



Le 22 juillet 2019

Avis Important Concernant l'Innocuité

Les produits suivants sont dorénavant expédiés sans sacs de charbon. Veuillez les ouvrir sous une hotte bien ventilée.

DRAXIMAGE® capsule d'iodure de sodium I 131, USP Thérapeutique

DRAXIMAGE® capsule d'iodure de sodium I 131, USP Diagnostique

Très cher client,

Nous vous informons qu'à compter de maintenant, vous recevrez les commandes des produits suivants sans les sacs de charbon :

DRAXIMAGE® capsule d'iodure de sodium I 131, USP Thérapeutique (DIN 02329743) ;

DRAXIMAGE® capsules d'iodure de sodium I 131, USP Diagnostique (DIN 02329751).

En raison de la pénurie actuelle de ces produits, Jubilant DraxImage Inc. en collaboration avec Santé Canada ont décidés de relâcher ces produits sans les sacs de charbon.

L'absence de sac de charbon n'affecte pas la qualité, l'innocuité, l'efficacité et le rapport bénéfice/ risque du produit. Le sac de charbon adsorbe du gaz iodé radioactif potentiellement présent pendant le transport. De plus, ces sacs de charbon de bois ne sont pas requis par la Commission Canadienne de Sûreté Nucléaire (CCSN).

Comme toujours, il est obligatoire de respecter les mesures de radioprotection prescrites par la CCSN en matière d'autorisation pour manipuler les capsules : **DRAXIMAGE® capsules d'iodure**

A Jubilant Pharma Company

OUR VALUES



Jubilant DraxImage Inc.
16751 Trans-Canada Highway
Kirkland, Québec, Canada H9H 4J4
Tel: +1-888-633-5343
Fax: +1-866-431-4288
www.draximage.com

de sodium I 131, USP Thérapeutique (DIN 02329743) et DRAXIMAGE® capsules d'iodure de sodium I 131, USP Diagnostique (DIN 02329751).

En particulier, nous vous rappelons d'éviter l'exposition à l'iode radioactif en ouvrant les envois de capsules DRAXIMAGE® Iodure de sodium I 131, USP Thérapeutique (DIN 02329743) et de capsules DRAXIMAGE® Iodure de sodium I 131, USP Diagnostique (DIN 02329751) sous une hotte bien ventilée.

Nous sommes désolés pour le désagrément causé par la pénurie temporaire de DRAXIMAGE® capsules d'iodure de sodium I 131, USP Thérapeutique (DIN 02329743) et de DRAXIMAGE® capsules d'iodure de sodium I 131, USP Diagnostique (DIN 02329751).

Déclarer les effets indésirables :

Les professionnels de la santé et les patients sont encouragés à signaler les effets indésirables observés chez les patients prenant DRAXIMAGE® capsules d'iodure de sodium I 131, USP Thérapeutique (DIN 02329743) et DRAXIMAGE® capsules d'iodure de sodium I 131, USP Diagnostique (DIN 02329751) à Jubilant DraxImage Inc. au 1-888-633-5343.

Vous pouvez signaler tout effet indésirable suspecté associé à l'utilisation de produits de santé à Santé Canada :

- en visitant la page Web sur le signalement des effets indésirables (<https://www.canada.ca/fr/sante-canada/services/medicaments-produits-sante/medeffet-canada/declaration-effets-indesirables.html>) pour savoir comment signaler en ligne, par courrier ou par télécopieur ou,
- en composant sans frais le 1-866-234-2345.

Au nom de Jubilant DraxImage Inc., nous vous remercions de votre soutien constant.

Sincèrement,



Suzanne Bissonnette
Global Therapeutics