

MONOGRAPHIE DE PRODUIT

PRIMOVIST®

gadoxétate disodique injectable

181,43 mg/mL (0,25 mmol/mL)

Produit de contraste intraveineux
pour l'imagerie par résonance magnétique (IRM)

Réservé à un usage professionnel

Distribution et importation :
Bayer Inc.
2920 Matheson Blvd East
Mississauga (Ontario)
L4W 5R6

<http://www.bayer.ca>

Date de révision :
12 mai 2017

Numéro de contrôle de la présentation : 202821

© 2017, Bayer Inc.

® MC voir www.bayer.ca/tm-mc. Toutes les autres marques de commerce sont la propriété de leurs détenteurs respectifs.

Table des matières

PARTIE I : RENSEIGNEMENTS POUR LE PROFESSIONNEL DE LA SANTÉ.....	3
RENSEIGNEMENTS SOMMAIRES SUR LE PRODUIT	3
INDICATIONS ET UTILISATION CLINIQUE	3
CONTRE-INDICATIONS	4
MISES EN GARDE ET PRÉCAUTIONS	4
RÉACTIONS INDÉSIRABLES.....	9
INTERACTIONS MÉDICAMENTEUSES	12
POSOLOGIE ET ADMINISTRATION.....	13
SURDOSAGE.....	15
ACTION ET PHARMACOLOGIE CLINIQUE	16
CONSERVATION ET STABILITÉ	18
PRÉSENTATION, COMPOSITION ET CONDITIONNEMENT	18
PARTIE II : RENSEIGNEMENTS SCIENTIFIQUES.....	19
RENSEIGNEMENTS PHARMACEUTIQUES	19
ESSAIS CLINIQUES	20
PHARMACOLOGIE DÉTAILLÉE	23
TOXICOLOGIE	26
RÉFÉRENCES	29
PARTIE III : RENSEIGNEMENTS POUR LE CONSOMMATEUR	31

PRIMOVIST®

gadoxétate disodique injectable

PARTIE I : RENSEIGNEMENTS POUR LE PROFESSIONNEL DE LA SANTÉ

RENSEIGNEMENTS SOMMAIRES SUR LE PRODUIT

Tableau 1 – Sommaire des renseignements sur le produit

Voie d'administration	Forme posologique et teneur	Ingrédients non médicinaux d'importance clinique
intraveineuse	solution/181,43 mg/mL gadoxétate disodique injectable (0,25 mmol/mL)	Aucun <i>Une liste complète figure à la rubrique</i> PRÉSENTATION, COMPOSITION ET CONDITIONNEMENT.

INDICATIONS ET UTILISATION CLINIQUE

PRIMOVIST (gadoxétate disodique injectable) est un produit de contraste à base de gadolinium à injecter par voie intraveineuse pour l'imagerie par résonance magnétique (IRM) pondérée en T1 visant à déceler et à caractériser les lésions hépatiques focales reconnues ou soupçonnées chez les adultes (1-4).

Personnes âgées (65 ans et plus)

Parmi les sujets des études cliniques sur PRIMOVIST, 37 % avaient au moins 65 ans et 7 % avaient au moins 75 ans. Il n'y a pas eu de différences globales entre ces sujets et les sujets plus jeunes pour ce qui est de l'innocuité et de l'efficacité et, selon d'autres expériences cliniques, la réponse est la même chez les personnes âgées et les personnes plus jeunes.

Toutefois, les personnes âgées peuvent être particulièrement exposées à la fibrose systémique néphrogénique parce que leurs reins éliminent moins bien le gadolinium de l'organisme. (Voir **MISES EN GARDE ET PRÉCAUTIONS : Mises en garde et précautions** et **Généralités**.)

Enfants (< 18 ans)

L'innocuité et l'efficacité de PRIMOVIST chez les enfants n'ont pas été établies.

CONTRE-INDICATIONS

- Hypersensibilité au médicament ou à l'un des ingrédients du médicament ou des composants du contenant. Une liste complète figure à la rubrique **PRÉSENTATION, COMPOSITION ET CONDITIONNEMENT**.

MISES EN GARDE ET PRÉCAUTIONS

Mises en garde et précautions importantes

FIBROSE SYSTÉMIQUE NÉPHROGÉNIQUE

Les produits de contraste à base de gadolinium (PCBG) accroissent le risque de fibrose systémique néphrogénique (FSN) chez les patients atteints :

- d'insuffisance rénale grave chronique (filtration glomérulaire < 30 mL/min/1,73 m²) ou
- d'insuffisance rénale aiguë/de lésion rénale aiguë.

Chez ces patients, il faut éviter d'utiliser des PCBG, à moins que l'information diagnostique soit essentielle et ne puisse être obtenue par l'imagerie par résonance magnétique (IRM) sans produit de contraste. La FSN peut entraîner une fibrose systémique mortelle ou débilitante touchant la peau, les muscles et les organes internes. Il faut procéder au dépistage du dysfonctionnement rénal chez tous les patients en se fondant sur l'anamnèse et/ou sur des épreuves de laboratoire. Quand on administre un PCBG, il ne faut pas dépasser la dose recommandée (voir **POSOLOGIE ET ADMINISTRATION**) ni en administrer de nouveau avant que l'organisme ait eu le temps de l'éliminer. (Voir **MISES EN GARDE ET PRÉCAUTIONS : Généralités, Peau et Rein**; et **RÉACTIONS INDÉSIRABLES : Réactions indésirables au médicament signalées depuis la commercialisation**.)

Généralités

Les règles de sécurité habituelles de l'imagerie par résonance magnétique doivent être observées, par exemple exclusion des porteurs d'un stimulateur cardiaque ou d'un implant ferromagnétique.

Le produit ne doit en aucun cas être administré par voie intramusculaire, car des réactions d'intolérance locale, dont une nécrose focale, pourraient survenir (voir **TOXICOLOGIE : Tolérance locale et pouvoir sensibilisant**).

L'insuffisance rénale ou hépatique grave peut réduire le contraste produit par PRIMOVIST. Chez les patients présentant une insuffisance rénale au stade ultime, la réduction du contraste hépatique observée a été attribuée à des taux élevés de ferritine sérique. Chez les patients dont le taux de bilirubine sérique est anormalement élevé (> 3 mg/dL), on a observé une réduction du contraste hépatique. Si PRIMOVIST est utilisé chez de tels patients, il faut effectuer l'examen d'imagerie par résonance magnétique dans les 60 minutes suivant l'administration de PRIMOVIST.

Avant d'administrer PRIMOVIST, on recommande de procéder au dépistage du dysfonctionnement rénal chez tous les patients en se fondant sur l'anamnèse et/ou sur des épreuves de laboratoire.

Accumulation de gadolinium dans le cerveau

Les données probantes actuelles semblent indiquer qu'il se pourrait que le gadolinium s'accumule dans le cerveau après de multiples doses de PCBG. On a observé une augmentation de l'intensité du signal sur les images du cerveau pondérées en T1 obtenues sans produit de contraste chez des patients ayant une fonction rénale normale qui avaient reçu de multiples doses de PCBG. On a retrouvé du gadolinium dans le tissu cérébral après de multiples doses de PCBG, surtout dans le noyau dentelé et le globus pallidus. Les données probantes semblent indiquer que le risque d'accumulation du gadolinium est plus grand après de multiples doses avec les produits linéaires qu'avec les produits macrocycliques.

PRIMOVIST est un produit destiné aux examens hépatiques qui a une double voie d'élimination unique et dont la dose n'est que de 25 % de celle des produits linéaires à usages multiples, ce qui fait que par rapport à d'autres PCBG linéaires, les concentrations plasmatiques de gadolinium sont significativement plus basses et la charge systémique est moindre.

À l'heure actuelle, on ne connaît pas la portée clinique de l'accumulation de gadolinium dans le cerveau; toutefois, l'accumulation de gadolinium pourrait entraver l'interprétation des IRM cérébraux. Pour réduire au minimum les risques potentiels associés à l'accumulation de gadolinium dans le cerveau, on recommande d'utiliser la plus faible dose efficace et de procéder à une évaluation minutieuse des avantages et des risques avant d'administrer d'autres doses.

Fibrose systémique néphrogénique (FSN)

Les produits de contraste à base de gadolinium (PCBG) accroissent le risque de fibrose systémique néphrogénique (FSN) chez les patients atteints d'insuffisance rénale grave chronique (filtration glomérulaire $< 30 \text{ mL/min/1,73 m}^2$) ou d'insuffisance rénale aiguë/de lésion rénale aiguë. Chez ces patients, il faut éviter d'utiliser des PCBG, à moins que l'information diagnostique soit essentielle et ne puisse être obtenue par l'imagerie par résonance magnétique (IRM) sans produit de contraste. Chez les patients en hémodialyse, les professionnels de la santé peuvent envisager de procéder rapidement à l'hémodialyse après l'administration d'un PCBG afin d'en accélérer l'élimination. Rien ne donne à penser que la mise en route de l'hémodialyse permet de prévenir ou de traiter la FSN.

Les facteurs qui pourraient accroître le risque de FSN comprennent l'administration de plusieurs doses d'un PCBG ou de doses supérieures aux doses recommandées, ainsi que le degré d'altération de la fonction rénale au moment de l'exposition.

La FSN est considérée comme un effet possible de tous les PCBG.

Dans le cadre de la pharmacovigilance, des cas de FSN ont été signalés après l'administration d'une dose unique et de doses multiples d'un PCBG, mais le produit de contraste n'était pas toujours précisé. Dans les cas où il l'était, le plus souvent mentionné était le gadodiamide (OMNISCAN®), suivi du gadopentétate de diméglumine (MAGNEVIST®) et du

gadoversétamide (OPTIMARK®). Une FSN est aussi survenue après l'administration séquentielle de gadodiamide et de gadobénate de diméglumine (MULTIHANCE®) ou de gadotéridol (PROHANCE®). Le nombre de cas signalés dans le cadre de la pharmacovigilance peut changer avec le temps et peut ne pas refléter la proportion véritable des cas associés à un PCBG donné.

L'importance du risque de FSN après l'exposition à un PCBG donné est inconnue et pourrait varier d'un produit de contraste à l'autre. Les comptes rendus sont peu nombreux et portent surtout sur le risque de FSN associé au gadodiamide. Au cours d'une étude rétrospective ayant porté sur 370 patients présentant une insuffisance rénale grave qui avaient reçu le gadodiamide, le risque de FSN a été d'environ 4 % (5). Comme on ne connaît pas l'importance du risque de FSN chez les patients atteints d'insuffisance rénale légère ou modérée ou dont la fonction rénale est normale, si risque il y a, il est préférable de faire preuve de prudence et d'administrer la plus faible dose possible du PCBG.

Il faut procéder au dépistage du dysfonctionnement rénal chez tous les patients en se fondant sur l'anamnèse et/ou sur des épreuves de laboratoire. Quand on administre un PCBG, il ne faut pas dépasser la dose recommandée ni en administrer de nouveau avant que l'organisme ait eu le temps de l'éliminer. (Voir **ACTION ET PHARMACOLOGIE CLINIQUE** et **POSOLOGIE ET ADMINISTRATION**.)

Une biopsie cutanée doit être effectuée pour éliminer le diagnostic de troubles cutanés ayant un tableau clinique semblable (p. ex. le scléromyxœdème). (Voir **MISES EN GARDE ET PRÉCAUTIONS : Mises en garde et précautions**, **Rein** et **Peau**; et **RÉACTIONS INDÉSIRABLES : Réactions indésirables au médicament signalées depuis la commercialisation**.)

Appareil cardiovasculaire

La prudence s'impose quand PRIMOVIST est administré aux patients qui présentent de graves troubles cardiovasculaires, car on a pour le moment peu de données à leur sujet. (Voir **ESSAIS CLINIQUES : Effets sur le cœur**; et **TOXICOLOGIE : Toxicité aiguë**.)

