

# Nouvelles recommandations



## Dompéridone

# Rappels sur la dompéridone (1)

---

- ❑ Molécule disponible en France depuis 1980
- ❑ Antiémétique antagoniste de la dopamine
- ❑ Commercialisé dans Motilium®<sup>®</sup>, Peridys®<sup>®</sup>, Bi-Peridys®<sup>®</sup>, OroPéridys®<sup>®</sup> et génériques
- ❑ Effets indésirables graves cardiaques
  - ❑ Allongement de l'intervalle QT
  - ❑ Torsades de pointe, arythmie ventriculaire grave
  - ❑ Mort subite
- ❑ Risque plus élevé
  - ❑ Chez les patients > 60 ans
  - ❑ Pour des doses orales > 30 mg par jour
  - ❑ Si prise concomitante de médicaments allongeant le QT ou inhibiteurs du CYP3A4

# Rappels sur la dompéridone (2)

---

## □ Indications

### ■ Chez l'adulte

- Soulagement des symptômes de type nausées et vomissements
- Sensations de distension épigastrique
- Gêne au niveau supérieur de l'abdomen
- Régurgitations gastriques

### ■ Chez l'enfant

- Soulagement des nausées et vomissements

## □ Pas d'AMM dans la stimulation de la lactation

→ risque d'arythmies ventriculaires graves et de mort subite chez la femme allaitante et le nouveau-né allaité

# Recommandations après réévaluation européenne du B/R en juillet 2014

---

- ❑ Retrait du marché le 10 septembre 2014 des spécialités dosées à 20 mg de dompéridone (Bi-Péridys® et génériques)
- ❑ Une seule indication
  - ❑ Soulagement des symptômes de type **nausées et vomissements**
- ❑ Doses maximales journalières
  - ❑ Adulte et adolescent à partir de 12 ans : **30 mg /jour**
  - ❑ Nouveau-né, nourrisson, enfant < 12 ans et adolescent < 35 kg : **0,75 mg/kg/jour**
- ❑ Durée de traitement
  - ❑ Limitée à **une semaine**