

Acétate de nomégestrol

Substance active

Acétate de nomégestrol

Spécialité(s) pharmaceutique(s)

Lutényl, comprimé sécable

Générique(s) disponible(s)

Oui

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

Les femmes traitées par acétate de nomégestrol présentent un risque plus important de méningiome que les femmes qui n'utilisent pas ce médicament.

Des documents contenant des informations sur le risque de méningiome lié à la prise de ce traitement et le suivi à mettre en place ont été élaborés:

- Un document d'information à destination de la patiente contenant les informations essentielles sur le risque de méningiome associé à l'utilisation de ce médicament, ainsi que les modalités du suivi par imagerie cérébrale à effectuer en cas de traitement et la conduite à tenir si un de méningiome est diagnostiqué;
- Une attestation d'information : cette attestation informant la patiente sur le risque de méningiome, doit obligatoirement être signée chaque année par la patiente et son médecin prescripteur dès lors que le traitement est poursuivi au-delà d'un an et être remise au pharmacien pour toute délivrance de ce médicament.

↓ Document d'information patient (16/07/2024)

↓ Attestation d'information patient (16/07/2024)

Base publique du médicament

Données BDPM

Lire aussi

Pour plus d'informations, consultez le dossier thématique "Lutényl/Lutéran"



Lutényl/Lutéran