Réactions d'hypersensibilité

Après l'administration de PRIMOVIST, comme d'autres produits de contraste intraveineux, on a dans de très rares cas observé des réactions anaphylactoïdes et anaphylactiques caractérisées par des manifestations cardiovasculaires, respiratoires et cutanées légères, modérées ou graves, dont le choc (voir **RÉACTIONS INDÉSIRABLES**).

- Avant d'administrer PRIMOVIST, il faut déterminer si le patient a des antécédents de réaction à un produit de contraste, d'asthme bronchique et/ou de troubles allergiques. Chez ces patients, le risque de réaction d'hypersensibilité à PRIMOVIST peut être plus élevé (6-8).
- Comme des réactions d'hypersensibilité peuvent survenir, n'administrer PRIMOVIST que si du personnel ayant la formation voulue, notamment pour la réanimation, peut intervenir rapidement et si on dispose des médicaments nécessaires pour contrer ces réactions.

La plupart des réactions d'hypersensibilité à PRIMOVIST surviennent dans les 30 minutes suivant l'administration. Des réactions différées peuvent survenir (de quelques heures à quelques jours après l'administration). Pendant l'administration de PRIMOVIST et au moins 30 minutes après, voire davantage si la situation clinique l'exige, il faut observer le patient pour reconnaître les signes et symptômes de réactions d'hypersensibilité.

En cas de réactions d'hypersensibilité, administrer les médicaments habituels.

Les patients traités par un bêta-bloquant qui présentent des réactions d'hypersensibilité peuvent résister au traitement par un bêta-agoniste (7, 9, 10).

Rein

L'exposition aux PCBG accroît le risque de FSN chez les patients atteints :

- d'insuffisance rénale grave chronique (filtration glomérulaire < 30 mL/min/1,73 m²)
ou
- d'insuffisance rénale aiguë/de lésion rénale aiguë.

Il faut procéder au dépistage du dysfonctionnement rénal chez tous les patients en se fondant sur l'anamnèse et/ou sur des épreuves de laboratoire.

Comme on ne connaît pas l'importance du risque de FSN chez les patients atteints d'insuffisance rénale légère ou modérée ou dont la fonction rénale est normale, si risque il y a, il est préférable de faire preuve de prudence et d'administrer la plus faible dose possible du PCBG.

L'administration de PRIMOVIST est associée à un risque de FSN. PRIMOVIST ne doit donc être administré aux patients atteints d'insuffisance rénale légère ou modérée qu'une fois les risques et les avantages soupesés avec soin.

(Voir **MISES EN GARDE ET PRÉCAUTIONS** : **Mises en garde et précautions** et **Peau**; et **RÉACTIONS INDÉSIRABLES** : **Réactions indésirables au médicament signalées depuis la commercialisation**.)

Chez les patients en hémodialyse, le professionnel de la santé peut envisager de procéder rapidement à l'hémodialyse après l'administration d'un PCBG afin d'en accélérer l'élimination (voir **ACTION ET PHARMACOLOGIE CLINIQUE** : **Populations et affections particulières – Insuffisants rénaux**). Rien ne donne à penser que la mise en route de l'hémodialyse permet de prévenir ou de traiter la FSN.

Peau

La FSN a été signalée pour la première fois en 1997 et, à ce jour, n'a été observée que chez des patients présentant une néphropathie. La FSN est un trouble systémique dont les effets les plus manifestes sont sur la peau. Les lésions cutanées qui y sont associées sont causées par une fibrose excessive et leur répartition sur les membres et le tronc est en général symétrique. On observe un épaissement de la peau qui peut entraver la flexion et l'extension des articulations et entraîner des contractures graves. Outre le derme, la fibrose associée à la FSN peut toucher les

tissus sous-cutanés, les muscles striés, le diaphragme, la plèvre, le péricarde et le myocarde. La FSN peut être mortelle. (Voir **MISES EN GARDE ET PRÉCAUTIONS : Mises en garde et précautions, Généralités et Rein**; et **RÉACTIONS INDÉSIRABLES : Réactions indésirables au médicament signalées depuis la commercialisation.**)

Populations particulières

Femmes enceintes

Aucune étude clinique n'a été menée sur l'exposition de femmes enceintes au gadoxétate disodique. Au cours d'expériences sur l'animal, l'administration de plusieurs doses cliniques n'a pas eu d'effets toxiques sur la reproduction (voir **TOXICOLOGIE : Toxicologie de la reproduction**). On ne connaît pas le risque chez l'humain, mais l'accumulation de gadolinium dans les tissus humains est possible. PRIMOVIST ne doit être utilisé pendant la grossesse que si l'état clinique de la femme exige l'utilisation de gadoxétate disodique.

Femmes qui allaitent

On ne sait pas si le gadoxétate disodique passe dans le lait maternel. Des données non cliniques obtenues chez des rates semblent indiquer que de très faibles quantités de gadoxétate disodique passent dans le lait maternel (moins de 0,5 % d'une dose de gadoxétate radiomarquée de 0,1 mmol/kg administrée par voie intraveineuse a été retrouvée dans le lait dans l'estomac des nouveau-nés) et que l'absorption par le tractus gastro-intestinal est médiocre (élimination dans l'urine d'environ 0,4 % de la dose administrée par voie orale). Il ne faut administrer PRIMOVIST pendant l'allaitement qu'après avoir bien analysé les avantages et les risques. C'est à la patiente de décider, en consultation avec le médecin, si elle poursuivra ou interrompra (p. ex. pendant 24 heures) l'allaitement.

Personnes âgées (65 ans et plus)

Parmi les sujets des études cliniques sur PRIMOVIST, 37 % avaient au moins 65 ans et 7 % avaient au moins 75 ans. Il n'y a pas eu de différences globales entre ces sujets et les sujets plus jeunes pour ce qui est de l'innocuité et de l'efficacité et, selon d'autres expériences cliniques, la réponse est la même chez les personnes âgées et les personnes plus jeunes.

Toutefois, les personnes âgées peuvent être particulièrement exposées à la fibrose systémique néphrogénique parce que leurs reins éliminent moins bien le gadolinium de l'organisme. (Voir **MISES EN GARDE ET PRÉCAUTIONS : Mises en garde et précautions** et **Généralités.**)

Enfants (< 18 ans)

L'innocuité et l'efficacité de PRIMOVIST chez les enfants n'ont pas été établies.

Insuffisants hépatiques

L'insuffisance hépatique grave peut réduire le contraste produit par PRIMOVIST. Chez les patients dont le taux de bilirubine sérique est anormalement élevé (> 3 mg/dL), on a observé une réduction du contraste hépatique. Si PRIMOVIST est utilisé chez de tels patients, il faut effectuer

l'examen d'imagerie par résonance magnétique dans les 60 minutes suivant l'administration de PRIMOVIST (voir **MISES EN GARDE ET PRÉCAUTIONS : Généralités**; et **ACTION ET PHARMACOLOGIE CLINIQUE**).

Insuffisants rénaux

L'insuffisance rénale grave peut réduire le contraste produit par PRIMOVIST (voir **MISES EN GARDE ET PRÉCAUTIONS : Mises en garde et précautions**). Chez les patients présentant une insuffisance rénale au stade ultime, la réduction du contraste hépatique observée a été attribuée à des taux élevés de ferritine sérique. Si PRIMOVIST est utilisé chez de tels patients, il faut effectuer l'examen d'imagerie par résonance magnétique dans les 60 minutes suivant l'administration de PRIMOVIST (voir **MISES EN GARDE ET PRÉCAUTIONS : Généralités**; et **ACTION ET PHARMACOLOGIE CLINIQUE**).

RÉACTIONS INDÉSIRABLES

Aperçu des réactions indésirables au médicament

La plupart des réactions indésirables au médicament signalées avec PRIMOVIST ont été légères ou modérées et n'ont pas exigé l'arrêt de l'examen. Les réactions indésirables les plus souvent signalées au cours des essais cliniques ont été maux de tête (0,6 %; légers), nausées (0,7 %; en général tout de suite après l'injection et disparaissant rapidement) et sensation de chaleur (0,7 %; en général pendant l'injection).

Réactions indésirables au médicament au cours des essais cliniques

Puisque les essais cliniques sont menés dans des conditions très particulières, la fréquence des réactions indésirables au cours des essais cliniques peut ne pas refléter la fréquence des réactions indésirables en pratique clinique et ne doit pas être comparée à la fréquence observée au cours des essais cliniques sur un autre médicament. Les renseignements sur les réactions indésirables aux médicaments qui viennent d'essais cliniques sont utiles pour cerner les effets indésirables liés aux médicaments et pour évaluer leur fréquence.

L'utilisation de PRIMOVIST pour l'IRM a été étudiée au cours d'études des phases II et III menées auprès de 1755 patients dont la moyenne d'âge était de 58 ans (écart : 19 à 84 ans). La dose de PRIMOVIST administrée était de 0,003 à 0,1 mmol/kg de poids corporel chez la plupart des patients (1728 patients; 98,4 %) et la majorité d'entre eux (1347 patients; 76,8 %) ont reçu la dose recommandée de 0,025 mmol/kg de poids corporel. Seuls quelques patients (27 patients; 1,5 %) ont reçu de plus fortes doses (0,2 à 0,5 mmol/kg de poids corporel). Les patients étaient des groupes ethniques suivants : Blancs (72 %), Asiatiques (12 %), Hispaniques (3 %), Noirs (2 %) et autres (0,6 %).

Les essais cliniques étaient surtout des essais avec comparaisons intra-patients et comparateurs inactifs (IRM avant l'injection du produit de contraste et tomodensitométrie avec injection de produit de contraste).

Au total, 76 patients (4,3 %) ont présenté des réactions indésirables au médicament. La période de suivi chez la plupart des sujets a été de 24 heures après l'administration de PRIMOVIST. La plupart des réactions indésirables au médicament ont été légères ou modérées.

La fréquence des réactions indésirables au médicament n'a dans aucun cas été supérieure à 1 %.

Réactions indésirables au médicament moins courantes au cours des essais cliniques

Le **Tableau 2** présente toutes les réactions indésirables au médicament observées chez moins de 1 % des patients.

Le tableau ci-dessous présente les réactions indésirables en fonction de la classe de système d'organes (classification MedDRA).

Tableau 2 – Réactions indésirables au médicament signalées par moins de 1 % des patients au cours des essais cliniques (n = 1755) menés pour obtenir l'autorisation de mise sur le marché

Classe de système d'organes	Peu courantes (≥ 0,1 % et < 1 %)	Rares (< 0,1 %)
Troubles généraux et du point d'administration	douleur thoracique, sensation de chaleur, réaction au point d'injection ^a	frissons, sensation gênante, fatigue, sensation anormale, malaise
Troubles cardiaques		bloc de branche, palpitations
Troubles gastro-intestinaux	nausées, vomissements	sécheresse de la bouche, gêne buccale, pyalisme
Troubles de l'appareil locomoteur et du tissu conjonctif		mal de dos
Troubles du système nerveux	étourdissements, dysgueusie, maux de tête, paresthésie, parosmie	acathisie, vertiges, tremblements
Troubles respiratoires, thoraciques et médiastinaux	trouble respiratoire (dyspnée, détresse respiratoire)	
Troubles de la peau et des tissus sous-cutanés	rash, prurit ^b	hyperhidrose, rash maculopapuleux
Troubles vasculaires	augmentation de la tension artérielle, bouffées congestives	

a Les réactions au point d'injection (de divers types) comprennent les suivantes : extravasation au point d'injection, sensation de cuisson au point d'injection, sensation de froid au point d'injection, irritation au point d'injection, douleur au point d'injection

b Prurit (prurit oculaire, prurit généralisé)

Le terme de la classification MedDRA qui convient le mieux est utilisé pour décrire une certaine réaction, ses synonymes et les troubles connexes. Les termes employés pour désigner les réactions indésirables au médicament sont basés sur la version 14.1 de la classification MedDRA. Les réactions indésirables au médicament sont classées en fonction de leur fréquence.

