MONOGRAPHIE DE PRODUIT

INCLUANT LES RENSEIGNEMENTS SUR LE MÉDICAMENT POUR LE PATIENT

ADVATE^{MD}

Facteur antihémophilique (recombinant) non dérivé du plasma ni de l'albumine (FAHr-NDPA)

Poudre lyophilisée pour solution injectable 250, 500, 1 000, 1 500, 2 000 et 3 000 unités internationales (UI) par fiole, Intraveineuse

Coagulant

Takeda Canada Inc. 22 rue Adelaide Ouest, bureau 3800 Toronto (Ontario) M5H 4E3

Numéro de contrôle de la présentation : 247295

Date de l'approbation initiale : 31 juillet 2006

Date de révision : 27 mai 2021

ADVATE^{MD} est une marque de commerce déposée de Baxalta Incorporated.

Takeda^{MC} et le logo Takeda^{MD} sont des marques de commerce de Takeda Pharmaceutical Company Limited, utilisées sous licence.

RÉCENTES MODIFICATIONS IMPORTANTES DE L'ÉTIQUETTE

Pas applicable.

TABLE DES MATIÈRES

Les sections ou sous-sections qui ne sont pas pertinentes au moment de l'autorisation ne sont pas énumérées.

TABLI	E DES MATIÈRES	2
PARTI	IE I : RENSEIGNEMENTS POUR LE PROFESSIONNEL DE LA SANTÉ	4
1	INDICATIONS	4
2	CONTRE-INDICATIONS	4
4	POSOLOGIE ET ADMINISTRATION 4.1 Considérations posologiques 4.2 Dose recommandée et modification posologique 4.3 Reconstitution. 4.4 Administration. 4.5 Dose oubliée	5 6 8 12
5	SURDOSAGE	13
6	FORMES POSOLOGIQUES, CONCENTRATIONS, COMPOSITION ET EMBALLAGE	13
7	MISES EN GARDE ET PRÉCAUTIONS	18 18 18 18
8	8.1 Aperçu des effets indésirables	18 18 21
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-examens de laboratoire	24 24 24 24 24
10	PHARMACOLOGIE CLINIQUE	. 24

	10.1	Mode d'action	24
	10.2	Pharmacodynamie	
	10.3	Pharmacocinétique	25
11	ENTRE	POSAGE, STABILITÉ ET TRAITEMENT	26
12	INSTR	UCTIONS PARTICULIÈRES DE MANIPULATION	26
PART	IE II : IN	FORMATION SCIENTIFIQUES	27
13	INFOR	MATION PHARMACEUTIQUES	27
14	ESSAI	S CLINIQUES	28
	14.1		
	14.2	Résultats des études	32
	14.3	Études de biodisponibilité comparatives	40
15	MICRO	BIOLOGIE	44
16	TOXIC	OLOGIE NON CLINIQUE	45
		IENTS SUR LE MÉDICAMENT POUR LE PATIENT (5mL / dispositif	47
		IENTS SUR LE MÉDICAMENT POUR LE PATIENT (2mL / dispositif	56
		IENTS SUR LE MÉDICAMENT POUR LE PATIENT (5mL / dispositif	65
RENS	EIGNEN	IENTS SUR LE MÉDICAMENT POUR LE PATIENT (2mL / dispositif	

PARTIE I : RENSEIGNEMENTS POUR LE PROFESSIONNEL DE LA SANTÉ

1 INDICATIONS

ADVATE, facteur antihémophilique (recombinant) non dérivé du plasma ni de l'albumine (FAHr-NDPA), est indiqué pour :

- la prophylaxie systématique pour prévenir ou réduire la fréquence des épisodes hémorragiques chez les adultes et enfants atteints d'hémophilie A (hémophilie classique);
- la prévention et la maîtrise des épisodes hémorragiques chez les personnes atteintes d'hémophilie A:
- la prise en charge périopératoire des patients atteints d'hémophilie A.

ADVATE peut être utile pour traiter les patients chez qui on a détecté des inhibiteurs du facteur VIII à une concentration n'excédant pas 10 unités Bethesda (UB) par mL. Cependant, pour les patients chez qui un inhibiteur du facteur VIII a été détecté ou est soupçonné, il faut surveiller fréquemment le taux plasmatique du facteur VIII et ajuster la dose d'ADVATE en conséquence (voir la section 7 MISES EN GARDE ET PRÉCAUTIONS).

ADVATE n'est pas indiqué pour le traitement de la maladie de von Willebrand.

1.1 Enfants (≥ 1 an et < 16 ans)

D'après les données soumises et examinées par Santé Canada, l'innocuité et l'efficacité d'ADVATE chez les patients pédiatriques ont été établies; par conséquent, l'indication chez ces patients est autorisée par Santé Canada. L'innocuité et l'efficacité d'ADVATE chez les enfants sont semblables à celles chez les adultes (voir les sections 4 POSOLOGIE ET ADMINISTRATION et 14 ESSAIS CLINIQUES).

1.2 Personnes âgées (> 65 ans)

Santé Canada ne dispose pas de données suffisantes sur l'utilisation d'ADVATE chez les personnes âgées et n'a donc pas autorisé d'indication pour cette population.

2 CONTRE-INDICATIONS

Le facteur antihémophilique (recombinant) non dérivé du plasma ni de l'albumine (FAHr-NDPA) est contre-indiqué chez les patients qui ont eu une réaction d'hypersensibilité, notamment l'anaphylaxie, à ce médicament ou à l'un des composants de la préparation, y compris les ingrédients non médicinaux, ou du contenant. Pour obtenir une liste complète, voir la section 6 FORMES POSOLOGIQUES, CONCENTRATIONS, COMPOSITION ET EMBALLAGE.

- Protéines de souris
- Protéines ou de hamster

4 POSOLOGIE ET ADMINISTRATION

4.1 Considérations posologiques

L'activité du facteur antihémophilique recombinant (FAHr), exprimée en UI par fiole, est indiquée sur l'étiquette de chaque fiole d'ADVATE. Cette activité, qui respecte une norme établie par rapport à l'étalon international de l'Organisation mondiale de la Santé pour les concentrés de facteur VIII de coagulation, est déterminée par une technique précise assurant l'exactitude des résultats.

La posologie et la durée du traitement dépendent de la gravité du déficit en facteur VIII, du siège et de l'étendue du saignement ainsi que de l'état clinique du patient. Une surveillance étroite du traitement de substitution est particulièrement importante lors d'une chirurgie majeure ou d'une hémorragie menaçant le pronostic vital.

L'augmentation maximale prévue *in vivo* du taux de facteur VIII, exprimée en UI/dL de plasma ou en pourcentage de la normale, peut être estimée en multipliant par 2 la dose administrée par kilogramme de poids corporel (UI/kg). Ce calcul a été établi d'après les résultats de plusieurs études sur la pharmacocinétique des concentrés de FAHr et s'appuie sur les données de 223 analyses pharmacocinétiques d'ADVATE, effectuées auprès de 107 sujets de l'étude de base de phases II et III. Ces données pharmacocinétiques révèlent une récupération maximale d'environ 2 (UI/dL)/(UI/kg) de poids corporel au-dessus de la valeur de départ (avant la perfusion).

Exemples (si on suppose que le taux de facteur VIII de départ est < 1 % de la normale) :

- Une dose de 1 750 UI d'ADVATE administrée à un patient pesant 70 kg, c.-à-d. 25 UI/kg (1 750/70) devrait, après la perfusion, produire une augmentation maximale du facteur VIII de 25 x 2 ou 50 UI/dL (50 % de la normale).
- 2. Chez un enfant pesant 40 kg, on vise une augmentation maximale de 70 %. La dose devrait donc être de 70/2 x 40 = 1 400 UI.

Même si la posologie peut être estimée par les calculs ci-dessus, il est fortement recommandé d'effectuer, dans la mesure du possible, les épreuves de laboratoire appropriées, y compris les dosages du facteur VIII plasmatique à intervalles réguliers, afin de s'assurer que le taux cible de facteur VIII est atteint et maintenu. Le nombre et la fréquence d'administrations doivent être ajustés en fonction de la réponse clinique du patient. Chaque patient peut répondre de façon différente au facteur VIII en présentant des taux de facteur VIII et de récupération *in vivo*, une demi-vie et une réponse clinique au traitement qui varient.

Dans certaines circonstances (p. ex., faible titre d'inhibiteurs), des doses supérieures à celles recommandées peuvent s'avérer nécessaires.

Si le saignement ne cesse pas après l'administration de la dose recommandée, il faut mesurer le taux plasmatique du facteur VIII et administrer une dose adéquate d'ADVATE en vue d'obtenir une réponse clinique satisfaisante.

Patients avec inhibiteurs

Les patients doivent faire l'objet d'une évaluation afin de détecter la formation d'inhibiteurs du facteur VIII si l'activité plasmatique du facteur VIII n'a pas atteint la valeur prévue ou si le saignement n'a pas cessé avec une dose adéquate.

4.2 Dose recommandée et modification posologique

Prophylaxie systématique

Pour prévenir les épisodes hémorragiques, une dose variant entre 20 UI et 40 UI de facteur VIII par kg de poids corporel peut être utilisée tous les deux jours (3 à 4 fois par semaine). Autrement, on peut employer un schéma posologique ciblé tous les trois jours pour maintenir un taux minimum de facteur VIII ≥ 1 %. La dose exacte doit être ajustée en fonction de la réponse clinique du patient.

Chez les patients de moins de 6 ans, il est recommandé d'avoir recours à des doses variant entre 25 UI et 50 UI de facteur VIII par kg de poids corporel 3 à 4 fois par semaine. La dose exacte doit être déterminée en fonction de l'état clinique du patient et du taux de récupération in vivo du facteur VIII et de la demi-vie.

Prévention et maîtrise des épisodes hémorragiques

La posologie doit être supervisée par le médecin. Le tableau 1 présente un guide pour établir la posologie du traitement des hémorragies.

Tableau 1 – Traitement et maîtrise des épisodes hémorragiques – Guide pour la posologie d'ADVATE

Gravité de l'hémorragie	Activité plasmatique maximale de facteur VIII requise après la perfusion (% de la normale ou UI/dL)	Fréquence de la perfusion¹
Début d'hémarthrose ou d'hémorragie musculaire ou buccale	20 à 40	Entreprendre la perfusion toutes les 12 à 24 heures (8 à 24 heures chez les enfants âgés de moins de 6 ans)¹ pendant 1 à 3 jours jusqu'à la résolution de l'épisode hémorragique (soulagement de la douleur) ou jusqu'à la cicatrisation.
Hémarthrose, hémorragie musculaire ou hématome plus importants	30 à 60	Répéter la perfusion toutes les 12 à 24 heures (8 à 24 heures chez les enfants âgés de moins de 6 ans) ¹ pendant 3 jours (généralement) ou plus jusqu'au soulagement de la douleur et à la disparition de l'incapacité.

Hémorragie menaçant le pronostic vital (traumatisme crânien, hémorragie pharyngée, douleur abdominale grave)	60 à 100	Répéter la perfusion toutes les 8 à 24 heures (6 à 12 heures chez les enfants âgés de moins de 6 ans) ¹ jusqu'à la résolution de l'épisode hémorragique.
---	----------	---

¹ Chez les enfants, il faut ajuster la fréquence de perfusion afin de compenser la récupération corrigée et la demi-vie généralement accrues observées chez les adolescents et les adultes, comparativement aux nourrissons et aux enfants (tableau 7).

Prise en charge périopératoire

Le tableau 2 présente un guide afin d'établir la posologie pour la prise en charge périopératoire. Une surveillance et une maîtrise étroites du traitement de substitution sont particulièrement importantes lors d'une chirurgie majeure ou d'une hémorragie menaçant le pronostic vital.

Tableau 2 – Guide pour établir le schéma posologique d'ADVATE dans la prise en charge périopératoire

Type d'intervention	Activité plasmatique maximale de facteur VIII requise après la perfusion (% de la normale ou UI/dL)	Fréquence de la perfusion¹
Intervention chirurgicale mineure, y compris l'extraction dentaire	60 à 100	Une seule perfusion en bolus, suivie de la prise d'un antifibrinolytique oral pendant 5 à 7 jours (extraction dentaire), administrée dans l'heure suivant l'intervention, est suffisante dans la plupart des cas.

		Pour le traitement de substitution par bolus,
		répéter la perfusion toutes les 8 à 24 heures
		(6 à 24 heures chez les patients âgés de
		moins de 6 ans1), selon le taux requis de
		facteur VIII et le degré de cicatrisation de la
		plaie. Pour le traitement de substitution par
		perfusion continue, amorcer la perfusion à la
Chirurgia majaura	80 à 120	dose de 4 à 5 UI/kg/h après l'administration
Chirurgie majeure	(pré- et postopératoire)	de la dose de charge; surveiller le taux de
		facteur VIII au moins 1 fois par jour et
		modifier la vitesse de perfusion selon le taux
		requis de facteur VIII et le degré de
		cicatrisation de la plaie (voir Administration
		par perfusion continue d'ADVATE
		reconstitué avec l'eau stérile pour injection
		fournie).

Chez les enfants, il faut ajuster la fréquence de perfusion afin de compenser la récupération corrigée et la demi-vie généralement accrues observées chez les adolescents et les adultes, comparativement aux nourrissons et aux enfants (Tableau 7).

4.3 Reconstitution

Tableau 3 - Reconstitution

Format de la fiole	Volume de diluant à ajouter à la fiole	Volume disponible approximatif	Concentration nominale par mL
2 mL (250 UI)	2 mL	2 mL	125 UI/mL
2 mL (500 UI)	2 mL	2 mL	250 UI/mL
2 mL (1 000 UI)	2 mL	2 mL	500 UI/mL
2 mL (1 500 UI)	2 mL	2 mL	750 UI/mL
5 mL (1 000 UI)	5 mL	5 mL	200 UI/mL
5 mL (1 500 UI)	5 mL	5 mL	300 UI/mL
5 mL (2 000 UI)	5 mL	5 mL	400 UI/mL
5 mL (3 000 UI)	5 mL	5 mL	600 UI/mL

Reconstitution à l'aide du dispositif BAXJECT III*: Utiliser une technique aseptique

Les procédures ci-dessous décrivent les lignes directrices générales pour la préparation et la reconstitution d'ADVATE.

- 1. Laisser ADVATE atteindre la température ambiante.
- 2. Ouvrir la boîte d'ADVATE.
- 3. Sortir ADVATE et le dispositif BAXJECT III de la boîte.
- 4. Placer ADVATE sur une surface plane de façon à ce que la fiole de diluant soit au-dessus du dispositif (Figure A). (La fiole de diluant porte une bande bleue. Ne pas retirer le capuchon bleu avant l'étape demandant de le faire).
- 5. Maintenir ADVATE dans le dispositif BAXJECT III d'une main.
- 6. De l'autre main, appuyer fermement sur la fiole de diluant jusqu'à ce que le dispositif se rétracte complètement et que le diluant s'écoule dans la fiole d'ADVATE (Figure B). Ne pas incliner le dispositif jusqu'à la fin du transfert.
- 7. Vérifier que le transfert du diluant est terminé. Agiter doucement jusqu'à dissolution complète du concentré d'ADVATE (Figure C). Ne pas secouer. Avant l'administration, vérifier si les produits à administration parentérale contiennent des particules ou s'ils sont décolorés. La solution doit être limpide et incolore. Si ce n'est pas le cas, ne pas utiliser la solution et le signaler immédiatement à Takeda.

Figure A



Figure B

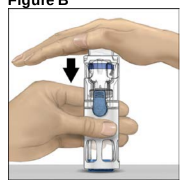


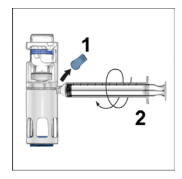
Figure C



- 8. Retirer le capuchon bleu du dispositif BAXJECT III. Fixer la serinque au dispositif (Figure D). Ne pas injecter d'air dans le dispositif BAXJECT III.
- 9. Retourner le dispositif (la fiole de concentré de facteur se trouve maintenant au-dessus du dispositif). Aspirer le concentré de facteur dans la serinque en tirant lentement sur le piston (Figure E).
- 10. Déconnecter la seringue: fixer une aiguille appropriée sur la seringue et injecter le médicament par voie intraveineuse, conformément aux directives énoncées à la section Administration par perfusion en bolus.
- 11. Si un patient a besoin de plus d'une fiole d'ADVATE dans un dispositif BAXJECT III ou d'une association d'ADVATE avec BAXJECT II et d'ADVATE dans un dispositif BAXJECT III, le contenu de plusieurs fioles peut être aspiré dans la même seringue.

Figure D

Figure E





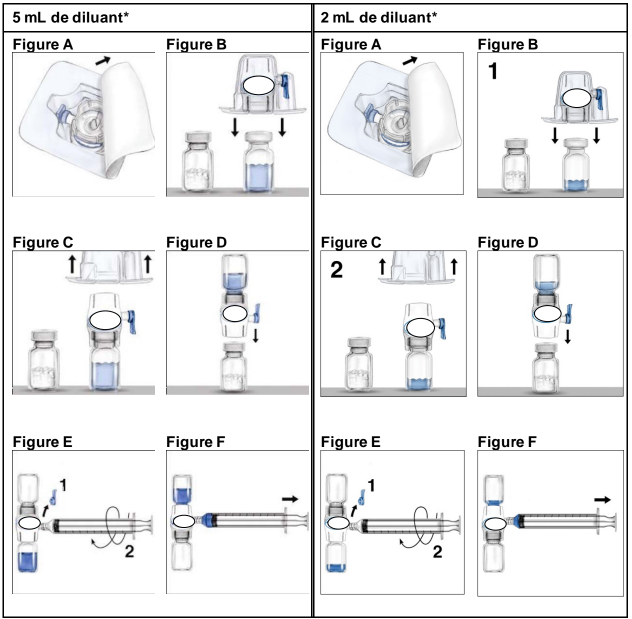
REMARQUE: Ne pas réfrigérer la solution reconstituée. Lorsqu'on prépare ADVATE pour l'administrer en perfusion continue (voir la section 4.4 Administration/<u>Administration par perfusion continue d'ADVATE reconstitué avec l'eau stérile pour injection fournie</u>), la solution doit être reconstituée et préparée sous une hotte à flux laminaire pour préserver la stérilité du produit pendant la perfusion. Au chevet du patient, on doit remplacer le produit par une solution fraîchement reconstituée d'ADVATE à intervalles de 12 heures ou moins.

* Le dispositif BAXJECT III n'est actuellement pas fourni avec ADVATE au Canada (voir la section 6 FORMES POSOLOGIQUES, CONCENTRATIONS, COMPOSITION ET EMBALLAGE).

Reconstitution à l'aide du dispositif BAXJECT II : Utiliser une technique aseptique

- 1. Laisser ADVATE (concentré en poudre lyophilisée) et l'eau stérile pour injection USP (diluant) atteindre la température ambiante.
- 2. Retirer les capuchons des fioles de concentré et de diluant.
- 3. Nettoyer les bouchons à l'aide d'une solution antiseptique et laisser sécher avant l'emploi. Placez les fioles sur une surface plane.
- 4. Ouvrir l'emballage du dispositif BAXJECT II en détachant la pellicule sans toucher l'intérieur (Figure A). **Ne pas sortir le dispositif BAXJECT de son emballage.**
- 5. Retourner l'emballage contenant le dispositif. Insérer complètement la pointe en plastique transparent au centre du bouchon de la fiole de diluant en exerçant une pression verticale (Figure B).
- 6. Saisir le rebord de l'emballage du dispositif BAXJECT II et tirer pour enlever l'emballage (Figure C). Ne pas retirer le capuchon coloré de l'adaptateur Luer du dispositif BAXJECT II. Ne pas toucher le perforateur de plastique blanc exposé.
- 7. Retourner le dispositif de façon à ce que la fiole de diluant soit au-dessus du dispositif. Insérer rapidement la pointe en plastique blanc complètement au centre du bouchon de la fiole de concentré d'ADVATE, en exerçant une pression verticale (Figure D). Sous l'effet du vide, le diluant sera aspiré dans la fiole d'ADVATE.
- 8. Agiter doucement jusqu'à dissolution complète du concentré d'ADVATE.
- 9. Retirer le capuchon coloré de l'adaptateur Luer du dispositif BAXJECT II. Fixer la seringue au dispositif BAXJECT II (Figure E). NE PAS INJECTER D'AIR.
- 10. Retourner le dispositif (la fiole de concentré de facteur se trouve maintenant au-dessus du dispositif). Aspirer le concentré de facteur dans la seringue en tirant lentement sur le piston (Figure F).
- 11. Enlever la seringue du dispositif; fixer une aiguille appropriée sur la seringue et injecter le médicament par voie intraveineuse, conformément aux directives énoncées à la section 4.4 Administration.

12. Si un patient a besoin de plus d'une fiole d'ADVATE, le contenu de plusieurs fioles peut être aspiré dans la même seringue. Veuillez noter que le dispositif de reconstitution BAXJECT II ne doit être utilisé qu'avec une seule fiole d'ADVATE et de l'eau stérile pour injection, USP. Autrement dit, la reconstitution et l'aspiration d'une seconde fiole dans la seringue nécessitent un second dispositif BAXJECT II.



