

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 Multaq® (dronédarone)

Multaq a fait l'objet d'une nouvelle restriction d'indication. En raison de son profil de sécurité, Multaq ne doit être prescrit qu'après avoir envisagé les alternatives thérapeutiques. Le médicament est uniquement indiqué pour le maintien du rythme sinusal après une cardioversion réussie chez les patients cliniquement stables atteints de fibrillation auriculaire (FA) non permanente (fibrillation auriculaire paroxystique ou persistante) et pour diminuer la fréquence des hospitalisations d'origine cardiovasculaire dans ce groupe de patients.

III Aranesp® (darbépoétine alfa)

Des cas de crises hypertensives graves, d'encéphalopathie hypertensive et de convulsions ont été observés chez des patients atteints d'insuffisance rénale chronique traités par Aranesp. L'analyse de l'étude TREAT a montré une augmentation statistiquement significative du risque d'accident vasculaire cérébral chez les patients atteints d'insuffisance rénale chronique, non dialysés, souffrant de diabète de type 2 et avec des taux d'hémoglobine ≤ 11 g/dl.

III Carbamazépine

Selon Swissmedic, de récentes études ont démontré un risque potentiellement accru de réactions d'hypersensibilité/cutanées graves en rapport avec la prise de carbamazépine chez les personnes de certaines origines ethniques, porteuses de la variante génétique HLA-A*3101. Les réactions dermatologiques observées sont sévères et peuvent mettre la vie des patients en danger. Il s'agit notamment de syndrome de Stevens-Johnson, nécrolyse épidermique toxique, pustulose exanthématique aiguë généralisée, syndrome d'hypersensibilité médicamenteuse (DRESS) et exanthème maculo-papuleux. L'information professionnelle des médicaments concernés sera mise à jour.

Innovations

Bilaxten® (bilastine) MENARINI

Nouvel antihistaminique d'action prolongée avec une affinité sélective pour les récepteurs H₁ périphériques

Bilaxten est indiqué dans le traitement de la rhinoconjonctivite allergique saisonnière et de l'urticaire chez l'adulte et l'enfant dès 12 ans. Un comprimé contient 20 mg de bilastine et est à prendre une fois par jour à jeun. Les effets indésirables les plus fréquemment observés au cours des études cliniques ont été des maux de tête, de la somnolence, des vertiges et de la fatigue. La fréquence de ces effets a cependant été la même dans le groupe placebo. Comme la bilastine est susceptible de provoquer une somnolence accrue, une mise en garde prévient de son influence sur l'aptitude à la conduite ou à l'utilisation de machines. Un test de conduite standardisé n'a cependant montré aucune influence sur la capacité de conduite. Bilaxten est déjà commercialisé en Suisse.

Afinitor® (évérolimus) NOVARTIS PHARMA

Extension d'indication: tumeurs neuroendocrines d'origine pancréatique

Afinitor est désormais également indiqué dans le traitement de tumeurs neuroendocrines d'origine pancréatique avancées, progressives, bien ou modérément différenciées. La dose recommandée est de 10 mg en une prise unique quotidienne, comme dans le carcinome à cellules rénales avancé. Par rapport au placebo (étude de phase III RADIANT-3), Afinitor a montré un allongement de 2,4 fois de la survie médiane sans progression.



Marché



Sequase® ASTRAZENECA

Sequase est une nouvelle spécialité contenant le principe actif quétiapine, disponible sur le marché sous la forme de comprimés pelliculés à 25 mg, 100 mg, 200 mg et 300 mg.



Co-Losartan Spirig®

SPIRIG HEALTHCARE

L'association losartan/hydrochlorothiazide est disponible à présent sous forme de générique (comprimés pelliculés à 50/12,5 mg, 100/12,5 mg et 100/25 mg).