Après l'administration de PRIMOVIST, comme d'autres produits de contraste intraveineux, des réactions anaphylactoïdes pouvant aller jusqu'au choc menaçant le pronostic vital peuvent survenir dans de très rares cas (voir **MISES EN GARDE ET PRÉCAUTIONS : Réactions d'hypersensibilité**).

Anomalies des épreuves sanguines et biologiques

Une augmentation des taux sériques de fer et de bilirubine a été signalée chez moins de 1 % des patients après l'administration de PRIMOVIST. Les valeurs n'étaient pas de plus de deux ou trois fois les valeurs initiales et correspondaient de nouveau à ces valeurs d'un à quatre jours plus tard sans que des signes et symptômes d'autres anomalies surviennent. Le [Tableau 3](#) présente un résumé de tous les changements cliniquement significatifs des résultats des épreuves de laboratoire observés au cours des essais cliniques sur PRIMOVIST (0,025 mmol/kg de poids corporel).

Tableau 3 – Anomalies des épreuves de laboratoire apparues sous traitement au cours des essais cliniques sur PRIMOVIST

Paramètre	N^{bre} de patients chez qui des changements ont été observés	Importance du changement par rapport aux valeurs initiales
Augmentation de l'alpha-amylase	2	1 fois
Augmentation de la bilirubine ^a	10	jusqu'à 3 fois
Augmentation de la gamma GT	1	1 fois
Diminution du phosphate inorganique	1	10 % moins que la limite inférieure des valeurs normales
Diminution du potassium	2	10 % moins que la limite inférieure des valeurs normales
Diminution du fer sérique	3	jusqu'à 3 fois
Diminution du sodium	1	3 % moins que la limite inférieure des valeurs normales
Diminution des protéines totales	1	10 % moins que la limite inférieure des valeurs normales
Diminution du nombre de globules blancs ^b	1	20 % moins que la limite inférieure des valeurs normales
a – Deux des dix cas ont été observés au cours d'un essai clinique de phase III mené après l'obtention de l'autorisation		
b – Le cas a été observé au cours d'un essai clinique de phase III mené après l'obtention de l'autorisation		

Réactions indésirables au médicament signalées depuis la commercialisation

Dans le cadre de la pharmacovigilance, des cas de FSN ont été signalés après l'administration d'une dose unique et de doses multiples d'un produit de contraste à base de gadolinium (PCBG), mais le produit de contraste n'était pas toujours précisé. Dans les cas où il l'était, le plus souvent mentionné était le gadodiamide (OMNISCAN[®]), suivi du gadopentétate de diméglumine (MAGNEVIST[®]) et du gadoversétamide (OPTIMARK[®]). Une FSN est aussi survenue après l'administration séquentielle de gadodiamide et de gadobénate de diméglumine (MULTIHANCE[®]) ou de gadotéridol (PROHANCE[®]). Le nombre de cas signalés dans le cadre de la pharmacovigilance peut changer avec le temps et peut ne pas refléter la proportion véritable des cas associés à un PCBG donné. L'importance du risque de FSN après l'exposition à un PCBG donné est inconnue et pourrait varier d'un produit de contraste à l'autre. Les comptes rendus sont peu nombreux et portent surtout sur le risque de FSN associé au gadodiamide. Au cours d'une étude rétrospective ayant porté sur 370 patients présentant une insuffisance rénale grave qui avaient reçu le gadodiamide, le risque de FSN a été d'environ 4 % (5). Comme on ne connaît pas l'importance du risque de FSN chez les patients atteints d'insuffisance rénale légère ou modérée ou dont la fonction rénale est normale, si risque il y a, il est préférable de faire

preuve de prudence et d'administrer la plus faible dose possible du PCBG (voir aussi **MISES EN GARDE ET PRÉCAUTIONS : Mises en garde et précautions, Généralités, Peau et Rein**).

Les autres réactions indésirables au médicament suivantes ont été signalées avec PRIMOVIST dans le cadre de la pharmacovigilance : réaction d'hypersensibilité/anaphylactoïde (p. ex. choc, hypotension, œdème pharyngolaryngé, urticaire, œdème du visage, rhinite, conjonctivite, douleur abdominale, hypoesthésie, éternuements, toux, pâleur), tachycardie et agitation.

Des cas menaçant le pronostic vital ou mortels des réactions indésirables au médicament suivantes ont été signalés depuis la commercialisation de PRIMOVIST : dyspnée et choc anaphylactoïde.

INTERACTIONS MÉDICAMENTEUSES

Aperçu

Les taux élevés de bilirubine (> 3 mg/dL) ou de ferritine peuvent réduire le contraste hépatique produit par PRIMOVIST. Si PRIMOVIST doit être utilisé chez des patients qui présentent des taux élevés de bilirubine ou de ferritine, l'examen d'imagerie par résonance magnétique doit être effectué dans les 60 minutes suivant l'administration de PRIMOVIST.

Interactions médicament-médicament

Des expériences sur l'animal ont démontré que les composés de la classe des produits médicinaux anioniques (p. ex. la rifampicine) bloquent la captation hépatique de PRIMOVIST, ce qui réduit le contraste hépatique (11). Dans un tel cas, l'avantage prévu d'une injection de PRIMOVIST pourrait être limité.

On n'a pas mené d'autres expériences sur l'animal pour déterminer s'il y avait des interactions avec d'autres médicaments.

Une étude sur les interactions médicamenteuses menée auprès de sujets en bonne santé a démontré que l'administration concomitante d'érythromycine, un inhibiteur des protéines de transport d'anions organiques, n'avait pas modifié l'efficacité ni la pharmacocinétique de PRIMOVIST. On n'a pas effectué d'études sur les interactions cliniques avec d'autres produits médicinaux.

Interactions médicament-aliment

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

Interactions médicament-herbe médicinale

Les interactions avec les herbes médicinales n'ont pas été étudiées.

Effets du médicament sur les épreuves de laboratoire

Le dosage du fer sérique par des méthodes complexométriques (p. ex. complexation du ferrocène) peut produire des résultats faussement élevés ou faibles pendant jusqu'à 24 heures après l'injection de PRIMOVIST en raison du caloxétate trisodique (excipient).

POSOLOGIE ET ADMINISTRATION

Considérations posologiques

Utiliser la plus faible dose efficace.

Après l'injection, le patient doit être surveillé de près pendant au moins 30 minutes, car l'expérience de l'administration des produits de contraste montre que la majorité des effets indésirables surviennent dans ce délai.

PRIMOVIST n'est pas recommandé chez les enfants de moins de 18 ans, car on n'a pas de données sur son innocuité et son efficacité chez eux.

Dose recommandée et réglage de la posologie

La dose recommandée de PRIMOVIST est de 0,1 mL/kg de poids corporel (ce qui équivaut à 0,025 mmol/kg de poids corporel).

L'innocuité de l'administration de plusieurs doses n'a pas été étudiée à fond chez l'humain. C'est au médecin de décider s'il est nécessaire et s'il convient d'effectuer des examens séquentiels. La prudence s'impose, car il doit y avoir un intervalle convenable entre les injections pour permettre l'élimination normale de PRIMOVIST de l'organisme.

Imagerie

Les lésions hépatiques sont décelées et caractérisées au moyen d'images obtenues par résonance magnétique avant et après l'injection de PRIMOVIST pendant les phases dynamiques de l'imagerie et la phase d'imagerie des hépatocytes. Pendant les phases dynamiques de l'imagerie, on utilise le rehaussement temporel et le schéma d'élimination de PRIMOVIST dans les vaisseaux pour évaluer les lésions (1-4).

Les lésions sont aussi évaluées pendant une phase d'imagerie des hépatocytes en fonction du schéma d'accumulation de PRIMOVIST dans les hépatocytes. Le rehaussement du parenchyme hépatique pendant cette phase contribue à la détermination du nombre, de la distribution segmentaire, de la visualisation et de la délimitation des lésions hépatiques, ce qui améliore la détection des lésions (1-4).

Effectuer un examen d'IRM avant l'injection du produit de contraste, injecter PRIMOVIST et commencer l'imagerie dynamique environ 15 à 25 secondes après la fin de l'injection. L'imagerie dynamique comporte les phases artérielle, veineuse portale (environ 60 secondes après l'injection) et d'équilibre sanguin (environ 120 secondes après l'injection). Amorcer la phase d'imagerie des hépatocytes environ 20 minutes après l'injection. Selon deux études

cliniques, les résultats en matière d'efficacité diagnostique et technique sont légèrement meilleurs 20 minutes que 10 minutes après l'injection. L'imagerie des hépatocytes peut être effectuée jusqu'à 120 minutes après l'injection.

Les taux élevés de bilirubine (> 3 mg/dL) ou de ferritine peuvent réduire le contraste hépatique produit par PRIMOVIST. Ne pas effectuer l'examen d'IRM plus de 60 minutes après l'administration de PRIMOVIST chez les patients dont les taux de bilirubine ou de ferritine sont élevés ou qui sont hémodialysés (voir **MISES EN GARDE ET PRÉCAUTIONS : Populations particulières**; et **INTERACTIONS MÉDICAMENTEUSES**).

Règle générale, PRIMOVIST ne s'accumule pas dans les lésions où la fonction des hépatocytes est minime ou nulle (kystes, métastases et majorité des carcinomes hépatocellulaires). Comme un carcinome hépatocellulaire bien différencié peut contenir des hépatocytes fonctionnels, il peut y avoir un certain rehaussement du contraste dans un tel carcinome pendant la phase d'imagerie des hépatocytes. Il faut donc d'autres données cliniques pour corroborer un diagnostic de carcinome hépatocellulaire (1-4).

Personnes âgées (65 ans et plus)

Aucune modification de la posologie n'est nécessaire. Au cours des études cliniques, il n'y a pas eu de différences globales pour ce qui est de l'innocuité et de l'efficacité entre les patients de 65 ans et plus et les patients plus jeunes et, selon d'autres expériences cliniques, il n'y a pas de différences entre les patients âgés et les patients plus jeunes.

PRIMOVIST doit être administré avec prudence chez les personnes âgées, car elles sont plus susceptibles de présenter une insuffisance hépatique, rénale ou cardiaque, de souffrir d'une maladie concomitante ou de prendre d'autres médicaments (voir **MISES EN GARDE ET PRÉCAUTIONS : Populations particulières – Personnes âgées (65 ans et plus)**; et **ACTION ET PHARMACOLOGIE CLINIQUE : Populations et affections particulières**).

Insuffisants hépatiques

Aucune modification de la posologie n'est nécessaire. Au cours des études cliniques, il n'y a pas eu de différences globales pour ce qui est de l'innocuité et de l'efficacité entre les insuffisants hépatiques et les sujets exempts d'insuffisance hépatique et, selon d'autres expériences cliniques, il n'y a pas de différences entre les insuffisants hépatiques et les sujets exempts d'insuffisance hépatique.

L'insuffisance hépatique grave peut réduire le contraste produit par PRIMOVIST (voir **MISES EN GARDE ET PRÉCAUTIONS : Populations particulières – Insuffisants hépatiques**; et **ACTION ET PHARMACOLOGIE CLINIQUE : Populations et affections particulières**).

Insuffisants rénaux

PRIMOVIST ne doit être administré qu'après une évaluation minutieuse des bienfaits et des risques aux patients atteints d'insuffisance rénale grave (filtration glomérulaire < 30 mL/min/1,73 m²) ou d'insuffisance rénale aiguë/de lésions rénales aiguës (voir **MISES EN GARDE ET PRÉCAUTIONS : Fibrose systémique néphrogénique (FSN)**; et **MISES EN**

GARDE ET PRÉCAUTIONS : Rein).

Au cours des études cliniques, il n'y a pas eu de différences globales pour ce qui est de l'innocuité et de l'efficacité entre les patients atteints d'insuffisance rénale légère ou modérée et les patients dont la fonction rénale était normale (voir **ACTION ET PHARMACOLOGIE CLINIQUE : Populations et affections particulières**). L'élimination du gadoxétate disodique est plus longue chez les patients qui présentent une insuffisance rénale. Il n'est pas nécessaire de modifier la posologie pour obtenir des images utiles sur le plan diagnostique.