^{*} Les dessins sont fournis à des fins d'illustration seulement et ne sont pas nécessairement présentés à l'échelle.

REMARQUE: Ne pas réfrigérer la solution reconstituée. Lorsqu'on prépare ADVATE pour l'administrer en perfusion continue (voir la section 4.4 Administration/<u>Administration par perfusion continue d'ADVATE reconstitué avec l'eau stérile pour injection fournie</u>), la solution doit être reconstituée et préparée sous une hotte à flux laminaire pour préserver la stérilité du

produit pendant la perfusion. Au chevet du patient, on doit remplacer le produit par une solution fraîchement reconstituée d'ADVATE à intervalles de 12 heures ou moins.

ADVATE doit être administré à température ambiante dans les trois heures suivant la reconstitution. Voir la section 12 INSTRUCTIONS PARTICULIÈRES DE MANIPULATION pour obtenir de plus amples renseignements.

4.4 Administration

Administration par perfusion en bolus

Tous les médicaments administrés par voie parentérale doivent faire l'objet d'un examen visuel préalable à l'administration, pour déceler toute particule ou altération de la couleur, lorsque la solution et le contenant le permettent. La solution d'ADVATE est acceptable si elle est incolore. ADVATE doit être administré à température ambiante dans les trois heures suivant la reconstitution. Il faut employer des seringues en plastique pour administrer ce médicament parce que les protéines comme ADVATE ont tendance à adhérer à la surface des seringues en verre. Une dose d'ADVATE doit être administrée sur une période d'au plus 5 minutes (vitesse de perfusion maximale : 10 mL/min). Le rythme cardiaque doit être mesuré avant et pendant l'administration. Si le rythme cardiaque augmente de façon marquée, la réduction de la vitesse de perfusion ou l'interruption momentanée de la perfusion permet habituellement de faire disparaître rapidement ce symptôme.

Administration par perfusion continue d'ADVATE reconstitué avec l'eau stérile pour injection fournie

On dispose de données limitées sur l'innocuité et l'efficacité de l'administration d'ADVATE par perfusion continue (voir la section 14 ESSAIS CLINIQUES).

Les préparations d'ADVATE ayant un contenu nominal de 3 000, 2 000, 1 500, 1 000 et 500 UI par fiole conviennent à l'administration par perfusion continue. Avec ADVATE administré par perfusion continue, on doit utiliser soit un pousse-seringue libérant le produit à une vitesse ≥ 0,4 mL/h ou une pompe à perfusion de type CADD-1 (distributeur de médicament électronique) réglée à une vitesse ≥ 1,5 mL/h. Dans des études in vitro où l'on a utilisé un pousse-seringue ou une pompe CADD-1, on a observé une récupération de plus de 80 % de l'activité d'ADVATE mesurée à l'heure 0 et pendant la perfusion continue pouvant durer jusqu'à 48 heures. Dans le but de préserver la stérilité, il est recommandé de remplacer la solution, au moins toutes les 12 heures, par une nouvelle solution fraîchement reconstituée d'ADVATE pour perfusion continue. On peut utiliser une tubulure à perfusion en polychlorure de vinyle (PVC) ou en polyéthylène (microdiamètre) et ajouter de 2 à 5 UI d'héparine par millilitre de produit reconstitué pour prévenir la thrombophlébite au point de perfusion. Lorsqu'ADVATE est reconstitué par l'ajout de l'eau stérile pour injection, USP fournie, on ne doit jamais le diluer davantage. On peut cependant perfuser ADVATE de façon concomitante avec l'une des 3 solutions intraveineuses en circuit secondaire (solution physiologique saline, solution saline à 0,45 %, solution saline à 0,45 % dans du dextrose à 5 %) en utilisant un raccord en Y. La photostabilité de la solution reconstituée d'ADVATE est acceptable dans les conditions

d'exposition à la lumière visible et aux rayonnements ultraviolets normalement présentes dans les milieux cliniques.

Après l'administration d'une dose de charge pour augmenter le taux plasmatique de facteur VIII entre 80 et 120 UI/dL, amorcer la perfusion d'ADVATE à une vitesse de 4 UI/kg/h chez les patients de plus de 12 ans et à une vitesse de 5 UI/kg/h chez les enfants de 5 à 12 ans¹6. L'administration d'ADVATE par perfusion continue n'a pas été évaluée chez les enfants de moins de 5 ans. En se basant sur l'expérience avec d'autres produits de facteur VIII, on a injecté une dose de charge en bolus d'ADVATE avant la perfusion continue chez un petit nombre de sujets. Après l'administration d'une dose de charge pour augmenter le taux plasmatique de facteur VIII entre 80 et 120 UI/dL, amorcer la perfusion du facteur VIII à une vitesse de 4 UI/kg/h chez les patients de plus de 12 ans, et à une vitesse de 5 UI/kg/h chez les enfants de 5 à 12 ans. Il est fortement recommandé de vérifier les taux plasmatiques de facteur VIII de 3 à 6 heures après le début de la perfusion continue pour démontrer que les taux requis de facteur VIII sont maintenus. La vitesse de perfusion doit être adaptée en fonction du taux d'activité plasmatique du facteur VIII mesuré au moins une fois par jour par la suite, et en fonction du taux requis de facteur VIII.

Il est vivement recommandé de consigner le nom du patient et le numéro de lot du produit chaque fois qu'ADVATE est administré, afin de garder la trace du lien entre chaque patient et le numéro de lot du produit administré.

4.5 Dose oubliée

- Il n'est généralement pas nécessaire de doubler la dose afin de compenser une dose oubliée.
- Les patients doivent prendre immédiatement une dose habituelle d'ADVATE et poursuivre le traitement à intervalle régulier, tel que requis.

5 SURDOSAGE

De toutes les perfusions administrées lors des études cliniques, 0,9 % visaient à administrer une dose supérieure à 100 UI/kg. Aucun problème d'innocuité n'a été associé aux perfusions. Au cours des études, aucun sujet n'a reçu une dose supérieure à 208 UI/kg.

En cas de surdosage soupçonné, communiquer avec le centre antipoison de la région.

6 FORMES POSOLOGIQUES, CONCENTRATIONS, COMPOSITION ET EMBALLAGE

Pour aider à veiller à la traçabilité de produits biologiques, incluant de biosimilaires, les praticiens de la santé devraient reconnaître l'importance d'enregistrer la marque nominative et la dénomination commune (l'ingrédient actif), ainsi que d'autres identifiants propres aux produits, comme le numéro d'identification de médicament (DIN) et le numéro de lot du produit

fourni.

Tableau 4 – Formes pharmaceutiques, teneurs, composition et conditionnement

Voie d'administration	Forme posologique / teneur / composition	Ingrédients non médicinaux
Intraveineuse	Poudre pour injection intraveineuse / 1 000, 1 500, 2 000 et 3 000 unités internationales (UI) par fiole reconstituée dans 5 mL d'eau pour injection	α, α-tréhalose Chlorure de calcium Histidine Mannitol Polysorbate 80 Glutathion réduit Chlorure de sodium Tris-(hydroxyméthyl) aminométhane
	et Poudre pour injection intraveineuse / 250, 500, 1 000 et 1 500 unités internationales (UI) par fiole reconstituée dans 2 mL d'eau pour injection	

ADVATE est une poudre stérile, apyrogène, blanche ou blanchâtre. Après reconstitution, la solution doit être limpide, incolore et dépourvue de particules étrangères.

ADVATE et l'eau stérile pour injection sont préassemblés dans un dispositif BAXJECT III :

ADVATE est présenté sous forme de poudre lyophilisée avec 2 mL d'eau stérile pour injection, USP, dans un dispositif BAXJECT III à usage unique contenant une concentration nominale de 250, 500, 1 000, 1 500 UI par fiole. ADVATE à 2 mL dans un dispositif BAXJECT III est offert dans une boîte qui contient un ensemble de perfusion de microdiamètre, une seringue stérile de 10 mL, un tampon d'alcool stérile, un pansement et une notice d'emballage.

ADVATE est présenté sous forme de poudre lyophilisée avec 5 mL d'eau stérile pour injection, USP, dans un dispositif BAXJECT III à usage unique contenant une concentration nominale de 1 000, 1 500, 2 000 et 3 000 UI par fiole. ADVATE à 5 mL dans un dispositif BAXJECT III est offert dans une boîte qui contient un ensemble de perfusion, une seringue stérile de 10 mL, un tampon d'alcool stérile, un pansement et une notice d'emballage.

* Le dispositif BAXJECT III n'est actuellement pas fourni avec ADVATE au Canada.

ADVATE pour reconstitution à l'aide du dispositif BAXJECT II :

ADVATE est présenté en fioles à dose unique contenant une concentration nominale de 250,

500, 1 000 et 1 500 UI par fiole, et est accompagné de 2 mL d'eau stérile pour injection. ADVATE à 2 mL pour reconstitution avec le dispositif BAXJECT II est offert dans une boîte qui contient de l'eau stérile pour injection, USP, un dispositif BAXJECT II, un ensemble de perfusion de microdiamètre, une seringue stérile de 10 mL, un tampon d'alcool stérile, un pansement et une notice d'emballage.

ADVATE est présenté en fioles à dose unique contenant une concentration nominale de 1 000, 1 500, 2 000 et 3 000 UI par fiole, et est accompagné de 5 mL d'eau stérile pour injection. ADVATE à 5 mL pour reconstitution avec le dispositif BAXJECT II est offert dans une boîte qui contient de l'eau stérile pour injection, USP, un dispositif BAXJECT II, un ensemble de perfusion, une seringue stérile de 10 mL, un tampon d'alcool stérile, un pansement et une notice d'emballage.

ADVATE doit être reconstitué avec l'eau stérile pour injection fournie avec le produit. Lorsqu'il est reconstitué avec le volume approprié de diluant, le produit contient les stabilisants, ingrédients non médicinaux ou excipients suivants en quantités théoriques :

	Volume de reconstitution – 5 mL	Volume de reconstitution – 2 mL
Mannitol	3,2 % (p/v)	8 % (p/v)
α, α-tréhalose	0,8 % (p/v)	2 % (p/v)
Chlorure de sodium	90 mM	225 mM
Histidine	10 mM	25 mM
Tris-(hydroxyméthyl) aminométhane	10 mM	25 mM
Chlorure de calcium	1,7 mM	4,2 mM
Polysorbate 80	0,01 % (p/v)	0,025 % (p/v)
Glutathion réduit	0,08 mg/mL	0,2 mg/mL

Le facteur von Willebrand recombinant est présent avec le facteur VIII recombinant et aide à le stabiliser en culture. Le produit final ne contient pas plus de 2 ng de facteur von Willebrand recombinant par UI de FAHr, ce qui n'aura pas d'effet significatif sur le plan clinique chez les patients atteints de la maladie de von Willebrand. Le produit ne contient aucun agent de conservation.

L'activité du FAH, exprimée en UI par fiole, est indiquée sur l'étiquette d'ADVATE. L'activité biologique est déterminée par dosage *in vitro*, en respectant une norme établie par rapport à l'étalon international de l'Organisation mondiale de la Santé pour les concentrés de facteur VIII de coagulation. L'activité spécifique d'ADVATE est de 4 000 à 10 000 UI/mg de protéine.

7 MISES EN GARDE ET PRÉCAUTIONS

Généralités

Il est essentiel de confirmer que le déficit en facteur VIII est à l'origine des troubles de la coagulation avant d'administrer ADVATE. Ce produit ne peut être utile pour corriger un déficit en d'autres facteurs de coagulation.

Comme avec tous les produits de facteur VIII, la réponse clinique à ADVATE peut varier. Si le

saignement ne cesse pas après l'administration de la dose recommandée, il faut mesurer le taux plasmatique du facteur VIII et administrer une dose adéquate d'ADVATE en vue d'obtenir une réponse clinique satisfaisante. Si le taux plasmatique du facteur VIII n'atteint pas la valeur cible ou si le saignement ne cesse pas après l'administration d'une dose adéquate, il y a alors lieu de soupçonner la présence d'un inhibiteur (anticorps neutralisants) et d'effectuer les évaluations appropriées.

Carcinogenèse et mutagenèse

Aucune étude n'a été réalisée pour évaluer le pouvoir mutagène ou cancérogène de l'ingrédient actif d'ADVATE. La lignée cellulaire CHO utilisée pour la production d'ADVATE est dérivée de celle utilisée dans la biosynthèse du facteur antihémophilique (recombinant) RECOMBINATE. Les études ont démontré qu'ADVATE et RECOMBINATE sont très similaires du point de vue de leurs propriétés biochimiques et physicochimiques, ainsi que selon les données non cliniques de pharmacologie et de toxicologie *in vivo*. On peut en déduire que RECOMBINATE et ADVATE ont des pouvoirs mutagènes et cancérogènes équivalents.

Le pouvoir mutagène de RECOMBINATE a été évalué *in vitro* à des doses nettement supérieures aux concentrations plasmatiques de FAHr prévues, et *in vivo* à des doses jusqu'à 10 fois supérieures aux doses maximales prévues sur le plan clinique. À cette concentration, RECOMBINATE n'a pas entraîné de mutations inverses, d'aberrations chromosomiques, ni d'augmentation du nombre de micronoyaux dans les érythrocytes polychromatiques de la moelle osseuse. Aucune étude portant sur le pouvoir cancérogène de RECOMBINATE chez les animaux n'a été effectuée.

Réponse immunitaire

Réactions d'hypersensibilité

Des réactions d'hypersensibilité de type allergique, dont l'anaphylaxie, ont été signalées lors de l'administration d'ADVATE et se sont manifestées sous forme d'étourdissement, de paresthésie, d'éruption cutanée, de bouffée de chaleur, de gonflement du visage, d'urticaire et de prurit. Il importe d'avertir les patients de la possibilité d'une réaction d'hypersensibilité et de leur en décrire les premiers signes : urticaire, urticaire généralisée, oppression thoracique, respiration sifflante, hypotension et anaphylaxie. Il faut prévenir les patients de cesser l'utilisation du produit et de communiquer avec leur médecin si ces symptômes surviennent.

Formation d'anticorps anti-protéines de souris ou de hamster

ADVATE contient des traces d'immunoglobuline G (IgG) murine (au plus, 0,1 ng/UI d'ADVATE FAHr-NDPA) et de protéines provenant de cellules d'ovaires de hamster chinois (CHO) (au plus, 1,5 ng/UI d'ADVATE FAHr-NDPA). À ce titre, il existe une faible possibilité que les patients traités par ce produit manifestent une hypersensibilité à ces protéines mammaliennes non humaines.

Surveillance et épreuves de laboratoire

Bien que la posologie puisse être établie à partir de méthodes de calcul (voir la section 4 POSOLOGIE ET ADMINISTRATION), il est fortement recommandé d'effectuer, dans la mesure du possible, les épreuves de laboratoire appropriées à intervalles réguliers afin de s'assurer que le taux cible de facteur VIII est atteint et maintenu.

Si le taux plasmatique du facteur VIII n'atteint pas la valeur cible ou si le saignement ne cesse

pas après l'administration d'une dose adéquate, il y a alors lieu de soupçonner la présence d'un inhibiteur. Au moyen des méthodes de dosage appropriées, la présence d'un inhibiteur peut être confirmée et quantifiée en UB par millilitre (soit la quantité de facteur VIII neutralisée par 1 mL de plasma du patient). Si le titre de l'inhibiteur est inférieur à 10 UB/mL, l'administration d'une quantité additionnelle de facteur antihémophilique (FAH) peut neutraliser l'inhibiteur. Par la suite, l'administration d'UI supplémentaires de FAH devrait permettre d'obtenir la réponse prévue. Dans ces circonstances, il est nécessaire de surveiller étroitement le taux plasmatique de facteur VIII à l'aide des méthodes de dosage appropriées.

Si les titres d'inhibiteur sont supérieurs à 10 UB/mL, il peut être difficile ou impossible d'assurer l'hémostase avec le FAH en raison de la très forte dose requise. De plus, l'administration de FAH dans ces conditions risque d'entraîner une élévation des titres d'inhibiteurs à la suite d'une réponse anamnestique au facteur VIII. Chez ces patients, le traitement ou la prévention des hémorragies doit se faire à l'aide d'autres stratégies thérapeutiques et d'autres médicaments.

Considérations périopératoires

ADVATE est aussi indiqué pour la prise en charge périopératoire des patients atteints d'hémophilie A. Une surveillance étroite du traitement de substitution est particulièrement importante lors d'une intervention chirurgicale majeure ou d'une hémorragie menaçant la vie du patient.

Sensibilité et résistance

Formation d'inhibiteurs du facteur VIII

La formation d'anticorps neutralisants, inhibiteurs du facteur VIII, est une complication connue du traitement des personnes atteintes d'hémophilie A. Parmi les patients non préalablement traités recevant des FAHr, entre 15 % et 32 % des patients présentent des anticorps. L'incidence de cette complication chez les patients qui ont déjà été exposés plus de 50 jours à des FAHr est environ de 2 cas par 1 000 années-patients. Ces inhibiteurs sont invariablement des isotypes d'IgG dont l'activité inhibitrice du facteur VIII est exprimée en UB par millilitre de plasma ou de sérum. Chez les patients recevant un FAH, la présence éventuelle d'inhibiteurs du facteur VIII doit être étroitement surveillée par des observations cliniques et des épreuves de laboratoire appropriées.

Le risque de formation d'inhibiteurs dépend d'un certain nombre de facteurs liés aux caractéristiques du patient (p. ex., type de mutation génique du facteur VIII, antécédents familiaux, origine ethnique), lesquels représenteraient les facteurs de risque de formation d'inhibiteurs les plus importants.

La présence d'inhibiteurs a été signalée principalement chez les patients non préalablement traités. En règle générale, la présence éventuelle d'inhibiteurs doit être étroitement surveillée par des observations cliniques et des épreuves de laboratoire appropriées chez tous les patients recevant des produits de facteur VIII de coagulation.

7.1 Populations particulières

7.1.1 Femmes enceintes

L'innocuité d'ADVATE chez les femmes enceintes ou qui allaitent n'a pas été établie. On n'a pas effectué d'études de reproduction animale avec ADVATE. On ne sait pas si ADVATE entraîne des effets néfastes chez le fœtus lorsqu'il est administré à une femme enceinte ni s'il peut nuire à la fécondité. Les médecins doivent évaluer avec soin les risques et les bienfaits éventuels pour chaque patiente avant de prescrire ADVATE. ADVATE ne doit être administré à une femme enceinte qu'en cas d'indication formelle.

7.1.2 Allaitement

On ignore si le médicament est excrété dans le lait humain. Comme bon nombre de médicaments le sont, l'administration d'ADVATE devrait se faire avec précaution.

7.1.3 Enfants (≥ 1 an et < 16 ans)

Chez les enfants, l'administration de doses plus fortes ou à des intervalles plus courts doit être considérée afin de tenir compte de la différence observée entre les adultes et les enfants quant à la récupération corrigée et la demi-vie terminale (Tableau 7). Des schémas posologiques distincts ont été établis pour les enfants âgés de moins de 6 ans (voir la section 4 POSOLOGIE ET ADMINISTRATION).

7.1.4 Personnes âgées (> 65 ans)

On ne dispose pas de suffisamment de données à ce sujet.

8 EFFETS INDÉSIRABLES

8.1 Aperçu des effets indésirables

La plupart des réactions défavorables observées au cours des essais cliniques semblaient liées à un trauma, à une affection respiratoire ou gastro-intestinale intercurrente sans gravité ou à des complications connues de l'hémophilie (voir la section 7 MISES EN GARDE ET PRÉCAUTIONS).

8.2 Effets indésirables observées dans les essais cliniques

Les études cliniques sont menées dans des conditions très particulières. Les taux des effets indésirables ont été observés dans les études cliniques; par conséquent, ils peuvent ne pas refléter les taux observés dans la pratique courante et ne doivent pas être comparés à ceux observés dans le cadre des études cliniques portant sur un autre médicament. Les renseignements sur les effets indésirables qui sont tirés d'études cliniques peuvent s'avérer utiles pour la détermination des effets indésirables liés aux médicaments et pour l'approximation des taux relativement à leur utilisation en situation réelle.

Dans les études cliniques sur ADVATE, 450 sujets uniques ont été admis. L'analyse sur l'innocuité comprenait 418 sujets ayant été exposés au moins une fois à ADVATE dans 12 études cliniques : 069901, 060102, BLB-200-01, 060101, 060401, 069902, 060201, 060103, 060403, 060702, 060601 et 060801.

