MONOGRAPHIE

AVEC RENSEIGNEMENTS DESTINÉS AUX PATIENTS

PrANDROCUR®

comprimés d'acétate de cyprotérone

50 mg

PrANDROCUR® DEPOT

solution injectable d'acétate de cyprotérone

100 mg/mL

Antiandrogène

Bayer Inc. 2920 Matheson Blvd East Mississauga (Ontario) L4W 5R6 www.bayer.ca

Numéro de contrôle de la présentation : 245903

© 2021, Bayer Inc.

® MC voir www.bayer.ca/tm-mc

Date d'autorisation initiale : 26 avril 1985 Date de révision : 13 mai 2021 Les sections ou sous-sections qui ne sont pas pertinentes au moment de l'autorisation ne sont pas énumérées.

TABLE DES MATIÈRES

PARTIE I : RENSEIGNEMENTS DESTINÉS AUX PROFESSIONNELS DE LA SANTÉ	
1 INDICATIONS	
2 CONTRE-INDICATIONS	
3 ENCADRÉ SUR LES MISES EN GARDE ET PRÉCAUTIONS IMPORTANTES	
4 POSOLOGIE ET ADMINISTRATION	
4.1 Considérations posologiques	
4.2 Posologie recommandée et ajustement posologique	4
4.3 Reconstitution	
4.4 Administration	
5 SURDOSAGE	
6 FORMES PHARMACEUTIQUES, TENEURS, COMPOSITION ET CONDITIONNEMENT	
7 MISES EN GARDE ET PRÉCAUTIONS	
7.1 Populations particulières	
8 EFFETS INDÉSIRABLES	
8.1 Aperçu des effets indésirables	
8.2 Effets indésirables observés au cours des études cliniques	
8.3 Effets indésirables peu fréquents observés au cours des études cliniques	
8.4 Résultats anormaux aux épreuves de laboratoire : données hématologiques, données biochimiqu	
autres données quantitatives	
8.5 Effets indésirables observés après la commercialisation	
9 INTERACTIONS MÉDICAMENTEUSES	
9.2 Aperçu des interactions médicamenteuses	
9.3 Interactions médicament-comportement	
9.4 Interactions médicament-médicament	
9.5 Interactions médicament-aliment	
9.6 Interactions médicament-plante médicinale	
9.7 Interactions médicament-épreuves de laboratoire	
10 MODE D'ACTION ET PHARMACOLOGIE CLINIQUE	
10.1 Mode d'action	
10.3 Pharmacocinétique	
11 CONSERVATION, STABILITÉ ET MISE AU REBUT	
12 PARTICULARITÉS DE MANIPULATION DU PRODUIT	
PARTIE II : RENSEIGNEMENTS SCIENTIFIQUES	
13 RENSEIGNEMENTS PHARMACEUTIQUES	
14 ÉTUDES CLINIQUES	
14.1 Plan et caractéristiques démographiques des études	
14.2 Résultats des études	
15 MICROBIOLOGIE	
16 TOXICOLOGIE NON CLINIQUE	
RENSEIGNEMENTS DESTINÉS AUX PATIENTS	25

PARTIE I : RENSEIGNEMENTS DESTINÉS AUX PROFESSIONNELS DE LA SANTÉ

1 INDICATIONS

ANDROCUR (acétate de cyprotérone) est indiqué pour :

• le traitement palliatif du cancer évolué de la prostate

2 CONTRE-INDICATIONS

- Patients qui présentent une hypersensibilité au médicament ou à l'un des ingrédients du médicament ou des composants du contenant. Une liste complète figure à la rubrique <u>6</u>
 FORMES PHARMACEUTIQUES, TENEURS, COMPOSITION ET CONDITIONNEMENT.
- Hépatopathie et dysfonctionnement hépatique
- Maladie de Dubin-Johnson et syndrome de Rotor
- Tumeurs hépatiques actuelles ou passées (seulement celles qui ne sont pas causées parles métastases du cancer de la prostate)
- Présence ou antécédents de méningiomes
- Maladies cachectiques (sauf le cancer inopérable de la prostate)
- Grave dépression chronique
- Présence de processus thromboemboliques

3 ENCADRÉ SUR LES MISES EN GARDE ET PRÉCAUTIONS IMPORTANTES

Mises en garde et précautions importantes

Le traitement par ANDROCUR et ANDROCUR DEPOT doit être prescrit et géré par un médecin qualifié ayant l'expérience de l'hormonothérapie du cancer de la prostate. Les effets indésirables suivants sont cliniquement significatifs :

hépatotoxicité avec insuffisance hépatique aiguë (voir <u>Fonctions hépatique</u>, <u>biliaire et pancréatique</u> – Hépatotoxicité).

4 POSOLOGIE ET ADMINISTRATION

4.1 Considérations posologiques

Insuffisance hépatique

ANDROCUR est contre-indiqué chez les patients qui souffrent d'hépatopathie et/ou de dysfonctionnement hépatique.

Insuffisance rénale

On n'a pas mené d'étude pharmacocinétique chez des patients atteints d'insuffisance rénale. Comme 33 % de l'acétate de cyprotérone est éliminé par le rein, la prudence s'impose quand ANDROCUR est administré à des insuffisants rénaux.

4.2 Posologie recommandée et ajustement posologique

Comprimés : La dose initiale et d'entretien habituelle d'ANDROCUR (acétate de cyprotérone) est de 4 à 6 comprimés (200 à 300 mg) par jour, avec un liquide après les repas, fractionnée en deux ou trois prises.

La dose quotidienne maximale est de 300 mg.

Après une orchiectomie, on recommande une dose plus faible, soit de 2 à 4 comprimés (100 à 200 mg) par jour.

Solution injectable: La dose initiale et d'entretien habituelle d'ANDROCUR DEPOT est d'une injection intramusculaire de 3 MI (300 mg) par semaine. Chez les patients qui ont subi une orchiectomie, la dose recommandée est d'une injection intramusculaire de 3 MI (300 mg) toutes les deux semaines.

Il ne faut pas abandonner le traitement par ANDROCUR ou ANDROCUR DEPOT ni réduire la dose lorsqu'il y a rémission ou amélioration.

En raison de leurs propriétés pharmacocinétiques, ANDROCUR (voie orale) et ANDROCUR DEPOT (voie intramusculaire) sont interchangeables au cours du traitement prolongé. La dose peut être réduite en cas d'effets indésirables intolérables, mais elle doit être d'entre 2 et 6 comprimés (100 à 300 mg) par jour ou d'une injection intramusculaire de 300 mg par semaine ou toutes les 2 semaines.

Santé Canada n'a pas autorisé d'indication chez les enfants.

4.3 Reconstitution

Information non disponible.

4.4 Administration

ANDROCUR DEPOT dont être injecté uniquement par voie intramusculaire. Les injections doivent être administrées très lentement. Il faut prendre bien garde d'éviter l'administration intravasculaire (voir <u>7 MISES EN GARDE ET PRÉCAUTIONS</u> – <u>Généralités</u>).

5 SURDOSAGE

Chez l'homme, aucun décès causé par la prise d'une dose excessive d'ANDROCUR (acétate de cyprotérone) n'a été signalé. Il n'y a pas d'antidote spécifique et le traitement doit être symptomatique. En cas de surdosage par voie orale remontant à deux ou trois heures, le lavage d'estomac, s'il est indiqué, est sans danger.

Pour traiter une surdose présumée, communiquer avec le centre antipoison de la région.

6 FORMES PHARMACEUTIQUES, TENEURS, COMPOSITION ET CONDITIONNEMENT

Tableau 1 : Formes pharmaceutiques, concentrations/teneurs, composition et conditionnement

Voie d'administration	Forme pharmaceutique/concentration/ teneur/composition	Ingrédients non médicinaux
orale	comprimé, 50 mg	amidon de maïs, lactose monohydraté, stéarate de magnésium, polyvidone 25 et silice anhydre colloïdale
intramusculaire	solution, 100 mg/mL	benzoate de benzyle dans une solution d'huile de ricin

ANDROCUR (acétate de cyprotérone) est offert en comprimés à 50 mg. Le comprimé blanc ou légèrement jaunâtre à rebords biseautés est rond et plat, et porte une rainure d'un côté et l'inscription « BV » dans un hexagone régulier de l'autre.

ANDROCUR DEPOT est présenté en ampoules de 3 mL (300 mg).

7 MISES EN GARDE ET PRÉCAUTIONS

Voir la section <u>3 ENCADRÉ SUR LES MISES EN GARDE ET PRÉCAUTIONS IMPORTANTES</u> qui figure au début de la PARTIE I : RENSEIGNEMENTS DESTINÉS AUX PROFESSIONNELS DE LA SANTÉ.

Généralités

Consommation d'alcool: L'alcool peut réduire l'effet antiandrogène d'ANDROCUR quand il est administré contre l'hypersexualité. On ne connaît pas la pertinence de cette réduction en présence de cancer de la prostate, mais il est prudent de déconseiller aux patients de consommer de l'alcool pendant le traitement par ANDROCUR.

État physique général : Il faut dire aux patients que la fatigue et la lassitude sont courantes au cours des premières semaines de traitement, mais qu'elles sont habituellement beaucoup moins marquées à partir du troisième mois. En cas de lassitude et d'asthénie marquées, le patient doit être particulièrement prudent lorsqu'il prend le volant ou utilise une machine.

Autres troubles : Comme toutes les solutions huileuses, ANDROCUR DEPOT doit être injecté très lentement et uniquement par voie intramusculaire. La micro-embolie pulmonaire des solutions huileuses peut dans certains cas causer des signes et symptômes tels que toux, dyspnée et douleur thoracique. Il peut aussi y avoir d'autres signes et symptômes, dont des réactions vaso-vagales telles que malaise, hyperhidrose, étourdissements, paresthésie ou syncope. Ces réactions peuvent survenir pendant ou immédiatement après l'injection et sont réversibles. Elles exigent en général un traitement d'appoint, par exemple l'administration d'oxygène.