Comme on ne connaît pas l'importance du risque de FSN chez les patients atteints d'insuffisance rénale légère ou modérée ou dont la fonction rénale est normale, si risque il y a, il est préférable de faire preuve de prudence et d'administrer la plus faible dose possible du PCBG.

Administration

PRIMOVIST est une solution prête à l'emploi. Avant l'administration, examiner la solution pour s'assurer qu'elle ne contient pas de particules et qu'elle n'a pas changé de couleur. Ne pas utiliser la solution si elle a changé de couleur ou contient des particules, ni si le flacon est endommagé. Ne pas mélanger PRIMOVIST à d'autres médicaments. Le flacon est à usage unique et son bouchon ne doit être perforé qu'au moment de l'emploi.

Il ne faut pas retirer plus d'une dose d'un même flacon de solution PRIMOVIST. Le bouchon de caoutchouc ne doit pas être perforé plus d'une fois. La solution PRIMOVIST ne doit pas être diluée. Injecter la solution sous forme de bolus intraveineux à une vitesse d'environ 2 mL/seconde au moyen d'une aiguille de gros calibre ou d'une sonde à demeure. Après l'injection, rincer la canule intraveineuse avec un soluté physiologique. Jeter le flacon de solution PRIMOVIST, même s'il n'est pas vide (12).

SURDOSAGE

Pour la prise en charge des cas de surdosage présumé, communiquer avec le centre antipoison régional.

La dose maximale étudiée pour l'IRM a été de 0,4 mL/kg (0,1 mmol/kg) de poids corporel et été tolérée de façon semblable aux doses inférieures. Une dose de 2,0 mL/kg (500 µmol/kg) de poids corporel a été étudiée chez un nombre limité de patients au cours d'essais cliniques; chez ces patients, les effets indésirables ont été plus courants, mais aucun nouvel effet indésirable n'a été observé. Comme aucun cas de surdosage n'a été signalé au cours de l'utilisation clinique, les signes et symptômes de surdosage n'ont pas été caractérisés.

En raison du faible volume (maximum de 10 mL) et de la très faible vitesse d'absorption gastro-intestinale de PRIMOVIST, et sur la foi des données sur la toxicité aiguë, il est extrêmement peu probable qu'un empoisonnement résulte de l'ingestion par voie orale accidentelle du produit de contraste.

Si une dose excessive est administrée par inadvertance à un patient dont les fonctions rénale et/ou hépatique sont gravement altérées, PRIMOVIST peut être éliminé par hémodialyse.

ACTION ET PHARMACOLOGIE CLINIQUE

Mécanisme d'action

Le gadoxétate disodique (Gd-EOB-DTPA) est un composé paramagnétique qui développe un moment magnétique quand il est placé dans un champ magnétique. Le moment magnétique relativement important produit par le gadoxétate disodique entraîne la formation d'un champ magnétique local, ce qui diminue les temps de relaxation des protons de l'eau dans le voisinage du produit paramagnétique et, partant, augmente l'intensité du signal (brillance) émis par le sang et les tissus.

L'IRM permet de visualiser les tissus normaux et pathologiques en partie grâce aux variations de l'intensité du signal de radiofréquence qui dépendent 1) des différences de densité des protons; 2) des différences du temps de relaxation spin-réseau ou longitudinale (T1); et 3) des différences du temps de relaxation spin-spin ou transversale (T2). Placé dans un champ magnétique, le gadoxétate disodique réduit les temps de relaxation T1 et T2 dans le tissu cible. À la dose recommandée, la sensibilité de l'effet est maximale dans les séquences pondérées en T1.

Les données probantes actuelles semblent indiquer qu'il se pourrait que le gadolinium s'accumule dans le cerveau après de multiples doses de PCBG, mais on n'a pas déterminé le mécanisme exact par lequel le gadolinium passe dans le cerveau.

Pharmacodynamique

L'EOB-DTPA forme un complexe stable avec l'ion gadolinium paramagnétique qui, *in vitro* à un pH de 7,4 et à une température de 37 °C, a une grande stabilité thermodynamique ($\log K_{GdL} = 23,46$) et une grande stabilité dans le sérum humain (vitesse initiale de libération de Gd^{3+} de 0,07 % par jour et libération totale de Gd^{3+} de 1,1 % après 15 jours) (13-15).

Le gadoxétate disodique est un composé ionique linéaire fortement hydrosoluble et hydrophile ayant une portion lipophile, soit le groupement éthoxybenzyl (EOB) (13).

Le gadoxétate disodique se lie faiblement (< 10 %) et de façon passagère aux protéines et sa relaxivité dans le plasma est d'environ 6,9 L/mmol/s à un pH de 7, une température de 37 °C et 1,5 tesla, et 6,2 L/mmol/s à un pH de 7, une température de 37 °C et 3,0 tesla. Sa relaxivité dans le sang est d'environ 7,3 L/mmol/s à un pH de 7, une température de 37 °C et 1,5 tesla (16). La relaxivité n'est que légèrement dépendante de l'intensité du champ magnétique.

Le gadoxétate disodique est capté de façon sélective par les hépatocytes, ce qui augmente l'intensité du signal dans le tissu hépatique. Le mode d'action de PRIMOVIST est biphasique : après l'injection bolus, il est d'abord distribué dans le compartiment extracellulaire, puis capté de façon sélective par les hépatocytes (et éliminé par la bile) en raison de la portion lipophile (EOB).

Pharmacocinétique

Absorption et distribution

Après l'administration par voie intraveineuse, le profil de la concentration plasmatique en fonction du temps du gadoxétate disodique est caractérisé par un déclin biexponentiel. Le volume de distribution total du gadoxétate disodique à l'état d'équilibre est d'environ 0,21 L/kg (compartiment extracellulaire); la liaison aux protéines plasmatiques est inférieure à 10 %. Le gadoxétate disodique ne franchit pas la barrière hémato-encéphalique intacte et diffuse à travers la barrière placentaire, comme on l'a démontré chez le rat.

Chez des rates allaitantes, moins de 0,5 % d'une dose de gadoxétate radiomarquée de 0,1 mmol/kg administrée par voie intraveineuse a été retrouvée dans le lait dans l'estomac des nouveau-nés.

Élimination

Le gadoxétate disodique est éliminé autant par voie rénale (environ 50 %) que par voie hépatobiliaire (environ 50 %). Chez des volontaires en bonne santé de 22 à 39 ans, la demi-vie d'élimination terminale moyenne du gadoxétate disodique (0,01 à 0,1 mmol/kg) a été de 55 à 57 minutes. La clairance a semblé baisser légèrement avec l'âge. Les paramètres pharmacocinétiques sont proportionnels à la dose jusqu'à une dose de 0,4 mL/kg (0,1 mmol/kg), soit quatre fois la dose recommandée.

La clairance sérique totale (Cl_{tot}) a été de 250 mL/min, tandis que la clairance rénale (Cl_r) est d'environ 120 mL/min, valeur semblable à la filtration glomérulaire chez les sujets en bonne santé.

L'hémodialyse peut accroître l'élimination du gadoxétate disodique. Au cours d'une étude menée auprès de patients présentant une insuffisance rénale au stade ultime, environ 30 % de la dose de gadoxétate disodique administrée a été récupérée dans l'urine au cours d'une seule séance de dialyse de trois heures qui avait été amorcée une heure après l'injection (N = 2 patients). Le gadoxétate disodique a été presque totalement éliminé par la dialyse et la voie biliaire en six jours. Des concentrations mesurables de gadoxétate disodique étaient présentes dans le plasma jusqu'à 72 heures après l'administration chez ces patients. Rien ne donne à penser que la mise en route de l'hémodialyse permet de prévenir ou de traiter la FSN.

Métabolisme

Le gadoxétate disodique n'est pas métabolisé.

Populations et affections particulières

Insuffisants hépatiques

Chez des patients présentant une insuffisance hépatique légère ou modérée, il y a eu une augmentation légère ou modérée de l'ASC plasmatique, de la demi-vie et de l'élimination urinaire, ainsi qu'une réduction de l'élimination hépatobiliaire par rapport à des volontaires en bonne santé dont la fonction hépatique était normale. Chez des patients présentant une

insuffisance hépatique grave, surtout ceux dont le taux de bilirubine sérique était anormalement élevé (> 3 mg/dL), il y a eu une augmentation de jusqu'à 60 % de l'ASC et de jusqu'à 49 % de la demi-vie d'élimination. L'élimination hépatobiliaire a été considérablement réduite, ayant été d'environ 5 % de la dose administrée, et on a observé une réduction du rehaussement du contraste hépatique.

Insuffisants rénaux

Chez des patients présentant une insuffisance rénale modérée, il y a eu une augmentation modérée de l'ASC et de la demi-vie terminale par rapport à des volontaires en bonne santé dont la fonction rénale était normale. Chez des patients présentant une insuffisance rénale au stade ultime, la demi-terminale a été environ douze fois plus longue et l'ASC a été environ six fois plus élevée. Chez ces patients, on a observé une réduction du rehaussement du contraste hépatique.

CONSERVATION ET STABILITÉ

PRIMOVIST est chimiquement et physiquement stable. PRIMOVIST doit être administré dès le bouchon du flacon perforé.

PRIMOVIST doit être conservé entre 15 et 30 °C.

PRÉSENTATION, COMPOSITION ET CONDITIONNEMENT

PRIMOVIST est une solution aqueuse limpide, incolore ou jaune pâle, stérile et apyrogène contenant 181,43 mg/mL (0,25 mmol/mL) de gadoxétate disodique, du caloxétate trisodique, du trométamol et de l'eau pour préparations injectables. De l'hydroxyde de sodium et/ou de l'acide chlorhydrique sont ajoutés pour ajuster le pH. Il ne contient pas d'agent de conservation.

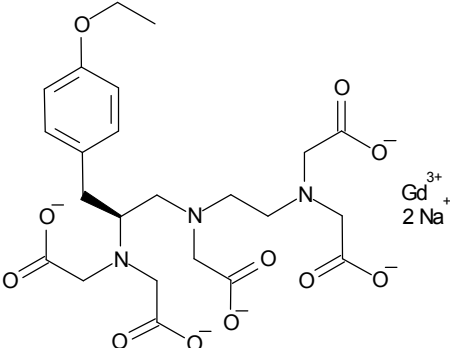
PRIMOVIST est offert dans un flacon à usage unique de 6 mL qui contient 5 mL de solution ainsi que dans un flacon à usage unique de 10 mL qui contient 7,5 mL ou 10 mL de solution^a. Jeter toute portion restante.

^a Tous les formats ne sont pas nécessairement disponibles au Canada.

PARTIE II : RENSEIGNEMENTS SCIENTIFIQUES

RENSEIGNEMENTS PHARMACEUTIQUES

Substance pharmaceutique

Dénomination commune :	gadoxétate disodique (USAN)
Nom chimique :	[SA-8-11252634-(S)]- [N-[2-[bis[(carboxy-.kappa.O)méthyl]amino-.kappa.N]-3-(4-éthoxyphényl)propyl]-N-[2-[bis[(carboxy-.kappa.O)méthyl]amino-.kappa.N]éthyl]glycinato(5-)-.kappa.N,.kappa.O]-gadolate(2-) disodique (nom selon l'index du CAS)
Formule moléculaire :	$C_{23}H_{28}N_3O_{11} \cdot GdNa_2$
Poids moléculaire :	725,72
Formule développée :	
Forme physique :	poudre blanche ou blanc cassé
Solubilité :	très soluble dans l'eau
pH dans l'eau :	7,0
Osmolalité à 37 °C (Osm/kg H₂O) :	0,688
Viscosité à 37 °C (cP) :	1,19
Densité à 37 °C (g/mL) :	1,0881

ESSAIS CLINIQUES

Un total de 797 patients porteurs de lésions hépatiques focales reconnues ou soupçonnées ont été inscrits à quatre essais contrôlés de phase III et 621 d'entre eux ont reçu la dose de 0,025 mmol/kg de PRIMOVIST (gadodétéate disodique injectable) aux fins d'une évaluation de l'efficacité. Parmi ces 621 patients, 334 (54 %) étaient des hommes et 287 (46 %) étaient des femmes; l'âge moyen des patients était de 57 ans (écart : 19 à 84 ans); 556 (90 %) étaient des Blancs, 22 (4 %) étaient des Noirs, 21 (3 %) étaient des Hispaniques, 15 (2 %) étaient des Asiatiques et 7 (1 %) étaient d'un autre groupe ethnique (1-4).