Au total, 93 effets indésirables (EI) ont été signalés chez 45 des 418 sujets uniques traités. Les EI les plus fréquents étaient l'inhibition du facteur VIII, la pyrexie et les céphalées. Parmi ces derniers, 17 cas d'inhibition du facteur VIII ont été considérés comme étant graves. L'inhibition du facteur VIII était l'EI le plus fréquemment signalés chez 4,1 % des sujets traités (n = 17). Des 93 EI, aucun n'a été signalé chez des nouveau-nés (âgés de 0 mois à < 1 mois), 30 EI ont été signalés chez 20 nourrissons sur 60 (âgés de 1 mois à < 2 ans), 7 EI ont été signalés chez 3 enfants sur 68 (âgés de 2 ans à < 12 ans), 10 EI ont été signalés chez 5 adolescents sur 38 (âgés de 12 ans à < 16 ans) et 46 EI ont été signalés chez 17 adultes sur 147 (âgés de 16 ans et plus).

Tableau 5 – Sommaire des effets indésirables observés dans le cadre du programme d'essais cliniques sur ADVATE (n = 418) ^a					
Classification par discipline médicale	Terme privilégié par le MedDRA	Nombre de sujets uniques	Taux d'El (% de sujets) ^b	Catégorie de fréquence	
Affections hématologiques et du système lymphatique	Inhibition du facteur VIII ^c	1 (PPT) ^d 16 (PNPT) ^d	0,28 29,09	Peu fréquent Très fréquent	
	Lymphangite	1	0,24	Peu fréquent	
Affections cardiaques	Palpitations	1	0,24	Peu fréquent	
Affections oculaires	Inflammation de l'œil	1	0,24	Peu fréquent	
Affections gastro- intestinales	Douleur abdominale haute Diarrhée Nausées Vomissements	2 2 1 1	0,48 0,48 0,24 0,24	Peu fréquent Peu fréquent Peu fréquent Peu fréquent	
Troubles généraux et anomalies au site d'administration	Pyrexie Gêne thoracique Douleur thoracique Frissons Sensation d'état anormal	6 1 1 1	1,44 0,24 0,24 0,24 0,24	Fréquent Peu fréquent Peu fréquent	

	Odama nárinhária.	4	0.24	Davi
	Œdème périphérique	1	0,24	Peu
	Hématome au site de			fréquent
	ponction vasculaire			Peu
	'	1	0,24	fréquent
			0,21	Peu
				fréquent
				Peu
				fréquent
Infections et infestations	Grippe	1	0,24	Peu
	Laryngite	i i	0,24	fréquent
	Laryrighte	•	0,24	Peu
				fréquent
Lésions, intoxications et	Complication après			Peu
complications	une intervention			fréquent
d'intervention	Hémorragie post	1	0,24	- 1
		•	0,24	Dou
	intervention	,	0.04	Peu
	Réaction au site de	1	0,24	fréquent
	l'intervention			
		1	0,24	Peu
		•	- ,	fréquent
Investigations	Facteur VIII diminué	1	0,24	Peu
investigations				
	Hématocrite diminué	1	0,24	fréquent
	Test de laboratoire			Peu
	anormal	1	0,24	fréquent
	Monocytes augmentés		·	Peu
		1	0,24	fréquent
		•	0,24	Peu
-				fréquent
Affections du système	Céphalée	7	1,67	Fréquent
nerveux	Sensation			Peu
	vertigineuse	4	0,96	fréquent
	Dysgueusie	1	0,24	Peu
	Atteinte de la mémoire		0,21	
		,	0.04	fréquent
	Migraine	1	0,24	Peu
	Syncope	1	0,24	fréquent
	Tremblement	1	0,24	Peu
		1	0,24	fréquent
		•	, <u> </u>	Peu
				fréquent
				Peu
				fréquent
Affections respiratoires,	Dyspnée	2	0,48	Peu
thoraciques et				fréquent
médiastinales				
Affection de la peau et	Hyperhidrose	2	0,48	Peu
des tissus sous-cutanés	Prurit	2	0,48	fréquent
	Rash	4	0,96	Peu
	Urticaire	1	0,24	fréquent
				Peu
				fréquent
				HEYUEIIL

				Peu fréquent
Affections vasculaires	Hématome Bouffée de chaleur	1	0,24 0,48	Peu fréquent
	Pâleur	1	0,46	Peu
				fréquent
				Peu
				fréquent

Légende: La fréquence a été établie en fonction de l'échelle suivante: Très fréquent (\geq 1/10), Fréquent (\geq 1/10), Peu fréquent (\geq 1/1 000 – < 1/100), Rare (\geq 1/10 000 – < 1/1 000), Très rare (< 1/10 000). PPT: patients préalablement traités.

PNPT: patients non préalablement traités.

- a Les El ne comprennent que ceux étant considérés comme liés au produit à l'étude, soit 93.
- b Le pourcentage est basé sur le nombre total de sujets qui ont reçu ADVATE, soit 418.
- c Dans l'étude 060103 (patients non préalablement traités), la formation d'inhibiteurs a été signalée à titre d'El chez 16 sujets. Dans l'étude 060201, la formation d'inhibiteurs a été signalée à titre d'El chez 1 sujet. Ce cas n'a pas été confirmé. Dans l'étude 069901, 1 sujet a présenté des inhibiteurs, mais cela n'a pas été signalé comme un El. En tout, 17 cas de formation d'inhibiteurs ont été signalés chez 17 sujets.
- d Des 418 sujets uniques, 363 étaient des PPT et 55, des PNPT.

Au total, 276 patients ayant reçu un diagnostic d'hémophilie A grave ou modérément grave (facteur VIII ≤ 2 %) ont été admis à des études ayant pour critères un minimum de 150 jours d'exposition à des concentrés de facteur VIII chez les adultes et les enfants plus âgés ainsi que 50 jours d'exposition chez les enfants de moins de 6 ans avant la participation à l'étude. Un des patients présentait des signes de formation d'inhibiteurs du facteur VIII. Ce sujet a présenté un faible titre d'inhibiteurs (2,0 UB selon la méthode de dosage de Bethesda) après 26 jours d'exposition. Les résultats des évaluations de suivi des inhibiteurs chez ce sujet après son retrait de l'étude étaient négatifs. Dans toutes les études, l'exposition médiane à ADVATE était de 97,0 jours d'exposition par sujet (intervalle de 1 à 709) pour les patients déjà traités. L'incidence globale de la formation d'inhibiteurs du facteur VIII (titre faible ou élevé) était de 0,36 % (1 sur 276); l'intervalle de confiance à 95 % était de 0,009 % à 2,002 % en fonction des 276 patients déjà traités. Les résultats en matière d'incidence pour le titre faible et le titre global (faible et élevé) étaient identiques.

De plus, 16 patients non préalablement traités sur 55 ont présenté des inhibiteurs du facteur VIII : 7 sujets ont présenté des inhibiteurs à titre élevé et 9 sujets ont présenté des inhibiteurs à titre faible, dont 1 cas a également été classé comme présentant un inhibiteur transitoire.

8.4 Résultats de laboratoire anormaux : hématologique, chimie clinique et autres données quantitatives

Voici les observations hématologiques et les valeurs biochimiques anormales observées chez un seul patient : diminution du taux de facteur VIII, diminution de l'hématocrite et résultats anormaux aux épreuves de laboratoire (voir le tableau à la page précédente). L'examen des variations relatives aux paramètres d'analyse de laboratoire n'indiquait aucun signe de toxicité avec ADVATE.

8.5 Effets indésirables observées après la mise en marché

Outre les effets indésirables constatés au cours d'essais cliniques, les effets indésirables ci-dessous ont été signalés dans le cadre de la pharmacovigilance. Ces effets indésirables sont énumérés par terme privilégié par le MedDRA.

Le tableau 6 présente les effets indésirables signalés dans le cadre du programme de pharmacovigilance d'ADVATE. Comme ces réactions sont signalées sur une base volontaire au sein d'une population dont la taille est indéterminée, il n'est pas toujours possible d'évaluer, de manière fiable, leur fréquence ni d'établir un lien de causalité avec le médicament à l'étude. Pour de plus amples renseignements, voir la section 7 MISES EN GARDE ET PRÉCAUTIONS.

Comme ces réactions sont signalées sur une base volontaire au sein d'une population dont la taille est indéterminée, il n'est pas toujours possible d'évaluer, de manière fiable, leur fréquence ni d'établir un lien de causalité avec le médicament à l'étude.

Tableau 6 – Sommaire des effets indésirables d'ADVATE dans le cadre de la pharmacovigilance

Classification par discipline médicale selon le	Terme privilégié par le MedDRA
MedDRA	(TP)
Affections hématologiques et du système	Inhibition du facteur VIII
lymphatique	
Affections du système immunitaire	Hypersensibilité
	Réaction anaphylactique
Affections du système nerveux	Céphalée
	Sensation vertigineuse
	Paresthésie
	Hémorragie cérébrale
Affections vasculaires	Bouffée congestive
Affections respiratoires, thoraciques et médiastinales	Dyspnée
	Sibilances
	Bronchospasme
	Sensation de gorge serrée
Affections gastro-intestinales	Douleur abdominale
	Nausée
Affections de la peau et des tissus sous-cutanés	Urticaire généralisée
	Érythème
	Prurit
	Rash maculeux
	Prurigo

Tableau 6 – Sommaire des effets indésirables d'ADVATE dans le cadre de la pharmacovigilance

Classification par discipline médicale selon le MedDRA	Terme privilégié par le MedDRA (TP)
Troubles généraux et anomalies au site	Effet médicamenteux diminué
d'administration	Manque d'effet du médicament
	Pyrexie
	Gêne thoracique
	Douleur thoracique
	Frissons
	Douleur au site de perfusion
	Asthénie
	Malaise
	Fatigue
	Réaction au site d'injection

Un petit groupe de cas d'efficacité réduite a été observé en Allemagne. Plus de 90 % des signalements de réduction de l'efficacité ont été reçus d'un centre d'hémophilie de Bonn, en Allemagne. L'âge des patients variait de 5 à 52 ans (médiane : 36 ans) et la majorité des patients avaient reçu un traitement prophylactique. La période documentée de traitement par le facteur VIII avant l'utilisation d'ADVATE variait de 125 à 477 jours (médiane : 372 jours), et la période de traitement après le passage à ADVATE variait de 11 à 340 jours (médiane : 133 jours).

Le tiers de ces patients n'ont présenté aucun saignement durant le traitement par ADVATE, mais se sont sentis mieux protégés avec le précédent concentré de facteur VIII. Le tiers des patients ont présenté un seul saignement (principalement un saignement spontané) durant le traitement par ADVATE, et le reste des patients ont connu entre 2 et 5 saignements alors qu'ils étaient traités par ADVATE. Toutefois, en comparant la période précédant l'utilisation d'ADVATE et la période de traitement par ADVATE, il a été impossible de démontrer une augmentation claire de l'incidence des saignements chez aucun patient.

Pour les trois quarts de ces signalements, aucun résultat pertinent n'était accessible concernant l'évaluation de la présence d'inhibiteurs. Pour le quart restant de ces signalements, des évaluations sporadiques des inhibiteurs ont été effectuées durant le traitement par ADVATE, et les résultats se sont révélés négatifs dans tous les cas. Aucune recherche pharmacocinétique officielle (récupération, demi-vie) visant à exclure les cas de titre faible d'inhibiteurs du facteur VIII n'a été effectuée.

Toutefois, aucun patient n'a signalé une réduction de l'efficacité ou une augmentation des saignements avec son ancien traitement, ce qui est cohérent avec l'absence de formation d'inhibiteurs.

9 INTERACTIONS MÉDICAMENTEUSES

9.2 Aperçu des interactions médicamenteuses

Il n'y a actuellement aucune interaction connue.

9.3 Interactions médicament-comportement

Cette information n'est pas disponible pour ce produit pharmaceutique.

9.4 Interactions médicament-médicament

Aucune interaction médicamenteuse entre ADVATE et d'autres produits pharmaceutiques n'est connue ou n'a été établie.

9.5 Interactions médicament-aliment

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

9.6 Interactions médicament-plante médicinale

Les interactions du médicament avec les plantes médicinales n'ont pas été établies.

9.7 Interactions médicament-examens de laboratoire

Les interactions du médicament avec les examens de laboratoire n'ont pas été établies.

10 PHARMACOLOGIE CLINIQUE

10.1 Mode d'action

ADVATE contient un concentré de facteur VIII recombinant, une glycoprotéine dont la séquence d'acides aminés est similaire à celle du facteur VIII humain et dont les modifications post-traductionnelles sont similaires à celles des molécules dérivées du plasma. Le facteur VIII activé agit tel un cofacteur pour le facteur IX activé, accélérant la conversion du facteur X en facteur X activé. Ce dernier assure quant à lui la conversion de la prothrombine en thrombine. Par la suite, la thrombine convertit le fibrinogène en fibrine. Un caillot de fibrine est alors formé.

10.2 Pharmacodynamie

L'hémophilie A est un trouble héréditaire de la coagulation sanguine lié au sexe causé par une diminution du taux d'activité du facteur VIII. Elle se traduit par un saignement abondant au niveau des articulations, des muscles ou des organes internes d'origine spontanée ou causé par un trauma accidentel ou chirurgical. À l'aide d'un traitement de substitution, on augmente le taux plasmatique du facteur VIII et, par conséquent, on corrige de façon temporaire le déficit en facteur VIII et on élimine la tendance au saignement. Le taux requis afin d'obtenir une efficacité hémostatique adéquate varie en fonction de la région anatomique et de la gravité du traumatisme, le cas échéant.

10.3 Pharmacocinétique

Toutes les études de pharmacocinétique sur ADVATE ont été menées auprès de patients atteints d'hémophilie A grave ou modérément grave (taux de facteur VIII ≤ 2 %).

L'analyse pharmacocinétique complète comprenait les données relatives aux paramètres pharmacocinétiques de 260 sujets au total. À partir de cette analyse, les données relatives aux paramètres pharmacocinétiques de 208 sujets ont été incluses dans l'analyse pharmacocinétique per protocole. Les catégories de ces analyses, soit les nourrissons (âgés de 1 mois à < 2 ans), les enfants (âgés de 2 ans à < 12 ans), les adolescents (âgés de 12 ans à < 16 ans) et les adultes (âgés de 16 ans et plus), ont été utilisées pour résumer les paramètres pharmacocinétiques. L'âge correspond à celui au moment de l'administration de la perfusion.

Tableau 7 – Résumé des paramètres pharmacocinétiques du FAHr-NDPA selon le groupe d'âge								
Paramètre (moyenne ± écart type)	Nourrissons (n = 7) (1 mois à < 2 ans)	Enfants (n = 56) (2 ans à < 12 ans)	Adolescents (n = 35) (12 ans à < 16 ans)	Adultes ^a (n = 162) (16 ans et plus)				
ASC totale ([UI*·h]/dL)	1 240 ± 330	1 263,40 ± 470,90	1 300 ± 469	1 554,88 ± 507,92				
Taux de récupération ajusté à la C _{max} (UI/dL par UI/kg) ^b	2,07 ± 0,54	1,91 ± 0,50	$2,05 \pm 0,49$	2,23 ± 0,61				
Demi-vie (h)	$8,67 \pm 1,43$	$10,22 \pm 2,72$	$12,00 \pm 2,92$	12,96 ± 4,02				
Concentration plasmatique maximale après la perfusion (UI/dL)	104 ± 27	97,16 ± 27,13	103 ± 25	112,35 ± 30,27				
Temps de séjour moyen (h)	10,42 ± 2,54	12,87 ± 3,70	14,89 ± 4,61	16,37 ± 5,80				
Volume de distribution à l'état d'équilibre (dL/kg)	$0,43 \pm 0,10$	0,55 ± 0,15	$0,60 \pm 0,14$	0,55 ± 0,17				
Clairance (mL/[kg *h])	4,26 ± 1,00	4,53 ± 1,51	4,21 ± 1,16	3,56 ± 1,21				

a On disposait d'évaluations pharmacocinétiques pour 162 sujets.

Absorption : Consulter le tableau 7 afin d'obtenir un résumé de la récupération corrigée, de l'ASC et du VEQ chez les nourrissons, les enfants, les adolescents et les adultes.

Distribution: Lorsqu'il est administré à des patients hémophiles, ADVATE se fixe au facteur von Willebrand endogène présent dans la circulation sanguine. Le complexe du facteur VIII/von

b Calculé comme suit : (C_{max} – taux initial de facteur VIII), divisé par la dose (UI/kg), où C_{max} correspond au taux maximal du facteur VIII après la perfusion.

Willebrand est distribué principalement dans l'espace intravasculaire.

Métabolisme : Sans objet

Élimination: À l'heure actuelle, on croit que la clairance du facteur VIII est médiée par les récepteurs vasculaires, notamment les récepteurs associés des lipoprotéines de faible densité et l'héparine sulfate protéoglycane, grâce à des mécanismes qui restent à élucider.

Populations particulières et états pathologiques

Enfants:

Au total, 184 enfants (≤ 16 ans) ayant reçu un diagnostic d'hémophilie A grave ou modérément grave (facteur VIII ≤ 2 %) ont participé à un certain nombre d'études cliniques. L'innocuité et l'efficacité hémostatique d'ADVATE chez les enfants sont semblables à celles chez les adultes (voir la section 14 ESSAIS CLINIQUES). La récupération corrigée et la demi-vie terminale étaient inférieures d'environ 20 % chez les enfants, comparativement aux adultes (voir le tableau 5 dans la section Profil pharmacocinétique). La récupération corrigée et la demi-vie terminale étaient inférieures d'environ 20 % chez les enfants, comparativement aux adultes (voir le tableau 7 dans la section 10.3 Pharmacocinétique).

11 ENTREPOSAGE, STABILITÉ ET TRAITEMENT

- ADVATE doit être conservé au réfrigérateur entre 2 et 8 °C (36 et 46 °F). Le gel peut causer le bris de la fiole de diluant.
- ADVATE peut être conservé à température ambiante (jusqu'à 30 °C [86 °F]) pendant un maximum de six mois ou jusqu'à la date de péremption, selon la première occurrence.
- Ne pas remettre le produit au réfrigérateur une fois qu'il en est retiré.
- Ne pas utiliser après la date de péremption inscrite sur la fiole ou six mois après la date figurant sur la boîte, selon la date la plus rapprochée.

12 INSTRUCTIONS PARTICULIÈRES DE MANIPULATION

- Lorsqu'ADVATE est reconstitué par l'ajout de 2 mL ou 5 mL d'eau stérile pour injection, USP, on ne doit pas le diluer davantage.
- Ne pas réfrigérer la solution reconstituée.
- ADVATE doit être administré à température ambiante dans les trois heures suivant la reconstitution.
- Tous les médicaments administrés par voie parentérale doivent faire l'objet d'un examen visuel préalable à l'administration, pour déceler toute particule ou altération de la couleur, lorsque la solution et le contenant le permettent.
- Il faut employer des seringues en plastique pour administrer ce produit, car les protéines comme ADVATE ont tendance à adhérer à la surface des seringues en verre.

PARTIE II: INFORMATION SCIENTIFIQUES

13 INFORMATION PHARMACEUTIQUES

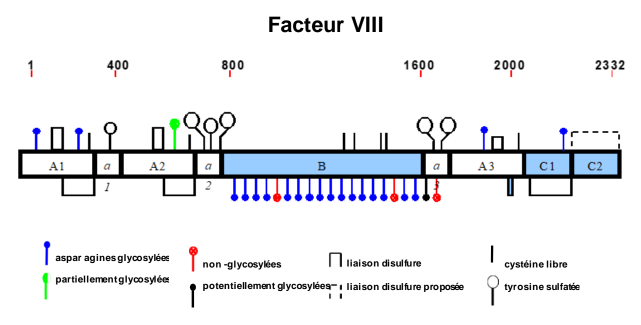
Substance pharmaceutique

Dénomination commune : facteur antihémophilique (recombinant) non dérivé du plasma ni de l'albumine

Nom chimique: Octocog alfa

Formule moléculaire et masse moléculaire : 2 332 acides aminés dont la masse moléculaire est d'environ 280 kDa.

Formule développée :



Propriétés physico-chimiques :

ADVATE est une glycoprotéine dimérique produite en utilisant des cellules CHO avec une séquence d'acides aminés identique au facteur antihémophilique (recombinant) RECOMBINATE autorisé et présentement fabriqué par Takeda. Les modifications post-traductionnelles d'ADVATE sont semblables au facteur VIII dérivé du plasma.

La substance médicamenteuse d'ADVATE est une solution limpide, incolore et dépourvue de particules étrangères.

Caractéristiques du produit

ADVATE (octocog alfa) est une glycoprotéine dimérique de masse moléculaire de 280 kDa produite en utilisant des cellules d'ovaires de hamster chinois (CHO). Le produit est activé *in vivo* après un clivage obtenu par l'activité protéasique de la thrombine, qui convertit le produit

de facteur VIII en sa forme hétérotrimérique active (FVIIIa). Le FVIIIa agit en tant que cofacteur de l'activité enzymatique du facteur IX activé (FIXa), qui active à son tour le facteur X. Une fois activé, ce dernier assure quant à lui la conversion de la prothrombine en thrombine, une enzyme active. L'activité protéasique de la thrombine clive le fibrinogène en monomères fibrines, qui se polymérisent pour former le caillot sanguin. L'activité de réticulation du facteur XIII finit de stabiliser le caillot.

