

MONOGRAPHIE DE PRODUIT

Pr ACT ZOLEDRONIC ACID Concentrate

(acide zolédronique pour injection)

Liquide concentré stérile: 4 mg/5 mL d'acide zolédronique (sous forme de monohydrate d'acide zolédronique) pour perfusion intraveineuse

Régulateur du métabolisme osseux

Actavis Pharma Company
6733 Mississauga Road, Suite 400
Mississauga, (Ontario)
Canada, L5N 6J5

Date de révision:
18 août 2014

Numéro de contrôle de la présentation: 176793

Table des matières

PARTIE I: RENSEIGNEMENTS POUR LE PROFESSIONNEL DE LA SANTÉ.....	3
RENSEIGNEMENTS SOMMAIRES SUR LE PRODUIT	3
INDICATIONS ET UTILISATION CLINIQUE.....	3
CONTRE-INDICATIONS	4
MISES EN GARDE ET PRÉCAUTIONS	4
EFFETS INDÉSIRABLES	13
INTERACTIONS MÉDICAMENTEUSES	24
POSOLOGIE ET ADMINISTRATION.....	25
SURDOSAGE.....	29
MODE D'ACTION ET PHARMACOLOGIE CLINIQUE	30
ENTREPOSAGE ET STABILITÉ.....	35
FORMES POSOLOGIQUES, COMPOSITION ET CONDITIONNEMENT	36
PARTIE II: RENSEIGNEMENTS SCIENTIFIQUES.....	37
RENSEIGNEMENTS PHARMACEUTIQUES	37
ESSAIS CLINIQUES	38
PHARMACOLOGIE DÉTAILLÉE	48
TOXICOLOGIE	49
RÉFÉRENCES	55
PARTIE III : RENSEIGNEMENTS POUR LE CONSOMMATEUR	57

Pr **ACT ZOLEDRONIC ACID Concentrate**

(acide zolédronique pour injection)

Liquide concentré stérile: 4 mg/5 mL d'acide zolédronique (sous forme de monohydrate d'acide zolédronique) pour perfusion intraveineuse

PARTIE I: RENSEIGNEMENTS POUR LE PROFESSIONNEL DE LA SANTÉ

RENSEIGNEMENTS SOMMAIRES SUR LE PRODUIT

Voie d'administration	Forme posologique et concentration	Ingrédients non médicamenteux cliniquement importants
Perfusion Intraveineuse	<ul style="list-style-type: none">• Concentré liquide stérile: 4 mg d'acide zolédronique/5 mL (0,8 mg/mL) †	<ul style="list-style-type: none">• Concentré: mannitol, citrate de sodium dihydraté et eau pour injection.

† Représentant 4,264 mg d'acide zolédronique monohydraté

INDICATIONS ET UTILISATION CLINIQUE

Hypercalcémie d'origine tumorale

ACT ZOLEDRONIC ACID Concentrate (acide zolédronique pour injection) est indiqué dans le traitement de l'hypercalcémie d'origine tumorale (définie par une calcémie corrigée en fonction de l'albumine dont la valeur est supérieure ou égale à 12,0 mg/d: [3,0 mmol/L]) après une réhydratation appropriée à l'aide d'une solution saline. Avant d'instaurer un traitement par ACT ZOLEDRONIC ACID Concentrate, on recommande de stimuler l'excrétion rénale de l'excédent de calcium en rétablissant et en maintenant un équilibre hydrique et un débit urinaire suffisants.

Métastases osseuses associées aux tumeurs solides et lésions ostéolytiques associées au myélome multiple

ACT ZOLEDRONIC ACID Concentrate est indiqué dans le traitement des métastases osseuses confirmées découlant de tumeurs solides (y compris les cancers de la prostate, du sein et du poumon, l'hypernéphrome et d'autres tumeurs solides) ainsi que dans le traitement des lésions ostéolytiques associées au myélome multiple, en association avec un traitement standard dans le but de prévenir ou de retarder les éventuelles complications entraînées par les lésions osseuses (voir la section **MISES EN GARDE ET PRÉCAUTIONS, Détérioration de la fonction rénale**).

ACT ZOLEDRONIC ACID Concentrate ne doit être administré que par un professionnel de la santé ayant de l'expérience dans l'utilisation des bisphosphonates intraveineux.

CONTRE-INDICATIONS

- Hypersensibilité à l'acide zolédronique, à d'autres bisphosphonates ou à l'un des excipients d'ACT ZOLEDRONIC ACID Concentrate (voir la section **FORMES POSOLOGIQUES, COMPOSITION ET CONDITIONNEMENT**).
- Hypocalcémie non corrigée au moment de la perfusion (voir la section **MISES EN GARDE ET PRÉCAUTIONS, Hypocalcémie**).
- Durant la grossesse et chez les femmes qui allaitent (voir la section **MISES EN GARDE ET PRÉCAUTIONS, Populations particulières**).

MISES EN GARDE ET PRÉCAUTIONS

Mises en garde et précautions importantes

- **Ostéonécrose de la mâchoire** (Voir la section **Généralités, Ostéonécrose de la mâchoire** ci-dessous)
- **Détérioration de la fonction rénale** (Voir la section **Rénal** ci-dessous)
- **L'emploi d'ACT ZOLEDRONIC ACID Concentrate n'est pas recommandé chez les patients atteints d'insuffisance rénale grave** (voir la section **Populations particulières** ci-dessous)
- **Hypocalcémie** (voir la section **Généralités, Hypocalcémie** ci-dessous)
- ACT ZOLEDRONIC ACID Concentrate doit être administré à une dose maximale de 4 mg, en une seule perfusion d'au moins 15 minutes. (Voir les sections **Rénal** et **POSOLOGIE ET ADMINISTRATION** ci-dessous)

Généralités

Interactions médicamenteuses

ACT ZOLEDRONIC ACID Concentrate renferme le même ingrédient actif que celui qui se trouve dans l'acide zolédronique prêt à l'emploi (0,05 mg/mL). Les patients traités par ACT ZOLEDRONIC ACID Concentrate ne doivent pas recevoir l'acide zolédronique prêt à l'emploi (0,05 mg/mL) en concomitance.

ACT ZOLEDRONIC ACID Concentrate ne doit pas être administré avec d'autres bisphosphonates dans le traitement de l'hypercalcémie, parce que les effets d'une telle association sont inconnus.

ACT ZOLEDRONIC ACID Concentrate est excrété par les reins. La prudence s'impose lorsque l'acide zolédronique est administré en concomitance avec des médicaments qui peuvent avoir des effets néphrotoxiques (notamment les aminosides, d'autres agents antinéoplasiques, l'acide acétylsalicylique [AAS] et les anti-inflammatoires non stéroïdiens [AINS]) ou qui peuvent exercer des effets significatifs sur la fonction rénale (notamment les diurétiques et les inhibiteurs

de l'enzyme de conversion de l'angiotensine [ECA]) et provoquer une déshydratation.

La prudence est de rigueur lors de l'administration d'ACT ZOLEDRONIC ACID Concentrate avec un agent antiangiogénèse, car l'incidence de l'ostéonécrose de la mâchoire augmente dans ce cas (voir les sections **Ostéonécrose de la mâchoire** et **INTERACTIONS MÉDICAMENTEUSES, Interactions médicament-médicament**).

On doit faire preuve de prudence lorsque ACT ZOLEDRONIC ACID Concentrate est administré avec des diurétiques de l'anse (particulièrement chez les patients traités pour l'hypercalcémie d'origine tumorale), des aminosides ou de la calcitonine, étant donné que la prise de ces médicaments en concomitance avec ACT ZOLEDRONIC ACID Concentrate peut accroître le risque de développer une hypocalcémie.

ACT ZOLEDRONIC ACID Concentrate doit être utilisé avec une extrême prudence chez les patients qui reçoivent en concomitance d'autres agents antinéoplasiques susceptibles de provoquer un dysfonctionnement rénal (il est recommandé de surveiller la fonction rénale) ou dont la dose dépend du fonctionnement des reins (par exemple, les agents qui contiennent du platine).

ACT ZOLEDRONIC ACID Concentrate ne doit pas être mélangé à des solutés destinés à l'administration intraveineuse contenant du calcium.

Capacité de conduire ou d'utiliser des machines

Le médicament peut, dans de rares cas, provoquer de la somnolence ou des étourdissements, ou les deux. Le cas échéant, le patient doit s'abstenir de conduire un véhicule automobile, de manœuvrer des machines ou d'entreprendre des activités qui pourraient présenter un danger.

Douleur musculosquelettique

L'expérience acquise après la commercialisation des bisphosphonates a révélé des cas de douleurs osseuses, articulaires et/ou musculaires graves et pouvant être invalidantes chez des patients prenant ces médicaments, y compris l'acide zolédronique pour injection (voir la section **EFFETS INDÉSIRABLES**). Le temps d'apparition de ces symptômes varie de un jour à plusieurs mois suivant l'administration du médicament. En présence de symptômes graves, il faut cesser l'administration d'ACT ZOLEDRONIC ACID Concentrate. Chez la plupart des patients, l'arrêt du traitement a entraîné le soulagement des symptômes. Un sous-ensemble de patients a eu une réapparition des symptômes lors d'une seconde prise du même médicament ou d'un autre bisphosphonate.

Ostéonécrose de la mâchoire

Des cas d'ostéonécrose de la mâchoire ont été signalés chez des patients cancéreux traités par des bisphosphonates, dont l'acide zolédronique pour injection. Bien qu'aucun lien de causalité n'ait été établi entre l'administration des bisphosphonates et l'ostéonécrose, il existe une association entre les deux. L'expérience acquise après la commercialisation du produit semble indiquer que

le nombre de cas et, de ce fait, le risque d'ostéonécrose de la mâchoire sont accrus en présence de certains types de tumeurs (cancer du sein au stade avancé et myélome multiple) et d'affections dentaires (extractions dentaires, maladie périodontale et trauma local, y compris des lésions dues à un mauvais ajustement des prothèses dentaires). Chez les patients cancéreux, d'autres traitements tels que la chimiothérapie et les glucocorticostéroïdes pourraient contribuer à l'apparition de l'ostéonécrose de la mâchoire. De nombreux patients présentaient des signes d'infection locale, comme l'ostéomyélite.

L'ostéonécrose de la mâchoire peut se manifester sous la forme d'une altération de la sensation locale (hyperesthésie ou engourdissement), d'une douleur maxillofaciale, de « maux de dents », de lésions dues à une prothèse dentaire, d'une mobilité dentaire, d'une exposition de l'os dans la cavité buccale, d'une altération de la guérison, d'une infection récurrente ou persistante des tissus mous de la cavité buccale et d'une odeur forte émanant de la bouche. Elle peut survenir des mois ou des années après le début d'un traitement par un bisphosphonate. Les patients doivent maintenir une bonne hygiène buccale; il est recommandé de suggérer aux patients atteints d'un cancer au stade avancé de subir un examen buccal des tissus durs et mous, et de prendre les mesures de dentisterie préventive appropriées avant d'amorcer le traitement par un bisphosphonate. Il est également recommandé de procéder à de tels examens à intervalles réguliers une fois que le traitement par le bisphosphonate a été amorcé. Au cours du traitement, les patients devraient éviter, si possible, les interventions dentaires invasives. Les biopsies ne sont pas recommandées, à moins qu'on ne soupçonne la présence de métastases à la mâchoire. Chez les patients qui développent une ostéonécrose de la mâchoire pendant un traitement par des bisphosphonates, la chirurgie dentaire pourrait exacerber leur état. Dans les cas de patients devant subir une intervention dentaire, on ne dispose d'aucune donnée suggérant que l'interruption du traitement par les bisphosphonates diminuerait le risque d'ostéonécrose de la mâchoire. Le médecin traitant doit se fier à son jugement clinique pour établir un plan de traitement en fonction de l'évaluation des risques par rapport aux bienfaits chez chaque patient.

La prudence est de rigueur lors de l'administration d'ACT ZOLEDRONIC ACID Concentrate avec un agent antiangiogénèse, car l'incidence de l'ostéonécrose de la mâchoire augmente lorsque ces médicaments sont administrés en concomitance (voir les sections **Ostéonécrose de la mâchoire** et **INTERACTIONS MÉDICAMENTEUSES, Interactions médicament-médicament**).

Fractures fémorales atypiques

Des fractures fémorales sous-trochantériennes et diaphysaires atypiques ont été signalées au cours du traitement par des bisphosphonates, principalement chez des patients qui recevaient un traitement de longue durée contre l'ostéoporose. Des cas de fracture fémorale atypique ont également été rapportés chez des patients traités par l'acide zolédronique pour injection. Ces fractures, qui ont une orientation transversale ou oblique courte, peuvent se produire n'importe où dans le corps du fémur, de juste au-dessous du petit trochanter jusqu'au-dessus de la saillie sus-condylienne. Ces fractures surviennent après un léger traumatisme ou en l'absence de traumatisme; elles entraînent, chez certains patients, des douleurs à la cuisse ou à l'aîne et elles présentent souvent les caractéristiques des fractures de fatigue sur les clichés d'imagerie, quelques semaines ou quelques mois avant la fracture complète. Souvent, les fractures sont

bilatérales; par conséquent, chez les patients traités par ACT ZOLEDRONIC ACID Concentrate qui ont subi une fracture de la diaphyse fémorale, il faut aussi examiner l'autre fémur. Il a également été signalé que ces fractures guérissaient mal. Lorsqu'on soupçonne la présence d'une fracture fémorale atypique, il faut envisager l'arrêt du traitement par l'acide zolédronique pour injection après évaluation de l'état du patient et des risques par rapport aux bienfaits chez chaque patient.

On doit aviser les patients de signaler à leur médecin la présence de douleurs à la cuisse ou à l'aîne survenant durant le traitement par l'acide zolédronique pour injection. En présence de ces symptômes, le patient doit faire l'objet d'une évaluation visant le dépistage de fractures fémorales incomplètes.

Hypocalcémie

On a signalé des cas d'hypocalcémie chez des patients traités par l'acide zolédronique pour injection. Des cas d'allongement de l'intervalle QTc et des effets indésirables d'ordre neurologique (crise tonico-clonique, tétanie et engourdissement) secondaires à une hypocalcémie grave ont été signalés. Dans certains cas, l'hypocalcémie a nécessité l'hospitalisation et/ou a mis la vie des patients en danger.

La prudence s'impose en cas d'administration concomitante d'ACT ZOLEDRONIC ACID Concentrate et d'autres médicaments susceptibles de provoquer une hypocalcémie (notamment les aminosides, la calcitonine et les diurétiques de l'anse), car ces agents peuvent avoir des effets additifs qui aboutissent à une hypocalcémie grave (voir la section **INTERACTIONS MÉDICAMENTEUSES**).

Les patients qui ont subi une intervention chirurgicale à la thyroïde peuvent être particulièrement susceptibles de présenter une hypocalcémie, en raison d'une hypoparathyroïdie probable.

Il importe de mesurer le taux sérique de calcium corrigée en fonction de l'albumine avant l'administration de chaque dose d'ACT ZOLEDRONIC ACID Concentrate et périodiquement durant le traitement (voir la section **Surveillance et épreuves de laboratoire**). La prise d'ACT ZOLEDRONIC ACID Concentrate est contre-indiquée chez les patients dont on n'a pas corrigé l'hypocalcémie au moment de la perfusion (voir la section **CONTRE-INDICATIONS**).

Hypercalcémie d'origine tumorale

Il est essentiel, dans le traitement initial de l'hypercalcémie d'origine tumorale, de procéder à une réhydratation intraveineuse afin de rétablir le débit urinaire. Tous les patients, y compris ceux qui présentent une insuffisance rénale légère à modérée, doivent être suffisamment hydratés durant tout le traitement, sans que cette hydratation soit excessive.

Chez les patients atteints d'une maladie cardiaque, surtout dans le cas des personnes âgées, une surcharge de solution saline risque de déclencher une insuffisance cardiaque (insuffisance ventriculaire gauche ou insuffisance cardiaque congestive). La présence de fièvre (symptômes pseudogrippaux) peut également contribuer à une telle détérioration.

Carcinogénèse et mutagenèse

Dans le cadre d'études sur la carcinogénicité, on a administré de l'acide zolédronique par voie orale (gavage) à des rats et à des souris pendant au moins 104 semaines sans déceler d'effet carcinogène. On n'a pas pu administrer le produit à long terme par voie parentérale, car il peut entraîner une grave irritation locale. Les altérations osseuses médicamenteuses (hyperostose non proliférante) typiquement à la suite de l'administration prolongée d'un bisphosphonate à un jeune animal dont le squelette est en formation ont prouvé clairement de l'exposition générale à l'acide zolédronique chez les deux espèces et dans tous les groupes posologiques.

Par ailleurs, on a évalué la mutagénicité de l'acide zolédronique lors de six études: trois tests d'Ames (*E. coli* ou *S. typhimurium*, ou les deux), un test de mutation génique au moyen de cellules de hamster V79, un test cytogénétique au moyen de cellules de hamster chinois et un test du micronoyau réalisé *in vivo* chez le rat. On n'a pas décelé de potentiel mutagène.

Cardiovasculaire

Lors d'un essai contrôlé de 3 ans, mené à double insu après répartition aléatoire et visant à comparer l'efficacité et l'innocuité d'une dose annuelle de 5 mg d'acide zolédronique à celles d'un placebo dans le traitement de l'ostéoporose postménopausique, la fréquence globale de fibrillation auriculaire a été de 2,5 % (96 patientes sur 3862) et de 1,9 % (75 patientes sur 3852) dans les groupes qui avaient reçu 5 mg d'acide zolédronique et un placebo, respectivement. Le taux d'effet indésirable grave lié à la fibrillation auriculaire a été de 1,3 % (51 patientes sur 3862) et de 0,6 % (22 patientes sur 3852) dans ces mêmes groupes respectifs. On constate qu'une telle différence dans la fréquence de ces manifestations n'a pas été rapportée lors d'autres essais ayant porté sur l'emploi de l'acide zolédronique, notamment dans ceux qui comportaient l'administration d'une dose de 4 mg d'acide zolédronique pour injection toutes les 3 à 4 semaines à des patients atteints de cancer. Le mécanisme sous-jacent à la fréquence accrue de fibrillation auriculaire observée uniquement dans cet essai clinique n'a toutefois pas été élucidé.

Hépatique/biliaire/pancréatique

Insuffisance hépatique

Seules des données cliniques limitées sont disponibles chez les patients ayant une insuffisance hépatique; on ne peut donc pas formuler de recommandations posologiques pour cette population.

Ophthalmologique

Les troubles oculaires (conjonctivite, uvéite, épisclérite, sclérite et inflammation de l'orbite) ont été rapportés lors du traitement par l'acide zolédronique pour injection. Les patients ayant des événements oculaires, autres que la conjonctivite non compliquée, devraient être orientés vers un ophtalmologue pour une évaluation. Le traitement pourrait être interrompu.

Considérations périopératives

Les patients traités avec ACT ZOLEDRONIC ACID Concentrate devront éviter les interventions dentaires invasives, si possible. Les biopsies ne sont pas recommandées à moins qu'on soupçonne la présence de métastases à la mâchoire. La chirurgie dentaire pourrait exacerber l'état des patients qui développent une ostéonécrose de la mâchoire pendant un traitement par des bisphosphonates. Dans les cas de patients devant subir une intervention dentaire, on ne dispose d'aucune donnée suggérant que l'interruption du traitement par les bisphosphonates diminuerait le risque d'ostéonécrose de la mâchoire. Le médecin traitant doit se fier à son jugement clinique pour établir un plan de traitement en fonction de l'évaluation des risques par rapport aux bienfaits chez chaque patient. (Voir la section **Généralités, Ostéonécrose de la mâchoire**).

Rénal

Il est recommandé de vérifier la fonction rénale de tous les patients avant l'administration de chaque dose d'ACT ZOLEDRONIC ACID Concentrate et périodiquement durant le traitement.

Détérioration de la fonction rénale

ÉTANT DONNÉ LE RISQUE DE DÉTÉRIORATION CLINIQUEMENT SIGNIFICATIVE DE LA FONCTION RÉNALE, LAQUELLE PEUT ÉVOLUER VERS L'INSUFFISANCE RÉNALE, ACT ZOLEDRONIC ACID CONCENTRATE DOIT ÊTRE ADMINISTRÉ À UNE DOSE MAXIMALE DE 4 MG, EN UNE SEULE PERFUSION D'AU MOINS 15 MINUTES. (Voir la section **POSOLOGIE ET ADMINISTRATION**).

Les bisphosphonates, dont l'acide zolédronique pour injection, ont été associés à des cas de détérioration de la fonction rénale. **Parmi les facteurs pouvant accroître le potentiel de détérioration de la fonction rénale, citons la déshydratation, l'insuffisance rénale préexistante, les traitements répétés par l'acide zolédronique pour injection ou par d'autres bisphosphonates ou la perfusion d'acide zolédronique pour injection d'une durée plus courte que celle qui est actuellement recommandée (la dose de 4 mg doit être administrée en une seule perfusion intraveineuse d'au moins 15 minutes, après avoir été diluée dans au moins 100 mL de solution). L'administration concomitante de médicaments pouvant avoir des effets néphrotoxiques (notamment l'AAS, les AINS, les diurétiques et les inhibiteurs de l'ECA) peut également accroître le potentiel de détérioration de la fonction rénale. Durant le traitement par ACT ZOLEDRONIC ACID Concentrate, il convient d'exercer une surveillance adéquate de la fonction rénale.** Des événements tels qu'une détérioration de la fonction rénale ou l'évolution vers une insuffisance rénale (dont certains se sont révélés mortels), de même que la nécessité de recourir à la dialyse ont été signalés, quoique très rarement, chez des patients atteints de cancer (p. ex., ceux qui présentaient une hypercalcémie d'origine tumorale et (ou) une néphropathie préexistante) suivant l'administration de la dose initiale ou d'une dose unique d'acide zolédronique pour injection. Des augmentations de la créatininémie peuvent survenir chez certains patients après un traitement répétitif avec ACT ZOLEDRONIC ACID Concentrate aux doses recommandées. Les patients qui présentent une détérioration manifeste de la fonction rénale doivent faire l'objet d'une évaluation appropriée, et il convient de soupeser chez eux les risques par rapport aux avantages pouvant être rattachés à la poursuite du traitement

par ACT ZOLEDRONIC ACID Concentrate (voir la section **POSOLOGIE ET ADMINISTRATION**).

