

# compendium update

Juin 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) by Documed

## Sécurité thérapeutique

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

### III Tecfidera® (diméthylfumarate)

#### Nouvelle contre-indication

Tecfidera est contre-indiqué en cas de leucoencéphalopathie multifocale progressive (LEMP) ou de suspicion de LEMP. Un cas de LEMP à issue fatale s'est produit dans le cadre d'un essai clinique chez un sujet sous traitement par Tecfidera: ce cas est survenu dans un contexte de lymphopénie sévère prolongée qui constitue un facteur de risque connu d'infections opportunistes, comme la LEMP. D'autres cas de LEMP ont été signalés sous Tecfidera. Une évaluation rigoureuse de l'hémogramme complet est recommandée au moins tous les 3 mois durant les 18 premiers mois de traitement (auparavant durant les 6 premiers mois), puis au moins tous les 6 à 12 mois, ainsi qu'en cas d'indication clinique correspondante.

### II Métamizole

#### Interactions avec l'acide acétylsalicylique et le bupropion

La prise concomitante de métamizole et d'acide acétylsalicylique peut diminuer l'effet antiagrégant plaquettaire de l'acide acétylsalicylique. Par conséquent, cette association doit être prise avec précaution chez les patients traités par l'acide acétylsalicylique à faible dose pour son action cardioprotectrice.

Le métamizole peut entraîner une baisse de la concentration en bupropion et une augmentation du métabolite actif 4-hydroxybupropion dans le sang. C'est pourquoi l'association de métamizole et de bupropion doit se faire avec précaution.

## Innovations

### Lixiana® (édoxaban) DAIICHI SANKYO

#### Nouvel inhibiteur du facteur Xa

L'édoxaban (Lixiana, comprimés pelliculés à 15 mg, 30 mg et 60 mg) est un nouvel inhibiteur du facteur Xa disponible en Suisse. Ce médicament est autorisé chez l'adulte dans les indications suivantes: prévention des accidents vasculaires cérébraux et des embolies systémiques lors de fibrillation auriculaire non valvulaire, traitement des thromboembolies veineuses comprenant les thromboses veineuses profondes et les embolies pulmonaires suite à un traitement préalable par héparine fractionnée ou non fractionnée pendant 5 jours, prévention des récurrences de thromboembolies veineuses.

### Lemtrada® (alemtuzumab) SANOFI-AVENTIS

#### Nouvelle option pour le traitement de la sclérose en plaques

Swissmedic a autorisé la mise sur le marché du nouveau médicament Lemtrada (alemtuzumab), indiqué dans le traitement parentéral de patients adultes atteints d'une forme active de sclérose en plaques rémittente. L'alemtuzumab est un anticorps monoclonal humanisé recombinant qui cible la glycoprotéine CD52 présente en grandes quantités à la surface des lymphocytes T et B. Après sa liaison, l'alemtuzumab provoque la lyse des lymphocytes T et B et leur nombre se réduit rapidement. On observe ensuite en l'espace de quelques semaines une reconstitution de la population lymphocytaire. Les scientifiques évoquent une reprogrammation du système immunitaire qui peut réduire le risque de poussée et donc ralentir la progression de la maladie. Le traitement se déroule sur deux cycles: une dose de 12 mg/jour est administrée en perfusion intraveineuse pendant 5 jours consécutifs lors du premier cycle, suivi 12 mois plus tard d'un deuxième cycle de traitement sur 3 jours.

## Marché

### Omnitrope® 5/10/15 SANDOZ

#### Nouveau système d'injection

Cartouches à 5 mg, 10 mg et 15 mg pour système d'injection SurePal™.



### Noxafil® MSD

#### Nouvelle forme galénique

Comprimés gastro-résistants à 100 mg de posaconazole.