Les essais étaient prospectifs et visaient à déterminer :

- la sensibilité pour la détection des lésions hépatiques de l'IRM avec PRIMOVIST (combinaison des images prises avant et après l'injection du produit de contraste) par rapport à celle de l'IRM avant l'injection du produit de contraste (deux essais contrôlés). La norme de référence était une combinaison des résultats de l'examen de prélèvements hépatiques et de ceux de l'échographie peropératoire, ce qui donnait des informations sur le foie entier. Un processus de repérage a été mis en place pour apparier les lésions décelées par la norme de référence et par l'examen d'imagerie (1, 3).
- la proportion de lésions hépatiques correctement caractérisées (bon type de lésion hépatique) selon l'IRM avec PRIMOVIST (combinaison des images prises avant et après l'injection du produit de contraste) par rapport à l'IRM avant l'injection du produit de contraste (deux essais contrôlés). La norme de référence comprenait diverses interventions définies de façon prospective, par exemple l'histopathologie pour les lésions malignes et certaines techniques d'imagerie pour certaines lésions bénignes (2, 4).

Après l'inscription, les patients ont subi les interventions prévues par la norme de référence et une IRM hépatique, qui comprenait une IRM sans produit de contraste puis une IRM après l'injection de 0,025 mmol/kg de PRIMOVIST, laquelle comportait une phase dynamique et une phase d'imagerie des hépatocytes (20 minutes après l'injection). Au cours de chaque essai, les images obtenues par résonance magnétique sans produit de contraste et avec PRIMOVIST ont été évaluées par les investigateurs cliniciens et en aveugle par trois radiologues indépendants n'ayant participé à aucun des essais, et ce, de façon systématique, randomisée, et appariée et non appariée. Pour les essais sur la détection, un autre radiologue indépendant a effectué le repérage des lésions. Seules les lésions décelées dans la même région d'un segment hépatique par les interventions prévues par la norme de référence et par l'IRM ont été jugées comme ayant été correctement décelées et ont été utilisées pour l'analyse de sensibilité.

Au cours de chacun des quatre essais, PRIMOVIST (combinaison des images prises avant et après l'injection du produit de contraste) a significativement amélioré l'efficacité diagnostique par rapport à l'IRM sans produit de contraste. Le [Tableau 4](#) montre qu'il y avait une amélioration significative de la détection des lésions par tous les évaluateurs au cours des deux études quand on comparait la combinaison des images prises avant et après l'injection du produit de contraste aux images obtenues sans produit de contraste.

Pour ce qui est des études sur la caractérisation ([Tableau 5](#)), l'évaluation de la combinaison des images obtenues par résonance magnétique avant et après l'injection du produit de contraste a produit une amélioration significative de la proportion des lésions correctement caractérisées pour deux des trois évaluateurs de chaque étude (évaluation en aveugle). Toutes les différences pour l'évaluateur moyen (moyenne des trois évaluations en aveugle) étaient significatives. Les types de lésions caractérisées comprenaient métastases, hémangiomes, hyperplasies nodulaires focales (HNF), kystes hépatiques et carcinomes hépatocellulaires (CHC).

Tableau 4 – Sensibilité pour la détection des lésions hépatiques au cours des études 96129 et 97160

Test diagnostique	Évaluateur	Étude 96129 n = 302 lésions chez 129 patients		Étude 97160 n = 316 lésions chez 126 patients	
		Sensibilité (%)	IC de 95 %	Sensibilité (%)	IC de 95 %
IRM avant l'injection du produit de contraste	Évaluateur moyen	66,6	(61,1, 72,0)	61,4	(54,4, 68,4)
	Évaluateur 1	71,2	(65,5, 76,9)	63,3	(55,7, 70,9)
	Évaluateur 2	65,2	(59,1, 71,4)	61,7	(54,7, 68,7)
	Évaluateur 3	63,3	(57,0, 69,5)	59,2	(51,6, 66,7)
Combinaison de l'IRM avant l'injection du produit de contraste et de l'IRM après l'injection du produit de contraste	Évaluateur moyen	71,2	(66,0, 76,4)	69,2	(63,6, 74,8)
	Évaluateur 1	76,2	(70,4, 81,9)	71,5	(64,8, 78,2)
	Évaluateur 2	69,5	(63,8, 75,3)	68,0	(62,0, 74,1)
	Évaluateur 3	67,9	(62,1, 73,7)	68,0	(61,7, 74,4)
Différence entre la combinaison de l'IRM avant l'injection du produit de contraste et de l'IRM après l'injection du produit de contraste, et l'IRM avant l'injection du produit de contraste ^a	Évaluateur moyen	4,6*	(2,1, 7,2)	7,8*	(3,5, 12,2)
	Évaluateur 1	5,0*	(1,3, 8,6)	8,2*	(3,6, 12,8)
	Évaluateur 2	4,3*	(0,6, 8,0)	6,3*	(0,3, 12,3)
	Évaluateur 3	4,6*	(0,6, 8,7)	8,9*	(3,1, 14,7)

Remarque : L'évaluation en aveugle a été faite par des personnes différentes au cours des deux études.

a Les écarts entre la différence absolue et les valeurs présentées sont attribuables à l'arrondissement.

* Amélioration statistiquement significative de la détection des lésions avec la combinaison des images (p < 0,05)

Tableau 5 – Proportion des lésions correctement caractérisées par rapport à la norme de référence au cours des études 012387 et 014763

Test diagnostique	Évaluateur	Étude 012387 n = 182 ^b		Étude 014763 n = 177 ^c	
		Caractérisation correcte (%)	IC de 95 %	Caractérisation correcte (%)	IC de 95 %
IRM avant l'injection du produit de contraste	Évaluateur moyen	54,3	(48,1, 60,5)	57,3	(50,6, 63,9)
	Évaluateur 1	51,4	(43,1, 59,6)	59,5	(51,4, 67,6)
	Évaluateur 2	59,1	(51,6, 66,6)	64,3	(56,7, 71,9)
	Évaluateur 3	52,5	(45,8, 59,2)	48,0	(39,2, 56,7)
Combinaison de l'IRM avant l'injection du produit de contraste et de l'IRM après l'injection du produit de contraste	Évaluateur moyen	66,9	(61,7, 72,1)	67,8	(62,0, 73,6)
	Évaluateur 1	67,2	(60,4, 74,0)	60,6	(52,6, 68,6)
	Évaluateur 2	76,1	(69,8, 82,4)	75,8	(69,3, 82,3)
	Évaluateur 3	57,5	(50,5, 64,6)	66,9	(59,3, 74,6)
Différence entre la combinaison de l'IRM avant l'injection du produit de contraste et de l'IRM après l'injection du produit de contraste, et l'IRM avant l'injection du produit de contraste ^a	Évaluateur moyen	12,6*	(7,4, 17,8)	10,5*	(5,0, 16,0)
	Évaluateur 1	15,8*	(7,1, 24,6)	1,1	(-7,3, 9,6)
	Évaluateur 2	17,0*	(9,5, 24,5)	11,5*	(4,9, 18,2)
	Évaluateur 3	5,0	(-1,8, 11,8)	19,0*	(10,7, 27,3)

Remarque : L'évaluation en aveugle a été faite par des personnes différentes au cours des deux études.

a Les écarts entre la différence absolue et les valeurs présentées sont attribuables à l'arrondissement.

b n = nombre total de patients. Nombre total de lésions = 259

c n = nombre total de patients. Nombre total de lésions = 269

* Amélioration statistiquement significative avec la combinaison des images (p < 0,05)

Autres essais cliniques

Après l'obtention de l'autorisation, on a mené un essai clinique multicentrique de phase III ouvert pour étudier l'efficacité et l'innocuité de PRIMOVIST pour l'IRM avec produit de contraste de lésions hépatiques focales chez des patients chinois (N = 234). Tous les patients traités étaient asiatiques et la moyenne d'âge était de 50,2 ± 11,78 ans (écart : 19 à 79 ans). Environ le tiers des patients était des femmes. On a démontré que PRIMOVIST (0,25 mol/L) était efficace pour l'IRM hépatique chez des patients chinois. On n'a pas observé de risque particulier chez les patients chinois pour ce qui est de l'utilisation clinique du produit de contraste pour l'IRM. Au total, 20 patients sur 234 valides pour l'évaluation de l'innocuité (8,5 %) ont signalé au moins un effet indésirable; au total, 24 effets indésirables sont survenus. Chez cinq patients sur 234 (2,1 %), on a signalé que les effets indésirables étaient possiblement ou probablement liés au médicament à l'étude; ces effets indésirables étaient les nausées (N = 2), l'augmentation du taux de bilirubine dans le sang (N = 2) et la diminution du nombre de globules blancs (N = 1) (voir **RÉACTIONS INDÉSIRABLES**).

Effets sur le cœur

Au cours des essais cliniques, un petit allongement (3,8 ms) du changement moyen par rapport au départ de l'intervalle QTcF a été observé 30 minutes après l'administration de PRIMOVIST

et il y a eu un allongement de 2,3 ms de deux à quatre heures après l'administration; il n'y avait pas d'allongement après 24 et 72 heures. Un allongement de l'intervalle QTcF de 30 à 60 ms a été observé chez 14 patients sur 453 (3,1 %) 30 minutes après l'administration de PRIMOVIST. À ce moment, il y avait un allongement de l'intervalle QTcF de plus de 60 ms chez 1 patient sur 453 (0,2 %). Ces allongements de l'intervalle QTcF n'étaient pas associés à des arythmies ni à une réduction de l'innocuité pour le cœur liées à l'altération de la repolarisation.

Tableau 6 – Nombre de patients chez qui il y avait un allongement de l'intervalle QTcF à un moment quelconque après l'injection

	Départ	IRM avant l'injection du produit de contraste	30 min. après l'injection	2 à 4 h après l'injection	20 à 28 h après l'injection	68 à 76 h après l'injection
Intervalle QTcF à un moment quelconque après l'injection						
QTcF > 450 ms	4	10	12	10	9	10
QTcF > 480 ms	--	1	--	1	2	1
QTcF > 500 ms	--	--	--	--	--	--
Allongement de l'intervalle QTcF > 30 ms à un moment quelconque après l'injection par rapport à la moyenne de la valeur de départ et de celle obtenue avant l'injection						
QTcF > 30 ms	--	--	14	17	8	16
Allongement de l'intervalle QTcF > 60 ms à un moment quelconque après l'injection par rapport à la moyenne de la valeur de départ et de celle obtenue avant l'injection						
QTcF > 60 ms	--	--	1	1	1	--

Remarque : QTcF = intervalle QT corrigé selon la formule de Fridericia

PHARMACOLOGIE DÉTAILLÉE

Pharmacologie chez l'animal

Pharmacodynamique

In vivo, l'efficacité du gadoxétate disodique pour la délimitation des néoplasmes hépatiques a été évaluée au moyen d'examen d'IRM effectués avant et après une seule injection intraveineuse de 0,01, 0,02, 0,03 ou 0,06 mmol/kg de gadoxétate disodique chez des rats. Les images ont été obtenues avant l'injection du produit de contraste et d'une à 30 minutes après dans un appareil 2 tesla destiné à l'imagerie animale au moyen d'une séquence spin-écho pondérée en T₁ (T_R = 400 ms, T_E = 15 ms). La plus faible dose évaluée (0,01 mmol/kg de gadoxétate disodique) a produit une augmentation du contraste entre la tumeur et le parenchyme hépatique. Le contraste était d'autant plus grand que la dose augmentait, ayant été maximum à une dose d'entre 0,03 et 0,06 mmol/kg de gadoxétate disodique.

