – Posologie et administration en présence d'insuffisance rénale, risque d'effets indésirables graves attribuables aux interactions médicamenteuses et étiquettes unilingues anglaises](#) et [Renseignements importants relatifs à l'innocuité de PAXLOVID \(nirmatrelvir et ritonavir\) du 6 juillet 2022](#).

Quel est le problème?

Pfizer connaît actuellement une pénurie de plaquettes de PAXLOVID^{MC} destinées aux patients atteints d'insuffisance rénale modérée (150 mg de nirmatrelvir; 100 mg de ritonavir).

Information à l'intention des professionnels de la santé

Les professionnels de la santé doivent être informés de ce qui suit :

- **L'utilisation de PAXLOVID est déconseillée en cas d'insuffisance rénale sévère. La dose de nirmatrelvir doit être réduite en présence d'insuffisance rénale modérée.**

Au moment de remettre PAXLOVID, les professionnels de la santé doivent s'assurer que les patients atteints d'une insuffisance rénale modérée reçoivent du soutien et des directives supplémentaires étant donné le risque d'erreurs de posologie. Ils doivent notamment retirer deux comprimés de nirmatrelvir des plaquettes alvéolées quotidiennes standards (c.-à-d. un comprimé de nirmatrelvir à 150 mg pour la dose du matin et un comprimé de nirmatrelvir à 150 mg pour la dose du soir) avant de remettre le médicament, informer les patients que les plaquettes alvéolées ont été modifiées à la pharmacie et expliquer les directives posologiques à suivre en cas d'insuffisance rénale aux patients concernés.

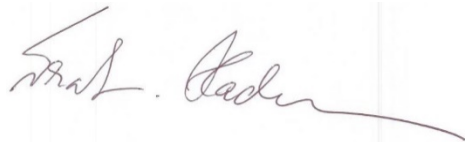
Pour de plus amples renseignements sur la posologie et l'administration en présence d'insuffisance rénale, sur le risque d'effets indésirables graves en raison d'interactions médicamenteuses et sur les étiquettes unilingues anglaises, veuillez consulter les pages [PAXLOVID \(nirmatrelvir et ritonavir\) – Posologie et administration en présence d'insuffisance rénale, risque d'effets indésirables graves attribuables aux interactions médicamenteuses et étiquettes unilingues anglaises](#) et [Renseignements importants relatifs à l'innocuité de PAXLOVID \(nirmatrelvir et ritonavir\) du 6 juillet 2022](#).

Pour toute demande d'ordre médical ou général liée au produit ou pour tout renseignement relatif à l'allocation, veuillez composer le 1-800-387-4974.

Pour signaler un problème lié à la santé ou à l'innocuité

Les effets indésirables associés à l'utilisation de PAXLOVID doivent être signalés à Pfizer Canada SRI, par téléphone au 1-866-723-7111 ou en ligne sur [le portail de déclaration des effets indésirables de Pfizer \(https://www.pfizersafetyreporting.com/fr\)](https://www.pfizersafetyreporting.com/fr), ou à Santé Canada à l'adresse <https://www.canada.ca/fr/sante-canada/services/medicaments-produits-sante/medeffet-canada/declaration-effets-indesirables.html> ou en appelant la ligne sans frais, 1-866-234-2345.

Cordialement,



Vratislav Hadrava M.D., Ph. D.
Vice-président et directeur médical
Pfizer Canada SRI