

en bref

→ Smecta sachet : restriction d'emploi

Smecta 3 g orange-vanille et Smecta 3 g fraise, médicaments à base d'argile, ne doivent pas être utilisés chez l'enfant de moins de 2 ans en cas de diarrhée aiguë, par mesure de précaution contre le plomb, présent dans l'argile extraite du sol.

Laboratoire Ipsen

→ Glucosamine et chondroïtine : sécuriser le bon usage

Les compléments alimentaires à visée articulaire à base de glucosamine ou de chondroïtine sont désormais déconseillés pour certaines populations à risque (diabétiques, asthmatiques, patients sous antivitamine K, allergiques aux crustacés ou à la chitine, etc.) et en cas de troubles hématologiques (rares), digestifs, cutanés et hépatiques liés à ces produits.

Agence nationale de sécurité sanitaire de l'alimentation (Anses)

→ Dupixent 300 mg injectable : nouveau traitement de la dermatite atopique de l'adulte

Dupixent (dupilumab) est un nouvel anticorps monoclonal humain ciblant les interleukines 4 et 13, deux cytokines impliquées dans la dermatite atopique de l'adulte, en traitement de seconde intention, en cas d'échec, d'intolérance ou de contre-indication à la ciclosporine.

Laboratoire Sanofi-Aventis

→ Orthosteda semelles thermoformables : prévention du pied diabétique

Les semelles à mémoire de forme Orthosteda apportent une aide à la prévention des lésions du pied diabétique dont sont responsables les cors, les durillons et le mal perforant plantaire, en augmentant la surface d'appui au sol.

Espace « Diabète » en pharmacie

DISPOSITIF MÉDICAL

1 Bétadine alcoolique compresse

Nouvelle présentation en compresse prête à l'emploi

Les compresses Bétadine 200 mg alcoolique sont imprégnées de povidone, antiseptique iodé à visée bactéricide, fongicide et virucide. Cette nouvelle présentation en compresse imprégnée complète ainsi la gamme de Bétadine alcoolique dite « dermatologique » ou « jaune », composée des flacons de 125 mL et 500 mL et des récipients unidoses de 10 mL.

Composition : une compresse, pliée plusieurs fois sur elle-même, est imprégnée de 200 mg de povidone iodée et 2,88 mL d'alcool à 96 %.

Indications : antisepsie de la peau saine avant certains gestes invasifs comme les ponctions ou les injections, ou avant un acte de petite chirurgie. Destinée également à l'antisepsie chirurgicale pour la préparation du champ opératoire.

Mode d'emploi : avant l'acte de petite chirurgie, la compresse doit être appliquée pendant 10 secondes, suivies d'un temps de séchage de 30 secondes. Dans le cadre d'une antisepsie chirurgicale, la préparation du champ opératoire débute par un lavage avec la Bétadine moussante puis un rinçage par 10 mL de sérum physiologique et un séchage par compresse stérile. L'antisepsie cutanée est alors réalisée par deux applications suc-

cessives pendant 1 minute d'une compresse imprégnée de Bétadine alcoolique 200 mg, séparées par un temps de séchage à l'air de 1 minute.

Précautions d'emploi : les agents à visée antiseptique ne sont pas stérilisants ; ils réduisent temporairement le nombre de micro-organismes. Ne pas conserver le sachet ouvert. La peau enduite de povidone iodée prend une coloration brune qui s'élimine facilement à l'eau.

Présentation : Bétadine alcoolique 200 mg, boîte de six sachets unitaires de compresse imprégnée. AMM 3400930026007. Actuellement non remboursée par la Sécurité sociale.

Le plus : la manipulation de la Bétadine est facilitée par la forme compresse imprégnée.

Laboratoire Mylan Medical

MÉDICAMENT

2 Kevzara solution injectable

Nouveau traitement de la polyarthrite rhumatoïde

Kevzara (sarilumab) est un anticorps monoclonal inhibiteur de l'interleukine 6, une cytokine responsable de l'inflammation et de la destruction articulaire caractéristiques de la polyarthrite rhumatoïde.

