

compendium update

Octobre 2013



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 Tamiflu® suspension

Changement de dosage

La suspension à 12 mg/ml a été remplacée par une suspension à 6 mg/ml. La nouvelle suspension est reconstituée avec 55 ml d'eau. Ce changement de dosage s'accompagne d'une modification de la pipette pour administration orale, qui est désormais graduée en ml (de 1 à 10 ml) et non plus en mg.

III Retrovir® AZT®

Nouveau schéma posologique

Les doses sont désormais calculées en fonction du poids corporel et non plus selon l'âge et la surface corporelle. Chez les adultes et les adolescents ≥ 30 kg, la posologie est de 250–300 mg 2× par jour. La posologie s'élève à 9 mg/kg 2× par jour chez les enfants ≥ 9 kg et < 30 kg, et à 12 mg/kg 2× par jour chez les enfants ≥ 4 kg et < 9 kg. Les données disponibles sont insuffisantes pour pouvoir proposer une posologie spécifique pour les enfants < 4 kg.

III Muse®

Nouvelle dose initiale

Auparavant le traitement était initié par une dose de 125–250 μ g. Il est à présent recommandé de débiter le traitement par une dose de 500 μ g. Sous surveillance médicale, cette dose peut être augmentée jusqu'à 1000 μ g ou baissée progressivement à 250 μ g ou 125 μ g jusqu'à ce que le patient obtienne un résultat satisfaisant.

III Léflunomide

Nouveaux effets indésirables

Un lupus érythémateux disséminé, des réactions semblables à un lupus, un lupus érythémateux cutané, un psoriasis pustuleux et une aggravation du psoriasis ont été observés.

Innovations

Willfact® (facteur de von Willebrand) OPOPHARMA

Première spécialité contenant uniquement le facteur de von Willebrand

Willfact, une spécialité contenant le facteur de von Willebrand humain, est nouvellement commercialisée. Un flacon contient 1000 U.I. de facteur de von Willebrand et la concentration de la solution reconstituée s'élève à 100 U.I./ml. Willfact est indiqué pour la prévention et le traitement des hémorragies et des saignements chirurgicaux en cas de maladie de von Willebrand lorsqu'une monothérapie à base de desmopressine est inefficace ou contre-indiquée.

Onglyza® (saxagliptine) ASTRAZENECA

Extension d'indication

Onglyza est désormais aussi indiqué dans le cadre d'une trithérapie orale pour le traitement du diabète de type 2 en association avec la metformine et une sulfonyleurée, lorsqu'une bithérapie associant la metformine et une sulfonyleurée (aux doses maximales tolérées) en plus d'un régime alimentaire et d'un exercice physique accru ne permet pas d'atteindre un contrôle suffisant de la glycémie.

Anthracimycine

Un nouvel antibiotique découvert dans la mer

Des chercheurs américains à la recherche de nouvelles molécules actives contre les bactéries multirésistantes ont découvert un nouvel antibiotique, l'anthracimycine, un macrolide fabriqué par une bactérie marine du genre *Streptomyces* provenant d'un échantillon de sédiments marins. L'anthracimycine a montré une activité in vitro sur *Bacillus anthracis* ainsi que sur des staphylocoques résistants à la mécilline. Des dérivés de cette nouvelle molécule ont également montré des propriétés bactéricides. Les scientifiques espèrent que leurs recherches sur l'anthracimycine permettront de développer un nouvel antibiotique de réserve.

Marché



Ropinirole-Mepha® retard MEPHA

Nouvelle commercialisation

Depotabs à 2 mg, 4 mg et 8 mg de ropinirole.

Xeomin MERZ

Nouvelle spécialité

Flacons à 50 ou 100 unités de toxine botulique de type A.