ACT ZOLEDRONIC ACID Concentrate doit être utilisé avec une extrême prudence chez les patients qui reçoivent en concomitance d'autres antinéoplasiques susceptibles de provoquer une insuffisance rénale (on recommande dans ce cas de surveiller la fonction rénale) ou dont la dose dépend du fonctionnement des reins (par exemple, les agents qui contiennent du platine).

Respiratoire

Asthme

Bien que cet effet n'ait pas été observé lors des essais cliniques réalisés sur l'acide zolédronique pour injection, l'administration d'autres bisphosphonates a été associée à une bronchoconstriction chez des sujets asthmatiques sensibles à l'acide acétylsalicylique (AAS). ACT ZOLEDRONIC ACID Concentrate doit être administré avec prudence chez les patients asthmatiques sensibles à l'aspirine.

Populations particulières

Insuffisance rénale:

ACT ZOLEDRONIC ACID Concentrate est excrété exclusivement par les reins, si bien que le risque d'effets indésirables pourrait augmenter chez les patients présentant une insuffisance rénale. **L'emploi d'ACT ZOLEDRONIC ACID Concentrate n'est pas recommandé chez les patients atteints d'insuffisance rénale grave**, étant donné les répercussions possibles du traitement par les bisphosphonates, dont ACT ZOLEDRONIC ACID Concentrate, sur la fonction rénale et l'absence de données cliniques sur l'innocuité de ce produit chez ces patients. Les patients présentant une insuffisance rénale grave (définie par les valeurs suivantes: créatinine sérique > 400 µmol/L ou > 4,5 mg/dL chez les patients atteints d'hypercalcémie d'origine tumorale; et créatinine sérique > 265 µmol/L ou > 3,0 mg/dL chez les patients porteurs de métastases osseuses issues de tumeurs solides et de lésions ostéolytiques associées au myélome multiple) ont été exclus des essais cliniques et des études pharmacocinétiques limitées (clairance de la créatinine [ClCr] < 30 mL/min) sur l'acide zolédronique pour injection.

Une surveillance étroite de la fonction rénale s'impose chez les patients qui reçoivent en concomitance des médicaments pouvant avoir des effets néphrotoxiques.

Il faut mesurer la créatininémie avant l'administration de chaque dose d'ACT ZOLEDRONIC ACID Concentrate.

Chez les patients atteints d'insuffisance rénale légère ou modérée qui présentent des métastases osseuses issues de tumeurs solides et des lésions ostéolytiques associées au myélome multiple, il est recommandé d'amorcer le traitement par ACT ZOLEDRONIC ACID Concentrate à dose réduite. Les patients qui présentent une détérioration manifeste de la fonction rénale pendant le

traitement doivent faire l'objet d'une évaluation appropriée, et il convient de soupeser chez eux les risques et les bienfaits de la poursuite du traitement par ACT ZOLEDRONIC ACID Concentrate. S'il faut poursuivre l'administration d'ACT ZOLEDRONIC ACID Concentrate chez ces patients, elle ne doit être reprise que lorsque la créatininémie revient à une valeur se situant à plus ou moins 10 % de la valeur mesurée au départ (voir la section **POSOLOGIE ET ADMINISTRATION**).

Femmes aptes à procréer

Il faut conseiller aux femmes aptes à procréer d'éviter de tomber enceintes et les informer des risques auxquels peut être exposé un fœtus dont la mère est traitée par ACT ZOLEDRONIC ACID Concentrate. La prise d'ACT ZOLEDRONIC ACID Concentrate durant la grossesse risque d'être néfaste pour le fœtus (anomalies squelettiques, entre autres; voir la section **CONTRE-INDICATIONS**). On n'a pas établi l'incidence que pourraient avoir certains paramètres (notamment le temps écoulé entre l'arrêt du traitement par l'acide zolédronique pour injection et la conception) sur un tel risque.

Femmes enceintes:

ACT ZOLEDRONIC ACID Concentrate ne doit pas être administré durant la grossesse (voir la section **CONTRE-INDICATIONS**). Aucune donnée clinique ne vient étayer l'usage de l'acide zolédronique pour injection chez la femme enceinte, et selon les résultats d'études animales, l'administration d'acide zolédronique pour injection en pareil cas pourrait se révéler néfaste pour le fœtus.

Lors d'études sur la reproduction menées chez l'animal, on a administré de l'acide zolédronique à des rats et à des lapins par voie sous-cutanée. On a noté chez le rat les signes suivants d'un pouvoir tératogène à des doses $\geq 0,2$ mg/kg (soit 2,4 fois l'exposition générale observée chez humain après l'administration d'une dose de 4 mg, d'après la comparaison des ASC): malformations externes, viscérales et squelettiques. En outre, on a relevé des signes de toxicité chez la mère à des doses $\geq 0,2$ mg/kg et de toxicité fœtale à une dose de 0,4 mg/kg (soit 2,4 et 4,8 fois l'exposition générale observée chez l'être humain, respectivement). Chez le lapin, les doses $\geq 0,1$ mg/kg ont entraîné des effets toxiques marqués chez la mère à cause d'une baisse de la calcémie. L'acide zolédronique traverse aisément la barrière placentaire et sont absorbés par le squelette du fœtus en développement. Le risque auquel pourrait être exposé l'être humain est inconnu (voir la section **PHARMACOLOGIE DÉTAILLÉE, Toxicité pour la fonction reproductive**).

Femmes qui allaitent:

ACT ZOLEDRONIC ACID Concentrate ne doit pas être administré chez les femmes qui allaitent (voir la section **CONTRE-INDICATIONS**). Il n'existe pas de données cliniques sur l'administration d'acide zolédronique pour injection aux femmes qui allaitent, et on ignore si le médicament passe dans le lait maternel. Lors d'une étude réalisée chez des rates en lactation, on a constaté qu'un autre bisphosphonate, le pamidronate, passait dans le lait maternel. Les femmes traitées par ACT ZOLEDRONIC ACID Concentrate ne doivent donc pas allaiter.

Fertilité

On a constaté une baisse de la fertilité chez des rats qui avaient reçu 0,01 mg/kg/jour d'acide zolédronique par voie sous-cutanée, soit une dose qui entraîne une exposition générale équivalant à 0,12 fois l'exposition générale observée chez l'être humain après l'administration d'une dose de 4 mg d'acide zolédronique par voie intraveineuse (d'après l'ASC). On a observé notamment les effets suivants : pertes de l'embryon avant implantation et diminution du nombre d'implantations et de fœtus vivants. On ne dispose pas de données sur la fertilité chez l'être humain.

Pédiatrie (< 18 ans):

L'innocuité et l'efficacité de l'acide zolédronique pour injection chez l'enfant n'ont pas été établies. On n'a pas mené d'études de toxicologie chez les jeunes animaux. Durant les études sur la toxicité de doses multiples, l'anomalie qui a été observée le plus souvent chez les animaux au cours de la croissance est l'épaississement de l'os spongieux primaire (hyperostose non proliférative) de la métaphyse des os longs. Par conséquent, l'emploi d'ACT ZOLEDRONIC ACID Concentrate est déconseillé chez l'enfant.

Gériatrie (> 65 ans):

Les essais cliniques contrôlés sur l'emploi de l'acide zolédronique pour injection dans l'hypercalcémie d'origine tumorale ne comptaient pas un nombre suffisant de personnes âgées permettant d'évaluer si les sujets de 65 ans ou plus répondent différemment à ce traitement. L'âge médian de la population des deux essais cliniques contrôlés menés chez des patients atteints d'hypercalcémie d'origine tumorale était de 61 ans (éventail: 21 à 87 ans).

Les essais cliniques contrôlés sur l'emploi d'acide zolédronique pour injection dans le traitement des métastases osseuses associées aux tumeurs solides et des lésions ostéolytiques associées au myélome multiple chez des patients de plus de 65 ans ont démontré une efficacité et une innocuité égales à celles qu'on a observées chez les sujets plus jeunes. La proportion de patients ayant présenté des complications osseuses était moins élevée dans le groupe de traitement par l'acide zolédronique pour injection que dans le groupe placebo et semblable à celle qu'on a observée dans le groupe de traitement par le pamidronate à 90 mg. De façon générale, les patients âgés ont éprouvé des effets indésirables semblables à ceux qui ont été signalés dans l'ensemble de la population. Cependant, en raison de la fréquence accrue de la diminution de la fonction hépatique, rénale ou cardiaque, et de la présence d'affections ou de traitements médicamenteux concomitants chez les patients âgés, ACT ZOLEDRONIC ACID Concentrate doit être administré avec prudence chez cette population de patients.

Race:

Les patientes japonaises ont affiché une absorption générale du médicament significativement plus élevée comparativement aux patientes nord-américaines (ASC_{0-24h} , 47 %; C_{max} , 39 %) [voir la section **MODE D'ACTION ET PHARMACOLOGIE CLINIQUE, Populations particulières et états pathologiques, Race**].

Surveillance et essais de laboratoire

On doit surveiller de près les électrolytes, la créatinine, le phosphate, le magnésium et le calcium sériques, de même que l'hémogramme avec formule leucocytaire chez tous les patients traités par ACT ZOLEDRONIC ACID Concentrate. La fonction rénale du patient doit être vérifiée avant l'administration de chaque dose d'ACT ZOLEDRONIC ACID Concentrate et faire l'objet d'une surveillance adéquate durant le traitement (voir la section **MISES EN GARDE ET PRÉCAUTIONS, Rénal**). Il importe également de mesurer le taux sérique de calcium corrigé en fonction de l'albumine avant l'administration de chaque dose et périodiquement durant le traitement (voir les sections **CONTRE-INDICATIONS** et **MISES EN GARDE ET PRÉCAUTIONS, Hypocalcémie**).

On doit évaluer régulièrement les paramètres hématologiques des patients qui présentent une anémie, une leucopénie ou une thrombocytopénie.

Chez les patients qui souffrent d'hypercalcémie d'origine tumorale, il faut surveiller le taux de calcium ionisé ou le taux sérique de calcium total (corrigé, en fonction de l'albumine) au cours du traitement par ACT ZOLEDRONIC ACID Concentrate. Chez ces patients, le taux sérique de calcium ne reflète pas toujours la gravité de l'hypercalcémie, parce qu'il existe souvent une hypoalbuminémie concomitante. La valeur corrigée du calcium sérique doit être calculée au moyen d'algorithmes reconnus, comme: concentration de calcium sérique corrigée en fonction de l'albumine ($cCa, \text{mmol/L} = tCa + 0,02$ (médiane de l'éventail du taux d'albumine – albumine mesurée)).

EFFETS INDÉSIRABLES

Aperçu des effets indésirables au médicament

Les effets indésirables les plus graves ayant été signalés chez des patients traités par l'acide zolédronique pour injection sont les suivants: réaction anaphylactique, effets indésirables oculaires, ostéonécrose de la mâchoire, fracture fémorale atypique, fibrillation auriculaire, détérioration de la fonction rénale, réaction aiguë et hypocalcémie.

Les réactions indésirables à l'acide zolédronique pour injection sont généralement légères, passagères et semblables à celles des autres bisphosphonates. L'effet le plus fréquent lié à l'administration du produit par voie intraveineuse est la fièvre. Une réaction aiguë, se manifestant par de la fièvre, de la fatigue, une douleur osseuse et/ou une arthralgie, une myalgie, des frissons, des symptômes pseudogrippaux, de l'arthrite et une enflure des articulations, a été fréquemment signalée dans les 3 jours suivant l'administration d'acide zolédronique pour injection; les symptômes sont habituellement disparus en quelques jours.

On a signalé fréquemment des réactions gastro-intestinales telles des nausées et des vomissements après la perfusion intraveineuse d'acide zolédronique pour injection. On a

également observé, peu fréquemment, des réactions au point de perfusion, par exemple des rougeurs, de l'œdème ou de la douleur.

Une éruption cutanée ou un prurit et des douleurs thoraciques ont été peu fréquemment signalés à la suite du traitement par l'acide zolédronique pour injection.

On a signalé, comme on l'a fait pour d'autres bisphosphonates, des cas isolés d'hypomagnésémie. Des cas isolés d'épisclérite, de rares cas d'uvéïte, des cas peu fréquents de vision brouillée et des cas fréquents de conjonctivite ont également été rapportés.

On a fait état de rares cas d'arythmies cardiaques associées à une hypocalcémie après le traitement par l'acide zolédronique pour injection. On a également signalé des cas de fibrillation auriculaire qui n'était pas associée à une hypocalcémie après le traitement par l'acide zolédronique.

On a rapporté de rares cas de pneumopathie interstitielle après le traitement par l'acide zolédronique pour injection.

Effets indésirables à un médicament déterminés au cours des essais cliniques

Essais cliniques sur l'hypercalcémie d'origine tumorale

Les patients atteints d'hypercalcémie d'origine tumorale peuvent présenter plusieurs affections concomitantes qui compliquent l'établissement d'un lien de cause à effet avec la présence d'effets indésirables, étant donné la prévalence et la gamme des symptômes de la maladie sous-jacente, l'évolution de celle-ci et les effets indésirables de la chimiothérapie cytotoxique.

Chez les patients traités par l'acide zolédronique pour injection, une baisse de la calcémie peut conduire à une hypocalcémie asymptomatique. Ceci entraîne fréquemment une réduction de l'excrétion rénale de calcium, accompagnée d'une chute de la phosphatémie ne commandant aucun traitement.

Une toxicité de grade 3 (selon les *Common Toxicity Criteria* [CTC]) a été signalée pour la créatininémie chez 2,3 % et 3,0 % des patients traités, respectivement, par l'acide zolédronique pour injection à 4 mg, et le pamidronate à 90 mg lors des essais cliniques portant sur l'hypercalcémie d'origine tumorale. Une toxicité de grade 4, toujours selon les CTC, a été signalée pour la créatininémie chez 0 %, et 1,0 % des patients ayant reçu, respectivement, l'acide zolédronique pour injection à 4 mg et le pamidronate à 90 mg.

On trouve dans le tableau 1 ci-après les effets indésirables signalés lors des essais sur l'hypercalcémie d'origine tumorale et considérés comme liés au traitement.

Tableau 1 – Effets indésirables liés au traitement signalés lors des essais cliniques sur l’hypercalcémie d’origine tumorale

	Acide zolédronique pour injection à 4 mg % (N = 86)	Pamidronate à 90 mg % (N = 103)
Fièvre	7,0	9,7
Hypocalcémie	5,8	1,9
Hypophosphatémie	3,5	1,0
Nausées	1,2	1,0
Prurit	1,2	0
Douleurs osseuses	1,2	1,0
Hypomagnésémie	1,2	0
Altération du goût	1,2	0
Soif	1,2	0
Pancytopénie	1,2	0
Arthralgie	1,2	0
Bradycardie	1,2	0
Confusion	1,2	0
Fatigue	1,2	0
Hallucinations	1,2	0
Vomissements	1,2	0
Douleurs thoraciques	1,2	0

Métastases osseuses associées aux tumeurs solides et lésions ostéolytiques associées au myélome multiple essais cliniques

Les données sur les effets indésirables relativement aux métastases osseuses associées aux tumeurs solides et aux lésions ostéolytiques associées au myélome multiple se fondent sur la phase principale et la phase de prolongation des 3 études pivots contrôlées menées dans cette indication (voir les sections **PHARMACOLOGIE DÉTAILLÉE** et **ESSAIS CLINIQUES**). Ces essais regroupaient 2 042 patients évaluable sur le plan de l’innocuité qui ont reçu soit l’acide zolédronique pour injection à 4 mg, le pamidronate à 90 mg ou un placebo. Au nombre des 2 042 patients ayant été admis à la phase principale des essais, 969 ont terminé la phase principale, 619 ont été admis à la phase de prolongation sur l’innocuité et 347 ont poursuivi la phase de prolongation jusqu’à la fin. La durée médiane de l’exposition à l’acide zolédronique pour injection à 4 mg (phase principale et phase de prolongation) s’est établie comme suit: 10,5 mois pour les sujets atteints d’un cancer de la prostate, 12,8 mois pour les sujets atteints d’un cancer du sein et d’un myélome multiple et 4,0 mois pour les sujets atteints d’un cancer du poumon et les sujets porteurs de tumeurs solides d’un autre type. La durée médiane de l’exposition à l’acide zolédronique pour injection à 4 mg (phase principale et phase de prolongation) s’est établie comme suit: 11,8 mois pour les sujets atteints d’un cancer de la prostate, 13,9 mois pour les sujets atteints d’un cancer du sein et d’un myélome multiple et 5,7 mois pour les sujets atteints d’un cancer du poumon et les sujets porteurs d’un autre type de tumeurs solides (voir la section **ESSAIS CLINIQUES**).

En général, l'acide zolédronique pour injection a été bien toléré dans toutes les études portant sur différents types de tumeurs chez les patients présentant des métastases osseuses et chez les porteurs d'un myélome multiple. La proportion de patients ayant éprouvé des effets indésirables et ayant obtenu des résultats anormaux de grade 3 et de grade 4 aux analyses de laboratoire était semblable dans le groupe de traitement par l'acide zolédronique pour injection et le groupe de traitement par le pamidronate.

Une toxicité de grade 3 (selon les *Common Toxicity Criteria* [CTC]) a été signalée pour la créatininémie chez 1,3 %, 1,5 % et 1,7 % des patients ayant reçu, respectivement, l'acide zolédronique pour injection à 4 mg, le pamidronate à 90 mg et le placebo. Une toxicité de grade 4, toujours selon les CTC, a été signalée pour la créatininémie chez 0,4 %, 0,4 % et 0 % des patients ayant reçu, respectivement, l'acide zolédronique pour injection à 4 mg, le pamidronate à 90 mg et le placebo.

Les effets indésirables le plus souvent signalés (chez plus de 15 % des sujets) sont survenus à une fréquence semblable dans le groupe de traitement par l'acide zolédronique pour injection, le groupe de traitement par le pamidronate et le groupe placebo, et la plupart de ces effets auraient pu être attribués à l'état pathologique sous-jacent ou au traitement anticancéreux. On trouve dans le tableau 2 ci-après, présentés par terme retenu et par groupe de traitement, les effets indésirables qui se sont manifestés chez au moins 15 % des patients durant les essais sur les métastases osseuses, peu importe le lien qui existe entre eux et le traitement.

Tableau 2 – Effets indésirables signalés fréquemment au cours de trois essais cliniques sur les métastases osseuses

	Acide zolédronique pour injection à 4 mg n (%)	Pamidronate 90 mg n (%)	Placebo n (%)
Patients à l'étude			
N ^{bne} total de patients à l'étude	1031 (100)	556 (100)	455 (100)
N ^{bne} total de patients ayant présenté un effet indésirable	1015 (98,4)	548 (98,6)	445 (97,8)
Effet indésirable (terme retenu)			
Douleurs osseuses	55,2 %	56,8 %	62,4 %
Nausées	46,2 %	47,8 %	37,6 %
Fatigue	38,6 %	43,2 %	28,6 %
Anémie	33,4 %	31,5 %	28,1 %
Vomissements	32,3 %	32,9 %	26,8 %
Pyrexie	31,8 %	30,9 %	19,6 %
Constipation	31,0 %	29,1 %	38,2 %
Dyspnée (SAP)	27,4 %	27,9 %	23,5 %
Faiblesse	24,4 %	19,4 %	25,1 %
Diarrhée (SAP)	24,2 %	29,1 %	18,2 %
Myalgie	23,2 %	25,7 %	16,3 %
Anorexie	22,4 %	14,6 %	23,1 %
Toux	21,7 %	23,2 %	14,3 %
Arthralgie	21,0 %	23,6 %	16,0 %
Œdème des membres inférieurs	20,9 %	22,7 %	18,5 %
Aggravation du néoplasme malin	19,9 %	17,4 %	19,6 %
Céphalées (SAP)	18,5 %	26,8 %	11,0 %
Étourdissements (à l'exclusion du vertige)	17,5 %	16,4 %	12,7 %
Insomnie (NCA)	16,1 %	20,0 %	16,0 %
Perte de poids	15,9 %	9,0 %	13,4 %
Dorsalgie	15,1 %	19,1 %	8,8 %
Paresthésie (NCA)	14,5 %	15,3 %	7,7 %
Dépression (NCA)	14,2 %	17,1 %	10,8 %
Douleurs dans les membres	13,9 %	15,1 %	11,4 %

SAP: sans autre précision; NCA: non classifié ailleurs

Le type et la fréquence des effets indésirables observés au cours de ces études correspondaient en général à ceux auxquels on s'attend chez des patients atteints de cancer et présentant des métastases osseuses; bon nombre de ces patients suivaient un traitement antinéoplasique. À l'exception de la pyrexie, l'écart absolu entre la proportion de patients du groupe acide zolédronique pour injection à 4 mg et celle du groupe placebo ayant éprouvé un ou plusieurs des effets indésirables fréquents n'a pas dépassé 10 %. La pyrexie, ou fièvre, peut survenir au cours d'une réaction aiguë lors de l'administration de bisphosphonates.

Au nombre des effets indésirables survenant moins fréquemment (chez moins de 15 % des sujets, quel que soit le groupe), mentionnons l'hypocalcémie signalée chez 4,7 %, 2,5 % et 0,7 % des patients ayant reçu, respectivement, l'acide zolédronique pour injection à 4 mg, le pamidronate et un placebo. Une hypokaliémie a été rapportée chez 9,7 %, 9,0 % et 4,8 % des patients ayant reçu,

respectivement, l'acide zolédronique pour injection à 4 mg, le pamidronate et un placebo. L'apparition d'arthrite a été rapportée chez 2,42 %, 4,32 % et 3,08 % de ces patients, respectivement, et une enflure des articulations a été signalée chez 1.55%, 2.88% et 1.32% des patients ayant reçu, respectivement, l'acide zolédronique pour injection à 4 mg, le pamidronate ou un placebo.