Administration concomitante avec un agoniste de la GnRH ou après une orchiectomie : Selon une méta-analyse rétrospective, le traitement prolongé par ANDROCUR après une orchiectomie et le traitement d'association prolongé par ANDROCUR et un agoniste de la GnRH chez les patients présentant un cancer évolué de la prostate pourrait réduire la survie de cinq ans par rapport à la castration seule.

Cancérogenèse et mutagenèse

On a montré que chez des rongeurs, l'acétate de cyprotérone pouvait déclencher et/ou favoriser la formation de tumeurs hépatiques. De très rares cas de tumeurs hépatiques bénignes ou malignes ont été observés chez des patients traités par ANDROCUR.

Méningiome : Des méningiomes (simples et multiples) ont été associés au traitement prolongé (durant des années) par une dose d'acétate de cyprotérone de 25 mg/jour ou plus. Le risque de méningiomes croît en fonction de l'augmentation des doses cumulatives d'acétate de cyprotérone. Selon une étude de cohorte rétrospective menée à partir d'une base de données sur les soins primaires, des méningiomes ont très rarement été signalés après plusieurs mois de traitement du cancer de la prostate par l'acétate de cyprotérone, et le rapport de cause à effet entre ces méningiomes et le traitement n'a pas été établi. En cas de diagnostic de méningiome chez un patient traité par ANDROCUR, il faut cesser de façon permanente le traitement par des produits contenant de la cyprotérone, dont ANDROCUR. Les patients qui présentent ou ont déjà présenté un méningiome ne doivent pas être traités par ANDROCUR (voir 2 CONTRE-INDICATIONS).

Syndrome de sevrage aux antiandrogènes : Chez certains patients atteints de cancer de la prostate métastatique, les antiandrogènes (stéroïdiens ou non stéroïdiens) peuvent favoriser plutôt qu'inhiber la croissance du cancer de la prostate. Une diminution du taux d'antigène prostatique spécifique (APS) et/ou une amélioration clinique après l'abandon du traitement par un antiandrogène ont été signalées. Chez les patients qui prennent un antiandrogène et chez qui le taux d'APS est élevé, on recommande d'abandonner le médicament sur-le-champ et de rechercher une réaction de retrait pendant six à huit semaines avant de prendre une décision relativement à un autre traitement du cancer de la prostate.

Gynécomastie: Des nodules mammaires bénins (hyperplasie) ont été signalés, mais ils disparaissent en général en un à trois mois après l'arrêt du traitement ou la réduction de la dose. Il faut soupeser les avantages de la réduction de la dose et les risques d'un effet thérapeutique insuffisant sur la tumeur.

Système endocrinien et métabolisme

Fonction corticosurrénale: Il y a eu une inhibition de la fonction corticosurrénale chez des patients recevant ANDROCUR et des données précliniques ont aussi révélé que l'acétate de cyprotérone inhibait la glande surrénale (voir <u>16 TOXICOLOGIE NON CLINIQUE</u>).

Le test à la métyrapone a révélé une réduction de la réponse à la corticotrophine endogène; de plus, une diminution des taux sanguins de cortisol et de corticotrophine a été mise en évidence par la méthode de Mattingly.

On recommande donc de vérifier périodiquement la fonction corticosurrénale par un dosage du cortisol sérique.

Diabète: ANDROCUR peut entraver le métabolisme glucidique. Les paramètres du métabolisme glucidique (glycémie à jeun et épreuve d'hyperglycémie provoquée) doivent être évalués avec soin chez tous les patients, surtout ceux atteints de diabète, avant le traitement par ANDROCUR et régulièrement pendant le traitement.

Une surveillance médicale rigoureuse s'impose chez les patients qui souffrent de diabète, car pendant le traitement par ANDROCUR, les doses d'antidiabétiques oraux ou d'insuline peuvent devoir changer.

Effets métaboliques : Une rétention aqueuse, une hypercalcémie et des modifications du bilan lipidique plasmatique peuvent survenir. Par conséquent, ANDROCUR doit être utilisé avec prudence en présence d'une maladie cardiaque.

Bilan azoté: Au début du traitement, le bilan azoté est souvent négatif, mais il se corrige en général au cours des trois premiers mois de traitementcontinu.

Système sanguin et lymphatique

Hématologie : Une anémie hypochrome a rarement été observée au cours du traitement par ANDROCUR. Une évaluation hématologique régulière estrecommandée.

Thromboembolie: Des études cliniques ont démontré que la monothérapie par ANDROCUR a un effet minime sur les facteurs de la coagulation sanguine. Toutefois, lorsque ANDROCUR avait été associé à l'éthinylestradiol, on a constaté une augmentation de la capacité de coagulation.

Des événements thromboemboliques ont été signalés chez des patients traités par ANDROCUR, mais un rapport de causalité n'a pas été établi. Chez les patients qui ont déjà présenté des événements thrombotiques/thromboemboliques artériels ou veineux (p. ex. thrombose veineuse profonde, embolie pulmonaire et infarctus du myocarde), qui ont des antécédents d'accidents vasculaires cérébraux ou qui présentent des tumeurs malignes évoluées, le risque d'événements thromboemboliques est accru.

Le traitement par ANDROCUR doit être abandonné aux premiers signes de thrombophlébite ou de thromboembolie et une nouvelle évaluation du patient s'impose en cas de manifestations thromboemboliques (thrombophlébite, complications cérébrovasculaires, thrombose rétinienne ou embolie pulmonaire).

En présence d'un cancer inopérable de la prostate, d'antécédents de processus thromboemboliques, d'anémie drépanocytaire ou de diabète grave accompagné d'altérations vasculaires, il faut soupeser minutieusement les risques et les avantages dans chaque cas avant de prescrire ANDROCUR.

Fonctions hépatique, biliaire et pancréatique

Hépatotoxicité: Une hépatotoxicité directe, se manifestant notamment par un ictère, une hépatite ou une insuffisance hépatique aiguë, a été signalée chez des patients traités par ANDROCUR. À des doses quotidiennes de 100 mg et plus, des cas mortels ont aussi été signalés. La plupart des cas mortels concernaient des hommes qui recevaient l'acétate de cyprotérone contre le cancer de la prostate. L'hépatotoxicité est liée à la dose et survient en général de quelques semaines à plusieurs mois après le début du traitement par la cyprotérone. Des tests hépatiques doivent être faits avant le traitement, à intervalles réguliers pendant le traitement et en cas de signes ou symptômes évoquant une hépatotoxicité. Si l'hépatotoxicité est confirmée, on doit cesser le traitement par ANDROCUR. Il faut évaluer avec soin les avantages et les risques si un médicament connu pour être hépatotoxique doit être utilisé en même temps qu'ANDROCUR. ANDROCUR ne doit pasêtre administré aux patients qui présentent ou ont déjà présenté une hépatopathie (voir <u>2 CONTRE-INDICATIONS</u>).

Dans de très rares cas, des tumeurs hépatiques bénignes ou malignes pouvant entraîner une hémorragie intra-abdominale menaçant le pronostic vital ont été observées après l'utilisation d'ANDROCUR. En cas d'intenses douleurs abdominales hautes, d'hépatomégalie ou de signes d'hémorragie intra-abdominale, il faut envisager la possibilité d'une tumeur hépatique.

Surveillance et épreuves de laboratoire

Chez les patients qui prennent un antiandrogène et chez qui le taux d'APS est élevé, on recommande d'abandonner sur-le-champ le traitement antiandrogénique et de rechercher une réaction de retrait pendant six à huit semaines avant de prendre une décision relativement à un autre traitement du cancer de la prostate.

En raison de la possibilité d'inhibition de la glande surrénale, on recommande de vérifier périodiquement la fonction corticosurrénale par un dosage du cortisol sérique.

Les paramètres du métabolisme glucidique (glycémie à jeun et épreuve d'hyperglycémie provoquée) doivent être évalués avec soin chez tous les patients, surtout ceux atteints de diabète, avant le traitement par ANDROCUR et régulièrement pendant le traitement.

Pendant le traitement par ANDROCUR, il faut régulièrement effectuer un ionogramme sérique et un hémogramme. Des tests hépatiques doivent être faits avant le traitement, à intervalles réguliers pendant le traitement et en cas de signes ou symptômes évoquant une hépatotoxicité.

Fonctions mentale et psychique

Dépression : Le traitement par ANDROCUR a parfois été associé à une augmentation de l'incidence des états dépressifs, surtout au cours des six à huit premières semaines de traitement. Des changements semblables de l'humeur ont aussi été observés après une castration chirurgicale et on considère qu'ils sont attribuables à la carence en androgènes. Les patients exposés à une réaction dépressive doivent être suivis de près.

Appareil respiratoire

Essoufflement : Un essoufflement a souvent été signalé chez des patients recevant une dose d'ANDROCUR de 300 mg/jour. Il est plus susceptible de survenir en présence d'un dysfonctionnement pulmonaire préexistant.

Santé reproductive

Inhibition de la spermatogenèse : L'administration par voie orale de doses de 50 à 300 mg par jour entraîne une diminution du nombre de spermatozoïdes et du volume de l'éjaculat. La stérilité est courante et, après huit semaines de traitement, il peut y avoir une azoospermie associée à une atrophie des tubes séminifères.

Des examens de suivi faits après l'arrêt du traitement ont démontré que ces changements étaient réversibles.

La spermatogenèse se normalise en général environ trois à cinq mois après l'arrêt du traitement par ANDROCUR mais, chez certains patients, il peut falloir jusqu'à 20 mois. La production de spermatozoïdes anormaux a été observée pendant le traitement par ANDROCUR, mais le lien entre ces spermatozoïdes et la fécondation anormale ou les malformations embryonnaires est inconnu.

Appareil cutané

Le traitement par ANDROCUR peut réduire la production de sébum, ce qui peut entraîner une sécheresse de la peau et une alopécie par plaques passagère.

7.1 Populations particulières

7.1.1 Femmes enceintes

Le traitement par ANDROCUR n'est pas indiqué chez les femmes.

7.1.2 Femmes qui allaitent

Le traitement par ANDROCUR n'est pas indiqué chez les femmes.

7.1.3 Enfants

ANDROCUR n'est pas recommandé chez les personnes de moins de 18 ans.

