

compendium update

Octobre 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

Sécurité thérapeutique

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

II Itraconazole (capsules)

Mises en garde en cas de mucoviscidose

Chez les patients atteints de mucoviscidose, la variabilité de l'exposition à l'itraconazole est augmentée après administration orale et les taux thérapeutiques de principe actif ne sont pas atteints dans tous les cas. Cela est surtout vrai pour les enfants et les adolescents. Les capsules d'itraconazole ne sont donc pas appropriées pour le traitement des adolescents de moins de 16 ans atteints de mucoviscidose. Chez l'adulte, le passage à un autre traitement antimycosique doit être envisagé si le patient ne répond pas aux capsules d'itraconazole.

II TOBI® Podhaler® (tobramycine)

Suppression de la limitation de la durée du traitement

Jusqu'à présent, le traitement était limité à 3 cycles thérapeutiques successifs (c.-à-d. 6 mois) car aucune donnée de sécurité d'emploi à long terme n'était disponible au-delà de cette durée. Lorsque la période de traitement actif du 3^e cycle thérapeutique était achevée, le traitement devait être interrompu pendant au moins 3 mois. La durée du traitement n'est désormais plus limitée.

II Zinforo™ (ceftaroline fosamil)

Adaptation posologique en cas d'insuffisance rénale sévère ou terminale

Auparavant, l'utilisation de la ceftaroline était déconseillée en cas d'insuffisance rénale sévère ou terminale. La posologie recommandée est désormais de 300 mg toutes les 12 h en cas d'insuffisance rénale sévère (Clcr 15–30 ml/min) et de 200 mg toutes les 12 h en cas d'insuffisance rénale terminale y compris d'hémodialyse.

Innovations

Cotellic® (cobimétinib) ROCHE

Nouvelle option thérapeutique du mélanome avancé

Un nouveau médicament pour le traitement du mélanome non résecable ou métastatique avec une mutation BRAF V600 est disponible en Suisse pour l'adulte. Le cobimétinib (Cotellic) est indiqué en association au vémurafénib (Zelboraf®). La posologie recommandée est de 3 comprimés pelliculés à 20 mg une fois par jour pendant 21 jours, suivie de 7 jours de pause. Le cobimétinib bloque sélectivement l'activité de la protéine kinase MEK, l'une des protéines cellulaires appartenant à une voie de signalisation intervenant dans la régulation de la division cellulaire. Le cobimétinib se lie à la protéine MEK et le vémurafénib à la protéine BRAF mutée, également impliquée dans la même voie de signalisation, afin d'interrompre le processus anormal pouvant entraîner la croissance tumorale.

Ofev® (nintédanib) BOEHRINGER INGELHEIM

Nouveau traitement de la fibrose pulmonaire idiopathique

Le nintédanib (Ofev) est un nouveau médicament commercialisé en Suisse pour le traitement de la fibrose pulmonaire idiopathique. Le nintédanib est un inhibiteur de tyrosine kinases de faible poids moléculaire: il empêche l'activation des cascades de signalisation induites par des récepteurs de facteurs de croissance importants tels que VEGF, FGF et PDGF, ce qui se traduit par une réduction de la formation de tissu fibreux dans les poumons et ralentit la progression de la maladie. La posologie recommandée s'élève à une capsule molle à 150 mg deux fois par jour, à prendre avec les repas.

Xifaxan® (rifaximine) NORGINE

Nouveau médicament contre l'encéphalopathie hépatique

La rifaximine (Xifaxan) est désormais disponible sur le marché suisse pour réduire les rechutes d'épisodes d'encéphalopathie hépatique manifeste des adultes atteints de cirrhose hépatique. Il s'agit d'un antibiotique très peu absorbé par voie orale qui agit sur les bactéries intestinales responsables de la dégradation de l'urée en ammoniac. La posologie recommandée s'élève à un comprimé pelliculé à 550 mg deux fois par jour, à prendre au cours ou en dehors des repas. La poursuite du traitement au-delà de 6 mois doit être envisagée au cas par cas en tenant compte du rapport bénéfice/risque.

Marché

Tybost® GILEAD

Nouvelle commercialisation

Comprimés pelliculés à 150 mg de cobicistat, un potentialisateur des antirétroviraux atazanavir et darunavir.



Incruse® Ellipta® GLAXOSMITHKLINE

Nouveau bronchodilatateur

Inhalateur de poudre à 30 doses unitaires pour le traitement de la BPCO. Une dose contient 55 µg d'uméclidinium.