

Courrier du lecteur

Dans l'article "Indications et **contre-indications de la metformine**" paru dans les Folia de décembre 2008, il est mentionné que l'insuffisance rénale modérée (clairance de la créatinine > 60 ml/minute) ne devrait plus être considérée comme une contre-indication absolue de la metformine.

Un lecteur nous pose une question à ce propos. Pour être tout à fait clair, nous traduisons la phrase de l'article de référence: "Il peut être conclu pour le moment que tant que la clairance de la créatinine est supérieure à 60 (et probablement supérieure à 40) ml/min, la metformine peut être débutée ou poursuivie sans crainte."

En bref

- L'**Agence Fédérale des Médicaments et des Produits de Santé** (AFMPS) a mis en ligne son **nouveau site Web**: www.afmps.be

Les professionnels de la santé sont invités à s'inscrire aux "News de l'AFMPS" grâce auxquelles ils pourront être avertis rapidement de la publication d'un communiqué dans le domaine qui les intéresse et aussi être alertés de la survenue éventuelle d'un problème d'innocuité, de qualité, d'utilisa-

tion ou de disponibilité d'un médicament ou d'un produit de santé.

Dans ce même souci d'ouverture au dialogue avec ses partenaires, l'AFMPS a profité du lancement de son nouveau site pour se doter d'une adresse e-mail générale [welcome@fagg-afmps.be](mailto:welc@afmps.be)

Celle-ci peut dorénavant être utilisée tant par le grand public que par les professionnels de la santé pour entrer en contact avec l'Agence.

Communiqué par le Centre de Pharmacovigilance

FACTEURS GENETIQUES ET SURVENUE D'EFFETS INDESIRABLES

On accorde de plus en plus d'attention ces temps-ci au rôle de facteurs génétiques dans la survenue d'effets indésirables. Les gènes actuellement connus qui peuvent être associés à la survenue d'effets indésirables se subdivisent de la façon suivante: (1) les gènes codant pour des enzymes qui interviennent dans le métabolisme des médicaments, (2) les gènes codant pour des protéines de transport et (3) les gènes codant pour des antigènes leucocytaires humains

(HLA) [*New Engl J Med* 2008;359:856-8].

- En ce qui concerne les gènes codant pour des enzymes qui interviennent dans le métabolisme des médicaments, le polymorphisme génétique au niveau du CYP2D6 est un exemple connu. Les personnes dont le gène codant pour le CYP2D6 est inactif ou absent (« poor metabolizers ») métabolisent plus lentement que les « extensive metabolizers » les médicaments qui sont des substrats de