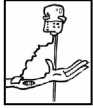


Date : Coller ici étiquette patient		PROTOCOLE DE PERFUSION D' IBANDRONATE	
Présentation du produit	Principe actif :	acide ibandronique	
	Excipients :	- Bonviva® : NaCl, triacétate de sodium, ac. acétique, eau ppi (contenu en sodium par 3 mL : 10,5 mg) - Ibandronate Sandoz® : NaCl, ac. citrique, NaOH, HCl, eau ppi contenu en sodium par 3 mL : 12 mg)	
	Conditionnement :	<input type="checkbox"/> Bonviva® sol. inj. 3 mg/ 3 mL ser. prête à l'emploi <input type="checkbox"/> Ibandronate Sandoz® sol. inj. 3 mg/ 3 mL ser. prête à l'emploi	
Indications et dosages	<input type="checkbox"/> Ostéoporose <input type="checkbox"/> Hypercalcémie d'origine tumorale (indication <i>off-label</i>) <input type="checkbox"/> Posologie : <input type="checkbox"/> 3 mg tous les 3 mois <input type="checkbox"/> mg		
Mise en garde / Précautions / CI	<u>A vérifier avant chaque perfusion :</u> - Dose - Hypersensibilité aux principe actif, excipients ou à d'autres bisphosphonates - Absence d'hypocalcémie - Absence de grossesse /allaitement - Fonction rénale : non recommandé si eGFR < 30 mL/min		
Matériel nécessaire	- Bonviva® ou Ibandronate Sandoz® seringue inj. prête à l'emploi - NaCl 0,9% 50 mL (rinçage) - Venflon ou butterfly, tubulure + IV dressing - Matériel pour désinfection		
Préparation	Solution prête à l'emploi Si nécessaire peut être dilué dans NaCl 0,9% ou G 5%. N'utilisez la solution que si elle est parfaitement limpide et sans coloration.		
Administration	Uniquement par voie IV - Injection en IVD en 15 à 30 sec. - Rinçage avec 50 mL de NaCl 0,9%		
Vitesse de perfusion	IVD en 15 à 30 sec.		
Surveillance	<u>Avant :</u> TA, T°, fréquence cardiaque, hydratation suffisante	<u>Pendant:</u> TA, fréquence cardiaque, signes d'intolérance, allergie, anaphylaxie...	<u>Après :</u> ^[3] Départ possible dès fin de la perfusion.
	Si réaction allergique / anaphylactique : stop perfusion et tel Dr.		

Rédacteur	C. Challet
Vérificateur	L. Jaren
Approbateur	N. Schaad

Conservation et stabilité	<ul style="list-style-type: none"> - <u>Seringue non ouverte</u> : à conserver dans l'emballage original, à T amb (Ibandronate Sandoz®: 15-25°C, Bonviva®: 15-30°C) [2] - <u>Stabilité après ouverture</u> : utilisation immédiate
Fréquence RV	<p>Selon ordre médical.</p> <p>En général, 1 fois tous les 3 mois.</p>
Commentaire / Remarques particulières	<ul style="list-style-type: none"> - A chaque traitement, documenter le numéro de lot et la date d'expiration dans le dossier du patient. <div style="display: flex; align-items: center; margin-top: 10px;">  <p>Risque de dommages tissulaires en cas d'injection intra-artérielle ou paraveineuse [2]</p> </div>

Références :

[1] Monographie Ibandronate, Lexi-Drugs, UpToDate, consulté le 28.5.2026

[2] Monographies de Bonviva® & Ibandronate Sandoz®, Swissmedinfo, <https://sai.refdata.ch/fr>, consulté le 28.5.2026

[3] Recommandations de la PIC

Source image : MMI, éd. PIC, pharmpic.ch

Abréviations : G 5% glucose 5%, IVD voie intraveineuse directe, ppi pour préparation injectable, ser seringue, sol. inj. solution injectable, T amb température ambiante

Texte adapté de la 4^{ème} version (2019) rédigée par N. Marcoz