

EXTAVIA : nouvelle spécialité

Extavia s'adresse aux patients souffrant de sclérose en plaques. Il s'agit d'un médicament comparable au Betaferon (Bayer Schering Pharma), composé d'interféron bêta-1b. La solution injectable obtenue après reconstitution est concentrée à 250 µg/ml (ou 8 millions d'UI/ml). Extavia est indiqué chez les patients ayant développé un seul événement démyélinisant en présence d'un processus inflammatoire actif suffisamment sévère pour nécessiter un traitement par corticostéroïdes par voie intraveineuse en présence d'un risque important de développer une sclérose en plaques définie. Extavia est également indiqué dans la forme rémittente-récurrente de sclérose en plaques avec au moins deux poussées au cours des deux dernières années et chez les patients atteints de la forme secondairement progressive de la maladie évoluant par poussées. Extavia s'injecte en sous-cutané tous les deux jours à la dose de 250 µg.

Novartis Pharma, boîte de 15 flacons de poudre + 15 seringues préremplies de 1,2 ml de solvant, liste I, prescription restreinte, médicament d'exception, remb. SS à 65 %, 827,31 euros, AMM : 386 554.5
Journal officiel du 24 mars 2009

MERONEM : sortie de la réserve hospitalière

L'antibiotique Meronem sort de la réserve hospitalière pour permettre le traitement des infections broncho-pulmonaires dues à *Pseudomonas aeruginosa* et/ou à *Burkholderia cepacia* chez les patients atteints de mucoviscidose. La solution injectable en intraveineuse nécessite une reconstitution et se compose de méropénème, une bêta-lactamine. Meronem s'administre à raison de 2 g chez l'adulte et l'enfant de plus de 50 kg et de 40 mg/kg chez les enfants avant 50 kg, toutes les 8 heures.

AstraZeneca, boîte de 10 flacons de poudre pour solution injectable à 1 g, liste I, prescription hospitalière, remb. SS à 65 %, 337,26 euros, AMM : 387 830.6.
Journal officiel du 20 mai 2009

VEINAMITOL : nouvelle présentation

La solution buvable Veinamitol adopte une présentation en sachets-sticks. Elle est dosée à 3 500 mg de troxérutine, comme les sachets de poudre pour solution buvable et les ampoules de solution buvable. La solution buvable présentée en stick a une consistance gélifiée facilitant la prise en ambulatoire.

Negma, boîte de 10 sachets stick, AMM : 387 035.1.

ISOTRÉTINOÏNE : un "carnet patiente" dès septembre

A partir du mois de septembre, les médecins prescripteurs d'isotrétinoïne remettront aux femmes en âge de procréer un "carnet patiente". Ce nouvel outil a été créé par l'Afssaps dans le but de renforcer les mesures de minimisation des risques de grossesse survenant pendant le traitement anti-acnéique. En effet, la quatrième et dernière enquête menée par l'Agence montre une augmentation de l'incidence des grossesses exposées à l'isotrétinoïne entre janvier 2003 et décembre 2006 par rapport à la précédente étude. Le "carnet patiente" sera remis avant la première prescription. Il devra être présenté par la patiente à chaque consultation et à chaque délivrance en officine. Le prescripteur devra inscrire sur le dit carnet la date et les résultats des tests de grossesse. La délivrance du médicament ne pourra se faire qu'au plus tard 7 jours après la prescription et au vu du carnet de suivi complété.