

compendium update

Novembre 2012



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 Glivec®

Précision de l'indication et de la posologie dans la GIST

La durée minimale recommandée pour le traitement adjuvant de patients adultes après résection d'une GIST (tumeur stromale gastro-intestinale) est de 36 mois. A ce jour, l'expérience acquise concerne 3 années de traitement. Glivec est uniquement administré en cas de risque important de récurrence après résection de GIST c-Kit (CD117) positive; les patients présentant un faible risque de récurrence ne doivent pas recevoir de traitement adjuvant.

II Pénicilline «Grünenthal» «10 Mega» sans potassium

Jusqu'à présent, la solution injectable de benzylpénicilline à 10 mio U.I. se composait d'un mélange de sels sodique et potassique. Maintenant, seul le sel sodique est utilisé. Bien que des intoxications au sodium soient improbables si la dose quotidienne maximale décrite de 60 millions d'U.I. est respectée, des contrôles réguliers des électrolytes, notamment du taux de sodium, sont recommandés chez les patients nécessitant une restriction sodique.

Innovations

Veregen® 10% (extrait de feuilles de thé vert) ABBOTT

Traitement local des condylomes acuminés

Un nouveau produit vient d'être commercialisé sous le nom de Veregen. Il est destiné au traitement local des condylomes acuminés dans la région génitale et périanale externe chez les patients immunocompétents de plus de 18 ans. Le traitement est poursuivi jusqu'à cicatrisation complète des condylomes acuminés, mais pas au-delà de 16 semaines. Le mécanisme d'action n'est pas encore complètement élucidé. Il est probable que les principaux composants de l'extrait, les catéchines, inhibent la prolifération des kératinocytes, ainsi que les facteurs de transcription redox-sensibles.

Edarbi® (azilsartan médoxomil) TAKEDA PHARMA

Nouvel antagoniste des récepteurs de l'angiotensine II

L'azilsartan est un nouvel antagoniste des récepteurs de l'angiotensine II autorisé dans le traitement de l'hypertension essentielle chez l'adulte. Ce nouveau sartan présente une grande affinité pour le récepteur AT1 avec lequel il se lie fortement de manière sélective et durable, d'où un effet antihypertenseur prolongé. Le médicament est commercialisé sous la forme de comprimés à 20 mg, 40 mg et 80 mg.

Keppra® solution (lévétiracétam) UCB-PHARMA

Extension d'indication: traitement d'appoint des crises partielles chez les nourrissons nés à terme à partir d'un mois

Keppra solution est désormais indiqué en association dans le traitement des crises partielles avec ou sans généralisation secondaire à partir de l'âge d'un mois (anciennement quatre ans). Les nourrissons prématurés ne devraient pas déjà être traités à partir de l'âge d'un mois, car leur maturation rénale n'est pas encore achevée à ce stade, l'élimination rénale du lévétiracétam n'est par conséquent pas garantie. Afin d'assurer une meilleure précision de dosage, les flacons seront munis de nouvelles seringues doseuses graduées en ml.

Marché



Rinoral® ZAMBON

Changement de nom.

Jusqu'à présent, le produit était disponible sous le nom commercial d'OtrinoI®.



Olfen® Dispersible MEPHA PHARMA

Reprise de la distribution.

Les comprimés dispersibles à 50 mg de diclofénac sodique sont dès maintenant à nouveau disponibles.