

**AUTORISATION TEMPORAIRE D'UTILISATION
DE COHORTE
RÉSUMÉ DU RAPPORT DE SYNTHÈSE PÉRIODIQUE N°2
NALSCUE 0,9 mg/0,1 ml, solution pour pulvérisation nasale en récipient unidose**

Période du 26/08/2016 au 25/09/2016

I. Introduction

NALSCUE 0,9 mg/0,1 ml, solution pour pulvérisation nasale en récipient unidose (ci-après désigné « NALSCUE ») bénéficie d'une Autorisation Temporaire d'Utilisation de cohorte (ATU) depuis le 5 novembre 2015, encadrée par un protocole d'utilisation thérapeutique et de recueil d'informations (PUT) dans le traitement d'urgence des surdosages aux opioïdes, connus ou suspectés, se manifestant par une dépression respiratoire et dans l'attente d'une prise en charge par les secours. L'utilisation de NALSCUE ne se substitue pas aux soins d'urgence dispensés par une structure médicale.

L'ATU de cohorte a débuté le 25 juillet 2016.

Le PUT n'a pas été modifié durant la période considérée.

II. Données recueillies dans le cadre de l'ATU de cohorte protocolisée

II.1. Données cliniques et démographiques recueillies

II.1.a/ sur la période considérée

- Nombre de médecins inscrits : 14
- Nombre de médecins ayant inclus au moins 1 patient : 2
- Nombre de pharmaciens inscrits : 13
- Nombre de patients inclus : 4
- Nombre total de patients traités : 0

II.1.b/ en cumulé

- Nombre total de médecins inscrits : 27
- Nombre total de médecins ayant inclus au moins 1 patient : 2
- Nombre total de pharmaciens inscrits : 29
- Nombre total de patients inclus : 4
- Nombre total de dispensation de NALSCUE : 1
- Nombre total de patients traités par NALSCUE : 0

II.2. Données de pharmacovigilance sur la période et en cumulé

Non applicable

Conclusion

Quatre patients ont été inclus dans l'ATU lors de cette deuxième période et depuis le début de l'ATU.

Aucune mise à jour du PUT n'est nécessaire.