ANDROCUR ne doit pas être administré avant la fin de la puberté, car on ne peut exclure la possibilité qu'il nuise à la croissance en longueur ainsi qu'aux axes endocriniens, qui ne sont pas stabilisés.

8 EFFETS INDÉSIRABLES

8.1 Aperçu des effets indésirables

Les réactions indésirables les plus souvent associées au traitement par ANDROCUR sont celles liées aux effets hormonaux du médicament. Ces réactions, qui disparaissent en général quand on abandonne le traitement ou réduit la dose, sont les suivantes : baisse de la libido, gonflement ou sensibilité des seins, hyperplasie nodulaire bénigne du sein, galactorrhée, gynécomastie, spermatozoïdes anormaux, impuissance et inhibition de la spermatogenèse.

Les réactions indésirables au médicament les plus graves chez les patients recevant ANDROCUR sont toxicité hépatique, tumeurs hépatiques bénignes et malignes pouvant entraîner une hémorragie intraabdominale et événements thromboemboliques.

Comme les autres antiandrogènes, ANDROCUR peut causer une ostéoporose par suite d'une carence androgénique prolongée.

Voici d'autres effets indésirables signalés.

Appareil cardiovasculaire: hypotension, tachycardie, insuffisance cardiaque, syncope, infarctus du myocarde, hémorragie, accident vasculaire cérébral, trouble cardiovasculaire, trouble vasculaire rétinien, embole, embolie pulmonaire, thrombophlébite superficielle et profonde, thrombose, thrombose veineuse rétinienne, phlébite, céphalée vasculaire, choc, micro- embolie pulmonaire des solutions huileuses, réactions vaso-vagales.

Appareil digestif: constipation, diarrhée, indigestion, anorexie, nausées, vomissements, ictère cholostatique, cirrhose du foie, coma hépatique, hépatite, hépatome, hépatomégalie, ictère, cancer du foie, insuffisance hépatique (pour de plus amples renseignements, voir <u>7 MISES EN GARDE ET PRÉCAUTIONS</u> – <u>Fonctions hépatique</u>, <u>biliaire et pancréatique</u>), anomalies des tests hépatiques, nécrose hépatique, pancréatite, glossite.

Système sanguin et lymphatique: augmentation du fibrinogène, diminution de la prothrombine, thrombopénie, anémie (pour de plus amples renseignements, voir <u>7 MISES EN GARDE ET PRÉCAUTIONS</u> – <u>Système sanguin et lymphatique</u>), anémie hémolytique, anémie hypochrome, anémie isochrome, leucopénie, leucocytose.

Métabolisme: bilan azoté négatif, diminution de la réponse à la corticotrophine, hyperglycémie, baisse du taux de cortisol, hypercalcémie, augmentation de la SGOT et de la SGPT, augmentation de la créatinine, hypernatrémie, œdème, prise ou perte de poids, diabète sucré.

Appareil locomoteur: myasthénie, ostéoporose.

Système nerveux central : fatigue, lassitude, faiblesse, bouffées de chaleur, transpiration accrue, aphasie, coma, dépression, étourdissements, encéphalopathie, hémiplégie, troubles de la personnalité, dépression psychotique, démarche anormale, maux de tête, agitation temporaire.

Des méningiomes (simples et multiples) ont été associés au traitement prolongé (durant des années) par ANDROCUR. Selon une étude de cohorte rétrospective menée à partir d'une base de données sur les soins primaires, des méningiomes ont très rarement été signalés après plusieurs mois de traitement du cancer de la prostate par l'acétate de cyprotérone, et le rapport de cause à effet entre ces méningiomes et le traitement n'a pas été établi (voir <u>7 MISES EN GARDE ET PRÉCAUTIONS</u> – <u>Cancérogenèse et mutagenèse</u>).

Appareil respiratoire : asthme, augmentation de la toux, dyspnée, hyperventilation, trouble respiratoire, essoufflement à l'effort (voir <u>7 MISES EN GARDE ET PRÉCAUTIONS</u> – <u>Appareil respiratoire</u>), fibrose pulmonaire.

Appareil cutané: eczéma, urticaire, érythème noueux, dermatite exfoliatrice, rash, rash maculopapuleux, sécheresse de la peau, prurit, alopécie, hirsutisme, dyschromie, réactions de photosensibilité, sclérodermie.

Sens : trouble de l'oreille, atrophie optique, névrite optique, trouble de l'accommodation, trouble de la vision, cécité, trouble rétinien.

Appareil génito-urinaire : augmentation du volume des fibromes utérins, hémorragie utérine, fréquence exagérée des mictions, cancer de la vessie, insuffisance rénale, hématurie, cristallurie, anomalie des urines.

Autres : ascite, réaction allergique, asthénie, frissons, anomalie chromosomique fœtale, mort, fièvre, hernie, malaise, réaction au point d'injection.

Ces réactions indésirables sont rarement graves au point de forcer une réduction de la dose ou l'arrêt du traitement.

En cas de réactions graves, il peut être utile de réduire la dose.

8.2 Effets indésirables observés au cours des études cliniques

Les données cliniques sur lesquelles se basent l'homologation de l'indication initiale ne sont pas disponibles.

8.3 Effets indésirables peu fréquents observés au cours des études cliniques

Les données cliniques sur lesquelles se basent l'homologation de l'indication initiale ne sont pas disponibles.

8.4 Résultats anormaux aux épreuves de laboratoire : données hématologiques, données biochimiques et autres données quantitatives

Les données cliniques sur lesquelles se basent l'homologation de l'indication initiale ne sont pas disponibles.

8.5 Effets indésirables observés après la commercialisation

Méningiome

9 INTERACTIONS MÉDICAMENTEUSES

9.2 Aperçu des interactions médicamenteuses

Aucune étude sur les interactions cliniques n'a été menée, mais comme le médicament est métabolisé par la CYP3A4, on s'attend à ce que le kétoconazole, l'itraconazole, le clotrimazole, le ritonavir et d'autres puissants inhibiteurs de la CYP3A4 inhibent le métabolisme de l'acétate de cyprotérone. Par contre, les inducteurs de la CYP3A4, tels que la rifampicine, la phénytoïne, et les produits qui contiennent du millepertuis commun, pourraient réduire les concentrations d'acétate de cyprotérone.

Selon des études *in vitro* sur l'inhibition enzymatique, une inhibition des enzymes du cytochrome P₄₅₀ CYP2C8, 2C9, 2C19, 3A4 et 2D6 est possible à de fortes doses thérapeutiques d'acétate de cyprotérone de 300 mg par jour. De plus, on a montré que l'acétate de cyprotérone augmentait l'activité enzymatique de la CYP1A2 et de la CYP2E1 *in vitro*. Il faut faire preuve de prudence quand ANDROCUR doit être administré avec un substrat des enzymes du cytochrome P₄₅₀.

Le risque de myopathie ou de rhabdomyolyse liée aux statines peut être accru quand les inhibiteurs de l'HMGCoA réductase (statines) qui sont surtout métabolisés par la CYP3A4 sont administrés avec de fortes doses thérapeutiques d'acétate de cyprotérone, parce qu'ils partagent la même voie métabolique.

9.3 Interactions médicament-comportement

Ces renseignements ne sont pas disponibles.

9.4 Interactions médicament-médicament

Les interactions avec d'autres médicaments n'ont pas été établies.

9.5 Interactions médicament-aliment

Les interactions avec les aliments n'ont pas été établies.

9.6 Interactions médicament-plante médicinale

Les interactions avec des produits à base de plante médicinale n'ont pas été établies.

9.7 Interactions médicament-épreuves de laboratoire

Les interactions avec les épreuves de laboratoire n'ont pas été établies.

10 MODE D'ACTION ET PHARMACOLOGIE CLINIQUE

10.1 Mode d'action

ANDROCUR (acétate de cyprotérone) est un stéroïde qui exerce deux effets cliniques distincts :

- a) un effet antiandrogène : l'acétate de cyprotérone bloque la fixation de la dihydrotestostérone métabolite actif de la testostérone aux récepteurs spécifiques de la cellule prostatique cancéreuse.
- b) un effet progestatif/antigonadotrope : l'acétate de cyprotérone exerce une rétroaction sur l'axe hypothalamo-hypophysaire en inhibant la sécrétion d'hormone lutéinisante (LH), ce qui entraîne une diminution de la production de testostérone testiculaire.

10.3 Pharmacocinétique

Absorption

ANDROCUR

Lorsque l'acétate de cyprotérone est administré par voie orale, l'absorption est totale. Les concentrations plasmatiques maximales sont atteintes de trois à quatre heures après l'administration. Elles baissent rapidement au cours des 24 premières heures en raison de la distribution tissulaire et de l'élimination; la demi-vie plasmatique a été de 38 ± 5 heures.

ANDROCUR DEPOT

Les concentrations sanguines moyennes maximales sont atteintes en 3,4 jours après l'injection par voie intramusculaire; la demi-vie d'élimination moyenne a été de 4 jours.

Métabolisme

Le principal métabolite retrouvé a été le 15β-hydroxyacétate de cyprotérone.

Élimination

L'acétate de cyprotérone est surtout éliminé sous forme inchangée dans les fèces (60 %) ou l'urine (33 %) en 72 heures.

L'acétate de cyprotérone est principalement éliminé dans l'urine sous forme de métabolites non conjugués et dans la bile (fèces) sous forme de métabolites glycuroconjugués.

Pharmacologie détaillée chez l'humain

Effet antiandrogène

Les actions suivantes, associées aux effets antiandrogènes, ont été observées chez l'homme : baisse de la libido, inhibition de la spermatogenèse, effet palliatif sur le cancer de la prostate, inhibition de l'activité des glandes sébacées, suppression des signes d'androgénisation chez la femme, inhibition du développement prématuré de l'appareil génital chez l'enfant et autres symptômes connexes.

Effet progestatif et antigonadotrope

Chez l'homme, l'acétate de cyprotérone est aussi un puissant progestatif et produit un effet antigonadotrope. Il intervient dans l'axe hypothalamo-hypophysaire en inhibant la hausse de la sécrétion d'hormone lutéinisante (LH) et en réduisant la sécrétion d'androgènes testiculaires.