Le facteur VIII (FVIII) est co-exprimé avec le facteur von Willebrand dans des cellules CHO afin de favoriser la sécrétion du FVIII dans le milieu de culture. En outre, le facteur von Willebrand stabilise le FVIII *in vivo*. Le domaine B fortement glycosylé est clivé et libéré lorsque la thrombine l'active. Le FVIII activé, constitué des domaines A1, A2, A3, C1 et C2, agit à titre de cofacteur du FIXa. La protéine C activée inactive le facteur VIIIa. La demi-vie du FVIII est d'environ 12 heures chez les patients atteints d'hémophilie. La stabilité de la solution ADVATE est optimale à un pH de 5,5 à 7,5.

14 ESSAIS CLINIQUES

14.1 Conception de l'essai et caractéristiques démographiques de l'étude

Tableau 8 – Résumé des données démographiques des essais cliniques sur l'hémophilie

Nº de l'étude	Méthodologie	Posologie, voie d'administration, durée	Nombre de sujets (n) (traités) ^a	Âge moyen (intervalle)	Sexe
060201	Étude clinique de phase IV multicentrique, ouverte, prospective, contrôlée et à répartition aléatoire sur l'efficacité relative de l'utilisation d'ADVATE dans deux schémas prophylactiques, comparativement à l'efficacité d'un traitement sur demande	Schéma thérapeutique sur demande (déterminé par l'investigateur): 6 mois Schéma prophylactique: Après 6 mois de traitement sur demande, les sujets ont été répartis aléatoirement pour recevoir une prophylaxie standard (de 20 à 40 Ul/kg toutes les 48 heures) ou une prophylaxie fondée sur la pharmacocinétique (de 20 à 80 Ul/kg toutes les 72 heures) pendant 12 mois	73 (53)°	Sur demande Âge médian : 26 (7-59) Prophylaxie fondée sur la pharmacocinétique Âge médian : 24,5 (7-59) Prophylaxie standard : Âge médian : 33 (10-55)	Non disponi ble
069901	Partie 1 : Étude croisée, à	Partie 1 Pharmacocinétique :	111 (106)	10 ans	111 M

	répartition aléatoire et à double insu en vue de comparer la pharmaco- cinétique d'ADVATE et de RECOMBINATE Partie 2 : Étude ouverte, multicentrique et non contrôlée évaluant la prophylaxie Partie 3 : Étude croisée, à répartition aléatoire et à double insu en vue de comparer le médicament témoin et le produit commercial	Une seule perfusion de 50 ± 5 UI/kg Partie 2 Prophylaxie : 25 à 40 UI/kg, 3 à 4 fois/semaine Partie 3 Pharmacocinétique : Une seule perfusion de 50 ± 5 UI/kg			
069902	Étude multicentrique ouverte, prospective et non contrôlée sur la prophylaxie en contexte chirurgical (maîtrise de l'hémostase périopératoire au cours d'interventions chirurgicales, d'extractions de dents et d'interventions diagnostiques effractives)	Prise en charge périopératoire Préopératoire: Extractions dentaires, dose d'attaque visant un taux de FVIII de 60 à 100 % de la normale; intervention majeure ou mineure, dose visant un taux de FVIII de 80 à 120 % de la normale Bolus ou perfusion continue intra- et postopératoire ou une association des deux: bolus selon le tableau clinique; perfusion continue à un débit initial de 4 UI/kg-1 h-1 chez les sujets de plus de 12 ans et 5 UI/kg-1 h-1 chez les sujets de 5 à 12 ans, puis	59 (58)	≥ 5 ans 7 à 65 ans	59 M

		tel que déterminé par l'investigateur Traitement de substitution à domicile Prescrit par l'investigateur, pouvant durer jusqu'à 6 semaines pour une chirurgie orthopédique majeure et jusqu'à 2 semaines pour toutes les autres interventions			
060101	Partie 1: Détermination des paramètres pharmacocinétiques chez les enfants atteints d'hémophilie grave ou modérément grave Partie 2: Étude multicentrique, ouverte et non contrôlée sur la prophylaxie chez les enfants atteints d'hémophilie grave ou modérément grave	Partie 1 Pharmacocinétique: Une seule perfusion de 50 ± 5 UI/kg Partie 2 Schéma thérapeutique (déterminé par l'investigateur): 1. Prophylaxie standard (25 à 50 UI/kg, 3 à 4 fois/sem.) 2. Prophylaxie modifiée (l'investigateur a déterminé la dose et la fréquence) 3. Sur demande (l'investigateur a déterminé la dose et la fréquence)	53 (53)	1 à 5 ans	52 M 1 F
060102	Partie 1 : Étude ouverte et à un seul groupe de traitement évaluant la pharmaco- cinétique et	Partie 1 Pharmacocinétique: Une seule perfusion de 50 ± 5 UI/kg Partie 2 Schéma	82 (82)	≥ 10 ans 11 à 67 ans	82 M

	l'innocuité d'ADVATE Partie 2 : Étude multicentrique, ouverte, avec répartition aléatoire et à deux groupes de traitement, menée en mode parallèle à la suite de l'étude de base en vue de recueillir des données supplémentaires au sujet de l'efficacité et de l'innocuité	thérapeutique (déterminé par l'investigateur): 1. Prophylaxie standard (25 à 40 Ul/kg, 3 à 4 fois/sem.) 2. Prophylaxie modifiée (l'investigateur a déterminé la dose et la fréquence) 3. Sur demande (l'investigateur a déterminé la dose et la fréquence)			
BLB- 200-01	Partie 1 : Étude croisée, à répartition aléatoire et à double insu en vue de comparer la pharmacocinétique d'ADVATE et de RECOMBINATE Partie 2 : Étude ouverte, multicentrique et non contrôlée évaluant la prophylaxie	Partie 1 Pharmacocinétique : Une seule perfusion de 50 ± 5 UI/kg Partie 2 Épisode hémorragique : 10 à 50 UI/kg Prophylaxie : 25 à 40 UI/kg (fréquence déterminée par l'investigateur) Dernière visite : 50 ± 5 UI/kg	15 (15)	10 à 72 ans	15 M
060103	Étude multicentrique, ouverte et non contrôlée sur l'immunogénicité, l'efficacité et l'innocuité du FAHr-NDPA en association avec un traitement sur demande ou une prophylaxie chez les patients non préalablement	Schéma thérapeutique (déterminé par l'investigateur): 1. Prophylaxie standard: (25 à 50 Ul/kg, 3 à 4 fois/sem.) 2. Prophylaxie modifiée (l'investigateur a déterminé la	29 ^b (26)	s. o. (en cours)	29 M ^b (en cours)

traités	dose et la fréquence)		
	 Sur demande (l'investigateur a déterminé la dose et la fréquence) 		
	Prise en charge périopératoire (déterminée par l'investigateur)		
	Traitement d'immunotolérance (au besoin, traitement approuvé par le commanditaire)		

M = de sexe masculin, F = de sexe féminin.

s. o. = sans objet, car l'étude est en cours.

- Le nombre de patients traités correspond au nombre de patients indiqués comme étant traités au cours de chacune des études cliniques. Les 234 patients traités dans le cadre du programme d'essais cliniques sur ADVATE sont répartis de la façon suivante : 069901 (106), 069902 (34), 060101 (53), 060102 (0), 060103 (26), BLB-B200-01 (15).
- b L'étude clinique 060103 est toujours en cours. La saisie de la banque de données a été effectuée le 27 mars 2006.
- c 53 patients préalablement traités atteints d'hémophilie A grave ou modérément grave (taux de facteur VIII < 2 UI/dL) ont été examinés dans l'ensemble d'analyse selon le protocole. Tous les sujets présentaient au début de l'étude des antécédents d'au moins huit hémorragies dans une articulation par année. Chaque sujet dans l'ensemble d'analyse selon le protocole a reçu > 90 % du nombre prescrit de perfusions prophylactiques; aucun sujet de l'étude n'a dépassé la limite supérieure de 110 % des perfusions prescrites.

Parmi les 234 patients uniques traités dans le cadre du programme d'essais cliniques, 193 (82,5 %) sujets étaient caucasiens, 15 (6,4 %) sujets étaient noirs, 17 (7,3 %) sujets étaient asiatiques et 7 (3 %) sujets étaient d'une autre race. Les données relatives à la race de 2 sujets (0,9 %) étaient manquantes. Parmi les 234 sujets pour qui les données étaient disponibles, 21 (9,0 %) étaient d'origine hispanique.

14.2 Résultats des études

<u>Prophylaxie et réduction des épisodes hémorragiques chez les adultes et les enfants (rapport d'essai clinique 060201)</u>

Le taux annualisé d'hémorragies (TAH) a été calculé comme suit :

{nombre d'épisodes hémorragiques ÷ période de traitement observé en jours} x 365,25. Cet algorithme a été appliqué à tous les sujets des analyses en intention de traiter et per protocole. Le taux médian annuel d'hémorragies chez les sujets traités sur demande était de 44,0 comparativement à 1,0 chez ceux recevant l'un ou l'autre des schémas prophylactiques. Vingt-deux (22) des 53 (42 %) patients n'ont présenté aucun épisode hémorragique lors de l'un ou l'autre des schémas prophylactiques sur une période d'un an.

Le TAH médian lors de la période de traitement sur demande était de 44 saignements par sujet par année, comparativement à 1 saignement par sujet par année pour l'un ou l'autre des schémas prophylactiques, ce qui représentait une différence statistiquement significative (p < 0,0001).

Tableau 9 – Taux annuel d'hémorragies lors de la prophylaxie comparativement au traitement sur demande

Paramètres cliniques	Sur demande (n = 53)	Prophylaxie standard (n = 30)	Prophylaxie fondée sur la pharmaco- cinétique (n = 23)	Toute prophylaxie (n = 53)
Nombre total d'épisodes hémorragiques traités	1 351	77	75	152
TAH médian (IIQ) ¹	44,0 (20,8)	1,0 (2,14)	1,0 (4,1)	1,0 (4,1)
TAH dans une articulation médian (IIQ)	38,7 (24,8)	0,5 (1,96)	1,0 (4,1)	1,0 (2,1)
TAH non articulaires médian (IIQ)	4,0 (11,9)	0,0 (0,0)	0,0 (0,0)	0,0 (0,0)
TAH spontanées médian (IIQ)	32,0 (26,9)	0,0 (1,9)	0,0 (2,0)	0,0 (1,9)
TAH traumatiques médian (IIQ)	11,5 (17,2)	0,0 (1,0)	1,0 (1,0)	0,0 (1,0)

¹ Différence statistiquement significative (*p* < 0,0001) du TAH médian entre les patients sous tout schéma prophylactique par rapport au traitement sur demande à l'aide du test de Wilcoxon pour observations appariées.

IIQ = intervalle interquartile

Les taux annualisés d'hémorragies par catégorie d'âge lors du traitement sur demande et des schémas prophylactiques standard ou fondé sur la pharmacocinétique sont indiqués au tableau 10.

Tableau 10 – Taux annualisé d'hémorragies par catégorie d'âge et par tout schéma prophylactique comparativement au traitement sur demande (per protocole)

Catégorie d'âge Toute prophylaxie Sur demande

	n	Min.	Médiane		Pourcentage de patients ne présentant aucun saignement	n	Min.	Médiane	Max.	Pourcentage de patients ne présentant aucun saignement
Enfants (≥ 7 ans à < 12 ans)	3	0,0	5,2	8,7	33 %	3	38,6	44,0	120,5	saignements lors du traitement sur
Adolescents (≥ 12 ans à < 16 ans)	4	0,0	5,0	10,0	25 %	4	37,9	58,0	81,4	demande
Adultes (≥16 ans)	46	0,0	1,0	17,4	43 %	46	22,7	44,7	117,8	
Tous les sujets	53	0,0	1,0	17,4	42 %	53	22,7	44,0	120,5	

Les résultats d'une analyse ultérieure des patients ayant reçu une prophylaxie ont révélé que le TAH médian chez les sujets qui n'avaient pas observé leur traitement était de 20,9 comparativement à 3,0 pour ceux qui l'avaient observé. Les sujets « observants » étaient définis comme ceux qui avaient reçu ≥ 90 % du nombre de perfusions qui leur avait été prescrit.

Efficacité hémostatique :

L'évaluation de l'efficacité hémostatique du traitement des épisodes hémorragiques était un objectif secondaire de l'étude 060201. L'efficacité hémostatique a été évaluée en fonction du nombre de perfusions utilisées pour traiter chaque épisode hémorragique et d'une cote d'efficacité fournie en fonction du sujet (ou du soignant) selon une échelle ordinale de quatre points.

Tableau 11 – Nombre d'épisodes hémorragiques selon la cote d'efficacité des schémas thérapeutiques (étude 060201 : Analyse de l'évaluation de l'efficacité hémostatique)

Schéma thérapeutique	Cote d'efficacité	Nombre de sujets	Nombre d'épisodes hémorragiques ^a	Pourcentage d'épisodes hémorragiques
Sur demande	Excellente	50	547	32,70
	Bonne	68	943	56,37
	Moyenne	35	167	9,98
	Aucune	3	3	0,18
	Inconnue	2	13	0,78
	Toutes les cotes	70	1 673	100,00
Prophylaxie standard	Excellente	10	39	41,94
	Bonne	11	38	40,86
	Moyenne	6	16	17,20

Schéma thérapeutique	Cote d'efficacité	Nombre de sujets	Nombre d'épisodes hémorragiques ^a	Pourcentage d'épisodes hémorragiques
	Aucune	0	0	0,00
	Inconnue	0	0	0,00
	Toutes les cotes	18	93	100,00
Prophylaxie fondée sur la pharmacocinétique	Excellente	10	33	23,74
	Bonne	21	75	53,96
	Moyenne	9	11	7,91
	Aucune	2	20	14,39
	Inconnue	0	0	0,00
	Toutes les cotes	25	139	100,00
Toute prophylaxie	Excellente	20	72	31,03
	Bonne	32	113	48,71
	Moyenne	15	27	11,64
	Aucune	2	20	8,62
	Inconnue	0	0	0,00
	Toutes les cotes	43	232	100,00
Tous les schémas thérapeutiques	Excellente	53	619	32,49
	Bonne	69	1 056	55,43
	Moyenne	36	194	10,18
	Aucune	4	23	1,21
	Inconnue	2	13	0,68
	Toutes les cotes	70	1 905	100,00

Trente-sept épisodes hémorragiques qui sont survenus (14 sujets uniques) n'ont pas été inclus dans ce tableau, car ces événements ne se sont pas produits alors que les sujets suivaient un schéma thérapeutique. La date était manquante pour un épisode hémorragique; le schéma thérapeutique n'a donc pas été précisé.

Qualité de vie liée à la santé :

Un autre objectif secondaire de l'étude 060201 était d'évaluer les différences entre le traitement sur demande et tout schéma prophylactique sur le plan de la qualité de vie liée à la santé (QVLS) chez les sujets âgés de 14 ans et plus.

Tableau 12 – Variation moyenne et médiane des scores des différents domaines de la santé du questionnaire SF-36v1 à la fin des schémas thérapeutiques (tout schéma prophylactique moins le traitement sur demande)^a

Domaine de la santé du questionnaire SF-36	n	Moyenne (écart type)	Médiane (IIQ)
Activité physique (PF)	57	0,89 (7,23)	2,10 (7,74)
Limitations dues à l'état physique (RP)	57	3,56 (12,20)	0,00 (9,44)
Douleur physique (BP)	57	4,13 (9,40)	0,00 (9,42)
Santé perçue (GH)	57	1,36 (7,87)	2,34 (7,03)
Vitalité (VT)	57	0,21 (9,14)	0,00 (9,47)
Vie et relations avec les autres (SF)	57	1,72 (8,59)	0,00 (5,43)
Limitations dues à l'état psychique (RE)	57	-1,29 (9,35)	0,00 (0,00)
Santé psychique (MH)	57	-0,20 (10,14)	0,00 (9,09)
Score de la composante physique	57	3,56 (7,54)	2,76 (7,38)
Score de la composante mentale	57	-1,22 (9,22)	-1,30 (8,19)

a Seuls les sujets qui ont rempli le questionnaire SF-36 à la fin de chaque période de traitement ont été inclus dans l'analyse. Les variations dans chaque domaine de la santé du questionnaire SF-36 ont été calculées en soustrayant le score du traitement sur demande de celui de tout schéma prophylactique. Les variations positives des scores reflètent l'amélioration de la QVLS de la fin de tout schéma prophylactique à la fin du traitement sur demande.

À l'heure actuelle, aucune étude clinique n'a été menée avec la teneur de 2 000 Ul/fiole ou de 3 000 Ul/fiole. Toutefois, Takeda poursuit sa pharmacovigilance (voir la section 8 EFFETS INDÉSIRABLES).

Étude de base de phases II et III (rapport d'essai clinique 069901)

Tableau 13 – Résultats relatifs à l'efficacité hémostatique de l'étude clinique de base 069901

Critères d'évaluation principaux	Résultats relatifs à 510 nouveaux épisodes hémorragiques traités au moyen d'ADVATE 162 (32 %) épisodes spontanés, 228 (45 %) épisodes causés par un trauma et 120 (24 %) épisodes d'étiologie inconnue		
Qualité de	Excellente ou bonne réponse :	439 (86 %)	
l'hémostase	Réponse passable :	61 (12 %)	
	Aucune réponse :	1 (0,2 %)	
	Réponse inconnue :	9 (2 %)	

Nombre de	Une (1) seule perfusion :	411 (81 %)
perfusions	Deux (2) perfusions:	62 (12 %)
requis	Trois (3) perfusions:	15 (3 %)
	Quatre (4) perfusions ou plus :	22 (4 %)

La fréquence des nouveaux épisodes hémorragiques survenus pendant le schéma prophylactique de 75 jours d'exposition (≥ 25 UI/kg de poids corporel, trois à quatre fois par semaine) a été calculée en regard de l'étiologie des épisodes hémorragiques chez 107 patients évaluables (n = 274 nouveaux épisodes hémorragiques). Ces fréquences sont présentées au tableau 14.

Tableau 14 – Fréquence des nouveaux épisodes hémorragiques pendant la prophylaxie

Étiologie du saignement	Fréquence moyenne (intervalle) des nouveaux épisodes
Saignement spontané	0,41 (0,09-2,17)
Saignement traumatique	0,45 (0,13-2,11)
Cause inconnue ^a	0,41 (0,11-1,51)
Total	0,52 (0,0-3,88)

a Cause indéterminée

La fréquence totale des saignements était fonction du degré d'observance du schéma prophylactique prescrit. Chez les patients qui se sont injecté moins de 25 UI/kg par dose d'ADVATE lors de plus de 20 % des perfusions prophylactiques, ou qui se sont administré moins de 3 perfusions par semaine pendant plus de 20 % des semaines de l'étude (n = 37), on a constaté une fréquence 2,3 fois plus élevée de saignement, comparativement aux patients qui ont observé fidèlement le schéma prophylactique prescrit au moins 80 % du temps et pour au moins 80 % des doses (n = 70).

Étude de prolongation de phases II et III (rapport d'étude clinique 060102)

Tableau 15 – Résultats relatifs à l'efficacité hémostatique de l'étude clinique de base 060102

Critères d'évaluation principaux	Résultats relatifs à 837 nouveaux épisodes hémorragiques traités au moyen d'ADVATE 232 (28 %) épisodes spontanés, 379 (45 %) épisodes traumatiques et 226 (27 %) épisodes d'étiologie inconnue			
Qualité de l'hémostase	Excellente ou bonne réponse : 673 (80,4 %) Réponse passable : 140 (16,7 %) Aucune réponse : 1 (0,1 %) Réponse inconnue : 23 (2,7 %) ^a			
Nombre de perfusions requis	Une (1) seule perfusion: Deux (2) perfusions: Trois (3) perfusions: Quatre (4) perfusions ou plus: Aucun traitement:	521 (62,2 %) 216 (25,8 %) 23 (2,7 %) 75 (9 %) 2 (0,3 %)		

a On ne disposait d'aucun dossier de traitement ou la nécessité d'un traitement n'a pu être établie pour 20 des 23 épisodes hémorragiques d'étiologie inconnue. Deux des 23 épisodes hémorragiques observés chez 2 sujets ne nécessitaient aucun traitement, alors qu'un seul épisode hémorragique a été traité, en partie, au moyen d'un produit

Lors de l'étude de prolongation de phases II et III menée auprès de patients préalablement traités dans le cadre de l'étude de base de phases II et III, on a recueilli des données supplémentaires sur l'efficacité d'ADVATE. En outre, on a effectué une analyse de l'efficacité chez 82 patients admis qui se sont administré eux-mêmes ADVATE, fabriqué à Neuchâtel, dans le cadre d'un schéma prophylactique systématique pendant une période minimale de 75 jours d'exposition. Parmi les 82 sujets admis à l'étude, 81 patients ont reçu le médicament à l'étude par perfusion à au moins une reprise. Leurs données font partie de l'ensemble des données sur l'efficacité hémostatique recueillies. Comme on l'avait fait lors de l'étude de base de phases II et III, les nouveaux épisodes hémorragiques ont été traités par ADVATE, et la qualité de l'hémostase a été décrite comme excellente, bonne, passable ou nulle. Au total, 837 nouveaux épisodes hémorragiques sont survenus chez 70 des 81 patients traités au moyen d'ADVATE. Selon l'étiologie de ces saignements, 45 % des saignements avaient été causés par un trauma et 28 % étaient survenus spontanément; pour les 27 % restants, la cause était indéterminée. La réponse au traitement par ADVATE, dans la plupart des nouveaux épisodes hémorragiques (80,4%), a été qualifiée d'excellente ou de bonne. En outre, 62,2 % des épisodes hémorragiques ont été résolus à l'aide d'une seule perfusion, et 25,8 % de plus ont été résolus lors de la deuxième perfusion. Par conséquent, 88 % de tous les épisodes hémorragiques ont nécessité une ou deux perfusions du médicament à l'étude.

