

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/m², au lieu de 80 mg/m² 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