Ainsi, contrairement aux antiandrogènes purs, l'acétate de cyprotérone ne provoque pas d'augmentation compensatoire de la sécrétion d'androgènes.

Autres effets endocriniens

Dans les urines de 24 heures recueillies chez des patients de sexe masculin, on n'a pas observé d'effet distinct sur les 17-cétostéroïdes, les stéroïdes 17-cétogènes ni sur les œstrogènes totaux. Le dosage fluorimétrique du cortisol urinaire a révélé que son taux semblait augmenter en raison de l'acétate de cyprotérone éliminé dans l'urine. L'acétate de cyprotérone réduit en même temps la réaction de la corticosurrénale à la corticotrophine exogène; l'acétate de cyprotérone peut également entraîner une baisse des concentrations plasmatiques de base de cortisol et de corticotrophine.

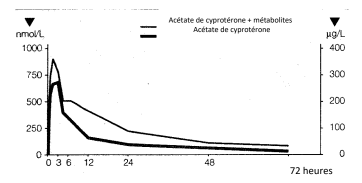
Pharmacocinétique

Une étude sur la biodisponibilité a été menée chez cinq volontaires de sexe masculin ayant reçu un seul comprimé à 50 mg d'acétate de cyprotérone marqué au ¹⁴C.

Les résultats de l'étude ont montré que l'acétate de cyprotérone était absorbé lentement, mais totalement (100 %) par le tractus gastro-intestinal. La concentration plasmatique maximale a été atteinte de trois à quatre heures après l'ingestion. La concentration plasmatique maximale moyenne a été de 700 nmol/L (= 290 μ g/L) d'acétate de cyprotérone ou, si l'on tenait compte de la radioactivité des métabolites, de 960 nmol/L (= 460 μ g/L) d'équivalent d'acétate de cyprotérone.

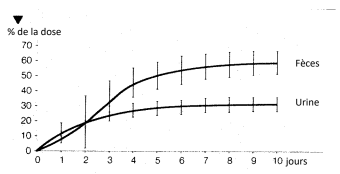
Les concentrations plasmatiques ont diminué rapidement dans les 24 heures suivant l'administration en raison d'une importante diffusion tissulaire. On a déterminé que la demi-vie plasmatique de l'acétate de cyprotérone était de 38 ± 5 heures (voir Figure 1).

Figure 1 : Rapport entre l'acétate de cyprotérone inchangé et la substance totale marquée au ¹⁴C (acétate de cyprotérone + métabolites) dans le plasma d'un sujet de sexe masculin ayant reçu par voie orale 50 mg d'acétate de cyprotérone marqué au ¹⁴C



La demi-vie d'élimination de l'acétate de cyprotérone administré par voie orale a été de 38 ± 2 heures. Après 10 jours, 33 ± 6 % de la dose était retrouvée dans l'urine et 60 ± 8 % de la dose était retrouvée dans les fèces (voir Figure 2).

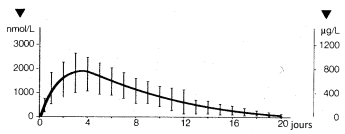
Figure 2 : Élimination (% de la dose) après l'administration par voie orale de 50 mg d'acétate de cyprotérone marqué au 14 C à des sujets de sexe masculin. Valeurs moyennes \pm écart type (n = 5)



Des patients de sexe masculin ont reçu par voie intramusculaire 300 mg d'acétate de cyprotérone radiomarqué dans une solution d'huile de ricin correspondant à ANDROCUR DEPOT.

La concentration plasmatique maximale a été atteinte 82 ± 21 heures après l'administration. Moins de 24 heures après l'administration, la concentration était de la moitié de la concentration maximale; la concentration n'a pas été inférieure à cette valeur avant environ dix jours après l'administration (voir Figure 3).

Figure 3 : Concentrations plasmatiques (équivalents d'acétate de cyprotérone/mL) après l'injection par voie i.m. de 300 mg d'acétate de cyprotérone dans une solution huileuse chez des patients de sexe masculin. Valeurs moyennes ± écart type (n = 11)



La demi-vie d'élimination de l'acétate de cyprotérone libéré par la préparation à effet retard a été de 38 ± 14 heures, ce qui correspond à la valeur produite par l'administration par voie orale.

Une étude de l'état d'équilibre a été menée auprès de cinq patients qui recevaient une dose hebdomadaire de 300 mg d'ANDROCUR DEPOT. Les concentrations d'acétate de cyprotérone ont été mesurées après les première, troisième et cinquième injections. Le <u>Tableau 2</u> résume les résultats obtenus.

Chez l'homme, l'acétate de cyprotérone est principalement éliminé dans l'urine sous forme de métabolites non conjugués et dans la bile sous forme de métabolites glycuroconjugués, le principal métabolite étant le 15β-hydroxyacétate de cyprotérone

Tableau 2 : Paramètres pharmacocinétiques après une et plusieurs injections intramusculaires de 300 mg d'acétate de cyprotérone dans une solution huileuse (ANDROCUR DEPOT) chez cinq patients (moyennes écart type)

Paramètre	1 ^{re} injection	3 ^e injection	5 ^e injection
t _{max} (j)	1,8 ± 0,4	2,4 ± 0,5	3,0 ± 1,0
C _{max} (ng/mL)	273 ± 54	387 ± 111	406 ± 57
t _½ (j)	4,4 ± 1,9	4,1 ± 1,3	3,9 ± 1,3

11 CONSERVATION, STABILITÉ ET MISE AU REBUT

Ces renseignements ne sont pas disponibles.

12 PARTICULARITÉS DE MANIPULATION DU PRODUIT

Il n'y a pas de directives de manipulation particulières pour ANDROCUR.

PARTIE II: RENSEIGNEMENTS SCIENTIFIQUES

13 RENSEIGNEMENTS PHARMACEUTIQUES

Substance pharmaceutique

Dénomination commune : Acétate de cyprotérone

Nom chimique : Acétate de 6-chloro-17 α -hydroxy-1 α , 2 α -méthylène-pregna-4,6-diène-3,20-dione

Formule moléculaire et masse moléculaire : C₂₄H₂₉ClO₄, 416,95

Formule développée :

H₂C CH, H H H C1

Propriétés physicochimiques :

Propriétés physicochimiques :

Propriétés physicochimiques :

le chloroforme et le dioxane. Intervalle de

fusion: 206 à 213 °C.

14 ÉTUDES CLINIQUES

Au total, 24 études ont été menées sur ANDROCUR (acétate de cyprotérone) auprès de patients présentant un cancer évolué de la prostate exigeant un traitement palliatif. À l'échelle mondiale, plus de 1 000 patients ont participé à ces études, qui comprenaient plusieurs essais multicentriques de grande envergure outre l'important essai multicentrique comparatif mené par le European Cancer Oncology Group. Aux États-Unis, des essais cliniques ont été menés par les D^{rs} Scott (Johns Hopkins Hospital, Baltimore) et Geller (Mercy Hospital & Medical Center, San Diego), de même que par les D^{rs} Wein et Murphy (Hospital of the University of Pennsylvania, Philadelphie).

14.1 Plan et caractéristiques démographiques des études

Patients et stade de la maladie

Comme le montre le <u>Tableau 3</u>, plus de 90 % des patients traités par ANDROCUR présentaient un cancer de la prostate au stade C (cancer évolué) ou un cancer de la prostate au stade D1 ou D2 avec métastases.

Tableau 3: Patients

Stade	Nombre de patients
A ou B	18
С	174
C ou D	502
D	349
Non précisé	39
Total	1 082

La majorité des patients (75 %) n'avaient reçu aucun traitement avant ANDROCUR. Un grand nombre de patients avaient reçu divers œstrogènes, mais ils avaient résisté au médicament ou été incapables de le tolérer. Quelques patients avaient subi une orchiectomie ou une radiothérapie (<u>Tableau 4</u>).

Tableau 4 : Traitement antérieur

Traitement antérieur	Nombre de patients
Aucun	809
Orchiectomie	76
Œstrogénothérapie	253
Radiothérapie	16

Posologie et administration

ANDROCUR a été administré par voie orale à 910 patients (84 %), tandis qu'ANDROCUR DEPOT, solution huileuse contenant 100 mg/mL d'acétate de cyprotérone, a été administré à 172 patients, habituellement à raison d'une injection hebdomadaire de 300 mg par voie intramusculaire. Comme l'indique le <u>Tableau 5</u>, la dose quotidienne administrée par voie orale a beaucoup varié d'une étude et d'un patient à l'autre. La plupart des patients ont toutefois reçu des doses allant de 200 à 300 mg par jour. Chez les patients ayant subi une orchiectomie, la dose était en général réduite d'environ 50 %, soit de 100 à 200 mg par jour par voie orale ou d'une injection d'ANDROCUR DEPOT toutes les deux semaines.

Tableau 5: Dose d'ANDROCUR ou d'ANDROCUR DEPOT

Médicament	Voie d'administration	Dose	Nombre de patients
ANDROCUR	Orale	100 mg/jour	15
		200 mg/jour	197
		250 mg/jour	135
		300 mg/jour	114
		100 à 300 mg/jour	449
ANDROCUR DEPOT	i.m.	300 mg/semaine	172

Seuls 32 patients (3 %) ont reçu un autre médicament avec ANDROCUR. Aucun autre patient n'a reçu d'autres médicaments, mais 521 patients (48 %) ont subi une orchiectomie (<u>Tableau 6</u>).

Tableau 6: Traitement concomitant

Traitement concomitant	Nombre de patients
Aucun	529
Œstrogénothérapie (DES, 0,1 mg)	32
Orchiectomie	521

14.2 Résultats des études

Effet sur la testostérone sérique et la phosphatase acide prostatique (PAP)

Tableau 7 : Effet sur la testostérone sérique et la phosphatase acide prostatique (PAP)

Paramètre	Nombre d'études	Résultats
Testostérone sérique	7	Réduction de 70 à 90 %
Phosphatase acide prostatique	11	Normalisation chez 90 % des patients répondant au traitement

Sept études ont évalué l'effet d'ANDROCUR sur la testostérone sérique (<u>Tableau 7</u>). Il y a eu une réduction rapide de la testostérone sérique après l'administration par voie orale de doses de 200 à 300 mg par jour et les taux observés après une orchiectomie ont été atteints en une à quatre semaines. La réduction est habituellement d'entre 70 et 90 %; la plus grande réduction a été obtenue quand ANDROCUR était associé à des œstrogènes

Le dosage de la PAP a révélé que les valeurs se normalisaient systématiquement en très peu de temps chez les patients qui répondaient au traitement. De la même façon, en présence de signes de progression métastatique, les valeurs de la PAP s'éloignaient de nouveau des valeurs normales.

