



compendium update

Le contenu de cette rubrique est de la responsabilité de Documed SA.

Ce bulletin est un extrait de nos informations sur l'actualité des médicaments. Les informations complètes peuvent être consultées sur compendium.ch

Sécurité thérapeutique

(III = importance élevée, II = moyenne, I = faible)

III Efient® (prasugrel) LILLY

Des cas de purpura thrombocytopénique thrombotique (PTT) n'avaient jusqu'à présent été rapportés qu'avec l'utilisation d'autres thiénoopyridines. Au cours des études cliniques d'enregistrement, Efient n'a pas été associé au PTT. Cependant, après la mise sur le marché, des cas isolés de PTT ont été rapportés lors de l'administration de prasugrel. Ils peuvent survenir après une courte exposition (<2 semaines). La thrombopénie a également été signalée comme nouvel effet indésirable rare.

III Competact® (association de pioglitazone) TAKEDA PHARMA

Competact est désormais utilisé uniquement en deuxième intention et le rapport bénéfice/risque du traitement doit être régulièrement évalué. Le cancer de la vessie a été ajouté à la liste des effets indésirables rapportés, en plus de l'hématurie déjà connue. L'utilisation de Competact est contre-indiquée en cas d'hématurie inexpliquée et de cancer de la vessie.

III Dipiperon® (pipampérone) JANSSEN-CILAG

L'utilisation de Dipiperon n'est plus recommandée en cas d'insuffisance hépatique ou rénale, ni en pédiatrie. Des effets indésirables tels que crise oculogyre, opisthotonos, nécrolyse épidermique toxique et spasticité musculaire ont été observés. Des cas isolés de malformations ont été signalés après exposition fœtale à Dipiperon; la sécurité n'a pas été établie avec certitude chez la femme enceinte. Les patients atteints de la rare intolérance héréditaire au galactose ou au fructose, d'un déficit en lactase de Lapp, d'un déficit en saccharase-isomaltase ou d'une malabsorption du glucose et du galactose ne doivent pas prendre ce médicament.

Innovations

Atacand® (candésartan cilexétil) ASTRAZENECA

Extension d'indication aux enfants et adolescents atteints d'hypertension

Atacand est désormais également autorisé dans le traitement de l'hypertension chez l'enfant ou l'adolescent âgé de 1 à 17 ans. Le médicament est contre-indiqué chez l'enfant de moins d'un an. La sécurité d'emploi et l'efficacité n'ont pas été étudiées chez l'enfant et l'adolescent souffrant d'insuffisance cardiaque ou rénale. Les comprimés Atacand peuvent être utilisés pour la préparation d'une suspension buvable pour les enfants qui ne peuvent pas avaler les comprimés.



Lodotra® (prednisone retard) MUNDIPHARMA

Réduction de la raideur matinale en cas d'arthrite rhumatoïde

Lodotra (prednisone à libération retardée) est une nouvelle option thérapeutique chez les patients atteints de polyarthrite rhumatoïde, notamment en présence de raideur matinale. Les comprimés peuvent être pris avant le coucher, aux environs de 22 heures, sans pour autant perturber le cycle naturel du sommeil. D'après une des études présentées dans le dossier d'enregistrement, la durée de la raideur matinale a diminué en moyenne de 23% dans le groupe Lodotra. Déjà commercialisé en Allemagne depuis 2009, ce médicament est désormais disponible sur le marché en Suisse.

Marché



Isoniazid USP LABATEC

Nouvelle spécialité à 100 mg d'isoniazide par comprimé. C'est actuellement le seul médicament contenant uniquement de l'isoniazide, depuis le retrait du marché suisse de Rimifon (150 mg d'isoniazide par comprimé).



Zabak Collyre en solution THÉA PHARMA

Nouvelle spécialité avec l'antihistaminique kétotifène.