

compendium update

Août 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

by Documed

Sécurité thérapeutique

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

III Sibelium® (flunarizine)

Pédiatrie: restriction d'indication et nouveau schéma posologique

Sibelium n'est plus indiqué pour le traitement des vertiges chez les patients de moins de 18 ans.

Pour la prophylaxie de la migraine chez les enfants et adolescents de 6 à 18 ans, la dose recommandée est de 1 comprimé par jour avant le coucher.

En cas de besoin, la dose peut être augmentée à 2 comprimés par jour chez les patients d'un poids supérieur à 40 kg. Si aucune amélioration significative n'est apparue après 3 mois sous ce traitement initial, le patient doit être considéré comme non répondeur et le traitement arrêté.

La durée de traitement maximale recommandée est de 6 mois.

III Zytiga® (abiratéron)

Nouveaux effets indésirables

Des cas de myopathie ont été occasionnellement rapportés depuis la mise sur le marché. Quelques patients ont développé une rhabdomyolyse, y compris une défaillance rénale. La plupart des cas sont survenus pendant le premier mois du traitement et ont été réversibles à l'arrêt de Zytiga. La prudence est de rigueur chez les patients traités simultanément par des médicaments associés à la survenue d'une myopathie ou d'une rhabdomyolyse.

Des infarctus du myocarde et de fréquents cas de septicémie ont en outre été observés.

II Dicynone® (étamsylate)

Interférence avec les valeurs de laboratoire

A dose thérapeutique, l'étamsylate peut interférer avec le dosage enzymatique de la créatinine résultant en des valeurs inférieures à celles attendues. Pendant le traitement avec l'étamsylate, le prélèvement d'échantillon requis pour les examens de laboratoire doit être fait avant la première administration quotidienne du médicament afin de minimiser toute interaction potentielle d'étamsylate avec les examens de laboratoire.

Innovations

Acide désoxycholique

Traitement du double menton autorisé par la FDA

La FDA vient d'autoriser la mise sur le marché aux Etats-Unis du médicament Kybella™ (acide désoxycholique, 10 mg/ml), indiqué sous forme d'injections sous-cutanées chez les personnes ayant un double menton modéré à sévère. Par séance de traitement, jusqu'à 50 injections de 0,2 ml sont administrées dans la couche de graisse localisée sous le menton, en espaçant les injections de 1 cm. Au total, jusqu'à 6 séances peuvent être pratiquées à un mois d'intervalle au minimum. Le médicament n'est autorisé actuellement ni en Suisse ni dans les pays européens.

Testostérone

Nouvelle formulation nasale de testostérone

Une nouvelle formulation nasale de testostérone est disponible aux Etats-Unis sous le nom de Natesto™ pour le traitement substitutif chez les hommes présentant un hypogonadisme. Les études pharmacocinétiques ont montré que l'administration de testostérone par voie intranasale 2 ou 3 fois par jour chez des hommes présentant un hypogonadisme sévère permettait d'obtenir des concentrations sériques se situant dans les valeurs physiologiques. En comparaison, les injections intramusculaires se font toutes les 2 à 4 semaines ou toutes les 10 à 14 semaines, et l'application sur la peau une fois par jour. Le gel Natesto est contenu dans une pompe doseuse qui délivre 5,5 mg de testostérone par pression. La posologie recommandée est d'une pression dans chaque narine 3 fois par jour. Cette forme intranasale n'est encore commercialisée dans aucun autre pays.

Marché

Aripiprazol-Mepha® MEPHA

Premier générique d'Abilify® comprimés commercialisés

Comprimés à 5 mg, 10 mg (sécables), 15 mg (sécables) et 30 mg (sécables) d'aripiprazole.



Valganciclovir Sandoz® SANDOZ

Nouvelle commercialisation Comprimés pelliculés à 450 mg de valganciclovir.

