

Etonogestrel

Substance active

Etonogestrel

Spécialité(s) pharmaceutique(s)

Nexplanon

Générique(s) disponible(s)

Non

Mesures additionnelles de réduction du risque validées par l'ANSM et diffusées par le(s) laboratoire(s) exploitant(s) le(s) médicament(s)

Les risques liés à l'usage de Nexplanon sont des risque d'erreur ou d'échec liés :

- à la fois à la procédure d'insertion qui, si elle n'est pas correctement réalisée, avec précautions et conformément aux instructions, entraine un risque de grossesse ou un risque de migration notamment artériel,
- et à la fois à la procédure de retrait notamment quand l'insertion n'est pas réalisée correctement

Les documents actualisés mis en œuvre pour réduire ces risques sont :

- pour le professionnel de santé = 1 guide, rappelant les consignes à respecter strictement ainsi que les recommandations à fournir à la patiente, et 2 videos (insertion en SOUS-CUTANÉ JUSTE SOUS LA PEAU/retrait) qui viennent compléter **la formation, à privilégier en présentiel, dispensée par le laboratoire**, accessibles en cliquant sur le lien ci-dessous
- pour la patiente une carte d'alerte et une brochure regroupant les informations et recommandations nécessaires au suivi de ce traitement notamment la palpation occasionnelle de l'implant une fois inséré.

↓ [Guide pour les professionnels de santé - Nexplanon \(26/11/2021\)](#)

↓ [Guide à destination des patientes dans le cadre du plan de réduction des risques liés à l'usage de Nexplanon \(26/11/2021\)](#)

↓ [Carte Alerte patiente - Nexplanon \(26/11/2021\)](#)

Base publique du médicament

Données BDPM

Lire aussi

Après votre formation à la manipulation de l'inserteur, retrouvez les vidéos de pose et retrait

