



SURVEILLANCE - PHARMACOVIGILANCE

PUBLIÉ LE 12/02/2021 - MIS À JOUR LE 27/10/2022

## Arrêt de commercialisation du médicament Esmya (ulipristal)

Nous avons été informés par le laboratoire Gédéon Richter de son intention d'arrêter la commercialisation en France du médicament Esmya (acétate d'ulipristal 5 mg) indiqué dans le traitement des symptômes des fibromes utérins. Cet arrêt de commercialisation est en accord avec notre position pour la sécurité des patientes, car nous considérons que le rapport bénéfices/risques de son utilisation est défavorable. Ce médicament n'est d'ailleurs plus disponible en France depuis mars 2020 suite à la suspension européenne de son autorisation de mise sur le marché (AMM). Il n'est donc plus possible de prescrire Esmya, pour lequel il existe des alternatives thérapeutiques.

En novembre 2017, nous avons demandé une réévaluation européenne du rapport bénéfice-risque de ce médicament en raison de la survenue de plusieurs cas d'insuffisance hépatique chez des patientes, ayant pour certains, conduit à une transplantation. Après la suspension temporaire de son utilisation pour ces raisons en février 2018, le médicament a été remis sur le marché au sein de l'Union européenne en août 2018, à l'issue de cette réévaluation, avec notamment une restriction des indications et un suivi hépatique rapproché des patientes.

Une nouvelle procédure de réévaluation du rapport bénéfice /risque a été initiée en mars 2020 à la suite d'un nouveau cas d'hépatite fulminante et plusieurs cas d'hépatotoxicité qui ont été signalés en Europe malgré la mise en place de ces mesures. L'utilisation d'Esmya a été suspendue dans l'attente des conclusions.

Bien que le comité européen de pharmacovigilance (PRAC) ait recommandé le retrait de l'AMM d'Esmya en septembre 2020, l'Agence européenne des médicaments (EMA) a suivi l'avis du comité des médicaments à usage humain (CHMP) qui s'est prononcé, en novembre 2020, en faveur du maintien de l'AMM sous réserve d'une nouvelle restriction des indications d'Esmya. Nous avons alors exprimé notre désaccord avec cet avis en raison de données limitées sur le bénéfice d'Esmya sur le long terme dans cette indication et du risque d'atteinte hépatique, certes rare, mais grave et non maîtrisable. La Commission européenne a suivi l'avis de l'EMA en janvier 2021 et a ainsi modifié l'AMM de ce médicament.

Par ailleurs, suite à un avis défavorable rendu par la Haute Autorité de Santé (HAS), Esmya n'est plus remboursé par l'Assurance maladie depuis août 2020.

Dans ce contexte, le laboratoire Gedeon Richter nous a informés en janvier 2021 de son intention de cesser la commercialisation d'Esmya en France. Les autres laboratoires titulaires de spécialités génériques à base d'ulipristal acétate 5 mg, qui n'étaient pas encore commercialisées en France, nous ont également informés de leur intention de ne pas commercialiser ces médicaments en France.

La substance active d'Esmya, l'ulipristal, est également la substance active d'un médicament utilisé en une seule prise dans la contraception d'urgence, EllaOne. Aucun cas de lésion hépatique grave n'a été signalé avec EllaOne à ce jour, et aucun élément n'a été identifié par l'Agence européenne des médicaments en faveur d'un risque hépatique avec ce médicament, dans ce contexte d'utilisation en prise unique.

● En lien avec cette information



PUBLIÉ LE 30/01/2018 - MIS À JOUR LE 06/01/2021

**Esmya (ulipristal) : réévaluation européenne du rapport bénéfice/risque**

**SURVEILLANCE**  
PHARMACOVIGILANCE



PUBLIÉ LE 20/02/2018 - MIS À JOUR LE 14/03/2021

**Esmya (ulipristal) : suspension des initiations de traitement et suivi de la fonction hépatique chez les patientes en cours de traitement**

**SURVEILLANCE**  
PHARMACOVIGILANCE



PUBLIÉ LE 13/03/2020 - MIS À JOUR LE 27/10/2022

**Le médicament ESMYA (ulipristal) ne doit plus être utilisé dans l'attente des résultats de la réévaluation de son rapport bénéfice/risque**

**SURVEILLANCE**  
PHARMACOVIGILANCE



PUBLIÉ LE 08/09/2020 - MIS À JOUR LE 27/10/2022

**Esmya (ulipristal 5 mg) : retrait de l'autorisation de mise sur le marché (AMM)**

**SURVEILLANCE**  
PHARMACOVIGILANCE