Hypotension

Selon l'expérience acquise lors des essais cliniques, la fréquence des événements hypotensifs non graves est occasionnelle (entre 0,1 % et 1,0 %).

Détérioration de la fonction rénale

D'après une analyse groupée des résultats des épreuves de laboratoire obtenus au cours des trois essais visant l'homologation de l'acide zolédronique pour injection pour le traitement du myélome multiple et des métastases osseuses associées aux cancers du sein, de la prostate et du poumon ainsi qu'à d'autres tumeurs solides, la détérioration rénale se définissait comme une augmentation de 44,2 $\mu\text{mol/L}$ (0,5 mg/dL) chez les patients présentant au départ un taux normal de créatinine ($< 123,76 \mu\text{mol/L}$ ou $< 1,4 \text{ mg/dL}$) ou une augmentation de 88,4 $\mu\text{mol/L}$ (1,0 mg/dL) chez les patients présentant au départ un taux anormal de créatinine ($\geq 123,76 \mu\text{mol/L}$ ou $\geq 1,4 \text{ mg/dL}$). Le tableau 3 ci-après présente les données relatives à la fréquence de la détérioration rénale chez les patients ayant reçu l'acide zolédronique pour injection à 4 mg en perfusion de 15 minutes lors de ces essais.

Tableau 3 – Pourcentage de patients ayant présenté une détérioration de la fonction rénale qui ont fait l’objet d’une répartition aléatoire après l’augmentation de la durée de la perfusion à 15 minutes

Population de patients/Taux initial de créatinine				
Myélome multiple et cancer du sein	Acide zolédronique pour injection à 4 mg		Pamidronate à 90 mg	
	n/N	(%)	n/N	(%)
Normal	27/246	(11,0 %)	23/246	(9,3 %)
Anormal	2/26	(7,7 %)	2/22	(9,1 %)
Total	29/272	(10,7 %)	25/268	(9,3 %)
Tumeurs solides	Acide zolédronique pour injection à 4 mg		Placebo	
	n/N	(%)	n/N	(%)
Normal	17/154	(11 %)	10/143	(7 %)
Anormal	1/11	(9,1 %)	1/20	(5 %)
Total	18/165	(10,9 %)	11/163	(6,7 %)
Cancer de la prostate	Acide zolédronique pour injection à 4 mg		Placebo	
	n/N	(%)	n/N	(%)
Normal	12/82	(14,6 %)	8/68	(11,8 %)
Anormal	4/10	(40 %)	2/10	(20 %)
Total	16/92	(17,4 %)	10/78	(12,8 %)

Le risque de détérioration de la fonction rénale semblait lié à la durée de la participation à l’étude, que les patients aient reçu l’acide zolédronique pour injection (4 mg en perfusion de 15 minutes), le placebo ou le pamidronate.

Selon une analyse des données d’innocuité groupées des trois essais visant l’homologation de l’acide zolédronique pour injection pour le traitement du myélome multiple et des métastases osseuses associées aux cancers du sein, de la prostate et du poumon et à d’autres tumeurs solides, la fréquence des effets indésirables (réactions indésirables) liés à la fonction rénale et soupçonnés être liés à l’acide zolédronique pour injection s’établissait comme suit: myélome multiple (3,2 %), cancer de la prostate (3,1 %), cancer du sein (4,3 %), cancer du poumon et autres tumeurs solides (3,2 %).

La répartition de la fréquence des effets indésirables associés à la chimiothérapie par type de chimiothérapie, implication rénale et groupe de traitement chez les patients faisant partie de la population soumise principalement à une évaluation de l’innocuité est présentée au Tableau 4. Tous les patients ayant reçu au moins un agent de chimiothérapie durant l’étude ont été pris en compte (mais non les patients ayant reçu uniquement des agents hormonaux). Chacun des agents de chimiothérapie a été classé dans l’une de trois catégories: excrétion rénale, néphrotoxicité ou absence d’implication rénale (Tableaux 4-1 et 4-2). Les agents qui sont à la fois excrétés par voie rénale et néphrotoxiques ont été placés dans la catégorie « néphrotoxicité ».

Par comparaison aux patients traités par des agents néphrotoxiques, on a observé chez les

patients ayant reçu des médicaments excrétés par voie rénale mais non néphrotoxiques une fréquence semblable de nausées dans le groupe de l'acide zolédronique pour injection et le groupe placebo. Les nausées étaient plus fréquentes dans le groupe de traitement par le pamidronate avec les agents néphrotoxiques qu'avec les agents non néphrotoxiques mais excrétés par voie rénale. La fréquence des vomissements, de la stomatite et de l'anorexie était semblable dans tous les groupes de traitement, peu importe si les agents utilisés étaient excrétés par voie rénale ou s'ils étaient néphrotoxiques. On a observé une fréquence plus élevée d'alopécie dans tous les groupes traités par des médicaments néphrotoxiques par comparaison aux groupes traités par des médicaments excrétés par voie rénale.

Tableau 4 – Répartition de la fréquence des effets associés à la chimiotoxicité (> 1 %) par implication rénale et groupe de traitement chez les patients ayant été traités par au moins un agent de chimiothérapie (patients évaluable sur le plan de l'innocuité)

Implication rénale [†]	Acide zolédronique pour injection à 4 mg	Pamidronate à 90 mg	Placebo
Excrétion rénale			
Nombre de patients	221	163	76
Nombre total de patients ayant éprouvé un effet lié à la chimiotoxicité	161 (72,9 %)	100 (61,3 %)	54 (71,1 %)
Nausées	113 (51,1 %)	68 (41,7 %)	37 (48,7 %)
Vomissements (SAP) ¹	75 (33,9 %)	48 (29,4 %)	23 (30,3 %)
Anorexie	55 (24,9 %)	23 (14,1 %)	28 (36,8 %)
Diminution de l'appétit (SAP)	39 (17,6 %)	16 (9,8 %)	7 (9,2 %)
Stomatite	25 (11,3 %)	21 (12,9 %)	6 (7,9 %)
Alopécie	24 (10,9 %)	18 (11,0 %)	9 (11,8 %)
Malaise	6 (2,7 %)	3 (1,8 %)	5 (6,6 %)
Cachexie	4 (1,8 %)	1 (0,6 %)	3 (3,9 %)
Gingivite	3 (1,4 %)	3 (1,8 %)	0 (0,0 %)
Ulcérations buccales	3 (1,4 %)	2 (1,2 %)	0 (0,0 %)
Trouble gingival (SAP)	0 (0,0 %)	0 (0,0 %)	1 (1,3 %)
Malnutrition (SAP)	0 (0,0 %)	2 (1,2 %)	0 (0,0 %)
Pâleur	0 (0,0 %)	0 (0,0)	1 (1,3 %)
Néphrotoxicité			
Nombre de patients	471	248	164
Nombre total de patients ayant éprouvé un effet lié à la chimiotoxicité	345 (73,2 %)	191 (77,0 %)	116 (70,7 %)
Nausées	249 (52,9 %)	136 (54,8 %)	73 (44,5 %)
Vomissements (SAP)	194 (41,2 %)	99 (39,9 %)	58 (35,4 %)
Anorexie	117 (24,8 %)	46 (18,5 %)	48 (29,3 %)
Alopécie	93 (19,7 %)	54 (21,8 %)	24 (14,6 %)
Diminution de l'appétit (SAP)	63 (13,4 %)	23 (9,3 %)	17 (10,4 %)
Stomatite	59 (12,5 %)	36 (14,5 %)	7 (4,3 %)
Malaise	18 (3,8 %)	10 (4,0 %)	8 (4,9 %)
Ulcérations buccales	13 (2,8 %)	5 (2,0 %)	1 (0,6 %)
Malnutrition (SAP)	6 (1,3 %)	2 (0,8 %)	1 (0,6 %)
Pâleur	6 (1,3 %)	2 (0,8 %)	2 (1,2 %)
Gingivite	5 (1,1 %)	2 (0,8 %)	0 (0,0 %)
Cachexie	3 (0,6 %)	0 (0,0 %)	4 (2,4 %)
Absence d'implication rénale			
Nombre de patients			

Implication rénale [†]	Acide zolédronique pour injection à 4 mg	Pamidronate à 90 mg	Placebo
Nombre total de patients ayant éprouvé un effet lié à la chimiothérapie	0 0 (0 %)	1 1 (100 %)	0 0 (0 %)
Nausées	0 (0 %)	1 (100 %)	0 (0 %)

¹ SAP: sans autre précision

[†] Chacun des agents de chimiothérapie a été classé dans l'une des trois catégories: excrétion rénale, néphrotoxicité et absence d'implication rénale (Tableaux 4-1 et 4-2)

Tableau 4-1 – Liste des agents de chimiothérapie par implication rénale[†]

Néphrotoxicité	
Terme retenu	Terme retenu
Adriamycine + cyclophosphamide	Méthotrexate
Adriamycine + vincristine + méthotrexate	Méthotrexate sodique
Aldesleukine	Mitomycine
Vaccin BCG	Oxaliplatine
Carboplatine	Paclitaxel
Cisplatine	Raltitrexed
Cyclophosphamide	Streptozocine
Cyclophosphamide + 5-FU + Méthotrexate	Strontium-89
Cyclophosphamide + 5-FU + Prednisolone	Taxol + carboplatine
Cyclophosphamide + Doxorubicine + 5-FU	Tégafur
Cyclophosphamide + Épirubicine	Tégafur-uracile
Dacarbazine	Téniposide
Étanercept	Thalidomide
Nitrate de gallium	Thiotépa
Gemcitabine	Chlorhydrate de topotécan
Chlorhydrate de gemcitabine	Trastuzumab
Hydroxycarbamide	Carboplatine + étoposide
Ifosfamide	CMF + dexaméthasone
Interféron	CMF + tamoxifène
Interféron alfa	FAC + citrate de tamoxifène
Interféron bêta	Topotécan
Interféron gamma	EVCMF
	(épirubicine + vincr. + cycloph. + MTX + 5-FU)
Interféron SAP ¹	
Interleukine-2	
M-VAC	

¹ SAP: sans autre précision.

[†] David S. Fischer, M.Tish Knobf, Henry J. Durivage. The Cancer Chemotherapy Handbook, 5^e édition. 1997.

Tableau 4-2 –Liste des agents chimiothérapeutiques par implication rénale[†]

Excrétion rénale	
Terme retenu	Terme retenu
5-FU + folinate de calcium	Floxuridine
Adriamycine + 5-FU	Fluorouracile
Bétaméthasone	Formestane
Phosphate sodique de béthaméthasone	Irinotécan
Bléomycine	Chlorhydrate d'irinotécan
Sulfate de bléomycine	Lomustine
Busulfan	Melphalan
Capécitabine	Melphalan + prednisolone
Carmustine	Mitoxantrone
Cytarabine	Chlorhydrate de mitoxantrone
Daunorubicine	Chlorhydrate de tropisétron
Chlorhydrate de dexrazoxane	Vinblastine
Docétaxel	Sulfate de vinblastine
Doxorubicin	Vincristine
Chlorhydrate de doxorubicine	Sulfate de vincristine
Épirubicine	Vindésine
Chlorhydrate d'épirubicine	Vinorelbine
Étoposide	Bitartrate de vinorelbine
Exemestane	Ditartrate de vinorelbine
Pirarubicine	

[†] David S. Fischer, M.Tish Knobf, Henry J. Durivage. The Cancer Chemotherapy Handbook, 5^e édition. 1997.

Métastases osseuses attribuables au cancer du sein: essai contrôlé par placebo mené chez des patientes japonaises

Dans le cadre d'une étude clinique contrôlée par placebo menée chez des patientes atteintes d'un cancer du sein et présentant des métastases osseuses, 227 patientes ont fait l'objet d'une évaluation portant sur l'innocuité (114 ont reçu l'acide zolédronique pour injection, et 113, un placebo) [voir la section **ESSAIS CLINIQUES**]. Le tableau 5, ci-après, illustre les effets indésirables qui sont survenus plus fréquemment dans le groupe de l'acide zolédronique pour injection que dans le groupe placebo. La fréquence et le type d'effets indésirables observés durant cette étude correspondaient généralement à ceux auxquels on s'attend chez les patientes atteintes d'un cancer avec métastases osseuses, dont bon nombre faisaient l'objet d'un traitement antinéoplasique concomitant.

Tableau 5 – Effets indésirables signalés le plus fréquemment (fréquence > 10 %) et s'étant manifestés plus souvent dans le groupe de l'acide zolédronique pour injection que dans le groupe placebo

	Acide zolédronique à 4 mg pour injection (n = 114)	Placebo (n = 113)
	n (%)	n (%)
Pyrexie	63 (55,3)	37 (32,7)
Malaise	51 (44,7)	36 (31,9)
Céphalées (SAP)	34 (29,8)	32 (28,3)
Hypoesthésie	28 (24,6)	22 (19,5)
Arthralgie	24 (21,1)	18 (15,9)
Dyspnée (SAP)	21 (18,4)	15 (13,3)
Douleur épigastrique	19 (16,7)	8 (7,1)
Leucopénie (SAP)	17(14,9)	16 (14,2)
Myalgie	15 (13,2)	13 (11,5)
Prurit (SAP)	13 (11,4)	12 (10,6)
Œdème des membres inférieurs	13 (11,4)	4 (3,5)
Anémie (SAP)	12 (10,5)	7 (6,2)
Douleur (SAP)	12 (10,5)	11 (9,7)

Ce tableau fait état du nombre de sujets ayant présenté au moins 1 effet indésirable de la catégorie en question.

SAP: sans autre précision

Effets indésirables du médicament signalés après la commercialisation du produit

Les cas d'ostéonécrose de la mâchoire sont rares. Cependant, selon une vaste étude rétrospective du nombre de cas et des facteurs de risque d'ostéonécrose de la mâchoire chez les patients cancéreux recevant des bisphosphonates par voie intraveineuse (Hoff A. *et al.*, 2008), la fréquence a été plus élevée en présence de certains types de cancer, notamment le cancer du sein au stade avancé (1,2 %) et le myélome multiple (2,4 %), que dans l'ensemble de la population étudiée (0,72 %). La majorité des cas signalés ont été associés à des interventions dentaires invasives (telles que l'extraction d'une dent ou une chirurgie dentaire et un trauma local, y compris des lésions dues à un mauvais ajustement des prothèses dentaires) ou encore à une maladie parodontale (voir la section **MISES EN GARDE ET PRÉCAUTIONS, Ostéonécrose de la mâchoire**). De nombreux patients atteints d'ostéonécrose de la mâchoire présentaient également des signes d'infection locale, comme l'ostéomyélite.

Des cas de réaction ou de choc anaphylactique, de fibrillation auriculaire, d'hypotension entraînant une syncope ou un collapsus circulatoire (principalement chez des patients qui présentaient des facteurs de risque sous-jacents), de somnolence, d'uvéite, d'épisclérite, de sclérite et d'inflammation de l'orbite, de même que des réactions d'hypersensibilité comme des cas de réaction allergique grave, de bronchospasme, de pneumopathie interstitielle et d'urticaire, de douleurs osseuses, articulaires et/ou musculaires graves et pouvant être parfois invalidantes, ainsi que des cas de fracture fémorale sous-trochantérienne ou diaphysaire atypique ont été signalés. Il y a eu des cas d'événements oculaires, de douleurs osseuses, articulaires et/ou

musculaires et de pneumopathie interstitielle avec les bisphosphonates, y compris l'acide zolédronique pour injection, et une récurrence à la reprise du traitement.

Des cas d'arthrite et d'œdème articulaire, probablement dus à une réaction de phase aiguë, ont été signalés avec l'administration d'ACT ZOLEDRONIC ACID Concentrate après la commercialisation du produit.

On a signalé des cas d'hypocalcémie chez des patients traités par acide zolédronique pour injection lors d'essais cliniques et dans le cadre du programme de pharmacovigilance effectuée après la commercialisation du médicament. Des cas d'allongement de l'intervalle QTc et des effets indésirables d'ordre neurologique (notamment des convulsions, des engourdissements et de la tétanie) liés à une hypocalcémie grave ont été signalés. En outre, des arythmies cardiaques ont été signalées en présence de cas d'hypocalcémie grave. Des cas d'hypocalcémie grave ayant nécessité une hospitalisation ont été signalés. Dans certains cas, l'hypocalcémie a mis la vie des patients en danger. Le temps écoulé entre la première injection d'acide zolédronique et la première survenue des effets indésirables neurologiques ou cardiaques liés à l'hypocalcémie variait entre un jour et plusieurs mois.

Des données probantes appuient l'existence d'une relation de cause à effet entre l'hypocalcémie et le traitement par l'acide zolédronique, lesquelles se fondent sur la relation temporelle ainsi que sur la prolongation de l'intervalle QTc et les événements d'ordre neurologique qui sont secondaires à l'hypocalcémie.

Certains effets indésirables au médicament ont été spontanément signalés (voir ci-dessus). Comme il s'agit d'événements rapportés à titre volontaire par une population de patients de taille imprécise, il n'est pas toujours possible d'évaluer leur fréquence avec fiabilité ni d'établir un lien causal formel entre leur survenue et l'exposition à l'acide zolédronique pour injection.

INTERACTIONS MÉDICAMENTEUSES

L'acide zolédronique ne subit pas de métabolisme systémique et n'influence pas, *in vitro*, les enzymes du cytochrome P450 humain. L'acide zolédronique ne se lie pas dans une proportion importante aux protéines plasmatiques (liaison d'environ 55 %) et, par conséquent, les interactions résultant du déplacement de médicaments se liant fortement aux protéines sont peu probables.

Interactions médicament-médicament

L'administration concomitante de thalidomide (100 mg, 1 fois par jour, durant 14 jours, puis 200 mg par la suite) avec l'acide zolédronique pour injection (4 mg administrés en une perfusion de 15 minutes) au cours d'une étude de phase III n'a pas modifié de façon significative la pharmacocinétique de l'acide zolédronique ou la clairance de la créatinine chez les patients atteints d'un myélome multiple.

La prudence s'impose en cas d'utilisation concomitante d'ACT ZOLEDRONIC ACID et d'autres médicaments susceptibles d'avoir des effets néphrotoxiques (voir la section **MISES EN GARDE ET PRÉCAUTIONS, Généralités**).

La prudence est de mise lorsque ACT ZOLEDRONIC ACID est administré en concomitance avec un aminoside, la calcitonine ou un diurétique de l'anse, étant donné que ces médicaments peuvent avoir des effets additifs sur le risque d'hypocalcémie (voir la section **MISES EN GARDE ET PRÉCAUTIONS, Généralités, Interactions médicamenteuses**).

On a mis en évidence une interaction entre l'acide zolédronique et des agents antiangiogénèse utilisés en concomitance dans certains cas d'ostéonécrose de la mâchoire. Des analyses rétrospectives indiquent que l'incidence de l'ostéonécrose de la mâchoire augmente chez les patients traités par des bisphosphonates et des agents antiangiogénèse pris en concomitance.

POSOLOGIE ET ADMINISTRATION

Considérations de posologie

Il faut vérifier la fonction rénale avant l'administration de chaque dose d'ACT ZOLEDRONIC ACID Concentrate.

La dose du médicament devra être réduite en présence d'insuffisance rénale légère ou modérée (voir la section **POSOLOGIE ET ADMINISTRATION, Posologie recommandée et modification posologique**). ACT ZOLEDRONIC ACID Concentrate est déconseillé chez les patients atteints d'insuffisance rénale grave (voir la section **MISES EN GARDE ET PRÉCAUTIONS**).

Il faut mesurer la calcémie avant l'administration de chaque dose d'ACT ZOLEDRONIC ACID Concentrate. ACT ZOLEDRONIC ACID Concentrate est contre-indiqué chez les patients dont on n'a pas corrigé l'hypocalcémie au moment de la perfusion (voir la section **CONTRE-INDICATIONS**).

Les patients doivent être bien hydratés avant et après l'administration d'ACT ZOLEDRONIC ACID Concentrate.

Insuffisance rénale

ACT ZOLEDRONIC ACID Concentrate est excrété exclusivement par les reins et le risque d'effets indésirables pourrait augmenter chez les patients dont le fonctionnement rénal est altéré.

L'acide zolédronique n'a pas été mis à l'essai chez des patients présentant une insuffisance rénale grave (définie au cours des essais cliniques par les valeurs suivantes: créatinine sérique > 400 µmol/L ou > 4,5 mg/dL chez les patients atteints d'hypercalcémie d'origine tumorale; et créatinine sérique > 265 µmol/L ou > 3,0 mg/dL chez les patients porteurs de métastases osseuses découlant de tumeurs solides et de lésions ostéolytiques associées au myélome multiple;

caractérisée au cours des études de pharmacocinétique par une clairance de la créatinine < 30 mL/min au départ). C'est pourquoi on n'en recommande pas l'utilisation chez cette population de patients (voir **MODE D'ACTION ET PHARMACOLOGIE CLINIQUE, Populations particulières et états pathologiques**).

Insuffisance hépatique

Comme on ne dispose que de données cliniques limitées à l'égard des patients présentant une insuffisance hépatique, on ne peut pas formuler de recommandations posologiques visant cette population.

Posologie recommandée et modification posologique

Hypercalcémie d'origine tumorale

La dose recommandée d'ACT ZOLEDRONIC ACID Concentrate dans l'hypercalcémie (calcémie ajustée en fonction de l'albumine $\geq 3,0$ mmol/L [12 mg/dL]) se situe à 4 mg et elle doit être administrée en une seule perfusion intraveineuse d'au moins 15 minutes suivant les modalités courantes de réhydratation.

Calcémie ajustée en fonction de l'albumine (CSC, mmol/L) = $tCa + 0,02$ (médiane de l'éventail du taux d'albumine – albumine mesurée).

Avant d'instituer le traitement par ACT ZOLEDRONIC ACID Concentrate, on recommande de stimuler l'excrétion rénale de l'excédent de calcium en rétablissant et en maintenant un équilibre hydrique et un débit urinaire suffisants.

