



# Point médicaments n° 11



## Casgevy (exagamglogène autotemcel) - $\beta$ -thalassémie dépendante des transfusions (TDT)

La commission de transparence a rendu un avis favorable au remboursement uniquement chez les patients âgés de 12 ans à 35 ans dans l'indication « traitement de la  $\beta$ -thalassémie dépendante des transfusions (TDT), éligibles à une greffe de cellules souches hématopoïétiques (CSH), et pour lesquels un donneur apparenté HLA (antigène leucocytaire humain) compatible n'est pas disponible ».

Son avis est défavorable au remboursement dans les autres situations couvertes par l'indication AMM (patients de plus de 35 ans).

[Pour en savoir plus](#)

## Effortil (étiléfrine) - Priapisme à bas débit

La commission de transparence a rendu un avis défavorable au remboursement dans « le traitement du priapisme à bas débit chez l'adulte, notamment au cours de la drépanocytose, et dans la prévention secondaire du priapisme à bas débit chez l'adulte et chez l'enfant âgé de plus de 2 ans (solution en gouttes) ou de 6 ans (comprimés), notamment au cours de la drépanocytose. »

[Pour en savoir plus](#)

## Rupture de stock de l'Effortil (étiléfrine)

L'ANSM annonce une rupture de stock de l'Effortil à compter de fin novembre 2024, due à une difficulté d'approvisionnement rencontrée par le laboratoire SERB.

La remise sur le marché d'un nouveau lot d'Effortil 5mg est prévue pour le mois de Mars 2025.

La spécialité Effortil® solution buvable en gouttes est disponible en tant qu'alternative pour les mêmes indications de l'Effortil 5mg, comprimés. Une adaptation de la posologie avec la forme d'Effortil en solution buvable en gouttes est préconisée par le laboratoire comme suit :

10 gouttes d'Etiléfrine = 1 comprimé d'étiléfrine 5 mg (selon le RCP actuellement en vigueur).

[Pour en savoir plus](#)

## Vitamine B12 : conduite à tenir dans un contexte de tensions d'approvisionnement

Les laboratoires Substipharm et Zentiva France, en collaboration avec l'ANSM, recommandent de privilégier l'utilisation de la vitamine B12 sous forme de comprimés lorsque le traitement peut être administré par voie orale.

En raison des pénuries d'approvisionnement des ampoules de vitamine B12 (injectable et buvable), il est conseillé de favoriser les comprimés de Vitamine B12 Gerda 250 µg dans les situations où la prise orale est envisageable.

Pour les patients dont l'anémie est stabilisée par l'administration orale de vitamine B12, voici les recommandations à suivre :

- Prendre les comprimés de Vitamine B12 Gerda 250 µg,
- Sinon, consulter un médecin qui décidera de la conduite à tenir :

\*Reporter la prise orale de vitamine B12 sans risque grave pour le patient, en attendant le rétablissement des stocks d'ampoules de vitamine B12 en pharmacie,

\*Ou, si le traitement ne peut être retardé, prescrire une ordonnance de vitamine B12 avec indication de la voie intramusculaire.

[Pour en savoir plus](#)

## Les Nitazènes : nouveaux opioïdes de synthèse

Dans un communiqué de décembre 2023, l'Association des Centres d'Addictovigilance a mis en lumière l'apparition récente en France des nitazènes, une nouvelle catégorie d'opioïdes de synthèse présentant un risque élevé d'overdose grave.

En novembre 2024, le Bulletin d'Addictovigilance n° 23 propose une évaluation de la situation et fait le point sur les éléments essentiels à connaître.

[Pour le consulter, cliquez ici](#)