Étude pédiatrique de phases II et III auprès de patients préalablement traités (rapport d'étude clinique 060101)

Tableau 16 – Résultats de l'efficacité hémostatique au cours de l'étude clinique de base 060101

Critères d'évaluation principaux	Sur les 409 épisodes hémorragiques signalés dans le cadre de l'étude clinique, 354 ont été traités au moyen d'ADVATE chez 44 sujets. Neuf (9) sujets n'ont subi aucun épisode hémorragique. 73 (17,8 %) épisodes spontanés, 198 (48,4 %) épisodes traumatiques, 136 (33,3 %) épisodes d'étiologie inconnue, 2 (0,5 %) épisodes de saignement postopératoire. Les résultats concernant la qualité de l'hémostase et le nombre de perfusions requis afin de traiter un saignement ont été calculés à partir de				
	354 épisodes hémorragiques traité	,			
Qualité de	Excellente ou bonne réponse :	332 (93,8 %)			
l'hémostase	Réponse passable : 17 (4,8 %)				
	Réponse inconnue : 5 (1,4 %)				
Nombre de	Une (1) ou deux (2) perfusions: 319 (90,1 %)				
perfusions	Trois (3) perfusions:	19 (5,4 %)			
requis	Quatre (4) perfusions ou plus :	16 (4,5 %)			

Cette étude clinique multicentrique, ouverte, prospective et non contrôlée était menée auprès de 53 patients pédiatriques préalablement traités âgés de moins de 6 ans et atteints d'hémophilie A grave ou modérément grave (facteur VIII initial ≤ 2 %). L'étude comportait deux parties. La partie 1 consistait en une évaluation ouverte de la pharmacocinétique et de l'innocuité à court terme d'ADVATE à la suite de l'administration d'une dose unique de 50 ± 5 Ul/kg de poids corporel. La partie 2 consistait quant à elle en une évaluation ouverte de

l'immunogénicité, de l'efficacité hémostatique et de l'innocuité d'ADVATE. Les sujets ont poursuivi un traitement au moyen d'ADVATE pendant au moins 50 jours d'exposition ou pour une durée totale de 6 mois, selon la première de ces éventualités.

La dose médiane par perfusion pour le traitement d'un épisode hémorragique était de 42.9 ± 19.38 Ul/kg. Le taux médian annuel d'hémorragies dans une articulation était de 0.00 chez les sujets recevant un schéma prophylactique standard (n = 21), de 0.00 chez les sujets recevant un schéma prophylactique modifié (n = 37) et de 14.18 chez ceux recevant un traitement sur demande (n = 5).

Étude de phases II et III en contexte chirurgical (rapport d'étude clinique 069902)

Tableau 17 – Résultats de l'étude clinique de base 069902 relativement à l'efficacité hémostatique

	Homostatique		
Critères d'évaluation principaux	Résultats chez 58 sujets qui ont subi 65 interventions chirurgicales alors qu'ils recevaient ADVATE (57 sujets ont terminé l'étude) (22 chirurgies majeures, 35 chirurgies mineures, 8 interventions dentaires) 24 évaluations ont été effectuées au moment du retrait du drain		
Qualité de l'hémostase intra- et postopératoire	Évaluation intraopératoire Excellente ou bonne : Évaluation postopératoire Excellente ou bonne :	61 sur 65 (94 %)	
Maîtrise de l'hémorragie à l'emplacement du drain au moment de son retrait	Excellente ou bonne : Passable : Inconnue : Aucune :	20 sur 24 (83 %) 2 (8,3 %) 1 1	

Tous les patients ont reçu, avant l'intervention chirurgicale, ADVATE en bolus, à des doses visant à augmenter, de 10 à 30 minutes après l'injection, le taux plasmatique de facteur VIII de 60 % à 100 % pour des interventions dentaires et de 80 % à 120 % pour tous les autres types de chirurgies. Pour 59 des 63 chirurgies, le taux de facteur VIII cible a été atteint ou dépassé à la suite d'une dose de charge unique allant de 29,3 Ul/kg à 104,6 Ul/kg. Pour 2 chirurgies, les données relatives aux taux de facteur VIII après la perfusion manquaient et, pour 4 chirurgies, les taux de facteur VIII préopératoires n'ont pas été atteints. Néanmoins, aucun patient n'a reçu de dose de charge supplémentaire en bolus. ADVATE a été administré par perfusion continue à 18 patients de l'étude. Une dose de charge en bolus suivie d'une perfusion continue a été administrée à 4 patients subissant une chirurgie majeure. La moyenne des doses calculées en fonction du poids corporel administrées à ces 4 patients était de 43 Ul/kg, produisant un taux quotidien moyen de facteur VIII de 97 %. Pour les chirurgies mineures, la moyenne des doses calculées en fonction du poids corporel administrées par perfusion était de 46 Ul/kg, produisant un taux quotidien moyen de facteur VIII de 86 %. ADVATE n'a été administré en perfusion continue pour aucune intervention dentaire.

Le tableau 18 présente une brève description des classifications des interventions ainsi que la durée d'exposition au médicament.

Tableau 18 – Classifications des interventions et exposition au médicament

Classifications	Nombre	Nombre de	Dose (UI/kg)		
des interventions	d'interventions	perfusions Moyenne ± É.T.	Médiane	Intervalle	
Majeure	22	51,1 ± 18,9	1 490	724,9-2 415,0	
Mineure	35	$22,3 \pm 14,0$	691,4	107,8-2 404,2	
Soins dentaires	8	$6,3 \pm 5,6$	174,4	40,8-317,0	

Dans l'ensemble, les évaluations de l'efficacité hémostatique périopératoire étaient très similaires, quel que soit le type d'administration (bolus ou perfusion continue). De plus, les pertes sanguines estimées étaient inférieures aux pertes sanguines maximales prévues pour 55 des 58 interventions chirurgicales. Les valeurs estimées manquaient pour 7 interventions, et les pertes sanguines estimées étaient supérieures aux pertes sanguines maximales prévues pour 3 interventions.

Au total, 23 saignements ont été signalés, soit 16 épisodes hémorragiques et 7 hématomes. Deux épisodes hémorragiques sont survenus au champ opératoire dans les 14 jours suivant la chirurgie, considérés par conséquent comme des hémorragies postopératoires. Dix (10) des épisodes hémorragiques, non considérés comme postopératoires, ont été traités au moyen d'ADVATE. La qualité de l'hémostase a été décrite comme excellente ou bonne pour 8 épisodes hémorragiques, passable pour 1 épisode et nulle pour 1 épisode. En ce qui a trait aux traitements définis comme passables ou nuls, l'investigateur a indiqué que les événements étaient probablement associés à une arthrite préexistante et non à un saignement. Les quatre autres épisodes hémorragiques n'étaient pas associés à l'intervention chirurgicale. On a également observé 7 hématomes. Pour 4 de ces 7 hématomes, le sang a été évacué par une intervention chirurgicale.

Chez 11 sujets, la clairance du facteur VIII était < 5 mL/kg/h. Chez 3 sujets, elle se situait entre 5 et 9 mL/kg/h. Chez 1 sujet, elle oscillait entre 6,8 et 20,8 mL/kg/h, ce qui coïncidait avec une infection liée à un cathéter veineux central. L'hémostase a été maintenue en tout temps dans tous les cas.

14.3 Études de biodisponibilité comparatives

Étude de base de phases II et III (rapport d'essai clinique 069901)

Une étude comparative croisée, à répartition aléatoire, a été menée pour évaluer la pharmacocinétique d'ADVATE (médicament à l'étude) et le produit homologué, le facteur antihémophilique (recombinant) (FAHr) RECOMBINATE (médicament témoin). Les sujets de l'étude ont d'abord reçu une perfusion de l'une des 2 préparations à la dose de 50 ± 5 Ul/kg de poids corporel, en période d'hémostase. La deuxième préparation a été administrée en perfusion à la dose de 50 ± 5 Ul/kg, en période d'hémostase, après une période sans traitement de 72 heures à 4 semaines suivant la perfusion de la première préparation. L'ordre d'administration de chaque préparation a été déterminé de façon aléatoire. Les paramètres pharmacocinétiques (aire sous la courbe de la concentration du facteur VIII en fonction du temps [ASC], concentration maximale [C_{max}] de facteur VIII après la perfusion, taux de récupération *in vivo*, demi-vie, clairance [CI], temps de séjour moyen [TSM], volume de distribution à l'état d'équilibre [VEQ]) ont été calculés d'après l'activité du facteur VIII mesurée dans les échantillons de sang prélevés immédiatement avant la perfusion et à intervalles uniformisés (jusqu'à 48 heures) après chaque perfusion.

Au total, 56 sujets ont été admis à cette étude et répartis de façon aléatoire entre les groupes

de traitement. De ces patients, 52 (population en intention de traiter) ont reçu au moins 1 perfusion du médicament à l'étude et ont présenté des données pharmacocinétiques analysables. Trente sujets (population per protocole) ont satisfait aux critères d'admissibilité à l'étude et ont présenté des données pharmacocinétiques complètes. Les valeurs moyennes ainsi que les valeurs extrêmes (entre parenthèses) des paramètres pharmacocinétiques pour chaque préparation sont présentées au tableau 19. Pour l'ASC_{0-48 h} et le taux de récupération *in vivo*, les intervalles de confiance à 90 % des rapports des valeurs moyennes de la préparation à l'étude et de la préparation témoin étaient dans les limites de la bioéquivalence de 0,80 et de 1,25, aussi bien dans la population per protocole (n = 30) que dans la population en intention de traiter (n = 52).

Tableau 19 – Paramètres pharmacocinétiques de RECOMBINATE et d'ADVATE

Paramètre	RECOMBINATE (n = 30)	ADVATE (n = 30)	Écart moyen In (ASC _{0-48 h}) per protocole	Intervalle de confiance à 90 % pour l'écart moyen per protocole
ASC _{0-48 h} (UI h/dL) ^a	1 515 (970-2205)	1 533 (876-2642)	-0,001	-0,040 à 0,038
C _{max} (UI/dL)	127 (73-199)	119 (77-195)		
Taux de récupération in vivo [(UI/dL)/(UI/kg)] ^b	2,55 (1,47-3,89)	2,40 (1,54-3,88)	-0,057	-0,089 à -0,024
Demi-vie (h)	11,39 (7,89-18,12)	11,98 (6,74-24,70)		
TSM (h)	14,67 (9,41-25,36)	15,69 (8,63-34,25)		
VEQ (dL/kg)	0,46 (0,31-0,68)	0,47(0,29-0,67)		
CI (dL/kg/h)	0,03 (0,02-0,05)	0,03 (0,02-0,06)		

a Aire sous la courbe de la concentration plasmatique de facteur VIII en fonction du temps de 0 à 48 heures après la perfusion.

On a déterminé l'équivalence entre RECOMBINATE et ADVATE en fonction du log naturel de la moyenne de l'ASC_{0-48 h} pour la population per protocole et de la valeur moyenne transformée de l'ASC (ASC_{0-∞}) pour la population en intention de traiter. Les intervalles de confiance (IC) se situaient dans les limites d'équivalence de -0,223 à 0,223 (équivalant à un IC situé de 80 % à 125 %), ce qui démontrait l'équivalence entre ADVATE et RECOMBINATE, quant à l'ASC et au taux de récupération dans les analyses des populations per protocole et en intention de traiter.

Chez 70 sujets de l'étude, on a en outre évalué le taux de récupération *in vivo* à l'état d'équilibre, sans saignement, 30 minutes, 1 heure et 3 heures après la perfusion d'ADVATE, à la dose de 50 ± 5 Ul/kg de poids corporel, soit après la première exposition au médicament à l'étude (n = 53), soit après au moins 75 jours d'exposition à ADVATE (n = 17). Les valeurs moyennes ainsi que les valeurs extrêmes (entre parenthèses) du taux de récupération sont décrites au tableau 20.

b Calculé comme suit: (C_{max} – concentration initiale de facteur VIII), divisé par la dose (UI/kg), où C_{max} correspond à la concentration maximale du facteur VIII après la perfusion.

Tableau 20 – Taux de récupération <i>in vivo</i> ª d'ADVATE après la première exposition et après ≥ 75 jours d'exposition						
Première exposition Après ≥ 75 jours d'exposition Moment de l'évaluation (n = 53) (n = 17)						
30 minutes après la	·					
perfusion	perfusion 2,24 (1,25-3,65) 2,35 (1,71-3,18)					
1 heure après la perfusion 2,05 (1,23-3,77) 2,18 (1,04-3,05)						
3 heures après la perfusion	1,67 (0,89-3,45)	1,71 (1,34-2,57)				

a Tous les taux de récupération sont exprimés sous la forme d'un quotient de la concentration (UI/dL) par la dose (UI/kg).

Étude de prolongation de phases II et III (rapport d'étude clinique 060102)

L'étude de prolongation de phases II et III a permis de comparer la pharmacocinétique d'ADVATE (paramètres décrits précédemment) au début du traitement avec les paramètres d'ADVATE mesurés après 75 jours d'exposition. Cette comparaison a été réalisée à l'aide de données provenant d'un sous-groupe de sujets de l'étude de base de phases II et III admis à l'étude de prolongation de phases II et III. Les sujets de l'étude ont été traités par ADVATE à la dose de 50 ± 5 UI/kg de poids corporel en période d'hémostase, et l'activité du facteur VIII a été mesurée dans des échantillons de sang prélevés immédiatement avant chaque perfusion et à intervalles uniformisés, jusqu'à 48 heures après la perfusion.

Au total, 22 sujets ont été inclus dans l'analyse per protocole. Les valeurs moyennes ainsi que les valeurs extrêmes (entre parenthèses) des paramètres pharmacocinétiques mesurés avant et après un minimum de 75 jours d'exposition sont présentées au tableau 21. L'ASC totale et le taux de récupération *in vivo* ont été comparés en utilisant des intervalles de confiance à 95 % calculés pour les écarts moyens (logarithmes naturels [ln]) de ces paramètres au début du traitement et après une durée d'exposition ≥ 75 jours. L'intervalle de confiance à 95 % pour l'ASC (-0,108 à 0,022) et la récupération *in vivo* (-0,065 à 0,195) incluait la valeur zéro, ce qui signifie qu'il n'y avait pas de différence entre ces paramètres.

Tableau 21 – Sommaire des paramètres pharmacocinétiques d'ADVATE

Paramètre	Paramètres au début du traitement ^a			Paramètres après une durée d'exposition ≥ 75 jours ^b						
	n	Moyenne	É.T.	Min.	Max.	n	Moyenne	É.T.	Min.	Мах.
ASC totale (UI h/dL)	22	1 409 (1 441) ^c	465	892	2 696	22	1 368 (1 372) ^c	517	850	3 012
C _{max} (UI/dL)	22	114 (112) ^c	20	77	151	22	119 (116) ^c	26	73	177
Récupération										
corrigée										
[(UI/dL)/(UI/kg)]	22	2,31 (2,27)°	0,42	1,54	3,02	22	2,38 (2,32) ^c	0,54	1,46	3,56
Demi-vie (h)	22	11,30	3,05	6,74	17,96	22	11,14	2,06	7,67	16,06
Clairance [dL/(kg·h)]	22	0,04	0,01	0,02	0,06	22	0,04	0,01	0,02	0,06
TSM (h)	22	14,53	4,28	8,63	23,38	22	13,83	3,44	8,04	21,19
VEQ (dL/kg)	22	0,49	0,09	0,32	0,67	22	0,50	0,11	0,31	0,73

- a Étude clinique 069901 sur ADVATE.
- b Étude clinique 060102 sur ADVATE.
- c Moyenne géométrique.

Étude de phase I sur la reconstitution dans 2 mL de diluant par rapport à 5 mL (rapport d'étude clinique 060702)

Une étude croisée, ouverte, à répartition aléatoire, visant à comparer la pharmacocinétique et l'innocuité d'ADVATE reconstitué dans 2 mL d'eau stérile pour injection par rapport à 5 mL, a été menée auprès de sujets atteints d'hémophilie A grave (activité du facteur VIII [FVIII] \leq 1 % de la normale). L'étude comprenait une cohorte d'adolescents et d'adultes (de 13 à 52 ans) ainsi qu'une cohorte d'enfants (de 2 à 12 ans). Dans la cohorte d'adolescents et d'adultes, les paramètres pharmacocinétiques complets (aire sous la courbe [ASC0-48 h], aire sous la courbe totale [ASC0- $_{\circ}$], taux de récupération, demi-vie [t½], clairance [CI], temps de séjour moyen [TSM], volume apparent de distribution à l'état d'équilibre [VEQ] et concentration maximale [Cmax]) ont été déterminés et comparés pour une dose unique (50 UI/kg ± 100 UI) d'ADVATE reconstitué dans 2 mL et 5 mL d'eau stérile pour injection. Dans la cohorte d'enfants, le taux de récupération a été déterminé et comparé pour une dose unique (50 UI/kg) d'ADVATE reconstitué dans 2 mL et 5 mL d'eau stérile pour injection. Une période de sevrage d'au moins 72 heures, mais d'au plus 30 jours entre le dernier prélèvement de sang et la perfusion suivante devait être observée dans les deux cohortes.

Cinquante-deux sujets ont été admis et 42 d'entre eux ont reçu au moins 1 perfusion (27 adultes ou adolescents et 15 enfants). Des 27 adultes ou adolescents, 8 ont été exclus de l'analyse per protocole et des données per protocole comprenant 19 adultes et adolescents. Les données sur la population en intention de traiter ont été recueillies auprès de 27 adultes et adolescents et de 15 enfants. Les paramètres pharmacocinétiques de la cohorte composée d'adultes et d'adolescents selon les données per protocole sont indiqués au tableau 22.

Les valeurs moyennes (± É.T.) de l'ASC0-48h dans la population per protocole étaient de 1 298,67 ± 380,60 UI·h/dL pour la perfusion de 2 mL et de 1 363,56 ± 487,57 UI·h/dL pour la perfusion de 5 mL. La détermination per protocole de la bioéquivalence était fondée sur le log naturel des valeurs moyennes transformées de l'ASC0-48h pour les perfusions de 2 mL et de 5 mL d'ADVATE. La différence quant aux moyennes des moindres carrés (2 mL à 5 mL) était de -0,052 et l'intervalle de confiance à 90 % (IC à 90 %) pour cette différence était de -0,117 à 0,012. Cet IC à 90 % se situait dans les limites de bioéquivalence de -0,223 à 0,223 (équivalent à un IC situé entre 80 % et 125 %), ce qui démontrait l'équivalence sur le plan de l'ASC0-48h.

Tableau 22 – Paramètres pharmacocinétiques d'ADVATE (FAHr-NDPA) reconstitué dans 5 mL d'eau stérile pour injection et d'ADVATE reconstitué dans 2 mL d'eau stérile pour injection (étude 060702 : per protocole)

Paramètre	FAHr-NDPA reconstitué dans 5 mL d'eau stérile pour injection (n = 19) Moyenne (± É.T.)	FAHr-NDPA reconstitué dans 2 mL d'eau stérile pour injection (n = 19) Moyenne (± É.T.)	Écart moyen per protocole	Intervalle de confiance à 90 % pour l'écart moyen per protocole
ASC _{0-48 h} (UI h/dL) ^a	1 363,56 (487,57)	1 298,67 (380,60)	-0,052 ^b	-0,117 à 0,012

Modèle de référence pour les monographies de produit Date du modèle : septembre 2020 ADVATE [facteur antihémophilique (recombinant) non dérivé du plasma ni de l'albumine] Page 43 de 78

C _{max} (UI/dL)	107,89 (17,95)	104,42 (19,35)		
Taux de récupération in vivo [(UI/dL)/(UI/kg)]c	2,00 (0,36)	1,93 (0,35)	-0,064 ^d	-0,111 à - 0,018
Demi-vie (h)	12,50 (2,89)	12,54 (3,80)		
TSM (h)	14,34 (4,27)	14,79 (5,24)	-	
VEQ (dL/kg)	0,51 (0,13)	0,54 (0,13)		
CI (mL/[kg·h])	3,81 (1,20)	3,85 (0,95)		

- a Aire sous la courbe de la concentration plasmatique de facteur VIII en fonction du temps de 0 à 48 heures après la perfusion.
- b Différences quant aux moyennes des moindres carrés de In (ASC0-48 h).
- c Calculé comme suit : (C_{max} concentration initiale de facteur VIII), divisé par la dose (UI/kg), où C_{max} correspond à la concentration maximale du facteur VIII après la perfusion.
- d Différences quant aux moyennes des moindres carrés de In (taux de récupération in vivo).

