

RISQUES MEDICAMENTEUX - MÉDICAMENTS - PUBLIÉ LE 04/03/2019 - MIS À JOUR LE 15/04/2021

Solutions pour perfusion à base d'hydroxyéthylamidon (HEA) ▼ : programme d'accès contrôlé dès le 16 avril 2019

Information destinée aux anesthésistes-réanimateurs, services de pharmacies, services d'urgences

Malgré les restrictions mises en place en 2013, les résultats de deux études d'utilisation (DUS) menées avec des solutions pour perfusion à base d'hydroxyéthylamidon (HEA) ont suggéré que les restrictions relatives à l'utilisation des HEA ne sont pas pleinement respectées. Ces résultats ont remis en question la connaissance du bon usage de ces produits. Par conséquent, en Juin 2018, l'Agence Européenne des Médicaments (EMA) a demandé la mise en place de nouvelles mesures visant à réduire les risques liés à l'utilisation des HEA.

Ces mesures incluent notamment un programme d'accès contrôlé associé à un système d'accréditation qui nécessite une formation pédagogique obligatoire visant à clarifier les modalités de prescription des solutions pour perfusion à base d'HEA.

Dans ce contexte, une lettre aux professionnels de santé a été diffusée en août/septembre 2018.

Solutions pour perfusion à base d'hydroxyéthylamidon (HEA) ▼ : programme d'accès contrôlé dès le 16 avril 2019 -
Lettre aux professionnels de santé

Lettre d'engagement pour la prescription de solutions pour perfusion à base d'hydroxyéthylamidon (HEA 130)

Brochure destinée aux professionnels de santé

Mode opératoire pour se connecter sur le site de l'ESA

Consulter les mesures additionnelles de réduction du
risque