

compendium update

Octobre 2014



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)

II Docétaxel

Nouveaux effets indésirables

Des cas d'œdème maculaire cystoïde (OMC) ont été rapportés chez les patients traités par le docétaxel ainsi qu'avec d'autres taxanes. Les patients qui ont une vision altérée devraient effectuer rapidement un examen ophtalmologique complet. Dans le cas où un OMC est diagnostiqué, le traitement par le docétaxel devrait être arrêté et un traitement plus approprié devrait être initié. Des cas d'hyponatrémie ont été rapportés, essentiellement associés à une déshydratation, des vomissements et une pneumonie.

II Gemcitabine

Nouvel effet indésirable

Un syndrome d'encéphalopathie postérieure réversible (PRES) a été très rarement observé sous traitement par la gemcitabine seule ou associée à d'autres agents chimiothérapeutiques. Chez la majorité des patients sous gemcitabine qui ont développé un PRES, une hypertension aiguë et une activité convulsive ont été rapportées, mais d'autres symptômes tels que des céphalées, une léthargie/apathie, une confusion et une cécité peuvent aussi se manifester. Le diagnostic de PRES est posé à l'aide de la tomographie par résonance magnétique. En cas d'apparition de symptômes évoquant un PRES, on arrêtera la gemcitabine et on appliquera des mesures de soutien telles que baisse de la tension artérielle et traitement par des antiépileptiques, afin de prévenir des dommages cérébraux.

Innovations

Anoro® Ellipta® (umécliclidinium, vilantérol) GLAXOSMITHKLINE

Nouveau traitement de la BPCO

Un nouveau médicament combiné est disponible en Suisse pour le traitement par inhalation de la BPCO: Anoro Ellipta associe l'umécliclidinium, un antagoniste des récepteurs muscariniques de longue durée d'action (LAMA), et le vilantérol, un agoniste bêta-2-adrénérique de longue durée d'action (LABA). Le médicament est indiqué dans le traitement bronchodilatateur au long cours pour soulager les symptômes des patients adultes présentant une BPCO et qui n'ont pas obtenu une réponse suffisante à une monothérapie faiblement dosée avec un LAMA ou avec un LABA.

Xolair® (omalizumab) NOVARTIS

Extension d'indications: urticaire chronique spontanée

Xolair est désormais aussi indiqué chez les patients dès 12 ans pour le traitement adjuvant de l'urticaire chronique spontanée de longue durée, non contrôlée par les antihistaminiques H1 et pour laquelle aucune autre affection sous-jacente n'a été identifiée par un médecin expérimenté. La dose initiale recommandée est de 300 mg par injection sous-cutanée toutes les 4 semaines. Chez les patients libérés des papules et du prurit sous Xolair 300 mg et antihistaminiques H1, on peut essayer de réduire les doses à 150 mg toutes les 4 semaines.

Siméprévir

AMM européenne dans le traitement de l'hépatite C

L'Agence européenne du médicament EMA a délivré une autorisation de mise sur le marché pour l'antiviral siméprévir (Olysio® caps 150 mg). Il est indiqué dans le traitement de l'hépatite C chronique (génotypes 1 et 4) chez l'adulte, en association avec d'autres médicaments. Olysio est déjà commercialisé en Allemagne. Aucune information n'est encore disponible en ce qui concerne le marché suisse.

Marché



Abilify Maintena® LUNDBECK

Nouvelle forme injectable à libération retardée

Flacons à 400 mg d'aripiprazole pour le traitement d'entretien de la schizophrénie.

Palexia® Solution GRÜNENTHAL

Nouvelle forme galénique

Solution buvable à 20 mg/ml de tapentadol.