Si l'on obtient une réponse complète ou partielle lors du traitement initial, mais que la calcémie ne revient pas à la normale ou qu'elle ne demeure pas normale par la suite, on pourra traiter de nouveau le patient au moyen d'ACT ZOLEDRONIC ACID Concentrate à 4 mg. Cependant, aucune étude prospective n'a permis d'évaluer l'efficacité et l'innocuité d'un second traitement par l'acide zolédronique pour injection à 4 mg chez les patients atteints d'hypercalcémie d'origine tumorale. Il est recommandé d'attendre au moins une semaine avant de reprendre le traitement, pour laisser à la dose initiale le temps d'agir pleinement. De plus, **seuls** les patients pouvant tolérer l'intervention courante de réhydratation (qui consiste à administrer de 3 à 5 L de liquides par jour et plus de 400 mEq de chlorure de sodium par jour) peuvent être traités de nouveau. Chez les patients ayant besoin d'une reprise de traitement, l'azote uréique du sang et la créatininémie, de même que le risque de détérioration de la fonction rénale, doivent être évalués avant toute nouvelle administration (voir la section **MISES EN GARDE ET PRÉCAUTIONS**).

Adaptation posologique: insuffisance rénale légère ou modérée

Il est déconseillé de réduire la dose dans les cas d'hypercalcémie d'origine tumorale s'accompagnant d'insuffisance rénale légère ou modérée.

Métastases osseuses issues de tumeurs solides et lésions ostéolytiques associées au myélome multiple

La dose recommandée d'ACT ZOLEDRONIC ACID Concentrate dans le traitement des patients présentant des lésions osseuses métastatiques confirmées issues de tumeurs solides et dans celui des patients présentant des lésions ostéolytiques associées au myélome multiple dont la ClCr est > 60 mL/min s'établit à 4 mg. Cette dose doit être administrée toutes les 3 à 4 semaines en une seule perfusion intraveineuse d'au moins 15 minutes. Les patients devant suivre un traitement antinéoplasique doivent prendre ACT ZOLEDRONIC ACID Concentrate avant ou après ce traitement. Les patients devront prendre quotidiennement, par voie orale, un supplément de calcium de 500 mg ainsi qu'une multivitamine contenant au moins 400 UI de vitamine D. Dans le cas des patients qui présentent des antécédents d'hypercalcémie ou chez qui une hypercalcémie se déclare durant le traitement par les suppléments de calcium et de vitamine D, on conseille de mettre fin à la prise du calcium et de la vitamine D.

L'acide zolédronique pour injection a été utilisé en association avec le cyclophosphamide, la doxorubicine, le paclitaxel, l'anastrozole, le melphalan et le tamoxifène. Il a été administré, à une moindre fréquence, en association avec le docétaxel, le dexaméthasone, la prednisone, le carboplatine, le létrozole, la vinorelbine, le cisplatine et la gemcitabine.

Adaptation posologique: insuffisance rénale légère ou modérée

Lors d'études cliniques, on a administré l'acide zolédronique pour injection à des patients atteints d'insuffisance rénale légère ou modérée présentant des métastases osseuses issues de tumeurs solides et des lésions ostéolytiques associées au myélome multiple. Ces sujets étaient exposés à un plus grand risque de détérioration de la fonction rénale que les sujets dont la fonction rénale était normale. Par conséquent, s'il faut administrer ACT ZOLEDRONIC ACID Concentrate en présence d'insuffisance rénale légère ou modérée (caractérisée par une ClCr s'inscrivant au départ entre 30 et 60 mL/min), il convient de réduire la dose. Les recommandations posologiques suivantes se fondent sur les résultats d'études de pharmacocinétique. Cela dit, aucune étude clinique prospective n'a permis d'évaluer l'efficacité et l'innocuité d'une posologie ainsi corrigée.

Le tableau ci-après fait état des doses initiales d'ACT ZOLEDRONIC ACID Concentrate recommandées chez les patients dont la fonction rénale est compromise (insuffisance rénale légère ou modérée). Le calcul des doses se fonde sur des données pharmacocinétiques, dans le but de parvenir à une ASC (aire sous la courbe) équivalente à celle qu'on obtient chez les patients affichant une ClCr de 75 mL/min (voir la section **MODE D'ACTION ET PHARMACOLOGIE CLINIQUE - Populations particulières et états pathologiques, Insuffisance rénale**). La clairance de la créatinine est calculée au moyen de la formule de Cockcroft-Gault[†]:

† $\text{ClCr (mL/min)} = \frac{1,2 [140 - \text{âge (années)}] \times [\text{poids corporel total (kg)}]}{\text{créatininémie } (\mu\text{mol/L})}$ { multiplier la valeur par 0,85 chez la femme }

Clairance de la créatinine au départ (mL/min)	Dose recommandée d'acide zolédronique pour injection**
> 60	4,0 mg
50-60	3,5 mg
40-49	3,3 mg
30-39	3,0 mg

** Doses calculées en fonction d'une ASC cible de 0,66 (mg•h/L) [ClCr = 75 mL/min]

Durant le traitement, la créatininémie doit être mesurée avant chaque administration d'ACT ZOLEDRONIC ACID Concentrate, et le traitement doit être suspendu en présence d'une détérioration de la fonction rénale. Lors des études cliniques, la détérioration de la fonction rénale a été définie comme suit:

- Chez les patients présentant au départ un taux normal de créatinine (< 123 $\mu\text{mol/L}$ ou < 1,4 mg/dL), une augmentation de 44 $\mu\text{mol/L}$ ou de 0,5 mg/dL
- Chez les patients présentant au départ un taux anormal de créatinine (> 123 $\mu\text{mol/L}$ ou > 1,4 mg/dL), une augmentation de 88 $\mu\text{mol/L}$ ou de 1,0 mg/dL

Durant les études cliniques, on n'a repris le traitement par l'acide zolédronique pour injection que lorsque la créatinine revenait à une valeur se situant à plus ou moins 10 % de la valeur mesurée au départ. Le traitement par ACT ZOLEDRONIC ACID Concentrate doit être rétabli à la même dose que celle qui était administrée au moment où celui-ci a été interrompu.

Durant le traitement par ACT ZOLEDRONIC ACID Concentrate, il convient d'exercer une surveillance adéquate de la fonction rénale. Les patients qui présentent une détérioration manifeste de la fonction rénale doivent faire l'objet d'une évaluation appropriée, et il convient de soupeser chez eux les risques par rapport aux bienfaits éventuels.

Administration

Reconstitution:

Mode de préparation

ACT ZOLEDRONIC ACID Concentrate

Les flacons d'ACT ZOLEDRONIC ACID Concentrate renferment une quantité supplémentaire de liquide, de façon à permettre le prélèvement de 5 mL de concentré (équivalent à 4 mg d'acide zolédronique pour injection). Le contenu des flacons doit être aspiré au moyen d'une seringue stérile. Le concentré doit être dilué immédiatement dans 100 mL de chlorure de sodium à 0,9 % p/v injectable, USP, ou de dextrose à 5 % p/v injectable, USP, stérile. Éviter de conserver le concentré non dilué dans une seringue, afin d'en prévenir l'injection accidentelle. Jeter tout reste de concentré.

Doses réduites pour les patients dont la clairance de la créatinine mesurée au départ est inférieure ou égale à 60 mL/min: retirer le volume approprié de concentré ACT ZOLEDRONIC ACID Concentrate (5 mL) en suivant les directives ci-dessous:

- 4,4 mL pour une dose de 3,5 mg;
- 4,1 mL pour une dose de 3,3 mg; et
- 3,8 mL pour une dose de 3,0 mg.

Le concentré qui a été ainsi prélevé doit être dilué dans 100 mL de chlorure de sodium à 0,9 % p/v injectable, USP, ou de dextrose à 5 % p/v injectable, USP, stérile. Cette dose doit être administrée en une seule perfusion intraveineuse d'au moins 15 minutes.

Incompatibilité

ACT ZOLEDRONIC ACID Concentrate ne doit pas être mélangé à des solutions injectables contenant du calcium ou d'autres cations bivalents, comme le soluté de Ringer, ni être mis en contact avec elles, et doit être administré par perfusion simple d'une durée minimale de 15 minutes dans une tubulure indépendante de tout autre agent.

Lors d'études portant sur des bouteilles de verre de même que sur plusieurs types de sacs et de tubulures pour perfusion en chlorure de polyvinyle, en polyéthylène et en polypropylène (remplis d'une solution de chlorure de sodium à 0,9 % p/v ou de glucose à 5 % p/v), on n'a noté aucun signe d'incompatibilité avec l'acide zolédronique pour injection.

Stabilité de la solution d'ACT ZOLEDRONIC ACID Concentrate diluée

Après la reconstitution et la dilution dans des conditions aseptiques, il est préférable d'utiliser le produit immédiatement. Si elle n'est pas administrée immédiatement après la dilution, la solution doit être conservée à une température de 2°C à 8°C en vue d'en préserver l'intégrité microbiologique. Si elle est réfrigérée, la solution doit être ramenée à la température ambiante avant d'être administrée. Le délai écoulé entre la dilution, la conservation entre 2°C et 8°C et la fin de la perfusion ne doit pas excéder 24 heures.

ACT ZOLEDRONIC ACID Concentrate ne doit être administré que par voie intraveineuse.

Remarque: Toute solution destinée à l'usage parentéral doit faire l'objet d'un examen visuel avant l'administration, afin de vérifier qu'elle est exempte de particules, et qu'il n'y a pas de décoloration, dans la mesure où le contenant et la solution permettent cette vérification.

Conserver ACT ZOLEDRONIC ACID Concentrate à la température ambiante (entre 15 °C et 30 °C).

SURDOSAGE

À ce jour, l'expérience clinique relative au surdosage aigu lié à l'acide zolédronique pour injection est limitée. On a administré à 2 patients, par erreur, 32 mg d'acide zolédronique pour injection sur une période de 5 minutes. Aucune manifestation toxique, ni clinique ni biologique, n'a été notée chez ces patients. Pour corriger une hypocalcémie pertinente du point de vue clinique, on administrera du gluconate de calcium par voie intraveineuse.

Lors d'un essai en mode ouvert portant sur l'administration d'acide zolédronique pour injection à 4 mg à des patientes atteintes d'un cancer du sein, une femme a reçu par erreur une dose unique de 48 mg d'acide zolédronique. Deux jours après l'administration de cette dose excessive, la patiente a présenté un seul épisode d'hyperthermie (38 °C), qui s'est résolu à l'arrêt du traitement. Les résultats de toutes les autres évaluations étaient normaux, et la patiente a obtenu son congé 7 jours après le surdosage.

Un sujet atteint d'un lymphome non hodgkinien a reçu l'acide zolédronique pour injection à raison de 4 mg par jour durant 4 jours consécutifs, soit une dose totale de 16 mg. Le patient a présenté une paresthésie ainsi que des anomalies aux épreuves fonctionnelles hépatiques accompagnées d'une augmentation de la gamma-glutamyl-transférase (près de 100 U/L; la valeur exacte est inconnue). On ignore l'issue de ce cas.

Les patients qui ont reçu des doses plus élevées que celles qui sont recommandées doivent faire l'objet d'une surveillance étroite, car une atteinte de la fonction rénale (notamment une insuffisance rénale) et une perturbation des concentrations sériques d'électrolytes (y compris du calcium, du phosphore et du magnésium) ont été observées.

Pour traiter une surdose présumée, communiquez avec le centre antipoison de votre région.

MODE D'ACTION ET PHARMACOLOGIE CLINIQUE

Mode d'action

La principale action pharmacologique de l'acide zolédronique pour injection est l'inhibition de la résorption osseuse. On ne comprend pas parfaitement le mécanisme d'antirésorption, mais on croit que plusieurs facteurs y contribuent. L'acide zolédronique s'accumule dans le tissu osseux, où il bloque la résorption de l'os minéralisé et du cartilage. L'acide zolédronique affiche, *in vitro*, un rapport très élevé entre l'inhibition recherchée de la résorption osseuse et les effets indésirables sur la minéralisation de l'os. *In vitro*, l'acide zolédronique inhibe l'activité ostéoclastique et déclenche l'apoptose des ostéoclastes, en plus de diminuer la formation des ostéoclastes et leur mobilisation dans le tissu osseux. L'acide zolédronique inhibe l'hyperactivité ostéoclastique et la résorption osseuse accélérée provoquées par divers facteurs stimulants d'origine tumorale. Lors d'études à long terme menées chez l'animal, l'acide zolédronique a inhibé, à des doses comparables aux doses recommandées en traitement de l'hypercalcémie, la résorption osseuse sans nuire à la formation ni à la minéralisation du tissu osseux, ni altérer les propriétés mécaniques de l'os.

En plus d'inhiber la résorption osseuse ostéoclastique, l'acide zolédronique a des effets antitumoraux directs sur des cellules humaines cultivées de myélome et de cancer du sein, inhibant leur prolifération et déclenchant leur apoptose. En outre, l'acide zolédronique inhibe la prolifération des cellules endothéliales humaines *in vitro* et est anti-angiogénique dans des modèles tumoraux animaux. *In vitro*, l'acide zolédronique réduit l'envahissement de la matrice extracellulaire par des cellules humaines de cancer du sein.

Des données précliniques suggèrent qu'à faible concentration micromolaire, l'acide zolédronique exerce *in vitro* une action cytostatique et pro-apoptotique à l'endroit de diverses lignées de cellules cancéreuses humaines (sein, prostate, poumon, vessie, myélome). Cette efficacité antitumorale peut être augmentée par l'emploi concomitant d'autres médicaments anticancéreux. Les données précliniques suggèrent également que l'acide zolédronique exerce un effet antiprolifératif à l'endroit des ostéoblastes fœtaux humains et qu'il en favorise la différenciation, une propriété qui pourrait se révéler pertinente dans le traitement des métastases osseuses associées au cancer de la prostate. Il a été démontré que l'acide zolédronique inhibait la prolifération des cellules endothéliales humaines *in vitro* et qu'il était anti-angiogénique *in vivo*. Utilisé à des concentrations picomolaires, l'acide zolédronique a démontré la propriété d'inhiber l'envahissement de la matrice extracellulaire par des cellules tumorales dans des modèles précliniques de cancer.

Pharmacodynamique

On a démontré, dans des essais cliniques portant sur l'hypercalcémie d'origine tumorale, que l'effet de l'acide zolédronique pour injection se caractérise par une diminution de la calcémie et de la calciurie. Après 4 jours, le pourcentage de patients affichant une normalisation de la calcémie était plus élevé dans les groupes traités par l'acide zolédronique pour injection à 4 mg et à 8 mg (45 % et 56 %, respectivement) que dans le groupe traité par le pamidronate à 90 mg (33 %).

Hypercalcémie d'origine tumorale

L'hypercalcémie d'origine tumorale, ou « hypercalcémie maligne », et le cancer métastatique des os se caractérisent, sur le plan physiopathologique, par une hyperactivité ostéoclastique donnant lieu à une résorption osseuse excessive. La libération excessive de calcium dans le sang consécutive à la résorption osseuse amène une polyurie et des troubles gastro-intestinaux accompagnés d'une déshydratation progressive et d'une chute du taux de filtration glomérulaire. On observe alors un accroissement de la résorption rénale du calcium, d'où une hypercalcémie générale s'aggravant progressivement. Pour traiter l'hypercalcémie, on doit absolument corriger la résorption osseuse excessive et réhydrater le patient au moyen d'un apport hydrique suffisant.

La plupart du temps, l'hypercalcémie d'origine tumorale frappe les patients souffrant d'un cancer du sein, d'un épithélioma épidermoïde des poumons, de la tête ou du cou, d'un hypernéphrome et de certains cancers hématologiques tels le myélome multiple et certains lymphomes. En outre, l'hypercalcémie représente une complication métabolique fréquente de certains cancers moins courants, notamment les tumeurs intestinales sécrétant des peptides vasoactifs et les

cholangiomes. Les patients atteints d'hypercalcémie d'origine tumorale peuvent, de façon générale, être répartis en deux groupes, selon le mécanisme physiopathologique en cause.

Dans l'hypercalcémie d'origine humorale, la tumeur produit des facteurs – telle la protéine apparentée à la parathormone – qui, empruntant la circulation générale, activent les ostéoclastes et stimulent la résorption osseuse. L'hypercalcémie d'origine humorale survient habituellement dans les cas d'épithélioma épidermoïde des poumons, de la tête ou du cou ou de cancers génito-urinaires tels que l'hypernéphrome ou le cancer des ovaires. Dans ce type d'hypercalcémie, les métastases osseuses peuvent être très peu nombreuses, voire inexistantes.

L'envahissement étendu du tissu osseux par des cellules tumorales peut également entraîner une hypercalcémie, à cause de substances libérées par une tumeur localisée qui stimulent la résorption osseuse ostéoclastique. Parmi les cancers souvent associés à une hypercalcémie locale, notons le cancer du sein et le myélome multiple.

En présence d'une hypercalcémie d'origine tumorale, le taux sérique de calcium total ne reflète pas toujours la gravité de l'hypercalcémie, parce qu'il existe souvent une hypoalbuminémie concomitante. On devrait idéalement se fonder sur le taux de calcium ionisé pour diagnostiquer l'hypercalcémie et surveiller son évolution, mais, en règle générale, ce n'est pas là une donnée qu'on peut obtenir facilement et rapidement. C'est pourquoi, dans bien des cas, on corrige la calcémie totale en fonction du taux d'albumine au lieu de mesurer le calcium ionisé; plusieurs nomogrammes peuvent être utilisés à cette fin (voir la section **POSOLOGIE ET ADMINISTRATION**).

Métastases osseuses issues de tumeurs solides et lésions ostéolytiques associées au myélome multiple

Les métastases et les lésions osseuses de type ostéolytique s'observent le plus souvent chez les patients qui sont atteints d'un myélome multiple, d'un cancer du sein, d'un cancer du poumon non à petites cellules ou d'un hypernéphrome, ou qui présentent d'autres types de tumeurs solides. Les lésions osseuses associées aux métastases provoquées par le cancer de la prostate sont habituellement de type ostéoblastique, contrairement à celles qui sont associées à d'autres formes de cancer, qui sont habituellement de type ostéolytique ou à la fois ostéolytique et ostéoblastique. L'adénome prostatique se propage le plus souvent dans les régions bien vascularisées du squelette, comme la colonne vertébrale, les côtes, le crâne et les extrémités proximales des os longs. On pense depuis longtemps que les cellules porteuses du cancer de la prostate accèdent à la colonne vertébrale et aux côtes par l'intermédiaire du plexus veineux de Batson, un réseau de basse tension et de haut volume de veines vertébrales qui rejoignent les veines intercostales.

Chez les patients qui présentent des signes manifestes de destruction squelettique d'origine ostéolytique et ostéoblastique, ces altérations osseuses peuvent provoquer des douleurs osseuses intenses, pour lesquelles la radiothérapie et l'administration d'analgésiques narcotiques apportent un soulagement symptomatique. Ces altérations peuvent également causer des fractures pathologiques de l'os au niveau des structures axiales et appendiculaires. Les fractures du squelette axial atteignant le plateau vertébral peuvent provoquer une compression médullaire ou

un affaissement des vertèbres, entraînant des complications neurologiques importantes. Des épisodes d'hypercalcémie peuvent également survenir.

Pharmacocinétique

Résumé: On a administré des perfusions uniques ou multiples (tous les 28 jours) de 2, de 4, de 8 ou de 16 mg d'acide zolédronique pour injection, d'une durée de 5 ou de 15 minutes, à 64 patients atteints d'un cancer et présentant des métastases osseuses. La diminution de la concentration plasmatique de l'acide zolédronique après la perfusion est conforme à un processus triphasique démontrant une baisse rapide des concentrations maximales à la fin de la perfusion à < 1 % de la C_{\max} 24 heures après la perfusion. On a observé une demi-vie alpha ($t_{1/2\alpha}$) de 0,24 heure et une demi-vie bêta ($t_{1/2\beta}$) de 1,87 heure lors des phases initiales de l'élimination du médicament. Par la suite, on a noté de très faibles concentrations plasmatiques qui se sont maintenues durant une longue période, soit du 2^e au 28^e jour suivant la perfusion, puis une demi-vie terminale ($t_{1/2\gamma}$) de 146 heures. L'aire sous la courbe concentration plasmatique-temps (ASC_{0-24h}) de l'acide zolédronique est liée à la dose de façon linéaire. L'accumulation d'acide zolédronique après un schéma posologique de 3 cycles de traitement tous les 28 jours était faible, puisque le ratio moyen d' ASC_{0-24h} par rapport au 1^{er} cycle s'établissait, respectivement, à $1,13 \pm 0,30$ et $1,16 \pm 0,36$ pour les 2^e et 3^e cycles.

Distribution: Des études *in vitro* et *ex vivo* ont démontré une faible affinité de l'acide zolédronique envers les composantes cellulaires du sang humain (le rapport moyen entre les concentrations sanguine et plasmatique est de 0,59 pour des concentration comprises entre 30 ng/mL et 5000 ng/mL), ainsi qu'une faible liaison aux protéines plasmatiques humaines (sa fraction libre variant de 60% après l'administration d'une dose de 2 ng/mL à 77 % après celle d'une dose de 2000 ng/mL).

Biotransformation: L'acide zolédronique n'inhibe pas les enzymes du cytochrome P450 humain *in vitro*. Par ailleurs, l'acide zolédronique ne subit pas de biotransformation.

Excrétion: Lors d'études menées chez l'animal, < 3 % de la dose administrée par voie intraveineuse s'est retrouvée dans les fèces, le reste ayant été récupéré dans l'urine ou absorbé par les os, ce qui indique que le médicament est éliminé, intact, par voie rénale. Chez un patient cancéreux présentant des métastases osseuses et ayant reçu par voie intraveineuse une dose de 20 nCi d'acide zolédronique marqué au ¹⁴C, la radioactivité excrétée dans l'urine correspondait strictement au médicament inchangé.

