



CORRECTIF

POUR INFORMATION

**Distribution de Hizentra^{MC}, immunoglobuline sous-cutanée (humaine)
dans une solution injectable à 20 %**

Lettre aux clients n° 2012-02

Le 30 janvier 2012

Madame,
Monsieur,

Je tiens à vous signaler une erreur dans la lettre que je vous ai adressée le 17 janvier. La teneur maximale en IgA de Hizentra^{MC} est de 50 mg/l, et non de 50 mg/ml.

	Vivaglobin[®]	Hizentra^{MC}
Concentration	16 %	20 %
Conservation	Entre 2 et 8 °C	Entre 2 et 25 °C
Teneur en IgA	Non mentionnée dans la monographie	Maximum de 50 mg/l (moyenne de 8 mg/l)
Débit de perfusion	Au cours des études cliniques, un volume de solution de 15 ml par site d'injection et un débit de 20 ml par heure par site d'injection n'ont pas été dépassés. Les doses de plus de 15 ml ont été divisées et perfusées simultanément à différents sites.	Pour la première perfusion de Hizentra, le débit maximal recommandé est de 15 ml par heure et par site. Pour les perfusions subséquentes, le débit peut être augmenté jusqu'à un maximum de 34 ml par heure et par site, selon la tolérance. Le débit maximum observé dans l'étude clinique était de 70 ml par heure pour l'ensemble des sites à tout moment.
Indication	Déficit immunitaire primaire	Déficit immunitaire primaire et secondaire

Veillez accepter toutes mes excuses pour la confusion que cette erreur a pu causer.

Cette lettre est consultable sur notre site Web (www.sang.ca), dans la section « Hôpitaux ». Pour de plus amples renseignements sur son contenu, veuillez vous adresser au spécialiste de la liaison avec les hôpitaux de votre région.

Je vous prie d'agréer, Madame, Monsieur, mes sincères salutations.

La vice-présidente des affaires médicales et scientifiques et de la recherche,

Dana Devine, Ph. D.