Effet sur la tumeur primitive

L'effet d'ANDROCUR sur la tumeur primitive a été évalué chez un total de 678 patients. De ceux-ci, 489 n'avaient jamais reçu de traitement. La tumeur a régressé chez 318 de ces patients (65 %) et s'est stabilisée chez 69 autres (14 %). Ainsi, le taux global de réponse positive a été de 79 % dans ce groupe (<u>Tableau 8</u>).

Un résultat positif a aussi été obtenu chez un pourcentage significatif (59 %), quoique plus faible, des patients résistants à l'œstrogénothérapie.

Tableau 8 : Effet sur la tumeur primitive

Groupe	Nombre de patients	Réponse de la tumeur primitive		Nombre total de patients chez qui l'effet était positif
		Régression	Stabilisation	
Patients jamais traités	489	318 (65 %)	69 (14 %)	387 (79 %)
Patients résistant à l'œstrogénothérapie	189	112 (59 %)	-	112 (59 %)

Effet sur les métastases

Comme l'indique le <u>Tableau 9</u>, la progression des métastases a été réduite chez 31 % des 216 patients évaluables qui n'avaient jamais été traités, mais chez seulement 13 % des patients évaluables résistant à l'œstrogénothérapie. La progression des métastases a semblé dépendre du temps. Malgré la réduction des taux sériques de testostérone, les métastases ont progressé pendant une période allant de plusieurs mois à plusieurs années, même chez les patients dont l'état avait été stabilisé au départ. Pendant le traitement par ANDROCUR, la progression des métastases, et non la tumeur primitive, a été la principale cause de décès.

Tahlaau	q.	Fffot	cur lac	métastases

Groupe	Nombre de patients	Réponse des métastases		Nombre total de patients chez qui l'effet était positif
		Régression	Stabilisation	
Patients jamais traités	216	67 (31 %)	82 (39 %)	149 (70 %)
Patients résistant à l'œstrogénothérapie	71	10 (13 %)	7 (10 %)	17 (23 %)

Effet sur la douleur

Le <u>Tableau 10</u> donne la fréquence du soulagement de la douleur au cours de chacune des 13 études menées. On a observé un soulagement de la douleur chez environ 50 à 80 % des patients traités par ANDROCUR. En général, l'effet d'ANDROCUR sur la douleur correspondait à son effet sur les métastases. Le besoin d'analgésiques demeurait moindre tant que la réduction de la progression ou la stabilisation des métastases se maintenait. L'augmentation du besoin d'analgésiques témoignait souvent d'une progression métastatique.

Tableau 10 : Soulagement de la douleur

Chercheur	Fréquence du soulagement de la douleur
D ^r Bracci	172/216
D ^r Giuliani	12/16
D ^r Smith	12/25
D ^r Scott	8/10
D ^r Geller	8/10
D ^r Mauermayer	38/58
D ^r Wein	13/24
D ^r Tveter	2/6
D ^r Di Silverio	13/20
D ^r Ah-Lan	9/16
D ^r Pescatore	12/16
D ^r Hermabessiere	2/4
D ^r Bruchovsky	15/24
Total	316/425 = 74 %

Réponses subjectives et objectives

L'évaluation subjective a révélé qu'il y avait une amélioration générale de la qualité de vie chez 70 % des 367 patients évaluables (<u>Tableau 11</u>).

Les évaluations objectives des rémissions figurant au <u>Tableau 11</u> sont basées sur les critères du *Eastern Cooperative Oncology Group* (ECOG). Les meilleurs résultats ont été obtenus chez ceux des patients traités par ANDROCUR qui avaient subi une orchiectomie. Une étude a révélé qu'il y avait une rémission partielle ou complète pendant trois à cinq ans chez plus du tiers des patients traités par ANDROCUR. L'étude canadienne a révélé qu'après un an de traitement, il y avait toujours une rémission partielle ou complète chez 75 % des patients.

Tableau 11 : Réponses subjectives et objectives

	Réponses subj	ectives			
Nombre de	patients évaluables	Nombre	Nombre de cas d'amélioration ^a		
367		255 (70 %)			
Réponses objectives (critères de l'ECOG)					
Traitement	Groupe	Nombre de patients	Nombre de rémissions complètes ou partielles		
ANDROCUR	Patients jamais traités	270	134 (50 %)		
ANDROCUR	Patients résistant à l'œstrogénothérapie	77	31 (44 %)		
ANDROCUR/ orchiectomie	Patients jamais traités et/ou résistant à l'œstrogénothérapie	274	154 (60 %)		

a D'après les critères de l'amélioration générale de la qualité de vie (soit prise de poids, soulagement de la douleur, etc.)

Taux de survie

Tableau 12 : Taux de survie

Chercheur	Nombre de patients	Stade	Durée du traitement	Survivie	
				ANDROCUR	Œstrogéno- thérapie
D ^r Mauermayer	58	C ou D	2 à 5 ans	38/58 (70 %)	-
D ^r Wein	55	A (7)	4 ans	39/55 (70 %)	-
		C (25)			
		D (23)			
D ^r Bracci	216	C ou D	5 ans	138/216 (64 %)	-
D ^r Di Silverio	20	D	jusqu'à 38 mois	3/20 (15 %)	-
D ^r Giuliani	68	С	5 ans	30/68 (44 %)	31 %
D ^r Giuliani	38	D	3 ans	10/38 (27 %)	10 %
D ^r Jacobi	51	C ou D	2 ans	18/40 (45 %)	-
D ^r Pavone	103	C ou D	3,5 à 5 ans	42/103 (41 %)	41 %
D ^r Bruchovsky	29	D	9 à 15 mois	23/29 (80 %)	-

Comme l'indique le <u>Tableau 12</u>, les taux de survie à 5 ans ont varié de 41 à 64 %. Le taux de survie à 3 ans des patients au stade D a été de 27 % et les taux de survie à 1 et 2 ans ont été de 15 à 80 %. Ces taux de survie ont en général représenté une amélioration par rapport aux résultats antérieurs produits par l'œstrogénothérapie.

15 MICROBIOLOGIE

Aucun renseignement microbiologique n'est requis pour ANDROCUR.

16 TOXICOLOGIE NON CLINIQUE

Toxicologie générale

On a constaté qu'à de faibles doses, soit de 2 à 10 mg/kg, ANDROCUR (acétate de cyprotérone) causait chez le chien et le rat des anomalies hépatiques à type de changements prolifératifs, y compris augmentation du poids du foie, hypertrophie des cellules hépatiques avec augmentation du réticulum endoplasmique lisse et élévation de la transaminase glutamique pyruvique sérique (SGPT). À de fortes doses, soit de 50 à 100 mg/kg, on a aussi observé une hyperplasie nodulaire du foie et des hépatomes.

Au cours d'études de toxicité chronique sur des rats (12 semaines) et des chiens (54 semaines), on a observé une réduction du poids des glandes surrénales chez les rats et les chiens à des doses d'acétate de cyprotérone administrées par voie orale de 4 mg/kg/jour et 10 mg/kg, respectivement. Dans les glandes surrénales de tous les chiens traités, on a aussi observé une atrophie marquée des zones fasciculée et réticulée, mais aucun changement de la zone glomérulée.

Toxicité aiguë

Le tableau suivant donne la DL₅₀ après une seule dose d'acétate de cyprotérone.

Tableau 13 : DL₅₀ après une seule dose d'acétate de cyprotérone

Espèce animale	Voie orale (mg/kg)	Voie sous- cutanée (mg/kg)	Voie intrapéritonéale (mg/kg)	Voie intramusculaire (mg/kg)
Souris	> 6 000	> 5 000	> 4 000	-
Rat	> 4 000	1 500	1 000	-
Chien	> 3 000	-	-	> 100 (environ)

D'après les DL₅₀ ci-dessus, l'administration d'une seule dose d'acétate de cyprotérone peut être considérée comme pratiquement non toxique. Les chiens ont également toléré les doses intramusculaires maximales, n'ayant présenté d'autres symptômes que ceux d'une intolérance locale.

Toxicité chronique

Au cours d'études de toxicité chronique, il y a eu des altérations pathologiques du foie, des organes reproducteurs et des glandes surrénales, des anomalies des épreuves de laboratoire et des néoplasmes de divers tissus et organes chez les animaux étudiés.