Chez 64 patients cancéreux présentant des métastases osseuses, on a récupéré en moyenne 39 ± 16 % (\pm é.-t.) de la dose administrée dans l'urine dans un délai de 24 heures, et seules des traces de médicament ont été relevées dans l'urine après le 2^e jour. Le pourcentage cumulatif de médicament excrété dans l'urine durant la période allant de 0 à 24 heures était indépendant de la dose. La portion de médicament non récupérée dans l'urine entre 0 et 24 heures et représentant, croit-on, le médicament fixé au tissu osseux, est lentement relâché pour rejoindre de nouveau la circulation générale, ce qui explique la longue période de faible concentration plasmatique du 2^e au 28^e jour suivant l'administration. La clairance rénale de l'acide zolédronique, de 0 à 24 heures, s'est établie en moyenne à $3,7 \pm 2,0$ L/h (\pm é.-t.).

Linéarité ou non-linéarité du comportement: La clairance de l'acide zolédronique était raisonnablement indépendante de la dose et des variables démographiques, le poids corporel, le sexe et la race exerçant sur la clairance des effets se situant dans les limites de la variabilité observée entre les patients, qui s'établissait à 36 %.

Une augmentation de la durée de perfusion, la portant de 5 à 15 minutes, a entraîné une diminution de 30 % de la concentration d'acide zolédronique à la fin de la perfusion, mais n'a pas eu d'effet sur l'aire sous la courbe concentration plasmatique-temps.

Populations particulières et états pathologiques

On ne possède pas de données pharmacocinétiques chez les patients atteints d'hypercalcémie.

Pédiatrie: On ne possède pas de données pharmacocinétiques chez les enfants (voir la section **MISES EN GARDE ET PRÉCAUTIONS**).

Gériatrie: L'âge n'a eu aucun effet sur le comportement pharmacocinétique de l'acide zolédronique pour injection chez les patients âgés de 38 à 84 ans atteints d'un cancer avec métastases osseuses.

Race: La pharmacocinétique de l'acide zolédronique administré à raison de 2, 4 et 8 mg a été évaluée dans le cadre d'une étude de phase I menée chez des patientes japonaises atteintes d'un cancer avec métastases osseuses.

À la suite de l'administration par voie intraveineuse d'une seule dose d'acide zolédronique pour injection (4 mg perfusés en 15 minutes), les patientes japonaises ont affiché une absorption générale du médicament significativement plus élevée comparativement aux patientes nord-américaines (ASC_{0-24h} , 47 %; C_{max} , 39 %) (voir le tableau ci-dessous). En revanche, l'absorption du médicament chez les hommes japonais s'est révélée comparable à celle qu'on observe dans la population nord-américaine, d'après les données limitées dont on dispose (n = 4 et 1, dans le cas de l'ASC et de la C_{max} , respectivement).

Comparaison de la pharmacocinétique du médicament dans les populations japonaise et nord-américaine (moyenne ± écart-type)

	Japon		Amérique du Nord	
	Femmes (n = 14)	Hommes (n = 4 ou 1)	Femmes (n = 16)	Hommes (n = 29)
ASC_{0-24h} , ng-h/mL	154 ± 38	118 ± 40	114 ± 22	100 ± 32
C_{max} , ng-h/mL	111 ± 22	64	87 ± 20	77 ± 28

Insuffisance hépatique: On ne possède pas de données pharmacocinétiques chez des patients présentant une insuffisance hépatique. L'acide zolédronique pour injection n'étant pas éliminé par le foie, il se pourrait que la présence d'une insuffisance hépatique n'influe pas sur son comportement pharmacocinétique.

Insuffisance rénale: On possède des données pharmacocinétiques restreintes sur l'emploi de l'acide zolédronique pour injection en présence d'une atteinte rénale grave (ClCr < 30 mL/min). Les études pharmacocinétiques ont été réalisées auprès de patients cancéreux (n = 64) présentant un état représentatif de la population clinique ciblée et dont les paramètres de la fonction rénale se situaient principalement entre la normale et l'insuffisance modérée (ClCr de 84 ± 29 mL/min [± é.-t.], en moyenne, avec éventail de 22 à 143 mL/min). Chez ces 64 patients, on a relevé une étroite corrélation entre la clairance rénale de l'acide zolédronique et la ClCr, la première équivalant à 75 ± 33 % (± é.-t.), en moyenne, de la seconde. La clairance de la créatinine est calculée au moyen de la formule de Cockcroft-Gault (voir la section **POSOLOGIE ET MODE D'ADMINISTRATION**):

$$\text{ClCr (mL/min)} = \frac{1,2 [140 - \text{âge (années)}] \times [\text{poids corporel total (kg)}] \{ \text{multiplier la valeur par } 0,85 \text{ chez la femme} \}}{\text{créatininémie } (\mu\text{mol/L})}$$

Par comparaison aux patients présentant une fonction rénale normale (ClCr > 80 mL/min), on a observé chez les patients atteints d'insuffisance rénale légère ou modérée (ClCr de 50 à 80 mL/min) des augmentations de l'ASC de concentration plasmatique de 26 à 36 %, tandis que les patients atteints d'insuffisance rénale modérée ou grave (ClCr de 30 à 50 mL/min) présentaient des augmentations de l'ASC de concentration plasmatique allant de 27 à 41 %. Cependant, il n'y a pas eu d'autres augmentations de l'exposition générale après l'administration de doses multiples chez les patients atteints d'insuffisance rénale (voir la section **MISES EN GARDE ET PRÉCAUTIONS**).

Dans la population traitée, le lien observé entre la clairance de l'acide zolédronique pour injection et la ClCr offre un algorithme pour la réduction de la dose en présence d'insuffisance rénale. On peut calculer la clairance systémique (CL) de l'acide zolédronique pour injection chez un patient donné à partir de la clairance de l'acide zolédronique pour injection observée dans cette population et de la ClCr du patient en question, selon la formule suivante: $CL \text{ (L/h)} = 6,5 \times (\text{ClCr}/90)^{0,4}$. Cette formule peut servir à prévoir l'ASC de l'acide zolédronique pour injection chez les patients traités ($CL = \text{dose}/\text{ASC}_{0-\infty}$). Par suite de l'administration d'une dose de 4 mg d'acide zolédronique pour injection, l'ASC₀₋₂₄ moyenne chez les patients affichant une fonction rénale normale s'est établie à 0,42 mg/h/L, et l'ASC_{0-\infty} calculée chez un patient dont la Cr était de 75 mL/min s'est établie à 0,66 mg/h/L.

ENTREPOSAGE ET STABILITÉ

Conserver ACT ZOLEDRONIC ACID Concentrate à la température ambiante (de 15 °C à 30 °C).

Après la reconstitution et la dilution dans des conditions aseptiques, il est préférable d'utiliser le produit immédiatement. Si elle n'est pas administrée immédiatement après la dilution, la solution doit être conservée à une température de 2 °C à 8 °C. Si elle est réfrigérée, la solution doit être ramenée à la température ambiante avant d'être administrée. Le délai écoulé entre la dilution, la conservation entre 2 °C et 8 °C et la fin de la perfusion ne doit pas excéder 24 heures. Jeter tout

reste de solution. On ne doit utiliser la solution que si elle est claire, incolore et dépourvue de particules (voir la section **POSOLOGIE ET ADMINISTRATION, Administration**).

ACT ZOLEDRONIC ACID Concentrate doit être gardé hors de la portée et de la vue des enfants et des animaux domestiques.

FORMES POSOLOGIQUES, COMPOSITION ET CONDITIONNEMENT

ACT ZOLEDRONIC ACID Concentrate est offert dans un flacon, sous forme de concentré. Chaque flacon d'ACT ZOLEDRONIC ACID Concentrate contient 4 mg d'acide zolédronique, représentant 4,264 mg d'acide zolédronique monohydraté.

Offert en boîtes de 1 flacon.

Les flacons en plastique de 5 mL sont fabriqués d'un copolymère transparent et incolore en cyclooléfine et sont fournis avec un bouchon en bromobutyl de type I, enduit d'un film de polymère fluoré et de silicone, scellé par une capsule d'étanchéité en aluminium avec une capsule amovible en polypropylène.

Composition:

ACT ZOLEDRONIC ACID Concentrate:

Chaque flacon d'ACT ZOLEDRONIC ACID Concentrate à 5 mL contient 4 mg d'acide zolédronique en liquide concentré stérile, représentant 4,264 mg d'acide zolédronique monohydraté.

Ingrédients non médicinaux: 220 mg de mannitol par flacon à titre d'agent gonflant, citrate de sodium dihydraté à titre d'agent de tamponnage et eau stérile pour injection.

PARTIE II: RENSEIGNEMENTS SCIENTIFIQUES

RENSEIGNEMENTS PHARMACEUTIQUES

Substance pharmaceutique

Nom propre: Acide zolédronique

Nom chimique: [acide [1-hydroxy-2-(1H-imidazol-1-yl)éthane-1,1-diyl] bisphosphonique

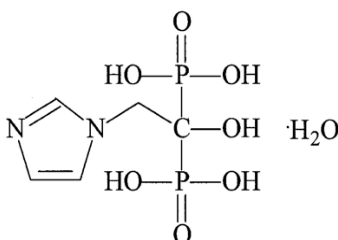
ou

acide phosphonique (1-Hydroxy-2-imidazol-1-yl-phosphonoéthyl)
monohydraté

Formule moléculaire: $C_5H_{10}N_2O_7 P_2 \cdot H_2O$

Masse moléculaire: 290,11 g/mol
(monohydrate)

Formule développée:



Propriétés physicochimiques:

Description: L'acide zolédronique est une poudre cristalline blanche

Solubilité: L'acide zolédronique est modérément soluble dans l'hydroxyde de sodium 0,1 N, peu soluble dans l'eau et dans l'acide chlorhydrique 0,1 N, et presque insoluble dans les solvants organiques.

pH: Le pH d'une solution à 0,7 % d'acide zolédronique dans de l'eau est d'environ 2,0.

ESSAIS CLINIQUES

Hypercalcémie d'origine tumorale

On a mené, chez des patients atteints d'hypercalcémie d'origine tumorale, deux essais identiques. Lors de ces essais multicentriques, avec répartition aléatoire, à double insu et double placebo, on a comparé l'acide zolédronique pour injection à 4 mg administré en perfusion de 5 minutes au pamidronate à 90 mg administré en perfusion de 2 heures. **Remarque: on a démontré que l'administration d'acide zolédronique pour injection à 4 mg en une perfusion intraveineuse de 5 minutes accroît le risque de néphrotoxicité (mis en évidence par une augmentation de la créatininémie), laquelle peut évoluer vers l'insuffisance rénale. La fréquence de la néphrotoxicité et de l'insuffisance rénale est réduite lorsque l'acide zolédronique pour injection à 4 mg est administré en une perfusion d'au moins 15 minutes (voir les sections MISES EN GARDE ET PRÉCAUTIONS et POSOLOGIE ET ADMINISTRATION).** L'hypercalcémie d'origine tumorale était définie par une calcémie corrigée (CC) $\geq 12,0$ mg/dL (3,00 mmol/L). Le paramètre d'efficacité principal était la proportion de patients ayant affiché une réponse complète, c'est-à-dire ayant vu leur CC descendre à un niveau $\leq 10,8$ mg/dL (2,70 mmol/L) dans un délai de 10 jours après la perfusion. Le traitement était considéré comme efficace si la limite inférieure de l'intervalle de confiance à 95 % visant la proportion de patients ayant obtenu une réponse complète était > 70 %. Le groupe recevant l'acide zolédronique pour injection à 4 mg de chaque essai a satisfait à ce paramètre, mais pas le groupe recevant le pamidronate à 90 mg. En vue de comparer les effets de l'acide zolédronique pour injection à ceux du pamidronate, on a réuni les deux essais multicentriques sur l'hypercalcémie d'origine tumorale afin d'en analyser les résultats, examen qui avait été prévu dès le départ. Sur le plan statistique, le traitement par l'acide zolédronique pour injection à 4 mg s'est révélé supérieur au traitement par le pamidronate à 90 mg en ce qui touche la proportion de sujets ayant affiché une réponse complète les 7^e et 10^e jours. En outre, la CC s'est normalisée plus rapidement dans le groupe recevant l'acide zolédronique pour injection à 4 mg (soit au jour 7).

On a observé les taux de réponse ci-après (Tableau 6):

Tableau 6 – Proportion de sujets qui affichaient une réponse complète les 4^e, 7^e et 10^e jours – Essais regroupés sur l'hypercalcémie d'origine tumorale

	4 ^e jour	7 ^e jour	10 ^e jour
Acide zolédronique pour injection à 4 mg (n = 86)	45,3 % ($p = 0,104$)	82,6 % ($p = 0,005$)	88,4 % ($p = 0,002$)
Pamidronate à 90 mg (n = 99)	33,3 %	63,6 %	69,7 %

Valeurs de p comparativement au pamidronate à 90 mg selon le test de Cochran, Mantel-Haenzel après correction en fonction de la CC de départ.

On s'est également intéressé à des paramètres d'efficacité secondaires, à savoir le délai de rechute et la durée de la réponse complète. Le délai de rechute était défini comme le temps (en jours) écoulé entre la perfusion du médicament et l'obtention de la dernière CC $< 11,6$ mg/dL (2,90 mmol/L). En l'absence de réponse complète chez un patient, on considérait que le délai de rechute s'établissait à 0 jour. La durée de la réponse complète était définie comme le temps (en

jours) écoulé entre l'installation de la réponse complète et l'obtention de la dernière CC < 10,8 mg/dL (2,70 mmol/L). Dans le groupe traité par l'acide zolédronique pour injection à 4 mg, le délai de rechute a été statistiquement plus long que dans le groupe traité par le pamidronate.

Tableau 7 – Paramètres d'efficacité secondaires – Essais regroupés sur l'hypercalcémie d'origine tumorale

	Acide zolédronique pour injection à 4 mg			Pamidronate à 90 mg	
	n	Médiane (jours)	Valeur de <i>p</i>	n	Médiane (jours)
Délai de rechute	86	30	0	99	17
Durée de la réponse complète	76	32	S.O.	69	18

Valeurs de *p* comparativement au pamidronate à 90 mg selon le modèle de régression de Cox, après correction en fonction de la CC de départ.

S.O.: Sans objet – La durée de la réponse complète n'a pas été analysée dans le sous-groupe de patients ayant affiché une réponse complète.

Métastases osseuses issues de tumeurs solides et lésions ostéolytiques associées au myélome multiple

Trois essais contrôlés avec répartition aléatoire et portant sur l'emploi de l'acide zolédronique pour injection ont été effectués chez des patients présentant des métastases osseuses issues de tumeurs solides et des lésions ostéolytiques associées au myélome multiple. La durée prévue de traitement lors des études principales s'établissait comme suit: 15 mois pour le cancer de la prostate; 13 mois pour le cancer du sein et le myélome multiple et 9 mois pour le cancer du poumon et les autres types de tumeurs solides. En outre, chaque étude a fait l'objet d'une prolongation en vue de déterminer principalement l'innocuité d'une exposition à long terme à l'acide zolédronique pour injection. Les patients ayant terminé avec succès la phase principale de l'étude avaient le choix de poursuivre le traitement durant un total de 24 mois (cancer de la prostate), de 25 mois (cancer du sein et myélome multiple) ou de 21 mois (cancer du poumon et autres tumeurs solides). Pour ce qui est des études portant sur le cancer du sein et le myélome multiple, ainsi que sur le cancer du poumon et d'autres tumeurs solides, seules les données recueillies dans le cadre de la phase principale ont été prises en compte aux fins de l'évaluation de l'efficacité, un pourcentage élevé de patients de ces groupes ayant choisi de ne pas prendre part à la phase de prolongation.

Les essais ont été modifiés à deux reprises en raison de toxicité rénale. La durée de perfusion de l'acide zolédronique pour injection a été augmentée, passant de 5 à 15 minutes. Une fois la durée de perfusion accrue chez tous les patients, mais tandis que se poursuivaient le traitement et le suivi, les patients faisant partie du groupe de traitement par l'acide zolédronique pour injection à 8 mg sont passés à la dose de 4 mg. Les patients qui avaient reçu après répartition aléatoire l'acide zolédronique pour injection à 8 mg ont été exclus de ces analyses.

On a effectué dans chacun des essais une évaluation des complications squelettiques, définies comme l'une des manifestations suivantes: fractures osseuses pathologiques (vertébrales ou non

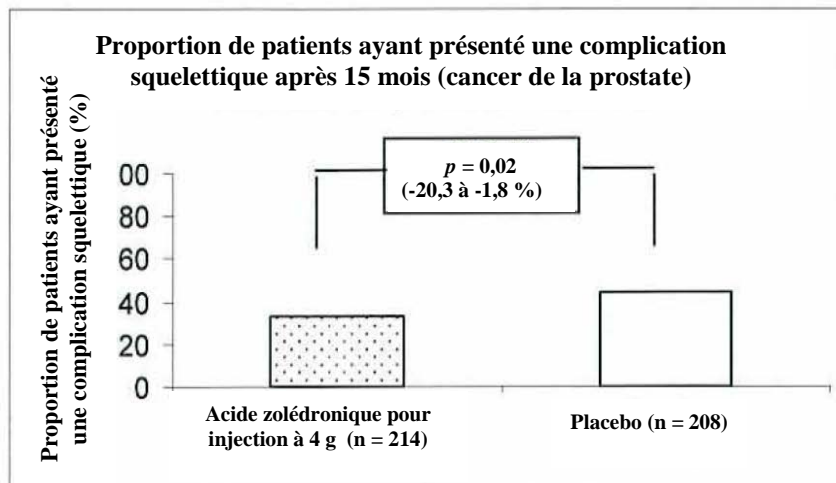
vertébrales), radiothérapie osseuse (incluant l'emploi de radio-isotopes), chirurgie des os ou compression médullaire et, seulement dans le cas de l'essai sur le cancer de la prostate, la modification du traitement antinéoplasique en raison de douleurs accrues. La proportion de patients présentant des complications squelettiques durant la phase principale de l'étude (paramètre d'efficacité principal), l'analyse des paramètres d'efficacité secondaires clés dont le délai avant l'apparition de la première complication squelettique (c.-à-d., risque relatif d'apparition de la première complication squelettique, les cas de mortalité n'ayant pas été pris en considération [les cas de mortalité ont été censurés]), ainsi que l'analyse de manifestations multiples figuraient au nombre des analyses prévues. Une analyse des manifestations multiples a été réalisée d'après le modèle Andersen-Gill afin d'évaluer l'effet global de l'acide zolédronique pour injection sur la survenue de complications squelettiques. Cette analyse a pris en compte toutes les manifestations pertinentes sur le plan clinique présentées par les participants à l'étude et a examiné le nombre total de manifestations, de même que l'intervalle avant la survenue de chaque manifestation à partir du moment de la répartition aléatoire. Cela dit, l'analyse reposait sur des hypothèses exigeantes, et il est difficile d'évaluer si les données correspondent à ces hypothèses. Dans le cas de l'analyse de manifestations multiples, les manifestations qui se sont produites de façon rapprochée ont été comptabilisées comme une seule manifestation.

La radiothérapie osseuse et les fractures pathologiques ont été les complications squelettiques les plus fréquentes.

Métastases osseuses associées au cancer de la prostate

Lors d'une étude de phase III menée à double insu après répartition aléatoire, l'acide zolédronique pour injection a été comparé à un placebo dans la prévention des complications squelettiques chez des patients atteints d'un cancer de la prostate accompagné de métastases osseuses. Au total, 422 patients (214 patients ont reçu l'acide zolédronique pour injection à 4 mg et 208, un placebo) atteints d'une maladie osseuse métastatique associée au cancer de la prostate et présentant un taux d'antigène prostatique spécifique (APS) à la hausse malgré l'hormonothérapie, ont reçu, après répartition aléatoire, l'acide zolédronique pour injection à 4 mg administré en perfusion de 15 minutes ou un placebo, toutes les 3 semaines. Le paramètre d'efficacité principal était la proportion de patients ayant présenté une complication squelettique après 15 mois. Les résultats obtenus au chapitre de la proportion de patients ayant présenté au moins une complication squelettique (33 % pour l'acide zolédronique pour injection à 4 mg vs 44 % pour le placebo; $p = 0,02$, ce qui est significatif sur le plan statistique) ont démontré la supériorité de l'acide zolédronique pour injection par rapport au placebo (Figure 1).

Figure 1:



L'acide zolédronique pour injection s'est révélé supérieur au placebo sur le plan du délai avant l'apparition de la première complication squelettique à 15 mois (risque relatif de 0,67; IC à 95 %: 0,49 à 0,91; délai médian de 321 jours pour le placebo vs délai médian non atteint pour l'acide zolédronique pour injection à 4 mg). L'acide zolédronique pour injection a démontré une supériorité statistiquement significative par rapport au placebo en ce qui a trait au délai avant la survenue d'une fracture ($p = 0,01$).

En outre, au nombre des 146 patients (81 patients sous acide zolédronique pour injection et 65 sous placebo) ayant terminé la phase principale de l'étude, 132 (74 patients sous acide zolédronique pour injection et 58 sous placebo) ont accepté de prendre part à la phase de prolongation et 85 (49 patients sous acide zolédronique pour injection et 36 sous placebo) l'ont terminée. Après 24 mois, la proportion de patients ayant présenté au moins une complication squelettique (parmi tous les sujets initialement répartis au hasard) était significativement moins élevée dans le groupe traité par l'acide zolédronique pour injection à 4 mg que dans le groupe placebo (38 % vs 49 %, respectivement; $p = 0,03$). Les valeurs de p n'ont pas été corrigées au moment des 2 analyses des paramètres d'évaluation. L'analyse de manifestations multiples a montré que durant l'étude, les patients atteints d'un cancer de la prostate ayant reçu l'acide zolédronique pour injection à 4 mg ont affiché une réduction globale de 36 % du risque de complications squelettiques (risque relatif de 0,64; IC à 95 %: 0,485 à 0,84; $p = 0,002$), comparativement aux patients sous placebo. Le tableau 8 ci-après fait état des résultats obtenus pour les paramètres d'efficacité secondaires clés.

