

## Onivyde (irinotécan liposomal) – Risque d’erreur médicamenteuse due au changement d’expression du dosage et de la posologie

**Information destinée aux oncologues digestifs, oncologues compétents en cancérologie digestive, médecins compétents en cancérologie digestive, gastroentérologues hospitaliers, pharmaciens hospitaliers, cadres infirmiers exerçant dans des établissements ayant une activité en cancérologie.**

A partir du 5 août 2019, l’expression du dosage d’Onivyde sera modifiée. Le dosage d’Onivyde sera exprimé sous forme de base anhydre libre d’irinotécan (4.3 mg/ml) et non plus sous forme de chlorhydrate d’irinotécan trihydraté (5 mg/ml).

En conséquence, la dose d’initiation recommandée, exprimée sous forme de base libre, sera de 70 mg/m<sup>2</sup>, au lieu de 80 mg/m<sup>2</sup> sous forme de chlorhydrate d’irinotécan trihydraté.

Afin de distinguer les boîtes anciennes et nouvelles, la couleur du filet entourant le dosage sur le côté de la boîte a été modifiée.

La quantité de principe actif dans le flacon est inchangée et le volume à administrer reste le même.

Soyez vigilant quant au risque d’erreur médicamenteuse et assurez-vous que la dose a été correctement calculée.

Onivyde (irinotécan liposomal) – Risque d’erreur médicamenteuse due au changement d’expression du dosage et de la posologie - Lettre aux professionnels de santé

