

Mephenon

Spécialité(s) pharmaceutique(s)

Mephenon 10 mg/1 ml, solution injectable

Substance active

Méthadone (chlorhydrate de)

Laboratoire

Sterop

AMM

Documents de référence dans le cadre de l'AMM

Indication(s) dans ce cadre

Documents de référence dans ce cadre

Suivi des patients

Base publique du médicament

Titulaire (s)

Critères d'octroi

Indications

Code(s) CIP

Documents de référence

Lire aussi

Autres informations

Données d'inclusion

Résumé de rapport de synthèse périodique

Autorisation d'accès compassionnel (AAC)

Mephenon 10 mg/1 ml, solution injectable

Critères d'octroi

- Douleurs cancéreuses
- Chez les patients insuffisamment soulagés par les opioïdes de niveau 3 ou présentant des effets indésirables à ces opioïdes

- Et lorsque les autres voies d'administration ne peuvent être envisagées.

Autres informations

- La posologie et la titration doivent être adaptées en fonction de la réponse clinique individuelle (titration : se reporter aux recommandations de l'Afssaps de 2010 « Douleur rebelle en situation palliative avancée chez l'adulte »)
- Durée de traitement : 28 jours
- RCP et Notice Belgique
- Médicament réservé à l'usage hospitalier
- Réservé aux médecins en soins palliatifs ou spécialisés dans la prise en charge de la douleur.
- Ce médicament est un stupéfiant. Les conditions de prescription et de délivrance devront donc respecter la réglementation des stupéfiants.
- Les patients doivent être informés que la prise de ce médicament entraîne un contrôle positif aux stupéfiants.



Recommandations de l'Afssaps de 2010 « Douleur rebelle en situation palliative avancée chez l'adulte (version au 14/06/2010)

Faire une demande d'AAC (autorisation d'accès compassionnel)

Se connecter à e-Saturne pour faire une demande d'AAC

En cas d'indisponibilité d'e-Saturne

Toutes vos demandes **concernant un support informatique de l'application e-saturne** doivent désormais passer par le formulaire dédié