Tableau 8 – Résultats obtenus pour les paramètres d'efficacité secondaires clés (phase principale + phase de prolongation)

	Patients atteints d'un cancer de la prostate			
	Toutes les complications squelettiques			
	Phase principale		Phase principale + phase de prolongation	
	Acide zolédronique pour injection à 4 mg	Placebo	Acide zolédronique pour injection à 4 mg	Placebo
N	214	208	214	208
Délai avant la première CS				
Risque relatif (IC à 95 %) vs placebo	0,67 (0,49 à 0,91)		0,68 (0,50 à 0,91)	
Délai médian avant la CS* (jours)	NA**	321	488	321
Valeur de p^\dagger	0,01		0,01	
Analyse de manifestations multiples				
Risque relatif (IC à 95 %) vs placebo	0,64 (0,47 à 0,87)		0,64 (0,48 à 0,84)	
Valeur de p^\dagger	0,004		0,002	

* Délai médian avant l'apparition de la première complication squelettique, les cas de mortalité n'étant pas pris en considération (les cas de mortalité ont été censurés)

** Non atteint

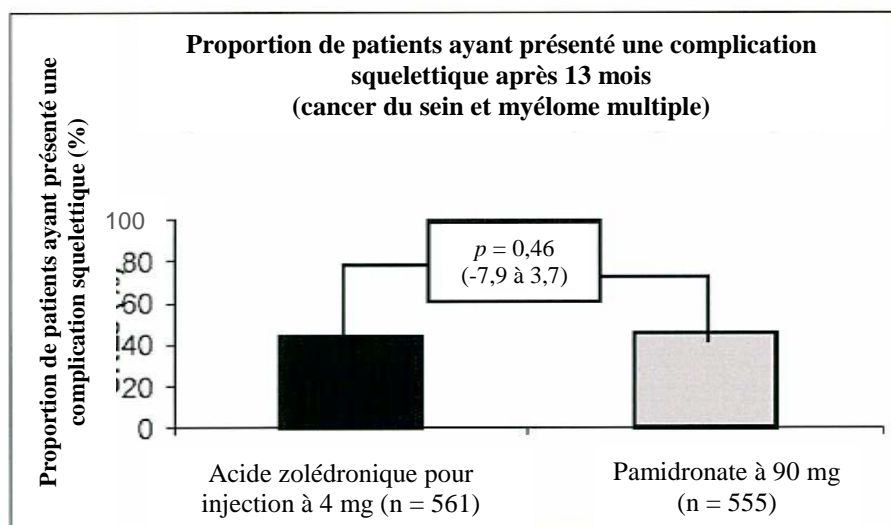
† Valeurs de p comparativement au placebo selon le modèle de régression de Cox après stratification en fonction de la présence de métastases à distance lors du diagnostic initial

CS = complication(s) squelettique(s)

Métastases osseuses associées au cancer du sein et lésions ostéolytiques associées au myélome multiple

Un deuxième essai de phase III a été mené à double insu après répartition aléatoire dans le but de démontrer l'efficacité comparable de l'acide zolédronique pour injection à 4 mg et du pamidronate à 90 mg. Au total, 1116 patients (561 patients sous acide zolédronique pour injection à 4 mg et 555, sous pamidronate à 90 mg) atteints d'un myélome multiple de stade III selon la classification de Durie-Salmon ou d'un cancer du sein de stade IV, accompagnés d'au moins une lésion osseuse, ont reçu, toutes les 3 ou 4 semaines, l'acide zolédronique pour injection à 4 mg en perfusion intraveineuse de 15 minutes ou le pamidronate à 90 mg en perfusion intraveineuse de deux heures. Le paramètre d'efficacité principal était la proportion de patients ayant présenté au moins une complication squelettique après 13 mois. La proportion de patients ayant présenté une complication squelettique s'établissait à 44 % pour l'acide zolédronique pour injection à 4 mg et à 46 % pour le pamidronate à 90 mg ($p = 0,46$) [Figure 2].

Figure 2:



L'acide zolédronique pour injection s'est révélé d'une efficacité comparable à celle du pamidronate sur le plan de la proportion de patients ayant présenté une complication squelettique, selon une analyse de non-infériorité. En ce qui a trait au délai avant l'apparition d'une première complication squelettique, on n'a pas relevé de différence significative entre l'acide zolédronique pour injection et le pamidronate.

L'analyse de manifestations multiples a montré que les patients atteints d'un cancer du sein et d'un myélome multiple ayant reçu l'acide zolédronique pour injection à 4 mg ont affiché une réduction globale de 11,5 % du risque de complications squelettiques (risque relatif de 0,88; IC à 95 %: 0,75 à 1,05; $p = 0,15$), comparativement aux patients ayant reçu le pamidronate à 90 mg, durant la phase principale de l'étude. Le tableau 9 ci-après présente les résultats obtenus pour les paramètres d'efficacité secondaires clés.

Tableau 9 – Résultats obtenus pour les paramètres d'efficacité secondaires clés (phase principale)

	Toutes les complications squelettiques	
	Acide zolédronique pour injection à 4 mg	Pamidronate 90 mg
N	561	555
Délai avant la première CS		
Risque relatif (IC à 95 %) vs Pamidronate à 90 mg		0,91 (0,77 à 1,09)
Délai médian avant la CS ¹ (jours)	373	363
Valeur de p^{\dagger}		0,32
Analyse de manifestations multiples		
Risque relatif (IC à 95 %) vs Pamidronate à 90 mg		0,88 (0,75 à 1,05)
Valeur de p^{\dagger}		0,15

¹ Délai médian avant l'apparition de la première complication squelettique, les cas de mortalité n'étant pas pris en considération (les cas de mortalité ont été censurés)

[†] Valeurs de p comparativement au pamidronate à 90 mg selon le modèle de régression de Cox après stratification en fonction du type de cancer
CS = complication(s) squelettique(s)

Par ailleurs, parmi les 690 patients (353 patients sous acide zolédronique pour injection et 337 sous pamidronate) ayant terminé la phase principale de l'étude, 417 patients (212 patients sous acide zolédronique pour injection et 205 sous pamidronate) ont accepté de prendre part à la phase de prolongation; 111 autres patients ont poursuivi le traitement par le pamidronate administré en mode ouvert, qui constituait le traitement standard à ce moment-là. Au total, 246 patients (123 patients sous acide zolédronique pour injection et 123 sous pamidronate) ont terminé la phase de prolongation; seules les données sur l'innocuité ont été rapportées dans le cadre de cette phase (voir la section **EFFETS INDÉSIRABLES**).

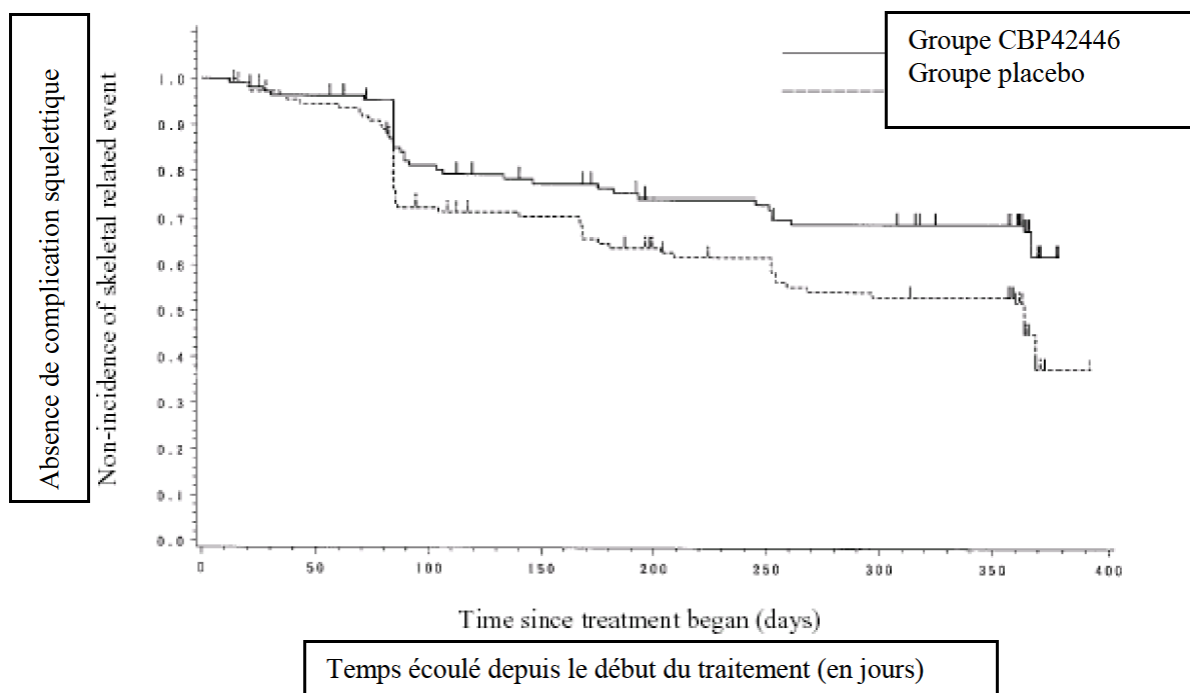
Métastases osseuses attribuables au cancer du sein: essai contrôlé par placebo mené chez des patientes japonaises

L'acide zolédronique pour injection a également fait l'objet d'un essai clinique de phase III mené à double insu, avec répartition aléatoire et contrôlé par placebo, chez 228 patientes présentant des métastases osseuses établies et attribuables au cancer du sein. Cet essai visait à évaluer l'effet de l'acide zolédronique pour injection sur le ratio des taux de complications squelettiques, calculé en fonction du nombre total de complications squelettiques (à l'exception de l'hypercalcémie et pondéré en fonction des antécédents de fracture), divisé par la période totale de risque. Les patientes ont reçu l'acide zolédronique pour injection à 4 mg ou un placebo toutes les 4 semaines, durant 1 an. Les patientes ont été réparties en parts égales dans les groupes acide zolédronique pour injection et placebo.

Le ratio des taux de complications squelettiques après 1 an était de 0,61, ce qui témoigne que le traitement par l'acide zolédronique pour injection a réduit le taux de complications squelettiques de 39 % comparativement au placebo ($p = 0,027$). La proportion de patientes présentant au moins 1 complication squelettique (à l'exception de l'hypercalcémie) s'est élevée à 29,8 % dans le

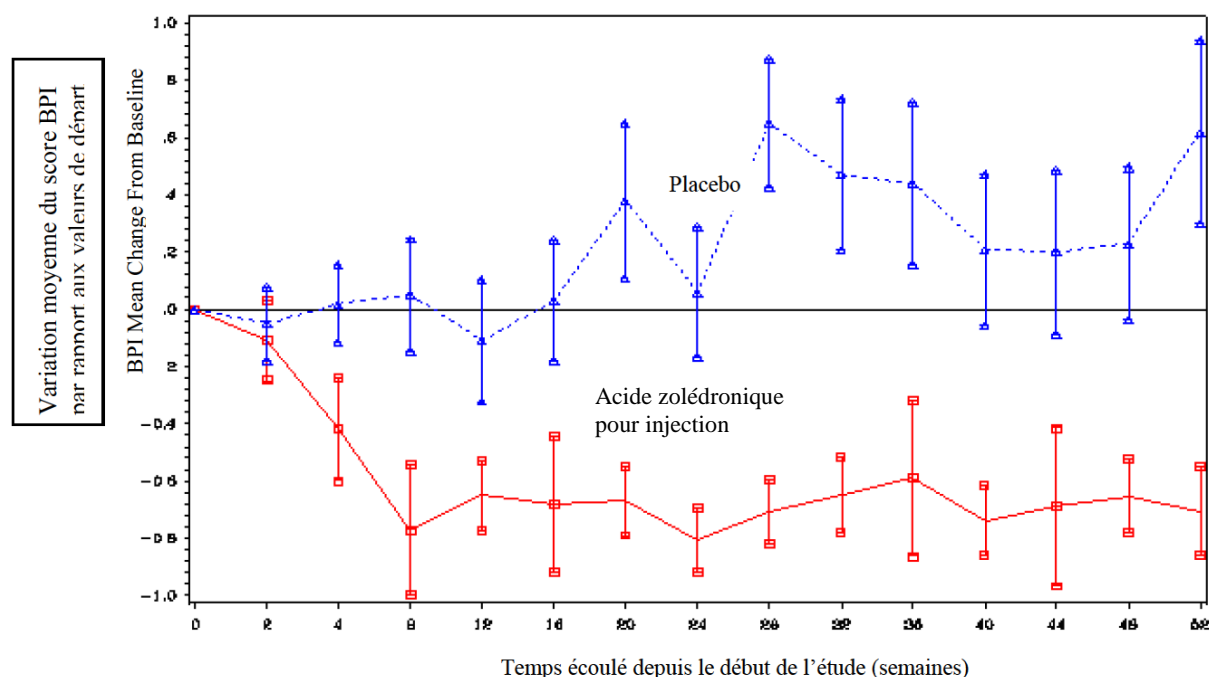
groupe acide zolédronique pour injection par rapport à 49,6 % dans le groupe placebo ($p = 0,003$). Le temps écoulé avant la première complication squelettique n'a pas atteint la valeur médiane dans le groupe acide zolédronique pour injection à la fin de l'étude, et il était significativement plus long que celui qui a été associé au placebo ($p = 0,007$). Une analyse de plusieurs manifestations a révélé que l'acide zolédronique pour injection a réduit le risque de complications squelettiques de 41 % (risque relatif = 0,59, $p = 0,019$) comparativement au placebo.

Figure 3: Temps écoulé avant la première complication squelettique (sauf l'hypercalcémie d'origine tumorale)



Dans le groupe acide zolédronique pour injection, la réduction des scores de la douleur par rapport aux valeurs de départ (calculés à l'aide de l'échelle BPI [*Brief Pain Inventory*]) s'est manifestée dès la 4^e semaine et a été observée à l'occasion de chacune des mesures subséquentes durant l'étude, alors que le score de la douleur dans le groupe placebo est demeuré inchangé ou a augmenté par rapport aux valeurs de départ (Figure 4). L'acide zolédronique pour injection a inhibé l'aggravation du score d'analgésie de manière plus marquée que le placebo. En outre, à l'occasion de l'observation finale, 71,8 % des patients traités par l'acide zolédronique pour injection, comparativement à 63,1 % des patients ayant reçu le placebo, affichaient une amélioration ou une absence de variation du score sur l'échelle du mode de rendement de l'ECOG (*Eastern Cooperative Oncology Group*).

Figure 4 - Variation moyenne du score de la douleur BPI (*Brief Pain Inventory*) par groupe de traitement et en fonction du temps écoulé depuis le début de l'étude par rapport aux valeurs de départ

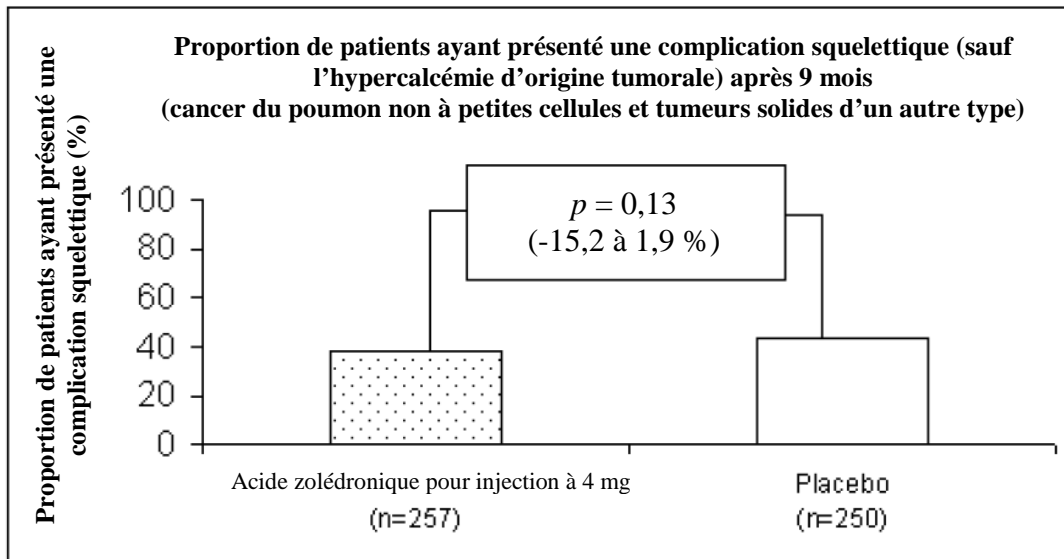


Métastases osseuses associées à des tumeurs solides autres qu'un cancer du sein ou de la prostate

Un troisième essai de phase III mené à double insu après répartition aléatoire a été réalisé en vue de comparer l'acide zolédronique pour injection au placebo sur le plan de la prévention des complications squelettiques chez des porteurs de tumeurs solides autres qu'un cancer du sein ou de la prostate et accompagnées de métastases osseuses de type ostéolytique ou à la fois ostéolytique et ostéoblastique. Pour être admis à l'essai, les patients devaient présenter au moins une métastase de type lytique. Au total, 257 patients ont reçu, après répartition aléatoire, l'acide zolédronique pour injection à 4 mg, dont 134 patients atteints d'un cancer du poumon non à petites cellules et 123 porteurs de tumeurs solides d'un autre type. Au total, 250 patients ont reçu, après répartition aléatoire, le placebo, dont 130 patients atteints d'un cancer du poumon non à petites cellules et 120 porteurs de tumeurs solides d'un autre type. Ces patients ont reçu l'acide zolédronique pour injection à raison de 4 mg administré en perfusion ou un placebo toutes les 3 semaines. Le paramètre d'efficacité principal était la proportion de patients ayant présenté une complication squelettique à 9 mois. Après 9 mois, la proportion de patients ayant présenté une complication squelettique était moins élevée dans le groupe de l'acide zolédronique pour injection à 4 mg que dans le groupe placebo (38 % vs 44 %, respectivement; $p = 0,13$ [Figure 5]). La différence observée au chapitre du paramètre d'efficacité principal n'était pas significative sur le plan statistique. Toutefois, lorsqu'on tient compte des cas d'hypercalcémie d'origine tumorale dans les complications squelettiques, la proportion de patients ayant présenté une complication squelettique franchit le seuil de signification statistique, démontrant la supériorité de l'acide

zolédronique pour injection à 4 mg par rapport au placebo (38 % vs 47 %, respectivement; $p = 0,04$).

Figure 5



La survie globale médiane des participants à l'étude a été de 6 mois. L'acide zolédronique pour injection a prolongé de plus de deux mois (67 jours) le délai médian avant l'apparition d'une complication squelettique (délai médian de 230 jours vs 163 jours; $p = 0,02$ [Tableau 10]).

L'analyse de manifestations multiples a montré que les patients atteints d'un cancer du poumon et les patients porteurs de tumeurs solides d'un autre type (autres qu'un cancer du sein ou de la prostate) ayant reçu l'acide zolédronique pour injection à 4 mg ont affiché une réduction globale de 27 % du risque de complications squelettiques (risque relatif de 0,73; IC à 95 %: 0,57 à 0,95; $p = 0,02$), comparativement aux patients ayant reçu un placebo, durant la phase principale de l'étude. Le tableau 10 ci-après présente les résultats obtenus pour les paramètres d'efficacité secondaires clés.

Tableau 10 – Résultats obtenus pour les paramètres d'efficacité secondaires clés (phase principale)

Patients atteints d'un CPNPC et de TSAT		
Toutes les complications squelettiques (sauf l'HOT)		
	Acide zolédronique pour injection à 4 mg	Placebo
N	257	250
Délai avant la première CS		
Risque relatif (IC à 95 %) vs placebo		0,73 (0,55 à 0,96)
Délai médian avant la CS ¹ (jours)	230	163
Valeur de <i>p</i> [†]		0,02
Analyse de manifestations multiples		
Risque relatif (IC à 95 %) vs placebo		0,73 (0,57 à 0,95)
Valeur de <i>p</i> [†]		0,02

¹ Délai médian avant l'apparition de la première complication squelettique, les cas de mortalité n'étant pas pris en considération (les cas de mortalité ont été censurés)

[†] Valeurs de *p* comparativement au placebo selon le modèle de régression de Cox après stratification en fonction du type de cancer

CPNPC = cancer du poumon non à petites cellules; TSAT = tumeurs solides d'un autre type; HOT = hypercalcémie d'origine tumorale; CS = complication(s) squelettique(s)

Par ailleurs, parmi les 131 patients (68 patients sous acide zolédronique pour injection et 63 sous placebo) ayant terminé la phase principale de l'étude, 69 patients (34 sous acide zolédronique pour injection et 35 sous placebo) ont accepté de prendre part à la phase de prolongation. Seize patients (8 patients sous acide zolédronique pour injection et 8 sous placebo) ont terminé la phase de prolongation; seules les données sur l'innocuité ont été signalées dans le cadre de cette phase (voir la section **EFFETS INDÉSIRABLES**).

PHARMACOLOGIE DÉTAILLÉE

L'acide zolédronique pour injection appartient à une nouvelle classe de bisphosphonates hautement puissants qui agissent sur l'os de manière spécifique. Il est un inhibiteur de la résorption osseuse ostéoclastique.

L'action sélective des bisphosphonates sur le tissu osseux tient à leur grande affinité envers l'os minéralisé, mais on ne comprend pas encore parfaitement le mécanisme moléculaire à l'origine de l'inhibition de l'activité ostéoclastique. On a constaté, dans divers essais précliniques sur le métabolisme osseux, que l'acide zolédronique inhibait la résorption osseuse à des concentrations de 0,3 à 30 nM *in vitro* et à des doses de 0,3 à 30 µg/kg *in vivo* sans entraîner d'effets nocifs sur la formation ni sur la minéralisation du tissu osseux.