Des études sur une souche de rats spéciale (rats TR⁻) portant un gène mutant du transport canaliculaire ont démontré que le gadoxétate disodique était transporté dans la bile par un transporteur spécial. La séquestration dans la bile est médiée par le transporteur cMOAT (*canalicular multispecific organic anion transporter*) dépendant de l'énergie. Des expériences sur des ovocytes de rates, de chiennes et de grenouilles ont donné à penser que le produit pénètre dans l'hépatocyte par l'entremise de transporteurs liés à la membrane qui font partie du groupe des polypeptides de transport des anions organiques. Le rôle de ces transporteurs est corroboré par le fait qu'on a observé que les rifamycines inhibaient le transport du gadoxétate disodique

dans les hépatocytes. On sait que les rifamycines sont des antibiotiques qui inhibent spécifiquement ces transporteurs.

Pharmacologie chez l'humain

Pharmacodynamique

Le gadoxétate disodique réduit le temps de relaxation T1 des protons d'hydrogène (des molécules d'eau) et produit donc une augmentation significative de l'intensité du signal dans les séquences d'images pondérées en T1. Le Gd-EOB-DTPA entre dans les hépatocytes par l'entremise de transporteurs liés à la membrane qui font partie du groupe des polypeptides de transport des anions organiques (OATP1). Le transporteur cMOAT (*canalicular multispecific organic anion transporter*) dépendant de l'énergie assure la médiation de la séquestration de PRIMOVIST dans la bile. À la dose de 0,025 mmol/kg de poids corporel, on observe un rehaussement précoce du contraste attribuable à la présence de gadoxétate disodique dans l'espace vasculaire. La captation hépatocellulaire subséquente entraîne un rehaussement du contraste des images du parenchyme prises plusieurs minutes après l'injection. Le gadoxétate disodique ne s'accumule pas dans les lésions où la fonction des hépatocytes est minime ou nulle (kystes, métastases et majorité des carcinomes hépatocellulaires). Finalement, à mesure que le produit de contraste est excrété dans les voies biliaires, on observe un rehaussement des canaux biliaires intra- et extrahépatiques, le rehaussement du contraste étant négligeable dans les gros vaisseaux hépatiques. Par conséquent, sur la foi des caractéristiques pharmacocinétiques du gadoxétate disodique, on peut prévoir trois phases de rehaussement du contraste, avec un certain chevauchement entre les phases.

Au cours de deux études de pharmacologie clinique, le rehaussement du signal de résonance magnétique a été mesuré en fonction du temps écoulé depuis l'administration du gadoxétate disodique. La mesure pharmacodynamique était le pourcentage de rehaussement du signal de résonance magnétique par rapport à la valeur initiale (soit avant l'administration de la dose). Des séquences d'impulsions standard pondérées en T1 ont été utilisées. L'intensité du signal a augmenté de façon proportionnelle à la dose de 0,01 à 0,05 mmol/kg de poids corporel. Il n'y a pas eu d'augmentation entre les doses de 0,05 et 0,1 mmol/kg de poids corporel. La plus forte dose de produit de contraste a produit des effets de sensibilité dans le foie pendant la phase d'imagerie prolongée et a donc été considérée comme une dose excessive pour l'imagerie. Un rehaussement du signal hépatique a été présent pendant plus de deux heures après l'administration du produit de contraste, indépendamment de la dose.

Pharmacocinétique

Après une injection bolus rapide (dose de 0,01 à 0,1 mmol/kg de poids corporel), l'élimination rapide du gadoxétate disodique de la circulation a été attribuée à la rapidité de l'élimination rénale et de la captation hépatique. L' $ASC_{(0-4\text{ h})}$ a représenté environ 90 % de l' $ASC_{(0-\text{infini})}$. On sait que la captation et l'élimination hépatiques du gadoxétate disodique sont des processus médiés par un transporteur actif, mais la demi-vie terminale moyenne (écart : 1,1 à 1,6 h), la clairance totale (écart : 224 à 272 mL/min) et l'élimination fécale et urinaire (rapport 50:50) indépendante de la dose pour les doses de 0,01 à 0,1 mmol/kg de poids corporel ont montré que,

pour une dose de jusqu'à quatre fois la dose clinique suggérée, les processus d'élimination n'étaient pas saturés.

L'élimination urinaire rapide et efficace (soit 75 %, 90 %, 95 % et 99 % de l'élimination urinaire totale de 0 à 2 heures, 0 à 4 heures, 0 à 6 heures et 0 à 12 heures, respectivement) et la clairance rénale par filtration glomérulaire indépendante de la dose pour des doses de jusqu'à 20 fois la dose clinique suggérée ont témoigné du rôle prépondérant de l'élimination rénale dans la pharmacocinétique du gadoxétate disodique.

La réduction de l'élimination fécale avec l'augmentation de la dose (environ 47 %, 37 %, 34 % et 27 % de doses de respectivement 0,025, 0,2, 0,35 et 0,5 mmol/kg de poids corporel) témoigne d'une saturation de l'élimination hépatique aux doses de plus de 0,2 mmol/kg de poids corporel.

La clairance totale a été d'environ 242 à 224 mL/min à des doses d'entre 0,025 et 0,1 mmol/kg de poids corporel, mais de 195 et 175 mL/min à des doses de respectivement 0,35 et 0,5 mmol/kg de poids corporel.

La demi-vie terminale a augmenté à une dose de plus de 0,2 mmol/kg de poids corporel (passant de 1,41 à 1,65 heure à une dose de 0,025 à 0,1 mmol/kg de poids corporel à 1,86, 2,14 et 3,12 heures à des doses de 0,2, 0,35 et 0,5 mmol/kg de poids corporel, respectivement).

L'analyse chromatographique du sérum, de l'urine et des fèces a montré que le gadoxétate disodique n'avait pas subi de biotransformation mesurable et que sa configuration chirale n'avait pas été modifiée pendant son élimination.

Populations particulières

Insuffisants rénaux

Au cours d'une étude de pharmacologie clinique menée auprès d'un groupe de patients présentant une insuffisance rénale modérée, il y a eu une augmentation modérée de l'ASC et de la demi-vie terminale par rapport à des volontaires en bonne santé dont la fonction rénale était normale. Il n'y a pas eu de différence entre les groupes quant au contraste hépatique.

Au cours d'une étude menée auprès de patients présentant une insuffisance rénale au stade ultime, la demi-vie terminale a été environ douze fois plus longue et l'ASC a été environ six fois plus élevée. Il y a eu une réduction marquée du contraste hépatique chez ces patients, laquelle a été attribuée à une augmentation significative des taux de ferritine sérique. Environ 30 % de la dose circulante a été éliminée par la dialyse au cours d'une même séance de dialyse de trois heures ayant débuté une heure après l'injection de la dose de PRIMOVIST.

Insuffisants hépatiques

Au cours d'une étude de pharmacologie clinique menée auprès de groupes de patients présentant une insuffisance hépatique légère (classe A de Child-Pugh) ou modérée (classe B de Child-Pugh), il y a eu une augmentation légère ou modérée de l'ASC plasmatique, de la demi-vie et de l'élimination urinaire, ainsi qu'une réduction de l'élimination hépatobiliaire par rapport à des

sujets en bonne santé dont la fonction hépatique était normale. Il n'y a pas eu de différence entre les groupes quant au rehaussement du contraste hépatique.

Chez des patients présentant une insuffisance hépatique grave (classe C de Child-Pugh), surtout ceux dont le taux de bilirubine sérique était anormalement élevé (> 3 mg/dL), il y a eu une augmentation de jusqu'à 60 % de l'ASC et de jusqu'à 49 % de la demi-vie d'élimination. L'élimination hépatobiliaire a été considérablement réduite, ayant été d'environ 5 % de la dose administrée, et on a observé une réduction du rehaussement du contraste hépatique.

Au cours d'études cliniques, une cirrhose du foie était présente chez 489 patients (classe A de Child-Pugh : $n = 270$; classe B : $n = 98$; classe C : $n = 24$; classe inconnue : $n = 97$). Chez ces patients, on n'a pas observé de différence quant au rendement diagnostique ni à l'innocuité.

TOXICOLOGIE

Les données toxicologiques issues des études classiques de la toxicité générale, de la génotoxicité, de la toxicité pour la reproduction et du potentiel de sensibilisation par contact n'ont pas fait ressortir de danger particulier pour l'être humain.

De récentes études sur des rats en bonne santé qui avaient reçu plusieurs injections de PCBG linéaires ou macrocycliques ont démontré que les produits linéaires étaient associés à une hyperintensité progressive et persistante du signal à l'IRM pondérée en T1 dans les noyaux cérébelleux profonds (NCP). On n'a pas observé d'intensification du signal dans le globus pallidus (GP) chez les animaux. Les PCBG macrocycliques n'ont pas modifié l'intensité du signal dans les NCP ni dans le GP.

Les résultats quantitatifs obtenus au moyen de la spectrométrie de masse ont démontré que les concentrations totales de gadolinium étaient beaucoup plus fortes avec les PCBG linéaires qu'avec les PCBG macrocycliques. Au cours de ces études, on n'a pas observé de modifications anormales du comportement évoquant une neurotoxicité.

Toxicité aiguë

Des études de toxicité aiguë ont été menées sur l'administration de gadoxétate disodique (0,5 mmol/mL) par voie intraveineuse à des souris, des rats (adultes et immatures) et des chiens, ainsi que par voie intragastrique à des souris et des rats.

Administrées par voie intraveineuse, des doses uniques de gadoxétate disodique de jusqu'à 7,5 mmol/kg (souris), 10 mmol/kg (rats), 5 mmol/kg (rats sevrés) et 3 mmol/kg (chiens) n'ont pas été mortelles. À partir de doses de 10,0 mmol/kg (souris), 12,5 mmol/kg (rats) et 7,5 mmol/kg (rats sevrés), des animaux sont morts.

Les doses et volumes maximums utilisés ont été évalués pour étudier la toxicité aiguë après l'administration intragastrique de gadoxétate disodique (0,5 mmol/mL) à des souris et des rats; le gadoxétate disodique n'a pas été mortel à des doses maximums utilisées de 25 mmol/kg (50 mL/kg chez la souris) et 20 mmol/kg (40 mL/kg chez le rat).

Chez des chiens conscients soumis à une télémessure, un petit allongement passager de l'intervalle QT a été observé à la plus forte dose évaluée, soit 0,5 mmol/kg, ce qui représente 20 fois la dose utilisée chez l'humain. À de fortes concentrations, le Gd-EOB-DTPA a bloqué le canal HERG et allongé la durée du potentiel d'action dans des muscles papillaires isolés de cobayes, ce qui indique qu'il se pourrait que des doses excessives de PRIMOVIST allongent l'intervalle QT.

Selon les résultats des études de toxicité aiguë menées sur des animaux, il n'y a pas de risque d'intoxication aiguë avec PRIMOVIST.

Toxicité chronique

Des études de toxicité chronique (dose quotidienne unique pendant quatre semaines) ont été menées sur des rats et des chiens avec deux concentrations de gadoxétate disodique, soit 0,5 et 0,25 mmol/mL. Au cours des études sur la solution contenant 0,25 mmol/mL de gadoxétate disodique, les animaux ont reçu sept fois par semaine (total de 28 à 31 injections) des doses de 0,2, 0,6 et 2 mmol/kg (rats) et 0,1, 0,3 et 1,0 mmol/kg (chiens). Au cours des études sur la solution contenant 0,5 mmol/mL de gadoxétate disodique, les animaux ont reçu cinq fois par semaine (total de 16 à 18 injections) des doses de 0,1, 0,5 et 1,0 mmol/kg (rats et chiens). Aux fins de l'évaluation de la réversibilité des effets indésirables possibles, les deux études sur le rat prévoyaient une période de récupération de neuf à douze semaines, pendant laquelle les animaux n'ont pas reçu d'injections.

