

# compendium update

Mars 2015



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](http://compendium.ch)

## Sécurité thérapeutique

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

### II Céfuroxime orale

#### Adaptation posologique en cas d'insuffisance rénale

Une adaptation posologique est désormais recommandée en cas d'insuffisance rénale dès une clairance de la créatinine <30 ml/min (auparavant <20 ml/min). La dose unitaire standard est administrée toutes les 24 heures lors d'une clairance comprise entre 10 et 30 ml/min, et toutes les 48 heures lors d'une clairance <10 ml/min. Une dose unitaire supplémentaire doit être prise après chaque séance de dialyse.

### II Indapamide

#### Nouveaux effets indésirables, interaction avec l'allopurinol

Des cas de myopie, de troubles visuels et de vision floue ont été rapportés. Quelques rares cas d'hypoglycémie et de thrombopénie néonatales ont été signalés suite à une exposition pendant une grossesse proche du terme.

L'utilisation concomitante d'allopurinol peut entraîner une augmentation de l'incidence des réactions d'hypersensibilité liées à l'allopurinol.

### II Zelboraf® (vémurafénib)

#### Nouvel effet indésirable

Des cas de pancréatite ont été occasionnellement rapportés.

## Innovations

### Harvoni™ (sofosbuvir, lédirasvir) GILEAD

#### Nouveau traitement oral combiné de l'hépatite C

Swissmedic a délivré une autorisation de mise sur le marché pour un nouveau traitement oral combiné de l'hépatite C: la spécialité Harvoni, avec lédirasvir 90 mg et sofosbuvir 400 mg, est indiquée dans le traitement des adultes atteints d'hépatite C chronique de génotype 1. Son utilisation chez des patients infectés par un virus de génotype 3 ou 4 est déjà autorisée au niveau européen.

### Stelara® (ustekinumab) JANSSEN-CILAG

#### Extension d'indications: rhumatisme psoriasique

Stelara est indiqué en monothérapie ou en association avec le méthotrexate dans le traitement du rhumatisme psoriasique actif chez l'adulte, lorsque la réponse à un précédent traitement de fond antirhumatismal a été inadéquate. Stelara améliore la fonction physique des patients atteints de rhumatisme psoriasique.

La posologie recommandée s'élève à une dose initiale de 45 mg administrée par voie sous-cutanée, suivie d'une dose de 45 mg 4 semaines plus tard, puis toutes les 12 semaines. Il est possible d'augmenter la dose à 90 mg en cas de réponse insuffisante.

L'arrêt du traitement doit être envisagé chez les patients ne présentant pas de réponse après 28 semaines de traitement.

### Zydelig® (idélalisib) GILEAD

#### Nouvel inhibiteur de kinase contre les tumeurs malignes à cellules B

Swissmedic a délivré une autorisation de mise sur le marché pour le médicament anticancéreux idélalisib (Zydelig). L'idélalisib est le premier représentant d'une nouvelle classe pharmacologique, celle des inhibiteurs de la phosphatidylinositol 3-kinase. Cette enzyme est hyperactive dans les tumeurs malignes à cellules B et joue un rôle majeur dans les voies de signalisation des cellules tumorales. Zydelig est indiqué chez l'adulte en association au rituximab dans le traitement de la leucémie lymphoïde chronique, et en monothérapie dans le traitement du lymphome folliculaire. La dose recommandée est de 150 mg deux fois par jour.

## Marché

### Exviera® ABBVIE

#### Nouvel antiviral

Comprimés pelliculés à 250 mg de dasabuvir pour le traitement de l'hépatite C en combinaison avec Viekirax ou avec Viekirax et la ribavirine.

### Viekirax® ABBVIE

#### Nouvel antiviral

Comprimés pelliculés à 12,5 mg d'ombitasvir, 75 mg de paritaprévir et 50 mg de ritonavir pour le traitement de l'hépatite C en combinaison avec Exviera ou avec Exviera et la ribavirine.