En plus d'inhiber la résorption osseuse ostéoclastique, l'acide zolédronique pour injection a des effets antitumoraux directs sur des cellules humaines cultivées de myélome et de cancer du sein, inhibant leur prolifération et déclenchant leur apoptose. En outre, il inhibe la prolifération des cellules endothéliales humaines *in vitro* et est anti-angiogénique chez l'animal. De plus, on a constaté que l'acide zolédronique pour injection limitait, *in vitro*, l'envahissement de la matrice

extracellulaire par des cellules humaines de cancer du sein, ce qui laisse entrevoir d'éventuelles propriétés antimétastatiques.

Lors d'épreuves étendues portant sur l'innocuité du produit, on n'a pas relevé d'effet indésirable sur l'appareil cardiovasculaire ni sur le système nerveux central à des doses pertinentes sur le plan pharmacologique, pour l'inhibition de la résorption osseuse.

TOXICOLOGIE

Toxicité à court terme

Espèce	Voie d'administration	Doses (mg/kg)	Observations
Rat	i.v.	0,6; 6; 30, 60; 80	> 6 mg/kg: décès et signes cliniques 6 mg/kg: observations rénales DL ₅₀ = environ 13 mg/kg
Rat	i.v.	1,6; 8; 16, 32	> 8 mg/kg: décès, signes cliniques, constatation à l'autopsie dans les reins, le foie et le tractus GI > 1,6 mg/kg: ↓ poids corporel, consommation alimentaire, irritation au point d'injection Dose non létale maximale: 1,6 mg/kg Dose létale minimale: 8 mg/kg
Chien	i.v.	2;10	2 mg/kg: pas de signes cliniques 10 mg/kg: décès
Souris	s.c.	10; 50	10 mg/kg: pas de signes cliniques 50 mg/kg: décès, signes cliniques DL ₅₀ = 10-50 mg/kg chez les mâles et > 10 mg/kg chez les
Rat	orale	200; 2 000	> 200 mg/kg: ↓ consommation alimentaire, poids corporel, signes cliniques, constatations à l'autopsie dans l'estomac: hypertrophie, lésions de couleur rouge 2 000 mg/kg: taux de mortalité de 100 %

L'acide zolédronique administré par voie parentérale a eu, à court terme, des effets toxiques modérés ou marqués chez la souris, le rat et le chien. La DL₅₀ approximative chez la souris (s.c.) a été de 10 à 50 mg/kg (mâles) et > 10 mg/kg (femelles), et chez le rat (i.v.), de 13 mg/kg (mâles). Après l'administration d'une dose de 6 mg/kg, on a constaté la présence de lésions des tubules rénaux causées par le médicament à l'étude chez le rat. À la suite d'une seule injection intraveineuse du produit à des chiens, on a observé des signes cliniques, une hémorragie intestinale et un décès après 6 jours chez un mâle traité par une dose de 10 mg/kg. L'autre mâle, qui avait reçu une dose de 2 mg/kg, a survécu pendant les 14 jours d'observation ayant suivi la prise du médicament sans présenter de signes cliniques.

Toxicité à moyen et à long terme

Type d'étude	Espèce	Voie d'administration	Doses (mg/kg)	Observations
Voie intraveineuse				
10 jours, Étude en vue de déterminer l'intervalle posologique	Rat	i.v.	0,06; 0,6; 6	0,06 mg/kg: traitement bien toléré 0,6 mg/kg: signes cliniques, observations microscopiques dans les reins et le foie 6 mg/kg: sacrifice en raison de signes cliniques graves; observations microscopiques dans les os, les reins, l'estomac, le foie, le thymus, la rate et les ganglions lymphatiques DSENO: 0,06 mg/kg
2 semaines	Rat	i.v.	0,06; 0,6; 3,2 (tous les 3 jours pendant 18 jours)	≥ 0,06 mg/kg: irritation locale, hyperostose non proliférante ≥ 0,6 mg/kg: lésions gastriques 3,2 mg/kg: décès, signes cliniques, ↓ poids corporel / consommation alimentaire, altérations cliniques biologiques, ↑ poids des surrénales, des reins et du foie, néphropathie, hypertrophie hépatocellulaire DSENO: non déterminée
10 jours, Étude en vue de déterminer l'intervalle posologique	Chien	i.v.	0,1; 1	≥ 0,1 mg/kg: observations microscopiques dans l'os costal, points d'injection 1 mg/kg: signes cliniques, observations microscopiques dans l'estomac, les intestins, le foie, les poumons et le thymus DSENO: 0,1 mg/kg
4 semaines + 1 mois (récupération)	Chien	i.v.	0,02; 0,06; 0,2	≥ 0,06 mg/kg: signes cliniques 0,2 mg/kg: signes cliniques, observations microscopiques dans le tractus GI DSENO: 0,02 mg/kg
3 mois + 1 mois (récupération)	Chien	i.v.	0,01; 0,03; 0,1 → 0,2	≥ 0,01 mg/kg: atrophie des voies génitales (F), ↑ spongieuse osseuse primitive, histiocytose splénique, inflammation pulmonaire, atrophie thymique ≥ 0,03 mg/kg: sacrifice des moribonds (doses de 0,1 → 0,2 mg/kg) pour cause d'irritation au point d'injection, ↓ poids corporel / consommation alimentaire, ↑ ALAT / ASAT, ↓ phosphatase alcaline osseuse, PO ₄ , créatinine et ↓ indices érythrocytaires, ulcération au point d'injection, lésions rénales, atrophie des voies génitales (M) et du pancréas, inflammation de la vessie, de l'œsophage, de l'estomac et du foie DSENO: non déterminée
26/52 sem. + 6 mois (récupération)	Chien	i.v.	0,005; 0,03; 0,1	Toutes les doses: irritation au point d'injection, ↓ phosphate, hyperostose non proliférante ≥ 0,03 mg/kg: observations microscopiques dans les reins, le tractus GI, ↑ azote uréique du sang, ↑ protéines totales 0,1 mg/kg: ↓ créatinine, ↑ ASAT, ↓ Ca DSENO: 0,005 mg/kg
Analyses des os 26/52 sem. + 6 mois (récupération)	Chien	i.v.	0,005; 0,03; 0,1	Tous les paramètres biomécaniques d'évaluation de la qualité du tissu osseux ont montré soit aucun effet délétère, soit une amélioration de la qualité aux doses efficaces sur le plan pharmacologique
Voie sous-cutanée				
10 jours, Étude en vue	Rat	s.c.	0,2; 0,6; 2	2 mg/kg: signes cliniques, altérations microscopiques dans les reins, le foie, la rate, le thymus, les ganglions lymphatiques, les poumons et les surrénales

Toxicité à moyen et à long terme

Type d'étude	Espèce	Voie d'administration	Doses (mg/kg)	Observations
de déterminer l'intervalle posologique				≥ 0,6 mg/kg: signes cliniques ≥ 0,2 mg/kg: irritation au point d'injection
1 mois + 1 mois (récupération)	Rat	s.c.	0,02; 0,06; 0,2	0,2 mg/kg: œdème au point d'injection, signes cliniques, observations microscopiques dans le foie et les ganglions lymphatiques ≥ 0,06 mg/kg: signes cliniques, observations microscopiques dans la rate, aux points d'injection et dans les muscles squelettiques DSENO: 0,02 mg/kg
3 mois + 1 mois (récupération)	Rat	s.c.	0,01; 0,03; 0,1	Traitement toléré sans décès jusqu'à 0,1 mg/kg, inclusivement. Hyperostose non proliférante. DSENO: 0,01 mg/kg chez les femelles, pas de DSENO chez les mâles en raison d'une réduction du poids corporel et de la consommation alimentaire à toutes les doses.
6 / 12 mois + 6 mois (récupération)	Rat	s.c.	0,001; 0,003; 0,01	≥ 0,001 mg/kg: ↓ phosphatase alcaline osseuse, ↑ nombre de réticulocytes, hémossidérose et congestion spléniques, ↑ hématopoïèse splénique, ↑ richesse en éléments cellulaires de la moelle osseuse fémorale et tibiale, hyperostose non proliférante; pas d'effets délétères après un traitement de 12 mois, selon la morphométrie osseuse ≥ 0,003 mg/kg: ↓ des paramètres érythrocytaires, ↑ fibrinogène, altération des tubules rénaux, néphropathie progressive 0,01 mg/kg: atrophie des tubules testiculaires Pas d'effet délétère selon la morphométrie tibiale DSENO: 0,001 mg/kg
Voie orale				
13 sem.	Souris	orale	0; 0,3; 3; 10, 30→20	0,3-30→20 mg/kg: décès, signes respiratoires, ↓ consommation alimentaire, hyperostose non proliférante 3-30→20 mg/kg: ↓ poids corporel, inflammation du larynx, de la trachée et des bronches
10 jours, Étude en vue de déterminer l'intervalle posologique	Rat	orale	1; 10; 100	1 et 10 mg/kg: traitement bien toléré 100 mg/kg: décès et sacrifice des moribonds après 1 semaine, signes cliniques, gastrite, nécrose du tractus GI, lésions aiguës des tubules rénaux, altérations hépatiques; déplétion lymphoïde (rate, thymus)
1 mois + 1 mois (récupération)	Rat	orale	6; 20; 60	6 mg/kg: traitement bien toléré ≥ 20 mg/kg: signes cliniques, foie, rate, ganglions lymphatiques 60 mg/kg: décès, tractus GI, reins, glandes salivaires, thymus, surrénales, poumons, trachée DSENO: 6 mg/kg
6 mois + 1 mois (récupération)	Rat	orale	0,1; 1; 10	≥ 0,1 mg/kg: os ≥ 1 mg/kg: signes cliniques 10 mg/kg: décès DSENO: 0,1 mg/kg

Toxicité à moyen et à long terme

Type d'étude	Espèce	Voie d'administration	Doses (mg/kg)	Observations
10 jours	Chien	orale	1→30, 10 (9 jours); 30 (10 jours) ^a	1 → 30 mg/kg: signes cliniques, observations microscopiques dans les reins, l'œsophage et le foie, hyperostose non proliférante 10 mg/kg: aucune observation significative
1 mois	Chien	orale	3; 10; 30	≥ 3 mg/kg : signes cliniques ≥ 10 mg/kg: décès, foie, poumons, thymus 30 mg/kg: gencives, pancréas, surrénales
6 mois + 1 mois (récupération)	Chien	orale	0,01; 0,1; 1	Traitement bien toléré jusqu'à 1 mg/kg, altérations osseuses histologiques considérées comme liées au médicament DSENO: 1 mg/kg

DSENO: dose sans effet nocif observable

^a À partir du 9^e jour d'administration: 30 mg/kg pendant 10 jours additionnels

Toxicité pour la fonction reproductive

On a évalué les éventuels effets indésirables de l'acide zolédronique, administré à des doses de 0,01, de 0,03 et de 0,1 mg/kg chez le rat, sur la fertilité, le travail, la parturition et la lactation des parents et sur le développement, le comportement et la fertilité de la première génération filiale (F1). Toutefois, de nombreuses femelles des groupes traités sont mortes ou ont été sacrifiées au moment où elles agonisaient en raison d'une parturition difficile (dystocie); on a donc mis fin à l'étude le 7^e jour de la lactation.

Par ailleurs, on a réalisé des études sur la tératogénèse chez deux espèces; tous les animaux ont reçu l'acide zolédronique par voie sous-cutanée. On a noté chez le rat les signes suivants d'un pouvoir tératogène à des doses $\geq 0,2$ mg/kg: malformations externes, viscérales et squelettiques. On a aussi noté une hausse, liée à la dose, des cas d'ossification déficiente chez les animaux traités par des doses $\geq 0,2$ mg/kg, et on a relevé des signes de toxicité envers la mère à des doses $\geq 0,2$ mg/kg et de toxicité envers le fœtus à la dose de 0,4 mg/kg. Chez le lapin, on a observé, à la dose de 0,1 mg/kg, un nombre réduit de portées comptant des fœtus viables, une augmentation du nombre de pertes après l'implantation et de la résorption totale. On a enregistré des morts chez les mères de même qu'une baisse de la calcémie à toutes les doses.

Type d'étude	Espèce	Voie d'administration	Doses (mg/kg)	Observations
Segment I	Rat	s.c.	0,01; 0,03; 0,1	$\geq 0,01$: toxicité envers la mère et effets sur la parturition d'une gravité telle qu'on a mis fin à l'étude le 7 ^e jour de la lactation
Segment II, Étude en vue de déterminer l'intervalle posologique	Rat	s.c.	0,2; 0,6; 2	$\geq 0,2$ mg/kg: irritation au point d'injection $\geq 0,6$ mg/kg : ↓ poids corporel de la mère, résorption totale (mort de l'embryon ou du fœtus) de la progéniture de 9 mères sur 10, 2 fœtus seulement pour la 10 ^e mère (dont un avec division du voile du palais)
Segment II	Rat	s.c.	0,1; 0,2; 0,4	$\geq 0,2$ mg/kg: ↓ poids corporel de la mère, ↓ poids du fœtus, anomalies des viscères ou du squelette, ou les deux, avec côtes ondulées et retard de maturation du squelette 0,4 mg/kg: résorption totale du fœtus chez 9 mères sur 24 et, chez certains fœtus, œdème, division du voile du palais, mâchoire inférieure trop courte, anomalie de l'ossification
Segment II, Étude en vue de déterminer l'intervalle posologique (avec gravidité)	Lapin	s.c.	0,1; 0,2; 0,4	0,2, 0,4 mg/kg: cessation prématurée en raison de signes cliniques et de manifestations de toxicité graves 0,1 mg/kg: réduction du poids fœtal; le développement des viscères et du squelette des fœtus n'ont pas été examinés.
Segment II	Lapin	s.c.	0,01; 0,03; 0,1	Toxicité pour la mère aux doses $\geq 0,01$ mg/kg en raison d'une ↓ de la calcémie À la dose de 0,1 mg/kg, nombre réduit de portées comptant des fœtus viables, augmentation du nombre de pertes après l'implantation et de la résorption totale. En raison d'une exposition insuffisante des mères ayant survécu, il a été impossible d'évaluer les anomalies de développement chez le fœtus et l'embryon.

Cancérogénicité

On a administré de l'acide zolédronique par voie orale (gavage) à des rats et à des souris pendant au moins 104 semaines sans déceler d'effet cancérogène. On n'a pas pu administrer le produit par voie parentérale à long terme, car le composé peut entraîner une grave irritation locale, souvent après quelques doses seulement, voire une seule. Comme l'acide zolédronique, à l'instar des bisphosphonates, est assorti d'une faible biodisponibilité après l'administration par voie orale, on a fait jeûner les animaux afin de favoriser l'absorption de la substance. Néanmoins, les altérations osseuses médicamenteuses (hyperostose non proliférante) typiques à la suite de l'administration prolongée d'un bisphosphonate à un jeune animal dont le squelette est en formation ont fait état, sans équivoque, de l'exposition générale à l'acide zolédronique chez les deux espèces et dans tous les groupes posologiques. On a observé une incidence accrue d'adénomes ou d'adénocarcinomes des glandes de Harder chez les mâles soumis à des doses de 0,1 et de 1,0 mg/kg et chez les femelles traitées par des doses $\geq 0,3$ mg/kg. Cependant, on n'estime pas que ces hausses sont liées à l'acide zolédronique ni qu'elles revêtent une signification biologique quelconque. En effet, l'être humain ne possède pas cet organe hautement spécialisé qu'est la glande de Harder ni d'organe analogue à celle-ci, d'où la non pertinence de cette observation.

Espèce	Voie d'administration	Doses (mg/kg)	Observations
Souris	orale	0,1; 0,3; 1,0	$\geq 0,1$ mg/kg : hyperostose non proliférante $\geq 0,3$ mg/kg : ↓ poids corporel
Rat	orale	0,1; 0,5; 2,0	$\geq 0,1$ mg/kg : hyperostose non proliférante $\geq 0,5$ mg/kg : ↓ poids corporel, consommation alimentaire 2,0 mg/kg : ↑hématopoïèse extramédullaire

Mutagénicité

Type d'étude	Observations
<i>In vitro</i> : Ames ^a , Ames ^b , Ames ^c Intervalle : ^a 5000 µg/boîte de Petri (-S9/+S9), ^b 390-25000 µg/boîte de Petri, ^c 1250 µg/boîte de Petri (-S9/+S9)	Négatif
<i>In vitro</i> : Test cytogénétique sur cellules de hamster chinois Intervalle : 9,7-1250 µg/mL	Négatif
<i>In vitro</i> : Test de mutation génique sur cellules de hamster chinois V79 Intervalle : 2-15 µg/mL	Négatif
<i>In vivo</i> : Test du micronoyau chez le rat Intervalle : 2,6-10,4 mg/kg	Négatif

^a Matériel bactérien (*S. typhimurium*), avec ou sans activation métabolique

^b Lot de référence

^c Matériel bactérien (*S. typhimurium* / *E. coli*), avec ou sans activation métabolique

On n'a observé aucun signe mutagène de l'acide zolédronique lors d'une série d'épreuves ayant porté sur divers paramètres de génotoxicité.

RÉFÉRENCES

1. Anderson PK, and Gill RD, Cox's regression model for counting processes: a large sample study. *Ann Statist* 1982; 10: 1100-20.
2. Arden-Cordone M, Siris E, Lyles K, et al., Antiresorptive effect of a single infusion of microgram quantities of zoledronate in Paget's disease of bone. *Calcif Tissue Int* 1997; 60: 415-418.
3. Body J, Jortholary A, Romieu G, et al., A dose-finding study of zoledronate in hypercalcemic cancer patients. *J Bone Miner Res* 1999; 9: 1557-1561.
4. Buckler H, Fraser W, Hosking D, et al., Single infusion of zoledronate in Paget's disease of bone: a placebo-controlled, dose-ranging study. *Bone* 1999; 24 (S5): 81S-85S.
5. Fraunfelder FW, Fraunfelder FT. Bisphosphonates and ocular inflammation. *N Engl J Med* 2003; 348(12):1187-8.
6. Fraunfelder FW, Rosenbaum JT. Drug-induced uveitis. Incidence, prevention and treatment. *Drug Safety* 1997; 17(3):197-207.
7. Garnero P, Gineyts E, Schaffer A, et al., Measurement of urinary excretion of nonisomerized and beta-isomerized forms of type I collagen breakdown products to monitor the effects of the bisphosphonate zoledronate in Paget's disease. *Arthritis Rheum* 1998; 41: 354-360.
8. Green JR, Müller K, Jaeggi KA. Preclinical Pharmacology of CGP 42-446, a new, potent, heterocyclic bisphosphonate compound. *J Bone Miner Res* 1994; 9: 745-751.
9. Green J, Seltenmeyer Y, Jaeggi K, Widler L, Renal tolerability profile of novel, potent bisphosphonates in two short-term rat models, *Pharmacol Toxicol* 1997; 80: 225-230.
10. Ishizuna K, Ota D, Fukuuchi A, et al., A case of femoral diaphyseal fracture after long-term treatment with zoledronic acid. *Breast Cancer* 2011; 18:DOI 10.1007/s12282-011-0304-3.
11. Moore MM, Beith JM. Acute unilateral anterior uveitis and scleritis following a single infusion of zoledronate for metastatic breast cancer. *Med J Aust* 2008; 188(6): 370-371.
12. Puhaindran ME, Farooki A, Steensma M, et al., Atypical Subtrochanteric Femoral Fractures in Patients with Skeletal Malignant Involvement Treated with Intravenous Bisphosphonates. *J Bone Joint Surg Am.* 2011; 93:1235-42.
13. Risser F, Pfister C, Degen P, An enzyme inhibition assay for the quantitative determination of the new bisphosphonate zoledronate in plasma. *J Pharm Biomed Anal* 1997; 15: 1877-880.

14. Rosen Lee S, Gordon D, Kaminski M, et al., Zoledronic acid versus pamidronate in the treatment of skeletal metastases in patients with breast cancer or osteolytic lesions of multiple myeloma: A phase III, double-blind, comparative trial. *The Cancer Journal*. September/October 2001; 7 (5), 377-387.
15. Rosen LS, Gordon DH, Dugan W, et al., Zoledronic acid is superior to pamidronate for treatment of bone metastases in breast carcinoma patients with at least one osteolytic lesion. *Cancer*. 2004; 100:36-43.
16. Rosen LS, Gordon DH, Kaminski M, et al., Long-term efficacy and safety of zoledronic acid compared with pamidronate disodium in the treatment of skeletal complications in patients with advanced multiple myeloma and breast cancer. *Cancer*. 2003; 98:1735-1744.
17. Saad F, Gleason Donald M, Murray R, et. al., A randomized, placebo-controlled trial of zoledronic acid in patients with hormone-refractory metastatic prostate carcinoma. *Journal of the National Cancer Institute* October 2, 2002; 94 (19), 1458-1468.
18. Saad F, Gleason Donald M, et al., Long-term efficacy of zoledronic acid for the prevention of skeletal complications in patients with metastatic hormone-refractory prostate cancer. *Journal of the National Cancer Institute* June 2, 2004; 96 (11):879-882.
19. Therneau M, Hamilton SA. rhDNase as an example of recurrent event analysis. *Statist Med* 1997; 16:2029-47.
20. McArthur H, Estilo C, Huryn J, et al (2008). Osteonecrosis of the jaw (ONJ) among intravenous (IV) bisphosphonate- and/or bevacizumab-treated patients at Memorial Sloan-Kettering Cancer Center (MSKCC). J Clin Oncol 26S: Updated Abstract 9588 (with poster, presented at ASCO 2008)
21. Monographie de produit pour ^{Pr}Zometa* en concentré (acide zolédronique pour injection). Novartis Pharmaceuticals Canada Inc., Dorval, Quebec, Canada. Numéro de contrôle de la présentation:172848; Date de révision: 4 juin 2014.

PARTIE III : RENSEIGNEMENTS POUR LE CONSOMMATEUR

Pr ACT ZOLEDRONIC ACID Concentrate
(acide zolédronique pour injection)

Pour perfusion intraveineuse

Le présent dépliant constitue la troisième et dernière partie d'une « monographie de produit » publiée à la suite de l'approbation de la vente au Canada d'ACT ZOLEDRONIC ACID Concentrate et s'adresse tout particulièrement aux consommateurs. Le présent dépliant n'est qu'un résumé et ne donne donc pas tous les renseignements pertinents au sujet d'ACT ZOLEDRONIC ACID Concentrate. Consultez votre médecin ou votre pharmacien si vous avez des questions sur ce médicament.