Le gadoxétate disodique a généralement été bien toléré dans les deux espèces, aucune des doses n'ayant eu d'effets toxiques sur les organes. Le gadoxétate disodique a produit des effets indésirables à compter des doses de 0,5 mmol/kg chez le rat et de 0,3 mmol/kg chez le chien. Ces effets comprenaient chez le rat de légers changements des paramètres hématologiques (réduction du taux d'hémoglobine et de l'hématocrite et augmentation du nombre de plaquettes), lesquels avaient disparu à la fin de la période de récupération. Chez le chien, on a observé des signes précoces de toxicité générale, tels que réduction de la consommation d'aliments et de la prise de poids. Ces effets ne soulèvent pas d'inquiétudes en ce qui a trait à l'administration d'une dose unique de gadoxétate disodique à des fins diagnostiques chez l'humain, car les doses de 0,5 et 0,3 mmol/kg administrées une fois par jour pendant quatre semaines correspondent respectivement à 20 et 12 fois la dose unique prévue chez l'humain, soit 0,025 mmol/kg de poids corporel.

Au cours des études de toxicité chronique, on a aussi observé une vacuolisation des cellules tubulaires rénales chez le rat (deux études), tant avec la solution contenant 0,25 mmol/mL que 0,5 mmol/mL de gadoxétate disodique, à partir d'une dose de 0,5 mmol/kg et chez des chiens (deux mâles sur trois et une femelle sur trois) traités avec la solution contenant 0,25 mmol/mL de gadoxétate disodique à la forte dose de 1,0 mmol/kg. Toutefois, la vacuolisation des cellules tubulaires rénales n'a pas altéré la fonction rénale et est donc considérée comme un phénomène de stockage (causé par la réabsorption du gadoxétate disodique après la filtration glomérulaire) plutôt que comme un effet indésirable. De plus, les études chez le rat ont montré que l'effet était presque totalement réversible.

En résumé, les études de toxicité chronique portant sur l'administration intraveineuse quotidienne n'ont rien révélé qui puisse faire croire qu'il ne convient pas d'administrer PRIMOVIST à des fins diagnostiques chez l'humain.

Pouvoir génotoxique, tumorigène et carcinogène

Les études *in vivo* et *in vitro* des effets génotoxiques (test de mutation génique, chromosomique et génomique) ont montré que PRIMOVIST n'a pas de pouvoir mutagène. Aucune étude n'a été menée pour évaluer le pouvoir tumorigène de PRIMOVIST. De telles études n'ont pas été jugées nécessaires, parce qu'on a montré que PRIMOVIST n'avait pas de propriétés génotoxiques ni d'effets toxiques dans les tissus à croissance rapide et parce que PRIMOVIST n'est en général administré qu'une seule fois aux patients à des fins diagnostiques.

Toxicologie de la reproduction

Des études de toxicité pour la reproduction et le développement ont été menées chez le rat et le lapin. Le gadoxétate disodique n'a pas été tératogène chez le rat et le lapin, même quand il avait été administré plusieurs fois pendant l'organogenèse aux doses maximales évaluées de 25,9 à 32,4 fois (selon la surface corporelle) ou de 80 à 200 fois (selon le poids corporel) la dose utilisée chez l'humain.

Toutefois, au cours d'une étude sur l'embryotoxicité chez le lapin, on a observé une augmentation du nombre de pertes post-implantatoires et du taux d'avortement après l'administration de plusieurs doses de 2,0 mmol/kg de gadoxétate disodique, ce qui représente 25,9 fois (selon la surface corporelle [mmol/m²]) ou environ 80 fois (selon le poids corporel [mmol/kg]) la dose diagnostique unique recommandée chez l'humain. Ces effets sont survenus sans signe de toxicité maternelle. De plus, chez le rat, une augmentation du nombre de pertes pré-implantatoires a été observée à une dose 32 fois plus élevée que celle recommandée chez l'humain (en mmol/m²), mais on ne sait pas au juste si ces pertes ont été causées par le gadoxétate disodique.

Comme les femelles gravides avaient reçu plusieurs doses quotidiennes de PRIMOVIST, elles avaient globalement été exposées à une dose considérablement plus élevée que la dose unique standard administrée chez l'humain. PRIMOVIST a été sans effet sur la fertilité et la performance de reproduction générale de rats des deux sexes à des doses de 6,5 fois (selon la surface corporelle) ou de 40 fois (selon le poids corporel) la dose unique utilisée chez l'humain.

Tolérance locale et pouvoir sensibilisant

Les études de tolérance locale sur PRIMOVIST ont montré qu'il était bien toléré après son administration intravasculaire (intraveineuse, intra-artérielle et paraveineuse). L'administration intramusculaire a toutefois causé des réactions d'intolérance locale, dont hémorragie interstitielle, œdème et nécrose focale des fibres musculaires, et est donc strictement à proscrire chez l'humain (voir **MISES EN GARDE ET PRÉCAUTIONS : Généralités**).

Les études sur les effets antigéniques et de sensibilisation par contact n'ont pas donné à penser que PRIMOVIST avait un pouvoir sensibilisant.

RÉFÉRENCES

1. Hammerstingl R, Huppertz A, Breuer J, Balzer T, Blakeborough A, Carter R, et al. Diagnostic efficacy of gadoxetic acid (Primovist)-enhanced MRI and spiral CT for a therapeutic strategy: comparison with intraoperative and histopathologic findings in focal liver lesions. *Eur Radiol.* 2008 Mar;18(3):457-67.
2. Bluemke DA, Sahani D, Amendola M, Balzer T, Breuer J, Brown JJ, et al. Efficacy and safety of MR imaging with liver-specific contrast agent: U.S. multicenter phase III study. *Radiology.* 2005 Oct;237(1):89-98.
3. Raman SS, Leary C, Bluemke DA, Amendola M, Sahani D, McTavish JD, et al. Improved characterization of focal liver lesions with liver-specific gadoxetic acid disodium-enhanced magnetic resonance imaging: a multicenter phase 3 clinical trial. *J Comput Assist Tomogr.* 2010 Mar-Apr;34(2):163-72.
4. Halavaara J, Breuer J, Ayuso C, Balzer T, Bellin MF, Blomqvist L, et al. Liver tumor characterization: comparison between liver-specific gadoxetic acid disodium-enhanced MRI and biphasic CT--a multicenter trial. *J Comput Assist Tomogr.* 2006 May-Jun;30(3):345-54.
5. Marckmann P, Skov L, Rossen K, Dupont A, Damholt MB, Heaf JG, et al. Nephrogenic systemic fibrosis: suspected causative role of gadodiamide used for contrast-enhanced magnetic resonance imaging. *J Am Soc Nephrol.* 2006 Sep;17(9):2359-62.
6. Weiss KL. Severe anaphylactoid reaction after i.v. Gd-DTPA. *Magn Reson Imaging.* 1990;8(6):817-8.
7. Niendorf H, Alhassan A, Balzer T, Clauss W, Geens V. Safety and risk of gadolinium-DTPA: extended clinical experience after more than 20 million applications. In: Felix R, Heshiki A, Hosten N, Hricak H, editors. *MAGNEVIST monograph.* 3rd ed. Berlin: Blackwell Science; 1998. p. 17-27.
8. Nelson KL, Gifford LM, Lauber-Huber C, Gross CA, Lasser TA. Clinical safety of gadopentetate dimeglumine. *Radiology.* 1995 Aug;196(2):439-43.
9. Toogood JH. Risk of anaphylaxis in patients receiving beta-blocker drugs. *J Allergy Clin Immunol.* 1988 Jan;81(1):1-5.
10. Lang DM. Anaphylactoid and anaphylactic reactions. Hazards of beta-blockers. *Drug Saf.* 1995 May;12(5):299-304.
11. Kato N, Yokawa T, Tamura A, Heshiki A, Ebert W, Weinmann HJ. Gadolinium-ethoxybenzyl-diethylenetriamine-pentaacetic acid interaction with clinical drugs in rats. *Invest Radiol.* 2002 Dec;37(12):680-4.

12. Malone D, Zech C, Ayuso C, Bartolozzi C, Jonas E, Tanimoto A. Magnetic resonance imaging of the liver: consensus statement from the 1st International Primovist User Meeting. *Eur Radiol.* 2008;18(Suppl 4):D1-D16.
13. Weinmann HJ, Schuhmann-Giampieri G, Schmitt-Willich H, Vogler H, Frenzel T, Gries H. A new lipophilic gadolinium chelate as a tissue-specific contrast medium for MRI. *Magn Reson Med.* 1991 Dec;22(2):233-7; discussion 42.
14. Frenzel T, Lengsfeld P, Schirmer H, Hutter J, Weinmann HJ. Stability of gadolinium-based magnetic resonance imaging contrast agents in human serum at 37 degrees C. *Invest Radiol.* 2008 Dec;43(12):817-28.
15. Schmitt-Willich H, Brehm M, Ewers CL, Michl G, Muller-Fahrnow A, Petrov O, et al. Synthesis and Physicochemical Characterization of a New Gadolinium Chelate: The Liver-Specific Magnetic Resonance Imaging Contrast Agent Gd-EOB-DTPA. *Inorg Chem.* 1999 Mar 22;38(6):1134-44.
16. Rohrer M, Bauer H, Mintorovitch J, Requardt M, Weinmann HJ. Comparison of magnetic properties of MRI contrast media solutions at different magnetic field strengths. *Invest Radiol.* 2005 Nov;40(11):715-24.

PARTIE III : RENSEIGNEMENTS POUR LE CONSOMMATEUR

PRIMOVIST®

gadoxétate disodique injectable
Pour administration intraveineuse

Réservé à un usage professionnel

Le présent dépliant constitue la troisième et dernière partie de la monographie de produit publiée à la suite de l'approbation de la vente au Canada de PRIMOVIST et est destiné aux consommateurs. Comme ce dépliant est un résumé, il ne contient pas tous les renseignements sur PRIMOVIST. Pour toute question au sujet de ce médicament, communiquez avec votre médecin ou un pharmacien.

À PROPOS DE CE MÉDICAMENT

Emploi de ce médicament

PRIMOVIST est un produit de contraste destiné à l'imagerie par résonance magnétique (IRM) du foie. PRIMOVIST sert à déceler et à diagnostiquer les changements qui peuvent survenir dans le foie. Il permet une meilleure évaluation des anomalies du foie (nombre, taille et distribution des lésions). PRIMOVIST peut aussi aider le médecin à déterminer la nature des anomalies, ce qui rend le diagnostic plus fiable. Ce médicament est à usage diagnostique seulement.

L'IRM est une forme d'imagerie diagnostique médicale qui produit des images après que des molécules d'eau aient été décelées dans les tissus normaux et anormaux. Ces images sont obtenues par un système complexe d'aimants et d'ondes radioélectriques.

Effets du médicament

Avec PRIMOVIST, les images des tissus obtenues par l'IRM sont plus claires, ce qui facilite la détection de toute anomalie par le médecin.

Situations dans lesquelles il ne faut pas l'utiliser

Vous ne devez pas recevoir PRIMOVIST s'il a déjà causé chez vous une réaction allergique (d'hypersensibilité) ayant mis votre vie en danger (voir ci-dessous).

Ingrédient médicinal

gadoxétate disodique

Ingrédients non médicinaux importants

acide chlorhydrique, caloxétate trisodique, eau pour préparations injectables, hydroxyde de sodium, trométamol

Forme posologique

PRIMOVIST est une solution prête à l'emploi à injecter rapidement dans une veine. Un millilitre de solution contient 181,43 milligrammes de gadoxétate disodique (ce qui correspond à 0,25 mmol/mL). La solution est présentée dans un flacon de verre.