On a déterminé la bioéquivalence entre ADVATE reconstitué dans 5 mL d'eau stérile pour injection et ADVATE reconstitué dans 2 mL d'eau stérile pour injection en fonction du log naturel de la moyenne de l'ASC_{0-48 h} et du log naturel de la moyenne du taux de récupération dans les analyses per protocole *in vivo* primaires établies pour la bioéquivalence. Pour ces deux paramètres, les intervalles de confiance (IC) à 90 % étaient dans les limites d'équivalence de -0,223 à 0,223 (équivalant à un IC de 80 % à 125 %), montrant ainsi la bioéquivalence quant à l'ASC_{0-48 h} et au taux de récupération *in vivo* ajusté. Des résultats constants ont été obtenus lorsque les données en intention de traiter étaient utilisées, ce qui appuie les résultats per protocole.

Chez quinze sujets pédiatriques (étude 060702 : patients pédiatriques en intention de traiter), le taux de récupération *in vivo* a été évalué 30 minutes après la perfusion d'ADVATE reconstitué dans 2 mL et 5 mL d'eau stérile pour injection à une dose de 50 UI/kg. Les taux moyens (± É.T.) de récupération *in vivo* étaient de 1,43 (0,36) (UI/dL)/(UI/kg) avec ADVATE reconstitué dans 5 mL d'eau stérile pour injection (n = 14) et de 1,67 (0,25) (UI/dL)/(UI/kg) avec ADVATE reconstitué dans 2 mL d'eau stérile pour injection (n = 15). Il est à noter qu'un des sujets ayant reçu ADVATE reconstitué dans 2 mL d'eau stérile pour injection n'a reçu qu'une perfusion dans le cadre de l'étude pharmacocinétique.

Les analyses sur l'innocuité ont montré qu'ADVATE reconstitué dans 2 mL et 5 mL d'eau stérile pour injection est sûr et bien toléré chez les adultes.

Deux réactions d'intensité légère au point de perfusion (induration/gonflement et ecchymose), considérées comme étant liées au processus de perfusion par les investigateurs, ont été observées chez deux patients pédiatriques après l'administration de la perfusion de 2 mL.

15 MICROBIOLOGIE

Aucune information microbiologique n'est requise pour ce produit pharmaceutique.

16 TOXICOLOGIE NON CLINIQUE

Toxicité générale

Des études de toxicologie ont été menées avec la préparation au stade expérimental et la préparation sélectionnée d'ADVATE (ou de leurs véhicules respectifs) pour comparer le profil d'innocuité d'ADVATE à celui du facteur antihémophilique (recombinant) RECOMBINATE. Dans le cas de la préparation sélectionnée ADVATE, quatre études sur la toxicité aiguë ont été réalisées ainsi que deux études sur l'irritation des tissus. On a également réalisé deux études de 30 jours sur les effets de doses répétées pour évaluer le profil de toxicité des véhicules de la préparation choisie, ne contenant pas le principe actif du médicament. ADVATE dans les préparations au stade expérimental et les véhicules des préparations au stade expérimental ont été évalués dans des études sur la toxicité aiguë, sur la toxicité de doses répétées des préparations au stade expérimental en l'absence de FAHr et sur l'irritation des tissus. Selon ces études, ADVATE et RECOMBINATE ont des profils de toxicité similaires.

Une analyse documentaire exhaustive a aussi permis d'évaluer la toxicité et l'innocuité des principaux excipients utilisés dans le véhicule de la préparation choisie d'ADVATE. Ces excipients sont le tréhalose, le mannitol, le glutathion réduit, le TRIS et l'histidine. Cette analyse n'a pas soulevé de préoccupations quant à l'innocuité de ces substances chez des personnes atteintes d'hémophilie A.

Dans les études sur la toxicité aiguë, l'administration d'une seule perfusion intraveineuse de la préparation sélectionnée d'ADVATE, à des doses allant jusqu'à 4 750 Ul/kg, n'a pas produit d'effet toxique ni chez le rat ni chez le lapin. Chez le lapin, on n'a observé aucune irritation veineuse au point d'injection d'ADVATE à la dose de 3 800 Ul/kg ni d'irritation périveineuse à la dose de 38 Ul/kg. On a également évalué les résultats des études sur la toxicité aiguë et sur l'irritation tissulaire des premières préparations au stade expérimental d'ADVATE dans le cadre de ce programme de développement non clinique d'ADVATE; les résultats de ces études ont été inclus dans la demande d'homologation comme preuve additionnelle de l'innocuité de certains excipients de la préparation d'ADVATE.

On n'a pas évalué les préparations au stade expérimental ni la préparation sélectionnée d'ADVATE (c.-à-d. incluant le principe actif) dans les études sur la toxicité de doses répétées réalisées dans le cadre du programme de développement non clinique d'ADVATE. On a plutôt mené des études de 30 jours sur la toxicité de doses répétées chez le rat et le lapin, en administrant le volume maximal du point de vue technique (équivalent à une dose humaine allant jusqu'à 40 mL/kg) de véhicule de la préparation sélectionnée d'ADVATE. Les trois véhicules des préparations au stade expérimental ont également été évalués dans une étude de 30 jours sur la toxicité de doses répétées chez des rats mâles à des volumes équivalents à des doses humaines allant jusqu'à 25 mL/kg. Aucune de ces études n'a révélé d'effets significatifs liés au traitement, ni pour le véhicule de la préparation au stade expérimental ni pour celui de la préparation sélectionnée.

La raison pour laquelle on n'a pas mené d'études sur la toxicité de doses répétées de la préparation sélectionnée d'ADVATE (contenant l'ingrédient actif) est le degré élevé de comparabilité entre les substances médicamenteuses en vrac d'ADVATE et de RECOMBINATE démontré dans les études comparatives à grande échelle sur les propriétés physico-chimiques et pharmacologiques ainsi que sur la toxicité aiguë. En outre, on avait déjà mené des études de 28 jours sur la toxicité de doses répétées de RECOMBINATE chez le rat et chez le singe, dans le cadre du programme de développement (voir ci-dessous).

Génotoxicité

Le profil de toxicité de RECOMBINATE avait été évalué *in vitro* et *in vivo* dans le cadre du programme de développement de ce médicament. Les résultats de ces études établissent les profils de toxicité générale, de génotoxicité, d'immunogénicité et d'irritation tissulaire de RECOMBINATE. La toxicité aiguë de RECOMBINATE a été évaluée chez le rat, le furet et le chien. On n'a pas observé d'effet toxique chez le rat après l'administration d'une dose unique par voie intraveineuse allant jusqu'à 5 000 Ul/kg. Chez le chien, à des doses de 2 500 Ul/kg ou plus, on a observé de l'agitation et une rougeur cutanée passagères. La toxicité de doses répétées de RECOMBINATE a été évaluée chez le rat et chez le singe. Les rats et les singes ayant reçu RECOMBINATE à des doses intraveineuses allant jusqu'à 1 000 Ul/kg par jour pendant 28 jours ont subi peu d'effets toxiques. Le seul effet lié au traitement a été un faible allongement du temps de céphaline activée à des doses élevées, chez ces deux espèces. La substance médicamenteuse en vrac de RECOMBINATE n'a pas produit d'effets génotoxiques, selon les épreuves suivantes : test *in vitro* pour rechercher les mutations inverses bactériennes, épreuve pour déceler les aberrations chromosomiques dans les cellules d'ovaires de hamster chinois (CHO) et test du micronoyau *in vivo* chez la souris.

Pouvoir cancérogène et toxicité reproductive

Aucune étude n'a été menée pour évaluer le pouvoir cancérogène et la toxicité reproductive d'ADVATE.

En résumé, les résultats des études comparatives montrent qu'ADVATE et le facteur antihémophilique (recombinant) RECOMBINATE (ou leurs véhicules respectifs) ont des profils comparables de toxicité et de compatibilité tissulaire chez le rat et chez le lapin, et on prévoit que leurs profils d'innocuité seront comparables chez l'humain.

Les études de toxicologie chez le rat et le lapin ont démontré qu'ADVATE n'a pas entraîné d'effets indésirables significatifs liés au traitement à des doses beaucoup plus élevées que la dose maximale prévue sur le plan clinique. ADVATE n'a pas irrité les tissus lorsqu'il a été administré par voie périveineuse ou intraveineuse à des lapins. Puisque l'expérience clinique à grande échelle avec le facteur VIII recombinant n'a apporté aucune preuve d'effets tumorigènes ou mutagènes, aucune étude de longue durée n'a été menée chez l'animal pour évaluer le pouvoir cancérogène.

RENSEIGNEMENTS SUR LE MÉDICAMENT POUR LE PATIENT

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

ADVATE^{MD} Facteur antihémophilique (recombinant) non dérivé du plasma ni de l'albumine (FAHr-NDPA)

Pour reconstitution avec 5 mL de diluant dans le dispositif BAXJECT II

Lisez attentivement ce qui suit avant de commencer à prendre **ADVATE** et chaque fois que votre ordonnance est renouvelée. Ce feuillet est un résumé et 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 **ADVATE** sont disponibles.

Pourquoi utilise-t-on ADVATE?

- Pour la prophylaxie systématique pour prévenir ou réduire la fréquence des épisodes hémorragiques chez les adultes et enfants atteints d'hémophilie A.
- ADVATE peut restaurer de façon temporaire le processus de coagulation sanguine et ainsi contribuer à prévenir et à maîtriser les saignements chez les personnes atteintes d'hémophilie A (déficit en facteur VIII).
- Pour le traitement et la prévention des saignements associés à l'hémophilie A.

Comment ADVATE agit-il?

ADVATE agit en augmentant temporairement la concentration de facteur VIII dans le sang jusqu'à un taux normal, permettant ainsi au processus de coagulation sanguine de fonctionner correctement.

Quels sont les ingrédients d'ADVATE?

Ingrédients médicinaux :

 Facteur antihémophilique (recombinant) non dérivé du plasma ni de l'albumine (FAHr-NDPA)

Ingrédients non médicinaux :

- o Chlorure de calcium
- o Glutathion
- Histidine
- o Mannitol
- o Polysorbate 80
- o Tréhalose
- o Chlorure de sodium
- o Tris-(hydroxyméthyl) aminométhane

Sous quelle forme se présente ADVATE?

ADVATE est offert pour injection intraveineuse, sous forme de poudre sèche en fioles unidoses, ayant un contenu nominal de 1 000, 1 500, 2 000 et 3 000 unités internationales (UI) par fiole, reconstituée dans 5 mL d'eau stérile pour injection (USP, Ph. Eur.).

ADVATE ne doit pas être utilisé si :

Vous n'avez pas de diagnostic d'hémophilie A. Les patients qui présentent une allergie connue aux protéines de souris ou de hamster doivent consulter un médecin avant d'utiliser ce produit.

ADVATE n'est pas indiqué pour le traitement de la maladie de von Willebrand.

Pour aider à éviter les effets secondaires et assurer une utilisation appropriée du médicament, discutez avec votre professionnel de la santé avant de prendre ADVATE. Informez-le de toutes vos maladies et de tous vos problèmes de santé notamment si vous avez des allergies connues à :

- aux protéines de souris ou de hamster;
- à ce médicament, à un ingrédient ou à un composant du médicament.

Autres mises en garde

L'organisme peut former des inhibiteurs du facteur VIII. La formation d'inhibiteurs est une réponse normale du système immunitaire à la suite de perfusions de facteur VIII. La présence de tels inhibiteurs peut entraîner une diminution ou une disparition de la réponse à un traitement au moyen du facteur VIII. Il s'agit d'une complication courante associée au traitement des patients atteints d'hémophilie A. Consultez votre professionnel de la santé et assurez-vous d'être suivi de façon adéquate au moyen d'analyses sanguines en vue de déceler la présence d'inhibiteurs du facteur VIII. Communiquez avec votre professionnel de la santé si vous ne parvenez pas à empêcher ou à maîtriser vos épisodes de saignement avec les doses de facteur VIII habituellement prescrites (voir la section Quels sont les effets secondaires qui pourraient être associés à ADVATE?).

Informez votre professionnel de la santé de tous les produits de santé que vous prenez, y compris : médicaments/drogues, vitamines, minéraux, suppléments naturels et produits de médecine douce.

Les produits ci-dessous pourraient interagir avec ADVATE :

On ne connaît aucune interaction d'ADVATE avec d'autres médicaments.

Comment prendre ADVATE? Vous pouvez recevoir une perfusion d'ADVATE dans un centre de traitement de l'hémophilie ou au cabinet de votre professionnel de la santé, ou vous administrer vous-même le médicament à la maison. Si votre professionnel de la santé ou le personnel de votre centre de traitement de l'hémophilie ne vous a pas enseigné la technique d'administration, n'essayez pas de vous injecter vous-même le produit.

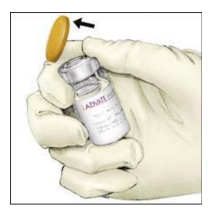
IMPORTANT : Communiquez avec votre professionnel de la santé ou avec le centre de traitement de l'hémophilie de votre région si vous éprouvez des difficultés lors de l'injection du médicament. Ces directives sont destinées uniquement aux patients à qui un professionnel de la santé ou un membre du personnel d'un centre de traitement de l'hémophilie a enseigné comment s'injecter correctement le produit (les dessins sont fournis à des fins d'illustration et ne sont pas nécessairement présentés à l'échelle).

Dans un endroit calme, préparez une surface propre et rassemblez tout le matériel dont vous

aurez besoin pour la perfusion. Vérifiez la date de péremption sur la fiole ou le carton d'ADVATE; laissez le concentré d'ADVATE et l'eau stérile pour injection (diluant) atteindre la température ambiante. Lavez-vous les mains et enfilez des gants d'examen propres. Si vous faites l'injection à domicile, le port des gants est optionnel.



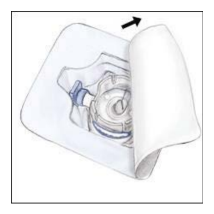
1. Après vous être lavé les mains et avoir enfilé les gants, retirez le capuchon de la fiole de concentré de facteur et celui de la fiole de diluant de manière à exposer le centre des bouchons en caoutchouc.



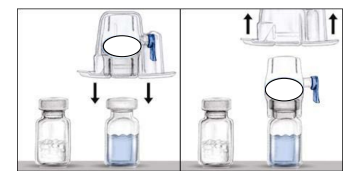
2. Désinfectez les bouchons à l'aide d'un tampon stérile imbibé d'alcool (ou d'une autre solution appropriée recommandée par votre professionnel de la santé ou le centre de traitement de l'hémophilie) en frottant bien les bouchons pendant quelques secondes, puis laissez-les sécher avant de les utiliser. Placez les fioles sur une surface plane.



3. Ouvrez l'emballage du dispositif BAXJECT II en retirant la pellicule sans toucher au contenu de l'emballage. Laissez le dispositif BAXJECT II dans l'emballage pour le moment. **Ne sortez** pas le dispositif BAXJECT de son emballage.



4. Retournez l'emballage contenant le dispositif (le dispositif sera à l'envers) et placez-le sur la partie supérieure de la fiole de diluant. Introduisez complètement la pointe en plastique transparent du dispositif BAXJECT II au centre du bouchon de la fiole de diluant en exerçant une pression verticale. Saisissez le rebord de l'emballage et tirez pour enlever l'emballage. Après avoir retiré l'emballage, prenez garde de ne pas toucher à la pointe de plastique blanc exposée. Ne retirez pas le capuchon bleu de l'adaptateur Luer du dispositif BAXJECT II. Veuillez noter que la connexion entre les deux fioles doit se faire rapidement de manière à fermer le circuit de fluide créé par la première insertion de la pointe dans la fiole de diluant.



5. Retournez rapidement la fiole de diluant munie du dispositif BAXJECT II, placez-la sur la

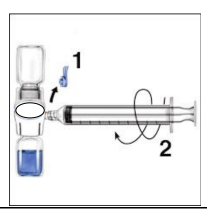
fiole contenant le concentré de facteur, et insérez la pointe en plastique blanc dans le bouchon en caoutchouc de la fiole de concentré de facteur en exerçant une pression verticale. Sous l'effet du vide, le diluant sera aspiré dans la fiole de concentré.



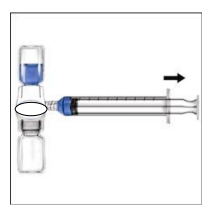
6. À l'aide de mouvements circulaires légers et continus, mélangez le concentré de facteur muni du dispositif BAXJECT II jusqu'à ce que la poudre soit complètement diluée. **Ne pas secouer.** Vérifiez si le concentré de facteur est entièrement dissout. La solution doit être limpide et incolore. Si ce n'est pas le cas, n'utilisez pas la solution et signalez-le immédiatement à Takeda.



7. Retirez le capuchon bleu de l'adaptateur Luer du dispositif BAXJECT II. Fixez la seringue au dispositif BAXJECT II. N'INJECTEZ PAS D'AIR. IMPORTANT : N'utilisez PAS de seringue en verre. Il faut employer la seringue en plastique fournie avec ADVATE pour administrer ce médicament.



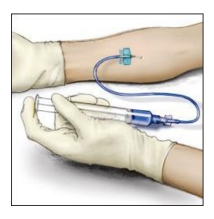
8. Retournez la fiole de diluant au-dessus du dispositif. Aspirez le concentré de facteur dans la seringue en tirant lentement sur le piston. Déconnectez la seringue; le dispositif BAXJECT II reste connecté. Fixez l'aiguille à perfusion sur la seringue à l'aide de l'aiguille à ailettes, si vous en avez une. Dirigez l'aiguille vers le haut et chassez les bulles d'air en tapotant doucement la seringue du doigt; chassez l'air lentement et délicatement de la seringue. Sans démonter le système, jetez le dispositif BAXJECT II dans le contenant rigide pour les aiguilles et les seringues.



- 9. Si vous utilisez plusieurs fioles d'ADVATE, la même seringue peut servir à aspirer le contenu de plusieurs fioles. Veuillez noter que le dispositif BAXJECT II est conçu pour n'être utilisé qu'avec une seule fiole d'ADVATE et de l'eau stérile pour injection. Autrement dit, la reconstitution et l'aspiration d'une seconde fiole dans la seringue nécessitent un second dispositif BAXJECT II.
- 10. Posez un garrot et préparez le site d'injection en nettoyant bien la peau à l'aide d'un tampon stérile imbibé d'alcool (ou d'une autre solution appropriée recommandée par votre professionnel de la santé ou le centre de traitement de l'hémophilie).



11. Introduisez l'aiguille dans la veine et retirez le garrot. Procédez à l'injection du concentré. La vitesse de perfusion ne doit pas excéder 10 mL par minute. Retirez l'aiguille de la veine et utilisez un tampon de gaze stérile pour appuyer sur le point d'injection pendant plusieurs minutes. Ne remettez pas le capuchon sur l'aiguille après la perfusion et ne jetez pas la seringue ni l'aiguille dans une poubelle ordinaire, mais plutôt dans un contenant rigide prévu à cet effet.



12. Après l'injection, retirez l'étiquette détachable sur la fiole de concentré de facteur et collez-la dans votre carnet de perfusion de facteur. Nettoyez les gouttes de sang à l'aide d'une solution fraîchement préparée (1 partie d'eau de javel pour 9 parties d'eau), du savon et de l'eau ou avec un autre produit désinfectant ménager.



Dose habituelle

La dose habituelle se situe entre 20 et 50 UI de facteur VIII par kg de poids corporel, tel que déterminé par le médecin. La posologie doit être contrôlée par le médecin.

Surdosage

Les effets de doses d'ADVATE supérieures aux doses recommandées n'ont pas été établis.

Si vous pensez avoir reçu une trop grande quantité d'ADVATE, 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 oubliée

- Il n'est habituellement pas nécessaire de doubler la dose afin de compenser une dose oubliée.
- Prenez immédiatement une dose régulière d'ADVATE et poursuivez le traitement à intervalle régulier, tel que requis.

Quels sont les effets secondaires qui pourraient être associés à ADVATE? Voici certains des effets secondaires possibles que vous pourriez ressentir lorsque vous prenez ADVATE. Si vous ressentez des effets secondaires qui ne font pas partie de cette liste, avisez votre

professionnel de la santé.