Études de toxicité chronique

Tableau 14 : Études de toxicité chronique

Espèce	Posologie et	Mortalité et observations	Autopsie et
animale	durée du	cliniques et de laboratoire	histopathologie
	traitement		
Rat 35/ sexe/dose	0, 10, 50 et 250 mg/kg par voie orale pendant 78 semaines	250 mg/kg: hausse marquée du taux de mortalité. 50 et 250 mg/kg: diminution de 40 à 50 % de la prise de poids. Augmentation de la SGPT à 10 et 250 mg/kg chez les mâles et à 50 mg/kg chez les femelles. Augmentation de l'azote uréique du sang à 50 et 250 mg/kg chez les mâles. Augmentation du cholestérol dans tous les groupes traités.	Augmentation liée à la dose du poids du foie. Augmentation du poids de la thyroïde, sauf chez les mâles recevant la plus faible dose. Diminution liée à la dose du poids des gonades, des glandes surrénales, de la prostate, des vésicules séminales et de l'utérus. Histopathologie: toxicité hépatique et rénale, moindre à 10 mg/kg et plus marquée à 50 et 250 mg/kg. Altérations: nodules jaunes et foie tacheté (y compris hyperplasie et adénomes des cellules hépatiques et inclusions endoplasmiques), ainsi que décoloration des reins avec surface rugueuse.
Rat 60/ sexe/dose	0, 0,04, 0,4 et 2 mg/kg par voie orale pendant 104 semaines	Aucune mortalité liée au médicament. Diminution liée à la dose de la prise de poids chez les mâles et augmentation liée à la dose de la prise de poids chez les femelles. Diminution de la consommation d'aliments et raréfaction et perte des poils chez les mâles recevant la plus forte dose. Baisse de l'hémoglobine et des érythrocytes à 0,4 et 2 mg/kg. Augmentation de la SGOT, de la SGPT et des phosphatases alcalines à 2 mg/kg.	À 2 mg/kg, hausse de l'incidence des masses et/ou nodules sous-cutanés; décoloration du foie et nodules hépatiques; atrophie des testicules, des vésicules séminales et de la prostate. Hausse de l'incidence des néoplasmes mammaires (adénomes et adénocarcinomes).
Souris 50/ sexe/ dose	0, 0,04, 0,4 et 2 mg/kg par voie orale pendant 105 semaines	Aucune mortalité liée à la dose. Raréfaction et perte des poils à 2 mg/kg. Légère réduction de la prise de poids à 2 mg/kg.	Légère augmentation de l'incidence des masses et/ou nodules cutanés et de l'alopécie. Aucune lésion inflammatoire, dégénérative, proliférative et/ou néoplasique liée au médicament

Espèce animale	Posologie et durée du traitement	Mortalité et observations cliniques et de laboratoire	Autopsie et histopathologie
Beagle 4/ sexe/dose	0, 10, 32 et 100 mg/kg par voie orale pendant 55 semaines	Aucune mortalité. Sécrétion lacrymale excessive, réflexe pupillaire retardé, conjonctivite bénigne, hyperémie des gencives, distension abdominale, poils clairsemés et comportement plus calme. Épreuves de laboratoire : légère hausse des phosphatases alcalines et de la SGPT à 100 mg/kg chez 2 chiens. Vitesse de sédimentation accélérée, légère réduction des lymphocytes avec augmentation des polynucléaires neutrophiles et	Diminution du poids des glandes surrénales, des testicules et de la prostate chez tous les animaux traités par l'acétate de cyprotérone. Diminution du poids des ovaires et de l'utérus à 100 mg/kg. Légère augmentation du poids du foie chez certains chiens. Histopathologie : atrophie marquée des zones fasciculée et réticulée de la corticosurrénale, atrophie des testicules, absence de spermatogenèse, légère hyperplasie des cellules de Leydig, atrophie de la prostate, atrophie des ovaires et de l'utérus et hyperplasie des glandes mammaires chez les mâles et les femelles.
Singe rhésus 4 femelles/ dose	0, 0,04, 0,4 et 40 mg/kg par voie orale pendant 12 semaines	diminution des éosinophiles. Aucune mortalité ni modification du comportement. Alopécie liée à la dose. Hausse du taux d'insuline à plus de 0,04 mg/kg. Influence négative sur la coagulation à 0,4 mg et 40 mg/kg. Stimulation des cellules corticotropes à 0,4 mg/kg et plus. Augmentation des cellules à prolactine et légère diminution des cellules gonadotropes. Galactorrhée chez tous les animaux traités.	Hypertrophie diffuse des cellules hépatiques et augmentation du réticulum endoplasmique lisse à 0,4 mg/kg et plus. Aux deux doses les plus élevées, 2 et 3 singes ont aussi parfois présenté des inclusions cytoplasmiques éosinophiles dans les cellules hépatiques. Chez la plupart des animaux traités, de petits nodules mammaires palpables ont été observés dans le tissu glandulaire; à 40 mg/kg, une légère prolifération des canaux a aussi été observée.

Mutagenèse et cancérogenèse

Des tests de génotoxicité de première ligne reconnus sur l'acétate de cyprotérone ont donné des résultats négatifs. L'acétate de cyprotérone n'a pas eu d'effet mutagène in vitro (Salmonella typhimurium) ni in vivo (test du micronoyau chez le singe). Toutefois, d'autres tests ont montré que l'acétate de cyprotérone pouvait former des adduits de l'ADN et produire une augmentation de la réparation de l'ADN dans des cellules hépatiques de rats ou de singes ainsi que dans des hépatocytes humains fraîchement isolés.

La formation d'adduits de l'ADN est survenue à des degrés d'exposition systémique qui pourraient être produits aux schémas posologiques recommandés pour l'acétate de cyprotérone. Une conséquence in vivo du traitement par l'acétate de cyprotérone a été l'augmentation de l'incidence des lésions hépatiques focales et possiblement prénéoplasiques, dans lesquelles les enzymes cellulaires étaient altérées chez la rate. On a observé que l'acétate de cyprotérone ne faisait pas que favoriser la formation de foyers hépatiques ATP déficients et γ-GT positifs chez les rates, mais aussi qu'elle la déclenchait. L'acétate de cyprotérone a aussi accru de façon proportionnelle à la dose la fréquence des mutations dans le foie de rates transgéniques, ce qui témoigne de son pouvoir mutagène.

Des études ont démontré que l'acétate de cyprotérone n'avait pas de pouvoir tumorigène spécifique dans le foie de rongeurs, bien que d'autres néoplasmes aient été observés, dont des adénocarcinomes mammaires chez le rat (voir Tableau 14).

Toxicologie de la reproduction

Une atrophie des testicules, une absence de spermatogenèse, une légère hyperplasie des cellules de Leydig, une atrophie de la prostate et une atrophie des ovaires et de l'utérus ont été observées chez des beagles. Une réduction du nombre de gestations a été observée chez des rates non traitées quand les mâles avaient reçu 40 mg/kg/jour d'acétate de cyprotérone. L'inhibition temporaire de la fertilité des rats mâles causée par l'administration quotidienne d'acétate de cyprotérone par voie orale n'a pas entraîné de malformations ni d'altération de la fertilité chez les petits des femelles non traitées.

L'administration d'acétate de cyprotérone à des animaux gravides perturbe le développement des fœtus mâles. Les processus de différenciation dépendant de la testostérone sont touchés : des signes de féminisation de divers degrés de gravité apparaissent.

Tableau 15 : Étude sur la fertilité et la reproduction **Espèce** Posologie et voie **Observations** animale d'administration Rats 0, 0,4, 4,0 et 0,4 mg/kg: 24/sexe/dose 40 mg/kg par voie

médicament sans effet sur la fertilité des générations P1 et F1. (2 générations) orale 4 mg/kg: diminution significative du poids des animaux, mais aucune altération du développement pré- et postnatal. 40 mg/kg: diminution de la consommation d'aliments et de la prise de poids. Malgré des tentatives d'accouplement plus fréquentes, moins de la moitié des femelles ont eu des portées. Aucune modification pathologique n'a été observée chez les mères, les fœtus et les

petits. Aucune malformation n'a été observée.

Pharmacologie détaillée chez l'animal

Effet antiandrogène

À une dose de 10 ou 50 mg/kg, l'acétate de cyprotérone a produit une inhibition compétitive de l'action des androgènes endogènes et exogènes dans la prostate.

Chez la souris et le chien, l'acétate de cyprotérone produit une atrophie proportionnelle à la dose des glandes sexuelles annexes, de la prostate, des vésicules séminales et des glandes préputiales.

La spermatogenèse est inhibée de façon proportionnelle à la dose, mais l'atrophie des cellules de Leydig est légère.

Chez le rat, la puberté est prévenue ou retardée. L'acétate de cyprotérone inhibe l'ossification des cartilages de conjugaison et la maturation osseuse.

L'acétate de cyprotérone altère également la fonction des glandes sébacées et amincit l'épiderme.

Chez les animaux en gestation, le traitement par l'acétate de cyprotérone entrave le développement des fœtus mâles. Les processus de différenciation qui dépendent de la testostérone sont altérés : des signes de féminisation de gravité variable apparaissent.

Effet progestatif et antigonadotrope

Une dose totale de 0,003 mg d'acétate de cyprotérone injectée par voie sous-cutanée est environ 100 fois plus puissante que la progestérone pour le maintien de la grossesse (test de Clauberg). Comme toutes les puissantes hormones progestatives, l'acétate de cyprotérone a des propriétés antigonadotropes qui peuvent être mises en évidence par la parabiose, le test d'inhibition testiculaire chez les jeunes rats et l'inhibition de l'ovulation.

Études pharmacocinétiques chez l'animal

Des études pharmacocinétiques ont été menées chez un certain nombre d'espèces animales (rat, lapin, chien et singe) à l'aide d'acétate de cyprotérone marqué au ¹⁴C sur le groupement méthylène ou carboxy.

L'acétate de cyprotérone est absorbé à la plupart des doses administrées, sauf les fortes doses. Les concentrations plasmatiques maximales sont généralement atteintes d'une à quatre heures après l'administration par voie orale. En raison de son caractère lipophile, l'acétate de cyprotérone est absorbé et concentré dans le foie et les tissus adipeux chez toutes les espèces animales. L'acétate de cyprotérone n'est pas hydrolysé et on retrouve surtout l'acétate de cyprotérone et le métabolite 15β-hydroxyacétate de cyprotérone dans les tissus et le plasma. La demi-vie d'élimination de l'acétate de cyprotérone est longue chez la plupart des espèces (1 à 2 jours) et la substance est éliminée dans un rapport de 4:6 dans l'urine et les fèces; toutefois, chez le chien, l'acétate de cyprotérone est éliminé en un à trois jours. L'administration répétée de doses quotidiennes produit une augmentation limitée des concentrations plasmatiques, lesquelles sont un indice fiable des concentrations d'acétate de cyprotérone dans l'organisme. L'acétate de cyprotérone traverse la barrière placentaire, mais les concentrations qui atteignent le fœtus sont faibles. La pharmacocinétique et les spectres de la biotransformation et du métabolisme de l'acétate de cyprotérone sont semblables chez l'homme et le singe rhésus.

