

PUBLIÉ LE 15/03/2023 - MIS À JOUR LE 04/08/2025

Arsenic Trioxide Accord 1 mg /ml, solution à diluer pour perfusion – [trioxyde d'arsenic]

Arrêt de commercialisation 17/02/2023

DCI

trioxyde d'arsenic

Indications

Le trioxyde d'arsenic est indiqué pour l'induction de la rémission et la consolidation chez des patients adultes atteints de :

- leucémie promyélocytaire aiguë (LPA) à risque faible ou intermédiaire (numération leucocytaire : ≤ 10 x 1ở/μL) nouvellement diagnostiquée, en association avec l'acide tout-trans-rétinoïque (ATRA ou trétinoïne),
- leucémie promyélocytaire aiguë (LPA) en rechute/réfractaire (le traitement antérieur doit avoir comporté un rétinoïde et une chimiothérapie), caractérisée par la présence de la translocation t(15;17) et/ou la présence du gène PML/RAR-alpha (promyelocytic leukaemia/retinoic-acid-receptor-alpha).

Le taux de réponse des autres sous-types de leucémie aiguë myéloblastique au trioxyde d'arsenic n'a pas été examiné.

Laboratoire exploitant

Accord Healthcare France

Observations particulières

• Arrêt de commercialisation de la spécialité Arsenic Trioxide Accord 1 mg/mL, solution à diluer pour perfusion

RISQUES MEDICAMENTEUX - MÉDICAMENTS - PUBLIÉ LE 15/03/2023

Rupture de stock d'Arsenic Trioxide Accord 1mg/ml : attention au risque d'erreur médicamenteuse en cas de remplacement par Trisenox 2mg/ml

Information destinée aux pharmaciens hospitaliers, hématologues, oncologues, médecins compétents en cancérologie ou en maladies du sang et aux cadres de santé des services correspondants.