

PRODILANTIN 75 mg/ml (fosphénytoïne sodique), équivalent à 50 mg/ml de phénytoïne sodique (EP) : nouvelle diffusion des guides posologiques (adulte et enfant) afin d'éviter l'utilisation chez les enfants de moins de 5 ans et les erreurs médicamenteuses

Information destinée aux services d'urgence, SAMU/SMUR, de réanimation/soins intensifs, de neurologie et de neurochirurgie, de pédiatrie, et aux pharmaciens hospitaliers

Les guides posologiques de la spécialité PRODILANTIN 75 mg/ml sont de nouveau envoyés aux professionnels de santé afin notamment de détailler les modalités pour l'administration de doses de charge chez l'enfant de plus de 5 ans et chez l'adulte. Ils ont pour objectif de réduire les risques d'erreurs médicamenteuses, en particulier en situation d'urgence, dans le traitement de l'état de mal épileptique. Ils sont également disponibles dans les boîtes de PRODILANTIN.

Le RCP a été mis à jour en 2017 pour clarifier la posologie de la fosphénytoïne sodique, mettre à nouveau en garde contre les risques d'erreurs médicamenteuses et alerter les prescripteurs sur la nécessité de surveillance étroite des patients pendant l'administration IV de PRODILANTIN.

PRODILANTIN 75 mg/ml (fosphénytoïne sodique), équivalent à 50 mg/ml de phénytoïne sodique (EP) : nouvelle diffusion des guides posologiques (adulte et enfant) afin d'éviter l'utilisation chez les enfants de moins de 5 ans et les erreurs médicamenteuses - Lettre aux professionnels de santé

Prodilantin® (fosphénytoïne) - Guide posologique destiné au traitement d'urgence de l'état de mal épileptique - Réservé aux enfants âgés de 5 ans et plus uniquement

Guide posologique destiné au traitement d'urgence de l'état de mal épileptique - Réservé à l'adulte uniquement