RENSEIGNEMENTS DESTINÉS AUX PATIENTS

LISEZ CE DOCUMENT POUR UNE UTILISATION SÉCURITAIRE ET EFFICACE DE VOTRE MÉDICAMENT

PrANDROCUR®

comprimés d'acétate de cyprotérone

PrANDROCUR® DEPOT

acétate de cyprotérone injectable

Lisez attentivement ce qui suit avant de commencer à prendre **ANDROCUR** et **ANDROCUR DEPOT**, et chaque fois que votre ordonnance est renouvelée. Ce feuillet est un résumé et il ne contient donc pas tous les renseignements pertinents au sujet de ce produit. Discutez avec votre professionnel de la santé de votre maladie et de votre traitement et demandez-lui si de nouveaux renseignements sur **ANDROCUR** et **ANDROCUR DEPOT** sont disponibles.

Mises en garde et précautions importantes

Le traitement par ANDROCUR et ANDROCUR DEPOT doit être prescrit et géré par un médecin qui a l'expérience du traitement du cancer de la prostate. Le traitement par ANDROCUR et ANDROCUR DEPOT peut causer les effets suivants :

• atteinte hépatique et insuffisance hépatique

Pourquoi utilise-t-on ANDROCUR et ANDROCUR DEPOT?

Le traitement par ANDROCUR et ANDROCUR DEPOT est utilisé pour réduire la douleur chez les patients traités pour un cancer évolué de la prostate.

Comment ANDROCUR et ANDROCUR DEPOT agissent-ils?

ANDROCUR et ANDROCUR DEPOT contiennent un ingrédient médicinal appelé acétate de cyprotérone. Il s'agit d'un traitement antiandrogénique. Il bloque l'action des hormones sexuelles masculines (androgènes). Les androgènes favorisent la croissance du cancer de la prostate.

Quels sont les ingrédients d'ANDROCUR?

Ingrédient médicinal : acétate de cyprotérone.

Ingrédients non médicinaux : amidon de maïs, lactose monohydraté, stéarate de magnésium, polyvidone 25 et silice anhydre colloïdale.

Quels sont les ingrédients d'ANDROCUR DEPOT?

Ingrédient médicinal : acétate de cyprotérone.

Ingrédient non médicinal : benzoate de benzyle dans une solution d'huile de ricin.

ANDROCUR et d'ANDROCUR DEPOT se présentent sous les formes pharmaceutiques suivantes :

Comprimé ANDROCUR : un comprimé contient 50 mg d'acétate de cyprotérone.

Solution ANDROCUR DEPOT: une ampoule de 3 mL contient 100 mg/mL d'acétate de cyprotérone.

N'utilisez pas ANDROCUR et ANDROCUR DEPOT dans les cas suivants :

- vous êtes allergique (hypersensible) à l'acétate de cyprotérone ou à un des autres ingrédients d'ANDROCUR et d'ANDROCUR DEPOT;
- vous présentez une maladie du foie ou une réduction de la fonction hépatique;
- vous souffrez de la maladie de Dubin-Johnson ou du syndrome de Rotor;
- les deux syndromes entraînent une hausse de la bilirubine (pigment des globules rouges);
- vous avez ou avez déjà eu une tumeur du foie non causée par la propagation du cancer de la prostate;
- vous avez ou avez déjà eu une tumeur bénigne du cerveau (méningiome);
- vous souffrez d'une maladie cachectique (c'est-à-dire causant une perte de poids ou une perte musculaire non désirée) sans lien avec le cancer de la prostate;
- vous souffrez d'une grave dépression chronique;
- vous présentez une maladie qui augmente le risque de formation de caillots de sang (processus thromboembolique).

Consultez votre professionnel de la santé avant de prendre ou de recevoir ANDROCUR et ANDROCUR DEPOT, afin d'aider à éviter les effets secondaires et assurer la bonne utilisation du médicament. Informez votre professionnel de la santé de tous vos problèmes et états de santé, notamment :

- vous avez un problème respiratoire. Un essoufflement a été signalé chez des patients prenant 300 mg par jour d'ANDROCUR;
- vous êtes atteint d'une maladie cardiaque;
- vous présentez des caillots de sang. Des caillots de sang ont été signalés chez des patients prenant ANDROCUR et ANDROCUR DEPOT. Vous devez avertir votre médecin dans les cas suivants, puisque vous pourriez présenter un risque accru de formation de caillots de sang. Si vous avez :
 - des antécédents de caillots de sang, d'AVC ou de crise cardiaque;
 - un cancer;
 - une anomalie des globules rouges (anémie drépanocytaire);
 - un diabète grave qui a des effets sur votre circulation sanguine;
- vous présentez des problèmes de foie. Des problèmes de foie graves et mortels ont été signalés par suite d'un traitement par ANDROCUR et ANDROCUR DEPOT. Votre médecin pourrait mener régulièrement des tests de la fonction hépatique avant et pendant le traitement afin de surveiller l'état de votre foie, et pourrait décider de mettre fin à votre traitement si nécessaire;
- vous souffrez ou avez des antécédents de dépression;
- vous souffrez de diabète. Votre médecin pourrait devoir modifier la dose du ou des antidiabétiques que vous prenez, puisque le traitement par ANDROCUR et ANDROCUR DEPOT peut modifier votre glycémie. Avant et pendant le traitement, votre médecin vérifiera votre glycémie. Si vous êtes diabétique, une surveillance étroite est nécessaire durant le traitement;

- vous souffrez d'anémie. votre médecin mesurera vos globules rouges pendant le traitement L'anémie a rarement été signalée durant un traitement à long terme par ANDROCUR et ANDROCUR DEPOT;
- vous avez des antécédents de tumeurs bénignes au cerveau (méningiomes).

Autres mises en garde

ANDROCUR et ANDROCUR DEPOT ne sont pas destinés :

- aux femmes;
- aux personnes de moins de 18 ans;
- aux garçons qui n'ont pas atteint la fin de la puberté. Son utilisation pourrait avoir des effets néfastes sur la croissance et les fonctions hormonales.

Consommation d'alcool:

La consommation d'alcool pendant le traitement par ANDROCUR et ANDROCUR DEPOT peut avoir une incidence sur les effets du médicament. Il est recommandé d'éviter de consommer de l'alcool pendant le traitement.

Utilisation à la suite d'une orchiectomie ou avec des agonistes de la GnRH

Votre espérance de vie peut être réduite suivant un traitement de longue durée par ANDROCUR et ANDROCUR DEPOT si vous :

- avez subi une orchiectomie (ablation des testicules); ou
- prenez un agoniste de la GnRH (une catégorie de médicaments qui agissent sur les hormones sexuelles masculines).

Le traitement à long terme chez les patients atteints d'un cancer évolué de la prostate peut réduire l'espérance de vie de 5 ans par rapport au traitement chirurgical par castration uniquement.

Conduite automobile et utilisation de machinerie

Vous pourriez vous sentir fatigué et faible durant le traitement. Attendez de savoir comment votre organisme réagit à ANDROCUR et à ANDROCUR DEPOT avant d'effectuer des tâches qui exigent une attention particulière.

Micro-embolie pulmonaire des solutions huileuses et réactions post-injection

ANDROCUR DEPOT doit être injecté très lentement dans le muscle pour prévenir :

- la micro-embolie pulmonaire des solutions huileuses (qui survient quand une solution huileuse atteint les poumons). La micro-embolie pulmonaire peut provoquer des symptômes tels que la toux, l'essoufflement et des douleurs thoraciques; et
- les réactions vaso-vagales (réactions post-injection). Les réactions vaso-vagales peuvent causer des symptômes tels que l'inconfort, des saignements, des étourdissements, des sensations de picotements ou de fourmillements ou l'évanouissement.

Tumeurs au foie (bénignes et malignes)

L'utilisation de médicaments comme ANDROCUR a été très rarement associée à l'apparition de :

- tumeurs bénignes (non malignes) au foie; et
- certaines formes de cancer du foie (tumeurs malignes au foie).

Tumeurs bénignes au cerveau (méningiomes)

Vous pourriez présenter un méningiome si vous prenez un traitement prolongé par ANDROCUR. Des méningiomes ont été rarement signalés chez des patients atteints d'un cancer de la prostate traités par ANDROCUR pour une courte durée. Le risque augmente particulièrement à la suite d'un traitement à long terme (plusieurs années) ou d'un traitement plus court, mais comportant des doses plus élevées (25 mg par jour ou plus). Si vous recevez un diagnostic de méningiome, votre médecin mettra fin à votre traitement.

Syndrome de sevrage des antiandrogènes

Le traitement par ANDROCUR et ANDROCUR DEPOT peut accroître le risque d'évolution du cancer de la prostate, plutôt que de le prévenir. Votre médecin mettra immédiatement fin à votre traitement et surveillera votre état pendant 6 à 8 semaines avant de procéder à d'autres traitements du cancer de la prostate.

Gonflement des tissus mammaires chez les hommes

Pendant le traitement, vous pourriez noter un gonflement de vos seins. Votre médecin peut réduire votre dose ou interrompre votre traitement après avoir évalué votre état.

Glandes surrénales

Le traitement par ANDROCUR et ANDROCUR DEPOT peut inhiber l'action des glandes surrénales. Votre médecin vérifiera régulièrement le fonctionnement de vos glandes surrénales.

Nombre de spermatozoïdes

Le nombre de spermatozoïdes et la quantité de l'éjaculation sont réduits avec la prise de 50 à 300 mg d'ANDROCUR par jour. Le nombre de spermatozoïdes et l'éjaculation reviennent habituellement à la normale après le traitement.

Peau

Le traitement par ANDROCUR et ANDROCUR DEPOT peut causer les problèmes de peau suivants :

- Peau sèche
- Perte de cheveux irrégulière

Mentionnez à votre professionnel de la santé tous les médicaments et produits de santé que vous prenez, y compris : médicaments d'ordonnance et en vente libre, vitamines, minéraux, suppléments naturels et produits de médecine douce.

Les produits ci-dessous pourraient interagir avec ANDROCUR et ANDROCUR DEPOT :

- les statines (médicaments qui réduisent les taux de graisses dans le sang)
- le kétoconazole, l'itraconazole et le clotrimazole (contre les infections fongiques)
- le ritonavir (contre les infections virales)

- la rifampicine (contre la tuberculose)
- la phénytoïne (contre l'épilepsie)
- le millepertuis commun (herbe médicinale contre la dépression).