Veillez lire attentivement les renseignements suivants avant d'entreprendre le traitement par ACT ZOLEDRONIC ACID Concentrate (acide zolédronique pour injection).

AU SUJET DE CE MÉDICAMENT

Les raisons d'utiliser ce médicament :

On utilise ACT ZOLEDRONIC ACID Concentrate pour :

1) réduire la quantité trop élevée de calcium présente dans le sang. Un excès de calcium dans le sang peut être causé, notamment, par la présence d'une tumeur qui peut accélérer le renouvellement osseux et faire augmenter, par le fait même, la quantité de calcium libérée par les os : on parle alors d'« hypercalcémie d'origine tumorale ».

2) prévenir ou retarder les complications osseuses, par exemple lors d'une chirurgie visant à prévenir ou à réparer une fracture osseuse ou d'une radiothérapie visant à soulager une douleur osseuse intense attribuable à des métastases osseuses (propagation du cancer dans les os) associées aux tumeurs solides.

Les effets de ce médicament :

ACT ZOLEDRONIC ACID Concentrate est un médicament appartenant à la famille des bisphosphonates. Ces médicaments se lient étroitement à l'os et ralentissent son renouvellement. En outre, ACT ZOLEDRONIC ACID Concentrate pourrait prévenir la destruction de l'os ainsi que la croissance osseuse incontrôlée associées à la propagation du cancer dans les os.

Les circonstances où il est déconseillé d'utiliser ce médicament :

Vous ne devez pas recevoir ACT ZOLEDRONIC ACID Concentrate si :

- vous êtes enceinte,
- vous allaitez ou
- vous êtes allergique à l'acide zolédronique, à d'autres bisphosphonates (groupe de substances auquel appartient ACT ZOLEDRONIC ACID Concentrate) ou à l'un des ingrédients non médicinaux contenus dans le médicament.

L'ingrédient médicinal est :

L'acide zolédronique

Les ingrédients non médicinaux sont :

Mannitol, citrate de sodium dihydraté et eau pour injection

Les formes posologiques sont :

ACT ZOLEDRONIC ACID Concentrate est offert sous forme de concentré, dans un flacon. Chaque flacon d'ACT ZOLEDRONIC ACID Concentrate contient 4 mg d'acide zolédronique. Chaque boîte d'ACT ZOLEDRONIC ACID Concentrate contient un flacon de concentré.

MISES EN GARDE ET PRÉCAUTIONS

Mises en garde et précautions importantes

Les effets indésirables graves qui ont été signalés avec l'usage d'acide zolédronique incluent :

- **ostéonécrose de la mâchoire;**
- **détérioration de la fonction rénale.**
ACT ZOLEDRONIC ACID Concentrate n'est pas recommandé chez les patients présentant une insuffisance rénale grave;
- **hypocalcémie** (faible taux de calcium dans le sang)

Si vous suivez un traitement par ACT ZOLEDRONIC ACID Concentrate, vous ne devez pas recevoir en même temps un autre médicament contenant de l'acide zolédronique par voie intraveineuse (p. ex. de l'acide zolédronique prêt à l'emploi [0,05 mg/mL]) ni d'autres bisphosphonates (p. ex., de l'alendronate, du risédronate, du clodronate, de l'édronate ou du pamidronate).

Avant et pendant un traitement par ACT ZOLEDRONIC ACID Concentrate, votre médecin peut vous demander de passer un examen dentaire. Ceci peut être demandé puisque chez certains patients qui ont subi des interventions dentaires telles que l'extraction d'une dent, des effets indésirables sont apparus au cours du traitement par ACT ZOLEDRONIC ACID Concentrate. Ceci touche aussi les patients atteints d'infections dentaires ou atteints d'une maladie parodontale (maladie affectant les tissus environnants d'une dent) parce que ces affections peuvent augmenter les risques de problèmes à l'os de la mâchoire après une intervention dentaire telle que l'extraction d'une dent, durant le traitement par ACT ZOLEDRONIC ACID Concentrate.

Consultez votre médecin ou votre pharmacien AVANT d'utiliser ACT ZOLEDRONIC ACID Concentrate si vous :

- **souffrez d'une maladie des reins.** Des cas de détérioration de la fonction rénale, y compris d'insuffisance rénale (qui se sont très rarement révélés

mortels), ont été signalés durant l'emploi d'ACT ZOLEDRONIC ACID Concentrate;

- avez une faible concentration de calcium dans le sang. Vous ne devez pas prendre ACT ZOLEDRONIC ACID si votre taux sanguin de calcium est faible. Dans certains cas, une diminution du taux sanguin de calcium peut mettre la vie de la personne concernée en;
- êtes enceinte ou soupçonnez une grossesse. ACT ZOLEDRONIC ACID Concentrate ne doit pas être administré durant la grossesse;
- allaitez. Vous ne devez pas prendre ACT ZOLEDRONIC ACID Concentrate si vous allaitez;
- souffrez d'asthme et êtes allergique à l'acide acétylsalicylique (AAS);
- souffrez ou avez déjà souffert de troubles cardiaques. La présence de battements cardiaques irréguliers (fibrillation auriculaire) a été observée chez des patients traités par ACT ZOLEDRONIC ACID Concentrate;
- **souffrez de problèmes dentaires ou planifiez une intervention dentaire.**

Après avoir entrepris le traitement par ACT ZOLEDRONIC ACID Concentrate

Il est important que votre médecin surveille l'évolution de votre état à intervalles réguliers. Il ou elle voudra peut-être faire des prises de sang, surtout après le début du traitement par ACT ZOLEDRONIC ACID Concentrate.

Durant le traitement par ACT ZOLEDRONIC ACID Concentrate, vous devez éviter dans la mesure du possible de subir une extraction dentaire ou autres interventions dentaires (excluant le nettoyage dentaire de routine). Consultez votre médecin si vous devez subir une intervention dentaire (excluant le nettoyage dentaire de routine) durant votre traitement par ACT ZOLEDRONIC ACID Concentrate. Il est important de maintenir une bonne hygiène buccale; il est recommandé de subir des examens dentaires périodiques.

Conduite automobile et maniement de machines

Il est peu probable qu'ACT ZOLEDRONIC ACID Concentrate nuise à votre capacité de conduire un véhicule automobile ou de manier des machines. Toutefois, certaines personnes ont ressenti de la somnolence ou des étourdissements après la prise du médicament. Si cela vous arrive, vous ne devez pas conduire, ni manier aucun outil ni aucune machine jusqu'à ce que vous vous sentiez à nouveau dans votre état normal.

Utilisation chez l'enfant

ACT ZOLEDRONIC ACID Concentrate ne doit pas être utilisé chez l'enfant.

INTERACTIONS MÉDICAMENTEUSES

Dites à votre médecin quels médicaments vous prenez ou avez pris récemment, y compris ceux que vous vous êtes procurés sans

ordonnance. Il est particulièrement important que votre médecin sache si vous prenez des aminosides (médicaments servant à traiter de graves infections), de la calcitonine (médicament servant à corriger un taux de calcium sanguin trop élevé et à traiter la maladie de Paget), des diurétiques de l'anse (médicaments servant à traiter l'hypertension artérielle ou l'œdème), ou d'autres médicaments qui abaissent le taux sanguin de calcium, car l'utilisation simultanée de ces agents et de bisphosphonates peut abaisser votre taux sanguin de calcium à un niveau trop bas. Les aminosides comprennent, par exemple, le sulfate de gentamicine, le sulfate de tobramycine et le sulfate de streptomycine; les diurétiques de l'anse comprennent, par exemple, le furosémide, le torsémide et l'acide éthacrinique.

Il est également important que votre médecin sache si vous prenez des médicaments pouvant avoir des effets sur les reins, car l'utilisation simultanée de ces agents et d'ACT ZOLEDRONIC ACID Concentrate peut entraîner une détérioration de la fonction rénale. Voici quelques-uns des médicaments qui entrent dans cette catégorie : aminosides, acide acétylsalicylique (AAS ou aspirine), anti-inflammatoires non stéroïdiens (p. ex., ibuprofène, diclofénac et célécoxib), diurétiques (p. ex., hydrochlorothiazide, amiloride, spironolactone et indapamide) et inhibiteurs de l'enzyme de conversion de l'angiotensine (ECA) tels que l'énalapril, le ramipril et le fosinopril.

Si vous prenez des agents antiangiogénèse (médicaments utilisés pour traiter le cancer, comme la thalidomide, le bortézomib, la lénalidomide et le bevacizumab) dans le cadre d'un traitement anticancéreux, informez-en votre médecin, car l'association de ces médicaments avec les bisphosphonates peut augmenter le risque d'ostéonécrose de la mâchoire (détérioration de l'os de la mâchoire).

UTILISATION APPROPRIÉE DE CE MÉDICAMENT

Dose habituelle :

ACT ZOLEDRONIC ACID Concentrate est administré en perfusion dans une veine au cours d'une période d'au moins 15 minutes. La dose est habituellement de 4 mg. Si vous souffrez de troubles rénaux, il se peut que votre médecin vous prescrive une dose plus faible, selon l'état de votre fonction rénale.

Si l'on vous traite pour un myélome multiple ou des métastases osseuses associées à des tumeurs solides, ACT ZOLEDRONIC ACID Concentrate vous sera administré à raison de 1 perfusion toutes les 3 ou 4 semaines. Si vous devez suivre un traitement antinéoplasique (thérapie qui bloque la croissance de cellules cancéreuses), ACT ZOLEDRONIC ACID Concentrate vous sera administré avant ou après ce traitement. Vous devrez également prendre chaque jour, par voie orale, un supplément de calcium de 500 mg ainsi qu'une multivitamine contenant au moins 400 UI de vitamine D. Si vous avez des antécédents de taux sanguin de calcium trop élevé ou que vous présentez une

hypercalcémie durant le traitement par les suppléments de calcium et de vitamine D, votre médecin vous conseillera peut-être de cesser de prendre ces suppléments.

Votre médecin déterminera le nombre de perfusions à réaliser et leur fréquence.

Si l'on vous traite pour une hypercalcémie d'origine tumorale, vous recevrez normalement une seule perfusion d'ACT ZOLEDRONIC ACID Concentrate. Avant de commencer le traitement par ACT ZOLEDRONIC ACID Concentrate, la restauration et le maintien adéquats de la régulation des fluides dans votre corps et par l'urine vont aider à éliminer l'excès de calcium de vos reins.

Surdose :

En case de surdosage, communiquez immédiatement avec un professionnel de la santé, l'urgence d'un centre hospitalier ou le centre antipoison de votre région, même en l'absence de symptômes. Vous pourriez présenter une anomalie des concentrations sériques d'électrolytes et une altération de la fonction rénale, y compris une insuffisance rénale grave.

PROCÉDURES À SUIVRE EN CE QUI CONCERNE LES EFFETS SECONDAIRES

Comme tous les médicaments, ACT ZOLEDRONIC ACID Concentrate peut, outre ses bienfaits, entraîner des effets indésirables, communément appelés « effets secondaires ». Ces réactions, habituellement légères, disparaîtront probablement en peu de temps. L'effet indésirable le plus fréquent est une fièvre de courte durée. Les patients peuvent parfois ressentir des symptômes semblables à une grippe tels que fièvre, fatigue, faiblesse, somnolence et frissons. Chez certains patients, ces symptômes peuvent également être accompagnés de douleurs osseuses, articulaires ou musculaires, d'arthrite et d'enflure des articulations. Dans la plupart des cas, aucun traitement particulier n'est nécessaire, et les symptômes s'estompent après quelques heures ou quelques jours. Les autres effets indésirables fréquemment signalés sont des troubles gastro-intestinaux, tels que des nausées et des vomissements, une sensation de soif, ainsi qu'une sensation de soif et une perte d'appétit.

Parfois, des réactions cutanées (rougeurs et enflure) peuvent se produire au point de perfusion. De la basse pression artérielle (appelée *hypotension*) a parfois été signalée et, dans de très rares cas, elle a entraîné un évanouissement.

On a observé, quoique rarement, des éruptions cutanées, des démangeaisons, des douleurs thoraciques, une enflure touchant surtout le visage et la gorge, des taux élevés de potassium et de sodium dans le sang, un ralentissement du rythme cardiaque et de la confusion.

De très rares cas de douleurs osseuses, articulaires et/ou musculaires graves et parfois invalidantes, de même que de la somnolence, des battements cardiaques irréguliers (fibrillation

auriculaire), une difficulté respiratoire accompagnée de sifflements ou de toux, une maladie pulmonaire, une réaction allergique grave et des éruptions cutanées avec démangeaisons ont aussi été signalés chez des patients prenant de l'acide zolédronique pour injection.

Chez des patients traités par l'acide zolédronique pour injection, on a noté une diminution des taux de calcium dans le sang (hypocalcémie) ayant parfois entraîné des crampes musculaires, de la sécheresse de la peau ou une sensation de brûlure. On a également signalé des battements de cœur irréguliers. On a rapporté un signal électrique anormal du cœur, appelé « allongement de l'intervalle QT », des convulsions, des engourdissements, des spasmes et des contractions musculaires qui avaient été provoqués par une diminution excessive du taux sanguin de calcium. Dans certains cas, la diminution du taux sanguin de calcium peut mettre la vie des personnes atteintes en danger et nécessiter l'hospitalisation. Si l'un ou l'autre de ces cas s'applique à vous, **parlez-en immédiatement à votre médecin.**

Au cours du traitement par l'acide zolédronique pour injection, on a observé des résultats d'analyses sanguines faisant état d'une détérioration de la fonction rénale (élévation du taux de créatinine), y compris une insuffisance rénale grave. On sait que de telles variations se produisent également avec d'autres médicaments de la classe des bisphosphonates. Votre médecin procédera à des prises de sang pour vérifier votre fonction rénale avant l'administration de chaque dose d'ACT ZOLEDRONIC ACID Concentrate. Si les résultats de ces épreuves révèlent une détérioration de votre fonction rénale, le traitement par ACT ZOLEDRONIC ACID Concentrate sera remis jusqu'à ce que votre fonction rénale revienne à la normale.

Le taux sanguin de calcium, de phosphate et (ou) de magnésium peut descendre sous le niveau souhaitable, mais votre médecin surveillera la situation et prendra les mesures qui s'imposent.

Certains bisphosphonates peuvent provoquer des ennuis respiratoires chez les asthmatiques allergiques à l'acide acétylsalicylique (AAS). Ce problème n'a pas été signalé chez les patients traités par l'acide zolédronique pour injection dans les études réalisées jusqu'ici.

Vous devez informer votre médecin de la survenue de douleur ou de rougeur aux yeux, de photophobie (hypersensibilité à la lumière), de larmoiement excessif ou de réduction de la vision, car ces symptômes peuvent être le signe de graves complications oculaires ayant déjà été associées à ACT ZOLEDRONIC ACID Concentrate.

Certains patients ont signalé des problèmes à l'os de la mâchoire durant leur traitement contre le cancer comprenant l'acide zolédronique pour injection. L'hygiène dentaire est un élément important des soins généraux du cancer et peut diminuer de manière importante l'apparition de ce type de problèmes. Les prothèses dentaires amovibles doivent être

fixées de manière appropriée et doivent être retirées le soir. Vous devez consulter votre médecin si vous souffrez de douleur à la bouche, aux dents, à la mâchoire, ou si votre gencive ou votre bouche tarde à guérir. Toute plaie consécutive à l'extraction d'une dent tardant à guérir ou toute infection dentaire chronique doit être signalée au médecin et faire l'objet d'une évaluation. Si vous remarquez un autre effet quelconque, signalez-le immédiatement à votre médecin. De plus, durant le traitement par ACT ZOLEDRONIC ACID Concentrate, vous devez éviter dans la mesure du possible de subir une extraction dentaire ou autres interventions dentaires (excluant le nettoyage de dents de routine). Durant le traitement par ACT ZOLEDRONIC ACID Concentrate, veuillez consulter votre médecin si vous devez subir une intervention dentaire (excluant le nettoyage de dents de routine).

Une fracture inhabituelle de l'os de la cuisse peut survenir durant le traitement par ACT ZOLEDRONIC ACID Concentrate. Consultez votre médecin si vous ressentez de la douleur, une faiblesse ou un inconfort dans la cuisse, la hanche ou l'aîne, car ces manifestations pourraient être des signes précurseurs d'une fracture de l'os de la cuisse.

EFFETS SECONDAIRES GRAVES: FREQUENCE ET PROCEDURES A SUIVRE				
Symptôme / effet		Consultez votre médecin ou votre pharmacien		Votre médication devrait être suspendue ou arrêtée. Consultez votre médecin.
		Seulement pour les effets secondaires graves	Dans tous les cas	
Fréquents	<ul style="list-style-type: none"> • Détérioration de la fonction rénale (élévation du taux de créatinine) • Douleurs osseuses, articulaires et (ou) musculaires, raideur des articulations • Conjonctivite 	✓	✓	✓
Peu fréquents	<ul style="list-style-type: none"> • Insuffisance rénale (changements de la couleur de l'urine ou absence de production) 			✓

EFFETS SECONDAIRES GRAVES: FREQUENCE ET PROCEDURES A SUIVRE			
Symptôme / effet	Consultez votre médecin ou votre pharmacien		Votre médication devrait être suspendue ou arrêtée. Consultez votre médecin.
	Seulement pour les effets secondaires graves	Dans tous les cas	
d'urine, tests de laboratoire montrant des changements de la fonction rénale, douleur au bas du dos, fatigue, nausées, perte d'appétit) <ul style="list-style-type: none"> • Troubles oculaires (rougeur, douleur ou enflure aux yeux, larmoiement excessif, sensibilité à la lumière, baisse de la vision) • Réaction allergique à ACT ZOLEDRONIC ACID Concentrate (enflure du visage, des yeux ou de la langue, difficulté à respirer, urticaire, éruptions cutanées, diminution soudaine de la pression artérielle) • Étourdissements 		✓	✓

EFFETS SECONDAIRES GRAVES: FREQUENCE ET PROCEDURES A SUIVRE

Symptôme / effet	Consultez votre médecin ou votre pharmacien		Votre médication devrait être suspendue ou arrêtée. Consultez votre médecin.
	Seulement pour les effets secondaires graves	Dans tous les cas	
<ul style="list-style-type: none"> L'ostéonécrose de la mâchoire (engourdissement ou lourdeur de la mâchoire, mauvaise guérison des gencives surtout après des interventions dentaires, mobilité des dents, exposition de l'os dans la bouche, douleur dans la bouche, des dents ou de la mâchoire, sécheresse de la bouche, enflure ou infection des gencives, mauvaise haleine) 		✓	
Inconnue¹ <ul style="list-style-type: none"> Difficulté respiratoire accompagnée de sifflements ou de toux Battements cardiaques irréguliers (fibrillation auriculaire) Somnolence Réaction allergique grave Éruptions cutanées avec démangeaisons Douleur, faiblesse ou inconfort dans la cuisse/fracture inhabituelle de l'os de la cuisse 	✓		✓ ✓ ✓ ✓
Inconnue¹ <ul style="list-style-type: none"> Crampes ou contractions musculaires, sécheresse de la peau, sensation de brûlure, ou rythme cardiaque irrégulier 		✓	

¹ La fréquence à laquelle ces effets secondaires peuvent survenir ne peut

être estimée de manière fiable.

Cette liste d'effets secondaires n'est pas exhaustive. Pour tout effet inattendu ressenti lors de la prise d'ACT ZOLEDRONIC ACID Concentrate, veuillez communiquer avec votre médecin ou votre pharmacien.

COMMENT CONSERVER LE MÉDICAMENT

Flacons (concentré)

- Les flacons ACT ZOLEDRONIC ACID Concentrate doivent être conservés à la température ambiante (entre 15 °C et 30 °C).

Stabilité de la solution diluée

- Si elle n'est pas administrée immédiatement après la dilution, la solution doit être conservée à une température de 2°C à 8°C dans le réfrigérateur.
- Si elle est réfrigérée, la solution doit être ramenée à la température ambiante avant d'être administrée.
- Le délai écoulé entre la dilution, la conservation entre 2°C et 8°C et la fin de la perfusion ne doit pas excéder 24 heures.

ACT ZOLEDRONIC ACID Concentrate doit être gardé hors de la portée et de la vue des enfants et des animaux domestiques.

DÉCLARATION DES EFFETS INDÉSIRABLES SOUPÇONNÉS

Vous pouvez déclarer les effets indésirables soupçonnés associés à l'utilisation des produits de santé au Programme Canada Vigilance de l'une des 3 façons suivantes :

- En ligne www.santecanada.gc.ca/medeffet
- Par téléphone, au numéro sans frais 1-866-234-2345;
- En remplissant un formulaire de déclaration de Canada Vigilance et en le faisant parvenir
 - par télécopieur, au numéro sans frais 1-866-678-6789
 - par la poste à : Programme Canada Vigilance
Santé Canada
Indice postal 0701E
Ottawa (Ontario) K1A 0K9

Les étiquettes affranchies, le formulaire de déclaration de Canada Vigilance ainsi que les lignes directrices concernant la déclaration d'effets indésirables sont disponibles sur le site Web de MedEffet^{MC} Canada à www.santecanada.gc.ca/medeffet.

REMARQUE : Pour obtenir des renseignements relatifs à la gestion des effets secondaires, veuillez communiquer avec votre professionnel de la santé. Le Programme Canada Vigilance ne fournit pas de conseils médicaux.

POUR DE PLUS AMPLES RENSEIGNEMENTS

On peut trouver ce document et la monographie complète du produit, rédigés pour les professionnels de la santé, ou en communiquant avec le promoteur, Actavis Pharma Company,

au : 1-866-254-6111.

Ce dépliant a été préparé par
Actavis Pharma Company
6733 Mississauga Road, Suite 400
Mississauga (Ontario)
Canada, L5N 6J5

Dernière révision : 18 août 2014