

PÉNURIE POSSIBLE D'APPROVISIONNEMENT DES VACCINS CONTRE L'HÉPATITE A HAVRIX® ET HAVRIX JUNIOR®

[Déjà paru dans la rubrique « Bon à savoir » sur notre site Web le 20/01/15]

La firme GSK prévoit en Belgique une réduction de la disponibilité des vaccins contre l'hépatite A (Havrix® et Havrix Junior®) jusqu'à un tiers de la quantité normale, et un retour à l'approvisionnement normal n'est prévu que pour fin 2015-début 2016. Il en va de même pour Havrix® de la firme Impexco.

Suite à cela, le Conseil Supérieur de la Santé a publié un avis concernant l'utilisation la plus efficace des vaccins Havrix® et Havrix Junior® encore disponibles, et l'utilisation d'autres vaccins contre l'hépa-

tite A ou des vaccins combinés actifs contre l'hépatite A¹. Ainsi, il peut être décidé par exemple de n'administrer provisoirement que la première dose du vaccin (une dose confère déjà plusieurs années de protection) et de terminer le schéma de vaccination lorsque l'approvisionnement sera à nouveau normalisé. Le Conseil Supérieur de la Santé ajoute également entre autres que les différents vaccins contre l'hépatite A peuvent être interchangeables sans problème (c.-à-d. Havrix® interchangeable avec Vaqta®, et Havrix Junior® avec Vaqta Junior®).

1 Recommandations concernant le risque de pénurie de vaccins contre l'hépatite A. Conseil Supérieur de la Santé, avis n° 9260, via www.health.belgium.be/internet2Prd/groups/public/@public/@shc/documents/ie2divers/19100366.pdf; voir aussi communiqué de l'AFMPS du 12/01/15 (via www.afmps.be)

AVIS FAVORABLE DE L'EMA CONCERNANT L'UTILISATION DU LIRAGLUTIDE DANS L'OBÉSITÉ

[Déjà paru dans la rubrique « Bon à savoir » sur notre site Web le 06/02/15]

L'agence européenne des médicaments (*European Medicines Agency*, EMA) a rendu un avis favorable concernant un nouveau médicament à base de liraglutide (Saxenda®) proposé dans la prise en charge de l'obésité et du surpoids; ce médicament n'est pas encore enregistré (la Commission européenne doit encore donner son approbation), ni commercialisé en Belgique. Ce médicament a suscité récemment beaucoup d'intérêt dans la presse. Le liraglutide est un analogue du GLP-1 (*glucagon-like peptide-1*) qui est déjà commercialisé (sous le nom de spécialité Victoza®) pour le traitement du diabète de type 2. Les deux

spécialités sont administrées en une injection sous-cutanée par jour, mais la dose recommandée de Saxenda® (3 mg par jour) est supérieure à celle de Victoza® (0,6 à 1,8 mg par jour). Saxenda® est proposé, en complément à des mesures diététiques et à une activité physique, pour des adultes avec un IMC ≥ 30 kg/m², ou avec un IMC ≥ 27 kg/m² associé à d'autres facteurs de risque tels qu'un diabète de type 2, une hypertension artérielle, une hypercholestérolémie ou des apnées obstructives du sommeil. Dans les études cliniques, une diminution de poids un peu plus marquée (d'environ 4%) a été constatée avec le