Indications : traitement en deuxième intention de la polyarthrite rhumatoïde modérée à sévère, en association au méthotrexate ou en monothérapie



après échec d'un ou de plusieurs traitements de fond (phénomènes d'échappement, réponse insuffisante, contre-indications ou intolérance médicamenteuse).

Posologie : pratiquer une injection par voie sous-cutanée de 200 mg toutes les 2 semaines dans l'abdomen, la cuisse ou la partie supérieure du bras. En cas de neutropénie, de thrombopénie ou d'élévation des enzymes hépatiques, une réduction de la posologie à 150 mg est nécessaire.

Effets secondaires principaux : risque de survenue d'infections, de perforations gastro-intestinales, de neutropénie et de thrombocytopenie, d'augmentation des transaminases et des lipides, de réactions au site d'injection.

Surveillance : surveillance des signes d'infection ou des signes gastro-intestinaux, de la fonction hépatique et des paramètres lipidiques, de la numération formule sanguine (NFS). Le patient doit recevoir une carte d'information produit.

Présentations : Kevzara 150 mg solution injectable, boîte de deux seringues préremplies, AMM 3400930100608, ou deux stylos préremplis, AMM 3400930100622.

Kevzara 200 mg boîte de deux seringues préremplies, AMM 3400930100615, ou boîte de deux stylos préremplis, AMM 3400930100639. Prix : 849,01 €, quels que soient le dosage et la forme (stylo

ou seringue préremplis). Remboursement Sécurité sociale : 65 %. Liste I, médicament d'exception à prescription initiale hospitalière et restreinte aux rhumatologues.

Le plus : l'injection de Kevzara se fait toutes les deux semaines.

Laboratoire Sanofi-Aventis France

PRODUIT À USAGE OPHTALMOLOGIQUE

3 Neovis Total et Neovis Total Multi émulsion oculaire

Nouvelle prise en charge de la sécheresse oculaire

Neovis Total est un lubrifiant oculaire composé de 0,18 % de hyaluronate de sodium (acide hyaluronique) qui contribue à protéger et hydrater la surface de l'œil grâce aux propriétés viscoélastiques et à la faculté de rétention d'eau du hyaluronate. Il est sans conservateur ni tensioactif afin d'optimiser la tolérance locale.

Indications : Neovis Total est préconisé en cas de sensations modérées à sévères de sécheresse oculaire. Il est compatible avec le port de lentilles de contact.

Posologie : agiter le flacon ou l'unitdose avant l'instillation d'une ou deux gouttes dans l'œil aussi souvent que nécessaire.

Effets secondaires principaux : les troubles locaux fréquemment rencontrés sont une légère irritation, une sensation de corps étranger, une rougeur ou une sensation de brûlure ainsi qu'une vision trouble.

Recommandations : pour éviter le risque de contamination microbienne, l'embout du flacon ne doit pas toucher l'œil. Respecter un intervalle de 15 minutes avant l'instillation d'un autre collyre. Après chaque utilisation, replacer le capuchon du flacon de Neovis Total Multi, qui doit être utilisé dans les quatre mois après ouverture. L'unitdose Neovis doit être jetée immédiatement après usage.

Présentations : Neovis Total boîte de trente unitdoses de 0,4 mL, prix LPPR 12,35 €, ACL 3401060210120. Neovis Total Multi flacon multidose de 15 mL, prix LPPR 4,15 €, ACL 3664490000086. Remboursement Sécurité sociale : 60 % du LPPR.

Le plus : il forme un film lubrifiant, homogène et protecteur à la surface de l'œil.

Laboratoires Horus Pharma

Précision :

Concernant la nouvelle gamme d'appareillages de stomathérapie (Uromate, Ileomate et Varimate), présentée dans le numéro 357 d'avril, le laboratoire ConvaTec nous précise que les poches doivent être non pas lavées quotidiennement, mais changées quotidiennement.



3

Pages réalisées par Denis Stora, docteur en pharmacie

L'auteur déclare ne pas avoir de liens d'intérêt