- Si le rythme cardiaque augmente de manière significative au cours de l'administration d'ADVATE, la réduction de la vitesse de perfusion ou l'interruption momentanée de la perfusion permet habituellement de faire disparaître rapidement ce symptôme.
- Il est possible que vous ayez une réaction allergique à ADVATE. Voici les réactions allergiques associées au médicament : prurit, urticaire, démangeaisons, oppression pharyngée ou thoracique, difficulté à respirer et baisse de la tension artérielle (p. ex., faiblesse du pouls, vertiges, étourdissements en position debout et essoufflement éventuel). Si vous présentez l'un de ces symptômes, cessez la perfusion et communiquez immédiatement avec votre médecin ou rendez-vous à l'urgence.
- Comme avec tous les produits de facteur VIII, la réponse clinique à ADVATE peut varier. Si votre saignement n'est toujours pas maîtrisé après la perfusion d'ADVATE, communiquez immédiatement avec votre médecin. Il est possible que votre médecin doive mesurer votre taux de facteur VIII et qu'il vous prescrive une autre dose d'ADVATE en vue d'obtenir une réponse clinique satisfaisante. Si votre taux de facteur VIII n'atteint pas le niveau prévu ou si le saignement n'est toujours pas maîtrisé à la suite de l'administration d'une dose adéquate, votre médecin peut effectuer le dépistage d'inhibiteurs (anticorps neutralisants).

Déclaration des effets secondaires

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

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

REMARQUE: Si vous désirez obtenir des renseignements sur la prise en charge des effets secondaires, veuillez communiquer avec votre professionnel de la santé. Le Programme Canada Vigilance ne fournit pas de conseils médicaux.

Conservation

- Conserver au réfrigérateur, entre 2 et 8 °C (36 et 46 °F). Ne pas congeler.
- Peut être conservé à la température ambiante (jusqu'à 30 °C) pendant une période maximale de six mois, jusqu'à la date de péremption.
- Ne pas remettre le produit au réfrigérateur une fois qu'il en est retiré.
- Ne pas réfrigérer la solution reconstituée.
- Ne pas utiliser après la date de péremption inscrite sur la fiole ou six mois après la date figurant sur la boîte, selon la date la plus rapprochée.

Garder hors de la portée et de la vue des enfants.

Pour en savoir plus sur ADVATE:

- Communiquez avec votre professionnel de la santé.
- Lisez la monographie de produit intégrale, rédigée à l'intention des professionnels de la

santé. Celle-ci renferme également les Renseignements destinés aux patients. Vous pouvez les obtenir sur le <u>site Web de Santé Canada (https://www.canada.ca/fr/sante-canada.html</u>), sur le <u>site du fabricant</u> (<u>www.takeda.com/fr-ca</u>), ou encore en composant le 1-800-268-2772 (sans frais).

Le présent feuillet a été rédigé par

Takeda Canada Inc. 22 rue Adelaide Ouest, bureau 3800 Toronto (Ontario) M5H 4E3

Dernière révision : 27 mai 2021

ADVATE^{MD} est une marque de commerce déposée de Baxalta Incorporated.

Takeda^{MC} et le logo Takeda^{MD} sont des marques de commerce de Takeda Pharmaceutical Company Limited, utilisées sous licence.

RENSEIGNEMENTS SUR LE MÉDICAMENT POUR LE PATIENT

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

ADVATE^{MD} Facteur antihémophilique (recombinant) non dérivé du plasma ni de l'albumine (FAHr-NDPA)

Pour reconstitution avec 2 mL de diluant dans le dispositif BAXJECT II

Lisez attentivement ce qui suit avant de commencer à prendre **ADVATE** et chaque fois que votre ordonnance est renouvelée. Ce feuillet est un résumé et 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 **ADVATE** sont disponibles.

Pourquoi utilise-t-on ADVATE?

- Pour la prophylaxie systématique pour prévenir ou réduire la fréquence des épisodes hémorragiques chez les adultes et enfants atteints d'hémophilie A.
- ADVATE peut restaurer de façon temporaire le processus de coagulation sanguine et ainsi contribuer à prévenir et à maîtriser les saignements chez les personnes atteintes d'hémophilie A (déficit en facteur VIII).
- Pour le traitement et la prévention des saignements associés à l'hémophilie A.

Comment ADVATE agit-il?

ADVATE agit en augmentant temporairement la concentration de facteur VIII dans le sang jusqu'à un taux normal, permettant ainsi au processus de coagulation sanguine de fonctionner correctement.

Quels sont les ingrédients d'ADVATE?

Ingrédients médicinaux :

 Facteur antihémophilique (recombinant) non dérivé du plasma ni de l'albumine (FAHr-NDPA)

Ingrédients non médicinaux :

- o Chlorure de calcium
- Glutathion
- o Histidine
- Mannitol
- o Polysorbate 80
- o Tréhalose
- o Chlorure de sodium
- o Tris-(hydroxyméthyl) aminométhane

Sous quelle forme se présente ADVATE?

ADVATE est offert pour injection intraveineuse, sous forme de poudre sèche en fioles unidoses, ayant un contenu nominal de 250, 500, 1 000 et 1 500 unités internationales (UI) par fiole, reconstituée dans 2 mL d'eau stérile pour injection (USP, Ph. Eur.).

ADVATE ne doit pas être utilisé si :

Vous n'avez pas de diagnostic d'hémophilie A. Les patients qui présentent une allergie connue aux protéines de souris ou de hamster doivent consulter un médecin avant d'utiliser ce produit.

ADVATE n'est pas indiqué pour le traitement de la maladie de von Willebrand.

Pour aider à éviter les effets secondaires et assurer une utilisation appropriée du médicament, discutez avec votre professionnel de la santé avant de prendre ADVATE. Informez-le de toutes vos maladies et de tous vos problèmes de santé notamment si vous avez des allergies connues à :

- aux protéines de souris ou de hamster;
- à ce médicament, à un ingrédient ou à un composant du médicament.

Autres mises en garde

L'organisme peut former des inhibiteurs du facteur VIII. La formation d'inhibiteurs est une réponse normale du système immunitaire à la suite de perfusions de facteur VIII. La présence de tels inhibiteurs peut entraîner une diminution ou une disparition de la réponse à un traitement au moyen du facteur VIII. Il s'agit d'une complication courante associée au traitement des patients atteints d'hémophilie A. Consultez votre professionnel de la santé et assurez-vous d'être suivi de façon adéquate au moyen d'analyses sanguines en vue de déceler la présence d'inhibiteurs du facteur VIII. Communiquez avec votre professionnel de la santé si vous ne parvenez pas à empêcher ou à maîtriser vos épisodes de saignement avec les doses de facteur VIII habituellement prescrites (voir la section Quels sont les effets secondaires qui pourraient être associés à ADVATE?).

Informez votre professionnel de la santé de tous les produits de santé que vous prenez, y compris : médicaments/drogues, vitamines, minéraux, suppléments naturels et produits de médecine douce.

Les produits ci-dessous pourraient interagir avec ADVATE :

On ne connaît aucune interaction d'ADVATE avec d'autres médicaments.

Comment prendre ADVATE?

Vous pouvez recevoir une perfusion d'ADVATE dans un centre de traitement de l'hémophilie ou au cabinet de votre professionnel de la santé, ou vous administrer vous-même le médicament à la maison. Si votre professionnel de la santé ou le personnel de votre centre de traitement de l'hémophilie ne vous a pas enseigné la technique d'administration, n'essayez pas de vous injecter vous-même le produit.

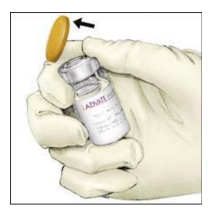
IMPORTANT: Communiquez avec votre professionnel de la santé ou avec le centre de traitement de l'hémophilie de votre région si vous éprouvez des difficultés lors de l'injection du médicament. Ces directives sont destinées uniquement aux patients à qui un professionnel de la santé ou un membre du personnel d'un centre de traitement de l'hémophilie a enseigné comment s'injecter correctement le produit (les dessins sont fournis à des fins d'illustration et ne sont pas nécessairement présentés à l'échelle).

Dans un endroit calme, préparez une surface propre et rassemblez tout le matériel dont vous

aurez besoin pour la perfusion. Vérifiez la date de péremption sur la fiole ou le carton d'ADVATE; laissez le concentré d'ADVATE et l'eau stérile pour injection (diluant) atteindre la température ambiante. Lavez-vous les mains et enfilez des gants d'examen propres. Si vous faites l'injection à domicile, le port des gants est optionnel.



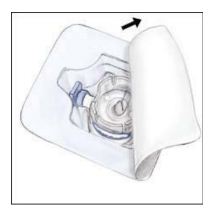
1. Après vous être lavé les mains et avoir enfilé les gants, retirez le capuchon de la fiole de concentré de facteur et celui de la fiole de diluant de manière à exposer le centre des bouchons en caoutchouc.



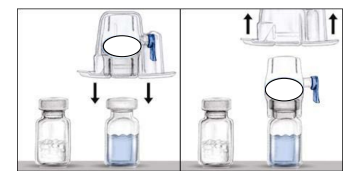
2. Désinfectez les bouchons à l'aide d'un tampon stérile imbibé d'alcool (ou d'une autre solution appropriée recommandée par votre professionnel de la santé ou le centre de traitement de l'hémophilie) en frottant bien les bouchons pendant quelques secondes, puis laissez-les sécher avant de les utiliser. Placez les fioles sur une surface plane.



3. Ouvrez l'emballage du dispositif BAXJECT II en retirant la pellicule sans toucher au contenu de l'emballage. Laissez le dispositif BAXJECT II dans l'emballage pour le moment. **Ne sortez pas le dispositif BAXJECT de son emballage.**



4. Retournez l'emballage contenant le dispositif (le dispositif sera à l'envers) et placez-le sur la partie supérieure de la fiole de diluant. Introduisez complètement la pointe en plastique transparent du dispositif BAXJECT II au centre du bouchon de la fiole de diluant en exerçant une pression verticale. Saisissez le rebord de l'emballage et tirez pour enlever l'emballage. Après avoir retiré l'emballage, prenez garde de ne pas toucher à la pointe de plastique blanc exposée. Ne retirez pas le capuchon bleu de l'adaptateur Luer du dispositif BAXJECT II. Veuillez noter que la connexion entre les deux fioles doit se faire rapidement de manière à fermer le circuit de fluide créé par la première insertion de la pointe dans la fiole de diluant.



5. Retournez rapidement la fiole de diluant munie du dispositif BAXJECT II, placez-la sur la

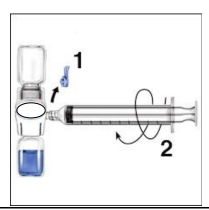
fiole contenant le concentré de facteur, et insérez la pointe en plastique blanc dans le bouchon en caoutchouc de la fiole de concentré de facteur en exerçant une pression verticale. Sous l'effet du vide, le diluant sera aspiré dans la fiole de concentré.



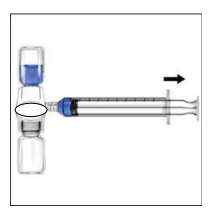
6. À l'aide de mouvements circulaires légers et continus, mélangez le concentré de facteur muni du dispositif BAXJECT II jusqu'à ce que la poudre soit complètement diluée. **Ne pas secouer.** Vérifiez si le concentré de facteur est entièrement dissout. La solution doit être limpide et incolore. Si ce n'est pas le cas, n'utilisez pas la solution et signalez-le immédiatement à Takeda.



7. Retirez le capuchon bleu de l'adaptateur Luer du dispositif BAXJECT II. Fixez la seringue au dispositif BAXJECT II. N'INJECTEZ PAS D'AIR. IMPORTANT : N'utilisez PAS de seringue en verre. Il faut employer la seringue en plastique fournie avec ADVATE pour administrer ce médicament.



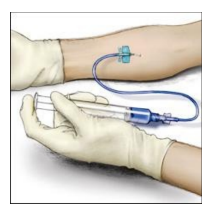
8. Retournez la fiole de diluant au-dessus du dispositif. Aspirez le concentré de facteur dans la seringue en tirant lentement sur le piston. Déconnectez la seringue; le dispositif BAXJECT II reste connecté. Fixez l'aiguille à perfusion sur la seringue à l'aide de l'aiguille à ailettes, si vous en avez une. Dirigez l'aiguille vers le haut et chassez les bulles d'air en tapotant doucement la seringue du doigt; chassez l'air lentement et délicatement de la seringue. Sans démonter le système, jetez le dispositif BAXJECT II dans le contenant rigide pour les aiguilles et les seringues.



- 9. Si vous utilisez plusieurs fioles d'ADVATE, la même seringue peut servir à aspirer le contenu de plusieurs fioles. Veuillez noter que le dispositif BAXJECT II est conçu pour n'être utilisé qu'avec une seule fiole d'ADVATE et de l'eau stérile pour injection. Autrement dit, la reconstitution et l'aspiration d'une seconde fiole dans la seringue nécessitent un second dispositif BAXJECT II.
- 10. Posez un garrot et préparez le site d'injection en nettoyant bien la peau à l'aide d'un tampon stérile imbibé d'alcool (ou d'une autre solution appropriée recommandée par votre professionnel de la santé ou le centre de traitement de l'hémophilie).



11. Introduisez l'aiguille dans la veine et retirez le garrot. Procédez à l'injection du concentré. La vitesse de perfusion ne doit pas excéder 10 mL par minute. Retirez l'aiguille de la veine et utilisez un tampon de gaze stérile pour appuyer sur le point d'injection pendant plusieurs minutes. Ne remettez pas le capuchon sur l'aiguille après la perfusion et ne jetez pas la seringue ni l'aiguille dans une poubelle ordinaire, mais plutôt dans un contenant rigide prévu à cet effet.



12. Après l'injection, retirez l'étiquette détachable sur la fiole de concentré de facteur et collez-la dans votre carnet de perfusion de facteur. Nettoyez les gouttes de sang à l'aide d'une solution fraîchement préparée (1 partie d'eau de javel pour 9 parties d'eau), du savon et de l'eau ou avec un autre produit désinfectant ménager.



Dose habituelle

La dose habituelle se situe entre 20 et 50 UI de facteur VIII par kg de poids corporel, tel que déterminé par le médecin. La posologie doit être contrôlée par le médecin.

Surdosage

Les effets de doses d'ADVATE supérieures aux doses recommandées n'ont pas été établis.

Si vous pensez avoir reçu une trop grande quantité d'ADVATE, 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 oubliée

- Il n'est habituellement pas nécessaire de doubler la dose afin de compenser une dose
 oubliée
- Prenez immédiatement une dose régulière d'ADVATE et poursuivez le traitement à intervalle régulier, tel que requis.

Quels sont les effets secondaires qui pourraient être associés à ADVATE?

Voici certains des effets secondaires possibles que vous pourriez ressentir lorsque vous prenez ADVATE. Si vous ressentez des effets secondaires qui ne font pas partie de cette liste, avisez votre professionnel de la santé.

- Si le rythme cardiaque augmente de manière significative au cours de l'administration d'ADVATE, la réduction de la vitesse de perfusion ou l'interruption momentanée de la perfusion permet habituellement de faire disparaître rapidement ce symptôme.
- Il est possible que vous ayez une réaction allergique à ADVATE. Voici les réactions allergiques associées au médicament : prurit, urticaire, démangeaisons, oppression pharyngée ou thoracique, difficulté à respirer et baisse de la tension artérielle (p. ex., faiblesse du pouls, vertiges, étourdissements en position debout et essoufflement éventuel). Si vous présentez l'un de ces symptômes, cessez la perfusion et communiquez immédiatement avec votre médecin ou rendez-vous à l'urgence.
- Comme avec tous les produits de facteur VIII, la réponse clinique à ADVATE peut varier. Si votre saignement n'est toujours pas maîtrisé après la perfusion d'ADVATE, communiquez immédiatement avec votre médecin. Il est possible que votre médecin doive mesurer votre taux de facteur VIII et qu'il vous prescrive une autre dose d'ADVATE en vue d'obtenir une réponse clinique satisfaisante. Si votre taux de facteur VIII n'atteint pas le niveau prévu ou si le saignement n'est toujours pas maîtrisé à la suite de l'administration d'une dose adéquate, votre médecin peut effectuer le dépistage d'inhibiteurs (anticorps neutralisants).

Déclaration des effets secondaires

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

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

REMARQUE: Si vous désirez obtenir des renseignements sur la prise en charge des effets secondaires, veuillez communiquer avec votre professionnel de la santé. Le Programme Canada Vigilance ne fournit pas de conseils médicaux.

Conservation

- Conserver au réfrigérateur, entre 2 et 8 °C (36 et 46 °F). Ne pas congeler.
- Peut être conservé à la température ambiante (jusqu'à 30 °C [86 °F]) pendant une période maximale de six mois, jusqu'à la date de péremption.
- Ne pas remettre le produit au réfrigérateur une fois qu'il en est retiré.
- Ne pas réfrigérer la solution reconstituée.
- Ne pas utiliser après la date de péremption inscrite sur la fiole ou six mois après la date figurant sur la boîte, selon la date la plus rapprochée.

Garder hors de la portée et de la vue des enfants.

Pour en savoir plus sur ADVATE:

• Communiquez avec votre professionnel de la santé.

Lisez la monographie de produit intégrale, rédigée à l'intention des professionnels de la santé. Celle-ci renferme également les Renseignements destinés aux patients. Vous pouvez les obtenir sur le <u>site Web de Santé Canada (https://www.canada.ca/fr/sante-canada.html)</u> sur le <u>site du fabricant (www.takeda.com/fr-ca)</u> ou encore en composant le 1-800-268-2772 (sans frais).

Le présent feuillet a été rédigé par

Takeda Canada Inc. 22 rue Adelaide Ouest, bureau 3800 Toronto (Ontario) M5H 4E3

Dernière révision : 27 mai 2021

ADVATE^{MD} est une marque de commerce déposée de Baxalta Incorporated.

Takeda^{MC} et le logo Takeda^{MD} sont des marques de commerce de Takeda Pharmaceutical Company Limited, utilisées sous licence.

RENSEIGNEMENTS SUR LE MÉDICAMENT POUR LE PATIENT

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

ADVATE^{MD} Facteur antihémophilique (recombinant) non dérivé du plasma ni de l'albumine (FAHr-NDPA)

Pour reconstitution avec 5 mL de diluant dans le dispositif BAXJECT III*

Lisez attentivement ce qui suit avant de commencer à prendre **ADVATE** et chaque fois que votre ordonnance est renouvelée. Ce feuillet est un résumé et 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 **ADVATE** sont disponibles.

Pourquoi utilise-t-on ADVATE?

- Pour la prophylaxie systématique pour prévenir ou réduire la fréquence des épisodes hémorragiques chez les adultes et enfants atteints d'hémophilie A.
- ADVATE peut restaurer de façon temporaire le processus de coagulation sanguine et ainsi contribuer à prévenir et à maîtriser les saignements chez les personnes atteintes d'hémophilie A (déficit en facteur VIII).
- Pour le traitement et la prévention des saignements associés à l'hémophilie A.

Comment ADVATE agit-il?

ADVATE agit en augmentant temporairement la concentration de facteur VIII dans le sang jusqu'à un taux normal, permettant ainsi au processus de coagulation sanguine de fonctionner correctement.

Quels sont les ingrédients d'ADVATE?

Ingrédients médicinaux :

 Facteur antihémophilique (recombinant) non dérivé du plasma ni de l'albumine (FAHr-NDPA)

Ingrédients non médicinaux :

- o Chlorure de calcium
- o Glutathion
- Histidine
- Mannitol
- o Polysorbate 80
- o Tréhalose
- o Chlorure de sodium
- o Tris-(hydroxyméthyl) aminométhane

Sous quelle forme se présente ADVATE?

ADVATE est offert pour injection intraveineuse, sous forme de poudre sèche en fioles unidoses, ayant un contenu nominal de 1 000, 1 500, 2 000 et 3 000 unités internationales (UI) par fiole, reconstituée dans 5 mL d'eau stérile pour injection (USP, Ph. Eur.).

ADVATE ne doit pas être utilisé si :

Vous n'avez pas de diagnostic d'hémophilie A. Les patients qui présentent une allergie connue aux protéines de souris ou de hamster doivent consulter un médecin avant d'utiliser ce produit.

ADVATE n'est pas indiqué pour le traitement de la maladie de von Willebrand.

Pour aider à éviter les effets secondaires et assurer une utilisation appropriée du médicament, discutez avec votre professionnel de la santé avant de prendre ADVATE. Informez-le de toutes vos maladies et de tous vos problèmes de santé notamment si vous avez des allergies connues à :

- aux protéines de souris ou de hamster;
- à ce médicament, à un ingrédient ou à un composant du médicament.

Autres mises en garde

L'organisme peut former des inhibiteurs du facteur VIII. La formation d'inhibiteurs est une réponse normale du système immunitaire à la suite de perfusions de facteur VIII. La présence de tels inhibiteurs peut entraîner une diminution ou une disparition de la réponse à un traitement au moyen du facteur VIII. Il s'agit d'une complication courante associée au traitement des patients atteints d'hémophilie A. Consultez votre professionnel de la santé et assurez-vous d'être suivi de façon adéquate au moyen d'analyses sanguines en vue de déceler la présence d'inhibiteurs du facteur VIII. Communiquez avec votre professionnel de la santé si vous ne parvenez pas à empêcher ou à maîtriser vos épisodes de saignement avec les doses de facteur VIII habituellement prescrites (voir la section Quels sont les effets secondaires qui pourraient être associés à ADVATE?).

Informez votre professionnel de la santé de tous les produits de santé que vous prenez, y compris : médicaments/drogues, vitamines, minéraux, suppléments naturels et produits de médecine douce.

