

HALDOL 2 mg/ml, solution buvable (halopéridol) – Arrêt de commercialisation de la présentation en flacon de 100 ml avec seringue doseuse pour administration orale (graduée en mg)

Information destinée aux psychiatres, neurologues, pédopsychiatres, gériatres, pharmaciens hospitaliers et pharmaciens d'officine

HALDOL 2 mg/ml, solution buvable était jusqu'ici disponible sur le marché français sous deux présentations : un flacon compte-gouttes de 30 ml (ville et hôpital) et un flacon de 100 ml avec seringue pour administration orale graduée en mg (hôpital).

La coexistence des deux présentations était à l'origine de signalements de cas d'erreurs médicamenteuses, liés à la présence de deux dispositifs d'administration ayant des unités de mesures différentes. Cette situation a entraîné des erreurs de prescription (en mg ou en gouttes) et/ou de délivrance, notamment en cas de dispensation en ville à partir d'une ordonnance hospitalière.

Malgré les mesures de réduction de ce risque mises en place par l'ANSM et Janssen-Cilag (lettres d'information aux professionnels de santé, point d'information sur le site de l'ANSM, modification des articles de conditionnement...), des signalements de cas d'erreurs médicamenteuses ont persisté.

HALDOL 2 mg/ml, solution buvable (halopéridol) – Arrêt de commercialisation de la présentation en flacon de 100 ml avec seringue doseuse pour administration orale (graduée en mg) - Lettre aux professionnels de santé

