



ATTEINTES HÉPATIQUES SOUS CHLOROQUINE OU PROGUANIL

● De rares cas d'atteintes hépatiques doses dépendantes sous *chloroquine*, et dans un contexte d'hypersensibilité sous *proguanil*.

Le Centre régional de pharmacovigilance d'Angers a recensé 69 observations d'atteintes hépatiques spontanément notifiées en France entre 1985 et le 30 juin 2004 avec les 5 spécialités contenant de la *chloroquine* ou du *proguanil* ; la Commission nationale de pharmacovigilance a examiné ces observations fin 2005 (1).

Elles se répartissent en 28 cas avec la *chloroquine* seule, 30 cas avec l'association *chloroquine* + *proguanil* et 11 cas avec l'association *proguanil* + *atovaquone* : atteintes cytolytiques, cholestatiques, mixtes et anomalies isolées du bilan biologique hépatique.

Les atteintes hépatiques sous *chloroquine* apparaissent dose-dépendantes, notamment chez les patients atteints de porphyrie cutanée tardive. Sous *progua-*

nil, elles surviennent surtout dans un contexte d'hypersensibilité, avec fièvre, éruption cutanée, hyperéosinophilie.

Ces effets indésirables semblent rares, et la balance bénéfices-risques reste favorable dans des cas bien définis (2).

©La revue Prescrire

Extraits de la veille documentaire Prescrire.

1- Afssaps "Commission nationale de pharmacovigilance. Procès-verbal de la réunion du mardi 29 novembre 2005". Site internet <http://afssaps.sante.fr> consulté le 20 mars 2006 (sortie papier disponible : 17 pages).

2- Prescrire Rédaction "Traitement préventif du paludisme pour le voyageur" *Rev Prescrire* 2002 ; 22 (230) : 530-535.

DCI	France	Belgique	Suisse
<i>chloroquine</i>	NIVAQUINE°	NIVAQUINE°	NIVAQUINE° ou autre
<i>chloroquine + proguanil</i>	SAVARINE°	—	—
<i>proguanil</i>	PALUDRINE°	PALUDRINE°	PALUDRINE°
<i>proguanil + atovaquone</i>	MALARONE°	MALARONE°	MALARONE°

ANOREXIGÈNES ET HYPERTENSION PULMONAIRE : UN RISQUE PROLONGÉ



● Dans une étude française, le délai entre la dernière prise connue d'anorexigène et les premiers symptômes d'hypertension artérielle pulmonaire dépassait 5 ans dans environ 40 % des cas.

Une étude française, rendue publique en février 2006, a été réalisée à partir d'un registre d'hypertension artérielle pulmonaire auquel 17 hôpitaux français ont participé. 674 patients recensés entre octobre 2002 et octobre 2003 ont été inclus, d'âge moyen 50 ans. 75 % des patients étaient en classe fonctionnelle III ou IV au moment du diagnostic (1,2).

Une prise d'anorexigène d'une durée allant de moins de 3 mois à plusieurs années a été retrouvée chez 64 patients (soit 9,5 %). Il s'agissait essentiellement de dérivés de la *fenfluramine*. Le délai entre la dernière prise connue d'anorexigène et la survenue des premiers symptômes d'hypertension artérielle pulmonaire dépassait 2 ans dans environ 75 % des cas, et dépassait 5 ans dans environ 40 % des cas.

Fenfluramine et *dexfenfluramine* ont été retirées du marché en 1997 (3). Mais en France le *benfluorex* est toujours commercialisé : lire dans ce numéro page 427.

Mieux vaut surveiller les patients exposés aux anorexigènes durant plusieurs années après l'arrêt de la prise.

©La revue Prescrire

1- Humbert M et coll. "Pulmonary arterial hypertension in France : results from a national registry" *Am J Resp Crit Care Med* 2006 ; 173. Version transmise par les auteurs : 8 pages.

2- Agence française de sécurité sanitaire des produits de santé "Anorexigènes et risque d'hypertension artérielle pulmonaire" 10 mars 2006. Site internet <http://afssaps.sante.fr> consulté le 10 mars 2006 (sortie papier disponible : 1 page).

3- Prescrire Rédaction "Arrêts de commercialisation : Isoméride°, Ponderal°" *Rev Prescrire* 1997 ; 17 (178) : 743.

DCI	France	Belgique	Suisse
<i>benfluorex</i>	MEDIATOR°	—	ex-MEDIAAXAL°
<i>dexfenfluramine</i>	ex-ISOMERIDE°	ex-ISOMERIDE°	ex-ISOMERIDE°
<i>fenfluramine</i>	ex-PONDERAL°	ex-PONDERAL°	ex-PONFLURAL°



TROUBLES EXTRAPYRAMIDAUX SOUS HALOPÉRIDOL + BUZÉPIDE (EX-VÉSADOL°)

● Arrêt de commercialisation justifié.

L'association *halopéridol* (un neuroleptique) + *buzépidé* (un atropinique) était commercialisée en France pour les troubles fonctionnels digestifs jusque début 2006 (1,2). Un bilan des notifications françaises d'effets indésirables extrapyramidaux a été examiné par la Commission nationale de pharmacovigilance en 2005 (3).

12 observations, dont 6 cas graves, rapportent des syndromes parkinsoniens survenus après 24 heures à plusieurs années de prise chez des patients d'âge moyen 73 ans et à une dose de 0,3 mg/j le plus souvent. 3 observations rapportent des dyskinésies tardives survenues après 9 semaines à plusieurs années de prise. 1 cas grave de dyskinésies aiguës et 1 cas grave de dystonie aiguë sont sur-

venus durant les 48 premières heures de prise.

Au total, l'arrêt de commercialisation de l'association *halopéridol* + *buzépidé* est justifié.

©La revue Prescrire

Extraits de la veille documentaire Prescrire.

1- Prescrire Rédaction "Arrêts de commercialisation. Vésadol°" *Rev Prescrire* 2006 ; 26 (270) : 186.

2- Prescrire Rédaction "Déremboursements (suite)" *Rev Prescrire* 2003 ; 23 (235) : 20.

3- Afssaps "Commission nationale de pharmacovigilance. Procès-verbal de la réunion du mardi 29 novembre 2005". Site internet <http://afssaps.sante.fr> consulté le 20 mars 2006 (sortie papier disponible : 17 pages).

DCI	France	Belgique	Suisse
<i>halopéridol</i>	HALDOL°	HALDOL°	HALDOL°
<i>halopéridol + buzépidé</i>	ex-VESADOL°	—	—