MISES EN GARDE ET PRÉCAUTIONS

Mises en garde et précautions importantes

Les produits de contraste à base de gadolinium accroissent le risque de fibrose systémique néphrogénique (FSN), une maladie rare, chez :

- les patients atteints d'une maladie rénale grave ou d'une insuffisance rénale aiguë/d'une lésion rénale aiguë.

Ces patients ne doivent recevoir PRIMOVIST que si le professionnel de la santé croit que les avantages possibles l'emportent sur les risques.

Votre médecin surveillera votre état de santé avant et après l'administration de PRIMOVIST s'il croit que vous risquez de présenter une FSN (pour plus de détails, voir la rubrique Fibrose systémique néphrogénique).

AVANT de recevoir PRIMOVIST, adressez-vous à votre médecin dans les cas suivants.

- Vous portez un stimulateur cardiaque ou tout autre implant qui contient du métal.
- Vous avez déjà fait une réaction à un produit de contraste.
- Vous présentez ou avez déjà présenté une allergie (p. ex. rhume des foins, urticaire) ou un asthme.
- Vous souffrez d'une grave maladie du cœur ou des vaisseaux sanguins.
- Vous avez une très mauvaise fonction rénale.
- Vous avez récemment subi ou subirez prochainement une transplantation hépatique.
- Vous êtes enceinte, croyez être enceinte ou pourriez tomber enceinte (même si vous n'êtes pas certaine), car

PRIMOVIST ne doit être utilisé pendant la grossesse qu'en cas de nécessité absolue.

- Vous allaitez ou prévoyez allaiter, car PRIMOVIST ne doit être utilisé pendant l'allaitement qu'en cas de nécessité absolue. Vous pouvez demander à votre médecin s'il convient que vous cessiez d'allaiter pendant 24 heures après l'administration de PRIMOVIST.
- Vous êtes allergique (hypersensible) au gadoxétate disodique ou à tout autre ingrédient de PRIMOVIST.

Des réactions de type allergique peuvent survenir après l'administration de PRIMOVIST (voir EFFETS SECONDAIRES ET MESURES À PRENDRE). Des réactions graves sont possibles. La plupart de ces réactions surviennent dans les 30 minutes suivant l'administration. On vous surveillera donc de près pendant au moins 30 minutes après l'injection. Des réactions différées (quelques heures ou quelques jours après l'injection) sont possibles (voir EFFETS SECONDAIRES ET MESURES À PRENDRE).

L'innocuité de PRIMOVIST chez les enfants de moins de 18 ans n'a pas été évaluée.

Accumulation de gadolinium dans le cerveau

De récentes données montrent que le gadolinium (comme celui que contient PRIMOVIST) peut s'accumuler dans le cerveau après avoir été administré plusieurs fois.

- L'effet sur le cerveau est inconnu à l'heure actuelle.
- Votre médecin...
 - réfléchira bien avant de vous administrer d'autres doses
 - utilisera la plus faible dose possible.

Fibrose systémique néphrogénique

Des cas d'une maladie rare appelée fibrose systémique néphrogénique (FSN) ont été signalés chez des patients qui avaient reçu un produit de contraste à base de gadolinium (PCBG).

La FSN est un trouble rare qui n'a à ce jour été observé que chez des patients souffrant d'une maladie rénale grave. À l'heure actuelle, rien ne donne à penser que d'autres groupes de patients y soient exposés. En présence de FSN, la peau devient épaisse, rude et dure, ce qui peut nuire à la flexion des articulations. La FSN peut se propager à d'autres organes, voire être mortelle.

Avant de vous administrer PRIMOVIST, le médecin évaluera votre fonction rénale pour déterminer s'il peut procéder à l'examen prévu.

Si un des symptômes ci-dessous, qui peuvent être des signes de FSN, survient après un examen d'imagerie par résonance magnétique, le patient doit consulter un médecin dès que possible :

- Peau enflée, durcie et tendue
- Taches rougeâtres ou sombres sur la peau
- Sensation de cuisson ou démangeaisons
- Taches jaunes dans le blanc des yeux
- Raideurs des articulations, difficulté à mouvoir ou à déplier les membres (bras, mains, jambes et pieds)
- Douleur profonde de la hanche ou des côtes
- Faiblesse musculaire

Après vous avoir administré PRIMOVIST, le médecin surveillera votre état de santé s'il juge que vous êtes exposé à la FSN.

INTERACTIONS AVEC CE MÉDICAMENT

Les médicaments qui peuvent interagir avec PRIMOVIST comprennent :

- rifampicine ou rifamycine (médicaments servant au traitement d'infections comme la tuberculose).

Si vous prenez ou avez récemment pris d'autres médicaments, de prescription ou non, dites-le à votre médecin.

L'administration de PRIMOVIST peut, pendant une courte période, causer de légères élévations des résultats des épreuves de laboratoire (p. ex. taux sériques de fer). Par conséquent, si on doit prélever des échantillons de sang en vue de tests sanguins, vous devez dire aux professionnels de la santé que vous avez récemment subi un examen exigeant l'injection de PRIMOVIST.

Consultez aussi les rubriques **À PROPOS DE CE MÉDICAMENT – Situations dans lesquelles il ne faut pas l'utiliser**, et **EFFETS SECONDAIRES ET MESURES À PRENDRE**.

UTILISATION CONVENABLE DE CE MÉDICAMENT

PRIMOVIST est injecté dans une veine par un médecin ou un autre professionnel de la santé au moyen d'une aiguille ou d'un cathéter. L'examen d'IRM peut commencer sur-le-champ.

Dose habituelle

La dose de PRIMOVIST qui vous convient dépend de votre poids.

Chez les adultes, une seule injection de 0,1 millilitre de PRIMOVIST par kilogramme de poids corporel (soit 7 millilitres pour une personne de 70 kg) est en général suffisante.

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

Surdosage

Aucun cas de surdosage n'a été signalé à ce jour. En cas de surdosage, le médecin traitera tout symptôme qui survient et s'assurera que vos reins fonctionnent normalement. Au besoin, PRIMOVIST peut être éliminé de l'organisme par hémodialyse.

EFFETS SECONDAIRES ET MESURES À PRENDRE

Comme tous les médicaments, PRIMOVIST peut avoir des effets secondaires, mais ceux-ci ne surviennent pas chez tout le monde.

La plupart des effets secondaires sont légers ou modérés.

L'effet secondaire le plus grave chez les patients recevant PRIMOVIST est le choc anaphylactoïde (une grave réaction de type allergique).

Dans de rares cas, il peut y avoir des réactions de type allergique, dont des réactions graves (choc) pouvant exiger l'intervention immédiate d'un médecin. En cas de légère enflure du visage, des lèvres, de la langue ou de la gorge, de toux ou d'éternuements, de difficultés respiratoires, de démangeaisons, d'écoulement nasal et/ou d'urticaire, adressez-vous sans tarder au personnel du service d'IRM. Ces symptômes peuvent être les premiers signes d'une grave réaction. Il se pourrait qu'il soit nécessaire de mettre un terme à l'examen et de vous administrer un traitement. Dans de rares cas, des réactions de type allergique différées (survenant plusieurs heures ou plusieurs jours après l'administration de PRIMOVIST) ont été observées. Le cas échéant, adressez-vous à votre médecin ou au radiologue.

Effets secondaires peu fréquents observés au cours des essais cliniques chez entre 1 et 10 patients sur 1000 :

- maux de tête, étourdissements, perturbation du goût (dysgueusie), picotements (paresthésie), perturbation de l'odorat, sensation de tourbillonnement (vertige)
- hypertension, bouffées congestives
- difficultés respiratoires (dyspnée, détresse respiratoire)
- vomissements, nausées (mal de cœur), sécheresse de la bouche

- éruptions cutanées, graves démangeaisons de la peau ou des yeux (prurit)
- mal de dos
- douleur thoracique
- réactions diverses au point d'injection (dont fuite accidentelle du produit de contraste [extravasation], saignement, sensation de cuisson, sensation de froid, irritation et douleur)
- frissons, sensation de chaleur
- sensation anormale, fatigue

Effets secondaires rares (susceptibles de survenir chez moins de 1 patient sur 1000) observés au cours des essais cliniques :

- tremblements, agitation (acathisie)
- bloc cardiaque (bloc de branche), battements de cœur irréguliers ou rapides (palpitations)
- gêne buccale, augmentation de la production de salive (hypersécrétion de salive)
- éruptions cutanées évoquant la rougeole (rash maculopapuleux), transpiration excessive
- sensation gênante, malaise général

Effets secondaires signalés depuis la commercialisation :

- réaction d'hypersensibilité/anaphylactoïde (de type allergique; p. ex. choc, hypotension [basse pression sanguine], enflure de la langue ou de la gorge [œdème pharyngé, œdème laryngé], urticaire, enflure de la face [œdème du visage], écoulement nasal [rhinite], rougeur des yeux [conjonctivite], mal d'estomac, réduction de la sensibilité de la peau [hypoesthésie], éternuements, toux, pâleur de la peau)
- battements de cœur rapides (tachycardie)
- agitation

En cas d'aggravation d'un effet secondaire ou de survenue d'un effet secondaire autre que ceux énumérés ci-dessus, adressez-vous à votre médecin ou radiologue.

EFFETS SECONDAIRES GRAVES : FRÉQUENCE ET MESURES À PRENDRE

Symptôme/effet		Consultez votre médecin	
		Dans les cas sévères seulement	Dans tous les cas
Très rare	Réactions allergiques graves et parfois mortelles dont les symptômes sont enflure de la bouche et de la gorge, difficulté à respirer et éruptions cutanées		✓

Cette liste des effets secondaires n'est pas exhaustive. Si des effets inattendus surviennent après l'injection de PRIMOVIST, communiquez avec un professionnel de la santé.

CONSERVATION DU MÉDICAMENT

PRIMOVIST doit être conservé entre 15 et 30 °C.

DÉCLARATION DES EFFETS SECONDAIRES PRÉSUMÉS

Pour surveiller l'innocuité des médicaments, Santé Canada, par l'entremise du Programme Canada Vigilance, recueille des renseignements sur les effets secondaires graves et inattendus des médicaments. Si vous croyez que vous avez une réaction grave ou inattendue au médicament, vous pouvez en informer Canada Vigilance.

Programme Canada Vigilance

En cas de réaction indésirable que vous croyez être associée à l'utilisation d'un produit de santé, vous pouvez en informer le Programme Canada Vigilance d'une des trois façons ci-dessous.

Rendez-vous sur le site www.santecanada.gc.ca/medeffet

Composez sans frais le 1-866-234-2345

Remplissez le formulaire de déclaration de Canada Vigilance et retournez-le :

- sans frais par télécopieur au 1-866-678-6789 ou
- par la poste : Programme Canada Vigilance
Santé Canada
Indice de l'adresse 0701E
Ottawa (Ontario) K1A 0K9

Les étiquettes « port payé », le formulaire de déclaration de Canada Vigilance et les lignes directrices sur la déclaration des réactions indésirables sont sur le site Web de MedEffet^{MC} Canada : www.santecanada.gc.ca/medeffet.

REMARQUE : Si vous avez besoin de renseignements sur la prise en charge d'un effet secondaire, communiquez avec un professionnel de la santé. Le Programme Canada Vigilance ne donne pas de conseils médicaux.

POUR DE PLUS AMPLES RENSEIGNEMENTS

Pour obtenir de plus amples renseignements, communiquez d'abord avec un professionnel de la santé ou un pharmacien, puis avec le Service de l'information médicale de Bayer par téléphone (1-800-265-7382) ou par courriel (canada.medinfo@bayer.com).

Pour obtenir le présent dépliant ainsi que la monographie de produit intégrale préparée pour les professionnels de la santé, visitez le site <http://www.bayer.ca> ou communiquez avec le fabricant au numéro de téléphone ou à l'adresse électronique donnés ci-dessus.

Rédaction du dépliant :



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

Dernière révision : 12 mai 2017

® MC voir www.bayer.ca/tm-mc. Toutes les autres marques de commerce sont la propriété de leurs détenteurs respectifs.

© 2017, Bayer Inc.