Comment ANDROCUR et ANDROCUR DEPOT s'administrent-ils?

- Prenez le médicament selon les directives de votre médecin. NE dépassez PAS la dose prescrite. En cas de doute, adressez-vous à votre médecin.
- Ne réduisez pas la dose et ne cessez de prendre votre médicament que si votre médecin vous dit de le faire.

Dose habituelle chez l'adulte

Comprimé ANDROCUR

La dose quotidienne <u>initiale</u> et d'<u>entretien</u> recommandée est la suivante : 200 à 300 mg (de 4 à 6 comprimés) en deux ou trois prises. Chaque dose doit être prise avec un liquide après les repas.

La dose quotidienne maximale est de : 300 mg.

Après une orchiectomie (ablation des testicules), on recommande une dose de 100 à 200 mg (2 à 4 comprimés) par jour.

ANDROCUR DEPOT injectable

La dose <u>initiale</u> et d'<u>entretien</u> recommandée est la suivante : 300 mg (3 mL) une fois par semaine. ANDROCUR DEPOT doit être injecté lentement par voie intramusculaire (dans un muscle).

Après une orchiectomie (ablation des testicules), la dose recommandée est de 300 mg (3 mL) toutes les deux semaines.

Surdose

Si vous pensez qu'une personne dont vous vous occupez ou que vous-même avez pris ou reçu une trop grande quantité d'ANDROCUR ou d'ANDROCUR DEPOT, communiquez immédiatement avec un professionnel de la santé, le service des urgences d'un hôpital ou le centre antipoison de votre région, même en l'absence de symptômes.

Dose omise

Comprimé ANDROCUR

Si vous avez omis de prendre un comprimé d'ANDROCUR, ne compensez pas la dose manquée. Sautez la dose oubliée et continuez avec la prochaine dose prévue. Ne prenez pas deux doses en même temps.

ANDROCUR DEPOT injectable

Prenez un autre rendez-vous avec votre médecin pour recevoir l'injection oubliée. Vous ne devez jamais recevoir une double dose.

Quels sont les effets secondaires qui pourraient être associés à ANDROCUR et à ANDROCUR DEPOT?

Lorsque vous prenez ou recevez ANDROCUR, vous pourriez présenter des effets secondaires qui ne sont pas mentionnés ci-dessous. Si c'est le cas, communiquez avec votre professionnel de la santé.

Effets secondaires très fréquents :

• gonflement des seins, endolorissement des seins (gynécomastie)

Autres effets secondaires :

- constipation ou diarrhée (selles molles)
- dépression
- étourdissements
- fièvre ou frissons
- besoin fréquent d'uriner
- chute des poils ou augmentation inhabituelle de la pousse des poils
- maux de tête
- bouffées de chaleur
- indigestion
- nausées
- essoufflement
- éruptions cutanées, cloques
- décoloration de la peau
- fatigue et faiblesse
- gonflement anormal des bras, des mains, des jambes, des pieds, des chevilles et du visage
- vomissements
- altération de la vue
- prise ou perte de poids

Effets secondaires graves et mesures à prendre				
Symptôme/effet	Consultez votre professionnel de la santé		Cessez de prendre ou de recevoir le médicament et obtenez immédiatement des soins médicaux	
	Dans les cas sévères seulement	Dans tous les cas		
TRÈS FRÉQUENT				
Incapacité d'obtenir ou de maintenir une érection	√			
Baisse de la libido	✓			
Inhibition réversible de la production de sperme	✓			
RARE				
Toxicité hépatique, inflammation du foie (hépatite), maladie du foie, insuffisance hépatique: malaise général, fièvre, nausées, vomissements, perte d'appétit, démangeaisons de tout le corps, coloration jaune de la peau ou des yeux, selles claires, urines foncées			*	
Caillots de sang : enflure du mollet ou de la jambe (caillots de sang dans les jambes), douleur thoracique et essoufflement (caillots de sang dans les poumons), faiblesse soudaine, perte de la coordination, trouble de l'élocution (accident vasculaire cérébral ou caillots de sang dans le cerveau), cécité temporaire (caillots de sang dans les yeux)			*	

Effets secondaires graves et mesures à prendre				
Symptôme/effet	Consultez votre professionnel de la santé		Cessez de prendre ou de recevoir le médicament et obtenez immédiatement des soins médicaux	
	Dans les cas sévères seulement	Dans tous les cas		
Hémorragie interne menaçant le pronostic vital (hémorragie digestive) : douleurs inhabituelles de la partie supérieure de l'abdomen qui ne disparaissent pas rapidement			✓	
FRÉQUENCE INCONNUE				
Ostéoporose (os minces et fragiles): fractures, douleur, douleur dorsale qui s'aggrave en position debout ou à la marche		✓		
La micro-embolie pulmonaire des solutions huileuses (une solution huileuse atteint les poumons) : toux, essoufflement ou douleur thoracique		✓		
Réactions post-injection générales (réactions vaso-vagales) : malaise, transpiration accrue, étourdissements, sensation de picotements ou évanouissement		✓		
Hypotension (pression sanguine faible): étourdissements, évanouissements, vertiges, vision floue, nausées, vomissements, fatigue (pouvant se produire au moment de se lever d'une position assise ou couchée)		✓		

Effets secondaires graves et mesures à prendre				
Symptôme/effet	Consultez votre professionnel de la santé		Cessez de prendre ou de recevoir le médicament et obtenez immédiatement des soins médicaux	
	Dans les cas sévères seulement	Dans tous les cas		
Tumeurs bénignes au cerveau : maux de tête sourds et constants, crises épileptiques, déficits sensoriels (problèmes d'audition ou de vision, perte de la coordination ou de l'orientation spatiale), dysfonctionnement cognitif (difficulté de concentration, problèmes d'humeur ou de personnalité) et augmentation de la pression intracrânienne (se manifeste par des nausées, maux de tête, œdème papillaire)		✓		
Galactorrhée (production de lait) : écoulements mammaires dans un ou les deux seins, maux de tête, problèmes de vision		✓		
Grosseur bénigne (non cancéreuse) au sein : douleur, gonflement et/ou sensibilité du sein, irritation de la peau, douleur au mamelon, sensation de bosse à travers la peau ou le mamelon, rougeur ou desquamation du mamelon, et douleur ou rétraction du mamelon		✓		

Effets secondaires graves et mesures à prendre				
Symptôme/effet	Consultez votre professionnel de la santé		Cessez de prendre ou de recevoir le médicament et obtenez immédiatement des soins médicaux	
	Dans les cas sévères seulement	Dans tous les cas		
Insuffisance cardiaque (le cœur ne pompe pas le sang aussi bien qu'il le devrait) : essoufflement, fatigue et faiblesse, gonflement des chevilles, des jambes et des pieds, toux, rétention d'eau, perte d'appétit, nausées, battements de cœur rapides ou irréguliers, capacité réduite à faire de l'exercice			*	
Réaction allergique : hypersensibilité, démangeaisons, éruptions cutanées, enflure, difficulté à respirer			✓	
Asthme : difficulté à respirer et toux, serrement de poitrine, sifflement à la respiration			✓	
Pancréatite (inflammation du pancréas) : douleur abdominale haute, fièvre, battements de cœur rapides, nausées, vomissements, sensibilité à la palpation de l'abdomen		✓		
Anémie (diminution du nombre de globules rouges) : fatigue, perte d'énergie, battements de cœur irréguliers, teint pâle, essoufflement, faiblesse		✓		

Effets secondaires graves et mesures à prendre				
Symptôme/effet	Consultez votre professionnel de la santé		Cessez de prendre ou de recevoir le médicament et obtenez immédiatement des soins médicaux	
	Dans les cas sévères seulement	Dans tous les cas		
Diabète ou augmentation du taux de sucre dans le sang : avec symptômes tels que soif excessive, production excessive d'urine, faim excessive, perte de poids inexpliquée, mauvaise cicatrisation, infections		√		
Thrombocytopénie (faible nombre de plaquettes): hématomes ou saignements plus longs que la normale lorsque vous vous blessez, fatigue et faiblesse		√		

Si vous présentez un symptôme ou un effet secondaire incommodant qui n'est pas mentionné ici ou qui s'aggrave au point de perturber vos activités quotidiennes, parlez-en à votre professionnel de la santé.

Déclaration des effets secondaires

Vous pouvez déclarer à Santé Canada les effets secondaires soupçonnés d'être associés à l'utilisation des produits de santé de l'une des deux façons suivantes :

- En consultant la page Web sur la déclaration des effets secondaires
 (https://www.canada.ca/fr/sante-canada/services/medicaments-produits-sante/medeffet-canada/declaration-effets-indesirables.html) pour savoir comment faire une déclaration en ligne, par courrier ou par télécopieur; ou
- en composant le numéro sans frais 1-866-234-2345.

REMARQUE: Consultez votre professionnel de la santé si vous souhaitez obtenir des renseignements sur la prise en charge des effets secondaires. Le Programme Canada Vigilance ne donne pas de conseils médicaux.

Conservation

Ne prenez pas ANDROCUR après la date de péremption qui figure sur l'emballage.

Ne jetez pas les médicaments dans l'évier, la toilette ou les ordures ménagères. Demandez à un pharmacien comment jeter les médicaments dont vous n'avez plus besoin. Ces mesures contribuent à la protection de l'environnement.

Gardez le médicament hors de la portée et de la vue des enfants.

Pour en savoir plus sur ANDROCUR

- Communiquez avec votre professionnel de la santé.
- Consultez la monographie intégrale rédigée à l'intention des professionnels de la santé, qui renferme également les Renseignements destinés aux patients. Ce document est disponible sur le site Web de Santé Canada (http://hc-sc.gc.ca/index-fra.php), le site Web du fabricant (http://www.bayer.ca), ou peut être obtenu en composant le 1-800-265-7382 ou en écrivant à canada.medinfo@bayer.com.

Le présent feuillet a été rédigé par



Bayer Inc. 2920 Matheson Blvd East Mississauga (Ontario) L4W 5R6 Canada

Dernière révision: 13 mai 2021

© 2021, Bayer Inc.

[®] MC voir <u>www.bayer.ca/tm-mc</u>