Les produits ci-dessous pourraient interagir avec ADVATE :

On ne connaît aucune interaction d'ADVATE avec d'autres médicaments.

Comment prendre ADVATE? Vous pouvez recevoir une perfusion d'ADVATE dans un centre de traitement de l'hémophilie ou au cabinet de votre professionnel de la santé, ou vous administrer vous-même le médicament à la maison. Si votre professionnel de la santé ou le personnel de votre centre de traitement de l'hémophilie ne vous a pas enseigné la technique d'administration, n'essayez pas de vous injecter vous-même le produit.

IMPORTANT : Communiquez avec votre professionnel de la santé ou avec le centre de traitement de l'hémophilie de votre région si vous éprouvez des difficultés lors de l'injection du médicament. Ces directives sont destinées uniquement aux patients à qui un professionnel de la santé ou un membre du personnel d'un centre de traitement de l'hémophilie a enseigné comment s'injecter correctement le produit (les dessins sont fournis à des fins d'illustration et ne sont pas nécessairement présentés à l'échelle).

1. Laissez ADVATE atteindre la température ambiante.

- 2. Ouvrez la boîte d'ADVATE en soulevant le couvercle.
- 3. Sortez ADVATE et le dispositif BAXJECT III de la boîte.
- 4. Placez ADVATE sur une surface plane de façon à ce que la fiole de diluant soit au-dessus du dispositif. La fiole de diluant porte une bande bleue. Ne retirez pas le capuchon bleu avant l'étape demandant de le faire.
- 5. Maintenez ADVATE dans le dispositif BAXJECT III d'une main.



6. De l'autre main, appuyez fermement sur la fiole de diluant jusqu'à ce que le dispositif se rétracte complètement et que le diluant s'écoule dans la fiole d'ADVATE. N'inclinez pas le dispositif avant la fin du transfert.

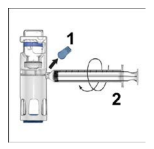


7. Vérifiez que le transfert du diluant est terminé. À l'aide de mouvements circulaires, agitez doucement jusqu'à dissolution complète du concentré d'ADVATE. **Ne pas secouer.** Avant l'administration, vérifiez si les produits à administration parentérale contiennent des particules ou s'ils sont décolorés. La solution doit être limpide et incolore. Si ce n'est pas le cas, n'utilisez pas la solution et signalez-le immédiatement à Takeda.

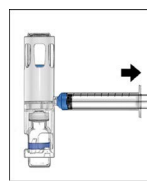


8. Retirez le capuchon bleu du dispositif BAXJECT III. Fixez la seringue au dispositif. *N'injectez pas d'air dans le dispositif BAXJECT III.*

IMPORTANT : N'utilisez PAS de seringue en verre. Il faut employer la seringue en plastique fournie avec ADVATE pour administrer ce médicament.



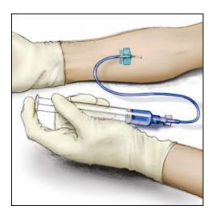
9. Retournez le dispositif (la fiole de concentré de facteur se trouve maintenant au-dessus du dispositif). Aspirez le concentré de facteur dans la seringue en tirant lentement sur le piston.



- 10. Déconnectez la seringue du dispositif. Fixez l'aiguille à perfusion sur la seringue à l'aide du dispositif à perfusion. Dirigez l'aiguille vers le haut et chassez les bulles d'air en tapotant doucement la seringue du doigt; chassez l'air lentement et doucement de la seringue et de l'aiguille.
- 11. Posez un garrot et préparez le site d'injection en nettoyant bien la peau à l'aide d'un tampon imbibé d'alcool (ou d'une autre solution appropriée recommandée par votre professionnel de la santé ou le centre de traitement de l'hémophilie).



12. Introduisez l'aiguille dans la veine et retirez le garrot. Procédez lentement à l'injection d'ADVATE. La vitesse de perfusion ne doit pas excéder 10 mL par minute.



- 13. Retirez l'aiguille de la veine et utilisez un tampon de gaze stérile pour appuyer sur le point d'injection pendant plusieurs minutes.
- 14. Après l'injection, ne replacez pas le capuchon sur l'aiguille. Placez l'aiguille, la seringue et le dispositif BAXJECT III dans un contenant rigide pour les aiguilles et les seringues prévu à cet effet. Ne jetez pas ces fournitures dans une poubelle ordinaire.

Retirez l'étiquette détachable du dispositif BAXJECT III et collez-la dans votre carnet de perfusion de facteur. Nettoyez les gouttes de sang à l'aide d'une solution fraîchement préparée (1 partie d'eau de javel pour 9 parties d'eau), du savon et de l'eau ou avec un autre produit désinfectant ménager.

Dose habituelle

La dose habituelle se situe entre 20 et 50 UI de facteur VIII par kg de poids corporel, tel que déterminé par le médecin. La posologie doit être contrôlée par le médecin.

Surdosage

Les effets de doses d'ADVATE supérieures aux doses recommandées n'ont pas été établis.

Si vous pensez avoir reçu une trop grande quantité d'ADVATE, 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 oubliée

- Il n'est habituellement pas nécessaire de doubler la dose afin de compenser une dose oubliée.
- Prenez immédiatement une dose régulière d'ADVATE et poursuivez le traitement à intervalle régulier, tel que requis.

Quels sont les effets secondaires qui pourraient être associés à ADVATE?

Voici certains des effets secondaires possibles que vous pourriez ressentir lorsque vous prenez ADVATE. Si vous ressentez des effets secondaires qui ne font pas partie de cette liste, avisez votre professionnel de la santé.

- Si le rythme cardiaque augmente de manière significative au cours de l'administration d'ADVATE, la réduction de la vitesse de perfusion ou l'interruption momentanée de la perfusion permet habituellement de faire disparaître rapidement ce symptôme.
- Il est possible que vous ayez une réaction allergique à ADVATE. Voici les réactions allergiques associées au médicament : prurit, urticaire, démangeaisons, oppression pharyngée ou thoracique, difficulté à respirer et baisse de la tension artérielle (p. ex., faiblesse du pouls, vertiges, étourdissements en position debout et essoufflement éventuel). Si vous présentez l'un de ces symptômes, cessez la perfusion et communiquez immédiatement avec votre médecin ou rendez-vous à l'urgence.
- Comme avec tous les produits de facteur VIII, la réponse clinique à ADVATE peut varier. Si votre saignement n'est toujours pas maîtrisé après la perfusion d'ADVATE, communiquez immédiatement avec votre médecin. Il est possible que votre médecin doive mesurer votre taux de facteur VIII et qu'il vous prescrive une autre dose d'ADVATE en vue d'obtenir une réponse clinique satisfaisante. Si votre taux de facteur VIII n'atteint pas le niveau prévu ou si le saignement n'est toujours pas maîtrisé à la suite de l'administration d'une dose adéquate, votre médecin peut effectuer le dépistage d'inhibiteurs (anticorps neutralisants).

Déclaration des effets secondaires

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

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

REMARQUE: Si vous désirez obtenir des renseignements sur la prise en charge des effets secondaires, veuillez communiquer avec votre professionnel de la santé. Le Programme Canada Vigilance ne fournit pas de conseils médicaux.

Conservation

- Conserver au réfrigérateur, entre 2 et 8 °C (36 et 46 °F). Ne pas congeler.
- Peut être conservé à la température ambiante (jusqu'à 30 °C [86 °F]) pendant une période maximale de six mois, jusqu'à la date de péremption.
- Ne pas remettre le produit au réfrigérateur une fois qu'il en est retiré.
- Ne pas réfrigérer la solution reconstituée.
- Ne pas utiliser après la date de péremption inscrite sur la fiole ou six mois après la date figurant sur la boîte, selon la date la plus rapprochée.

Garder hors de la portée et de la vue des enfants.

* Le dispositif BAXJECT III n'est actuellement pas fourni avec ADVATE au Canada.

Pour en savoir plus sur ADVATE:

- Communiquez avec votre professionnel de la santé.
- Lire la monographie de produit intégrale rédigée à l'intention des professionnels de la santé, qui renferme également les renseignements pour les patients sur les médicaments. Ce document est publié sur le site Web de Santé Canada (https://www.canada.ca/fr/sante-canada.html), le site Web du fabricant (www.takeda.com/fr-ca), ou en téléphonant le 1-800-268-2772.

Le présent feuillet a été rédigé par

Takeda Canada Inc. 22 rue Adelaide Ouest, bureau 3800 Toronto (Ontario) M5H 4E3

Dernière révision : 27 mai 2021

ADVATE^{MD} est une marque de commerce déposée de Baxalta Incorporated.

Takeda^{MC} et le logo Takeda^{MD} sont des marques de commerce de Takeda Pharmaceutical Company Limited, utilisées sous licence.

RENSEIGNEMENTS SUR LE MÉDICAMENT POUR LE PATIENT

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

ADVATE^{MD} Facteur antihémophilique (recombinant) non dérivé du plasma ni de l'albumine (FAHr-NDPA)

Pour reconstitution avec 2 mL de diluant dans le dispositif BAXJECT III*

Lisez attentivement ce qui suit avant de commencer à prendre **ADVATE** et chaque fois que votre ordonnance est renouvelée. Ce feuillet est un résumé et 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 **ADVATE** sont disponibles.

Pourquoi utilise-t-on ADVATE?

- Pour la prophylaxie systématique pour prévenir ou réduire la fréquence des épisodes hémorragiques chez les adultes et enfants atteints d'hémophilie A.
- ADVATE peut restaurer de façon temporaire le processus de coagulation sanguine et ainsi contribuer à prévenir et à maîtriser les saignements chez les personnes atteintes d'hémophilie A (déficit en facteur VIII).
- Pour le traitement et la prévention des saignements associés à l'hémophilie A.

Comment ADVATE agit-il?

ADVATE agit en augmentant temporairement la concentration de facteur VIII dans le sang jusqu'à un taux normal, permettant ainsi au processus de coagulation sanguine de fonctionner correctement.

Quels sont les ingrédients d'ADVATE?

Ingrédients médicinaux :

 Facteur antihémophilique (recombinant) non dérivé du plasma ni de l'albumine (FAHr-NDPA)

Ingrédients non médicinaux :

- o Chlorure de calcium
- o Glutathion
- Histidine
- Mannitol
- o Polysorbate 80
- Tréhalose
- o Chlorure de sodium
- o Tris-(hydroxyméthyl) aminométhane

Sous quelle forme se présente ADVATE?

ADVATE est offert pour injection intraveineuse, sous forme de poudre sèche en fioles unidoses, ayant un contenu nominal de 250, 500, 1 000 et 1 500 unités internationales (UI) par fiole, reconstituée dans 5 mL d'eau stérile pour injection (USP, Ph. Eur.).

ADVATE ne doit pas être utilisé si :

Vous n'avez pas de diagnostic d'hémophilie A. Les patients qui présentent une allergie connue aux protéines de souris ou de hamster doivent consulter un médecin avant d'utiliser ce produit.

ADVATE n'est pas indiqué pour le traitement de la maladie de von Willebrand.

Pour aider à éviter les effets secondaires et assurer une utilisation appropriée du médicament, discutez avec votre professionnel de la santé avant de prendre ADVATE. Informez-le de toutes vos maladies et de tous vos problèmes de santé notamment si vous avez des allergies connues à :

- aux protéines de souris ou de hamster;
- à ce médicament, à un ingrédient ou à un composant du médicament.

Autres mises en garde

L'organisme peut former des inhibiteurs du facteur VIII. Un inhibiteur est un anticorps (un élément normal du système immunitaire) qui se forme en réponse aux perfusions de facteur VIII. La présence de tels inhibiteurs peut entraîner une diminution ou une disparition de la réponse à un traitement au moyen du facteur VIII. Il s'agit d'une complication courante associée au traitement des patients atteints d'hémophilie A. Consultez votre professionnel de la santé et assurez-vous d'être suivi de façon adéquate au moyen d'analyses sanguines en vue de déceler la présence d'inhibiteurs du facteur VIII. Communiquez avec votre professionnel de la santé si vous ne parvenez pas à empêcher ou à maîtriser vos épisodes de saignements avec les doses de facteur VIII habituellement prescrites (voir la section Quels sont les effets secondaires qui pourraient être associés à ADVATE?).

Informez votre professionnel de la santé de tous les produits de santé que vous prenez, y compris : médicaments/drogues, vitamines, minéraux, suppléments naturels et produits de médecine douce.

Les produits ci-dessous pourraient interagir avec ADVATE :

On ne connaît aucune interaction d'ADVATE avec d'autres médicaments.

Comment prendre ADVATE?

Vous pouvez recevoir une perfusion d'ADVATE dans un centre de traitement de l'hémophilie ou au cabinet de votre professionnel de la santé, ou vous administrer vous-même le médicament à la maison. Si votre professionnel de la santé ou le personnel de votre centre de traitement de l'hémophilie ne vous a pas enseigné la technique d'administration, n'essayez pas de vous injecter vous-même le produit.

IMPORTANT: Communiquez avec votre professionnel de la santé ou avec le centre de traitement de l'hémophilie de votre région si vous éprouvez des difficultés lors de l'injection du médicament. Ces directives sont destinées uniquement aux patients à qui un professionnel de la santé ou un membre du personnel d'un centre de traitement de l'hémophilie a enseigné comment s'injecter correctement le produit (les dessins sont fournis à des fins d'illustration et ne sont pas nécessairement présentés à l'échelle).

- 1. Laissez ADVATE atteindre la température ambiante.
- 2. Ouvrez la boîte d'ADVATE en soulevant le couvercle.
- 3. Sortez ADVATE et le dispositif BAXJECT III de la boîte.
- 4. Placez ADVATE sur une surface plane de façon à ce que la fiole de diluant soit au-dessus du dispositif. La fiole de diluant porte une bande bleue. Ne retirez pas le capuchon bleu avant l'étape demandant de le faire.
- 5. Maintenez ADVATE dans le dispositif BAXJECT III d'une main.



6. De l'autre main, appuyez fermement sur la fiole de diluant jusqu'à ce que le dispositif se rétracte complètement et que le diluant s'écoule dans la fiole d'ADVATE. N'inclinez pas le dispositif avant la fin du transfert.

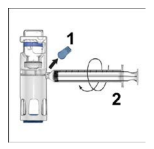


7. Vérifiez que le transfert du diluant est terminé. À l'aide de mouvements circulaires, agitez doucement jusqu'à dissolution complète du concentré d'ADVATE. **Ne pas secouer.** Avant l'administration, vérifiez si les produits à administration parentérale contiennent des particules ou s'ils sont décolorés. La solution doit être limpide et incolore. Si ce n'est pas le cas, n'utilisez pas la solution et signalez-le immédiatement à Takeda.

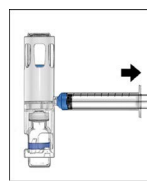


8. Retirez le capuchon bleu du dispositif BAXJECT III. Fixez la seringue au dispositif. *N'injectez pas d'air dans le dispositif BAXJECT III.*

IMPORTANT : N'utilisez PAS de seringue en verre. Il faut employer la seringue en plastique fournie avec ADVATE pour administrer ce médicament.



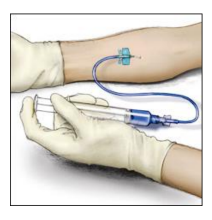
9. Retournez le dispositif (la fiole de concentré de facteur se trouve maintenant au-dessus du dispositif). Aspirez le concentré de facteur dans la seringue en tirant lentement sur le piston.



- 10. Déconnectez la seringue du dispositif. Fixez l'aiguille à perfusion sur la seringue à l'aide du dispositif à perfusion. Dirigez l'aiguille vers le haut et chassez les bulles d'air en tapotant doucement la seringue du doigt; chassez l'air lentement et soigneusement de la seringue et de l'aiguille.
- 11. Posez un garrot et préparez le site d'injection en nettoyant bien la peau à l'aide d'un tampon imbibé d'alcool (ou d'une autre solution appropriée recommandée par votre professionnel de la santé ou le centre de traitement de l'hémophilie).



12. Introduisez l'aiguille dans la veine et retirez le garrot. Procédez lentement à l'injection d'ADVATE. La vitesse de perfusion ne doit pas excéder 10 mL par minute.



- 13. Retirez l'aiguille de la veine et utilisez un tampon de gaze stérile pour appuyer sur le point d'injection pendant plusieurs minutes.
- 14. Après l'injection, ne replacez pas le capuchon sur l'aiguille. Placez l'aiguille, la seringue et le dispositif BAXJECT III dans un contenant rigide pour les aiguilles et les seringues prévu à cet effet. Ne jetez pas ces fournitures dans une poubelle ordinaire.

Retirez l'étiquette détachable du dispositif BAXJECT III et collez-la dans votre carnet de perfusion de facteur. Nettoyez les gouttes de sang à l'aide d'une solution fraîchement préparée (1 partie d'eau de javel pour 9 parties d'eau), du savon et de l'eau ou avec un autre produit désinfectant ménager.

Dose habituelle

La dose habituelle se situe entre 20 et 50 UI de facteur VIII par kg de poids corporel, tel que déterminé par le médecin. La posologie doit être contrôlée par le médecin.

Surdosage

Les effets de doses d'ADVATE supérieures aux doses recommandées n'ont pas été établis.

Si vous pensez avoir reçu une trop grande quantité d'ADVATE, 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 oubliée

- Il n'est habituellement pas nécessaire de doubler la dose afin de compenser une dose oubliée.
- Prenez immédiatement une dose régulière d'ADVATE et poursuivez le traitement à intervalle régulier, tel que requis.

Quels sont les effets secondaires qui pourraient être associés à ADVATE?

Voici certains des effets secondaires possibles que vous pourriez ressentir lorsque vous prenez ADVATE. Si vous ressentez des effets secondaires qui ne font pas partie de cette liste, avisez votre professionnel de la santé.

• Si le rythme cardiaque augmente de manière significative au cours de l'administration d'ADVATE, la réduction de la vitesse de perfusion ou l'interruption momentanée de la perfusion permet habituellement de faire disparaître rapidement ce symptôme.

- Il est possible que vous ayez une réaction allergique à ADVATE. Voici les réactions allergiques associées au médicament : prurit, urticaire, démangeaisons, oppression pharyngée ou thoracique, difficulté à respirer et baisse de la tension artérielle (p. ex., faiblesse du pouls, vertiges, étourdissements en position debout et essoufflement éventuel). Si vous présentez l'un de ces symptômes, cessez la perfusion et communiquez immédiatement avec votre médecin ou rendez-vous à l'urgence.
- Comme avec tous les produits de facteur VIII, la réponse clinique à ADVATE peut varier. Si votre saignement n'est toujours pas maîtrisé après la perfusion d'ADVATE, communiquez immédiatement avec votre médecin. Il est possible que votre médecin doive mesurer votre taux de facteur VIII et qu'il vous prescrive une autre dose d'ADVATE en vue d'obtenir une réponse clinique satisfaisante. Si votre taux de facteur VIII n'atteint pas le niveau prévu ou si le saignement n'est toujours pas maîtrisé à la suite de l'administration d'une dose adéquate, votre médecin peut effectuer le dépistage d'inhibiteurs (anticorps neutralisants).

Déclaration des effets secondaires

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

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

REMARQUE: Si vous désirez obtenir des renseignements sur la prise en charge des effets secondaires, veuillez communiquer avec votre professionnel de la santé. Le Programme Canada Vigilance ne fournit pas de conseils médicaux.

Conservation

- Conserver au réfrigérateur, entre 2 et 8 °C (36 et 46 °F). Ne pas congeler.
- Peut être conservé à la température ambiante (jusqu'à 30 °C [86 °F]) pendant une période maximale de six mois, jusqu'à la date de péremption.
- Ne pas remettre le produit au réfrigérateur une fois qu'il en est retiré.
- Ne pas réfrigérer la solution reconstituée.
- Ne pas utiliser après la date de péremption inscrite sur la fiole ou six mois après la date figurant sur la boîte, selon la date la plus rapprochée.

Garder hors de la portée et de la vue des enfants.

* Le dispositif BAXJECT III n'est actuellement pas fourni avec ADVATE au Canada.

Pour en savoir plus sur ADVATE:

- Communiquez avec votre professionnel de la santé.
- Lire la monographie de produit intégrale rédigée à l'intention des professionnels de la santé, qui renferme également les renseignements pour les patients sur les médicaments. Ce document est publié sur le site Web de Santé Canada

(<u>https://www.canada.ca/fr/sante-canada.html</u>), le site Web du fabricant (<u>www.takeda.com/fr-ca</u>), ou en téléphonant le 1-800-268-2772.

Le présent feuillet a été rédigé par

Takeda Canada Inc. 22 rue Adelaide Ouest, bureau 3800 Toronto (Ontario) M5H 4E3

Dernière révision : 27 mai 2021

ADVATE^{MD} est une marque de commerce déposée de Baxalta Incorporated.

Takeda^{MC} et le logo Takeda^{MD} sont des marques de commerce de Takeda Pharmaceutical Company Limited, utilisées sous licence.