

MONOGRAPHIE DE PRODUIT

Pr **pms-CARBAMAZEPINE**

(carbamazépine)

Comprimés de 200 mg, standard du fabricant

Comprimés à croquer de 100 mg et 200 mg, standard du fabricant

Pr **pms-CARBAMAZEPINE-CR**

(carbamazépine)

Comprimés à libération contrôlée de 200 mg et 400 mg, standard du fabricant

Anticonvulsivant

Soulagement symptomatique de la névralgie du trijumeau

Antimaniaque

PHARMASCIENCE INC.
6111 Avenue Royalmount, Suite 100
Montréal, Québec H4P 2T4
www.pharmascience.com

Date de révision:
8 avril, 2014

Numéro de contrôle de la présentation : 172786

MONOGRAPHIE DE PRODUIT

^{Pr}**pms-CARBAMAZEPINE**

(Carbamazépine)

Comprimés de 200 mg, standard du manufacturier

Comprimés à croquer de 100 mg et 200 mg, standard du manufacturier

^{Pr}**pms-CARBAMAZEPINE-CR**

(Carbamazépine)

Comprimés à libération contrôlée de 200 mg et 400 mg, standard du manufacturier

CLASSIFICATION THÉRAPEUTIQUE

Anticonvulsivant

Soulagement symptomatique de la névralgie du trijumeau

Antimaniaque

MODE D'ACTION ET PHARMACOLOGIE CLINIQUE

pms-CARBAMAZEPINE et pms-CARBAMAZEPINE-CR (carbamazépine) sont dotés de propriétés anticonvulsivantes qui se sont révélées utiles dans le traitement des crises épileptiques partielles (simples ou complexes), secondairement généralisées ou non, et des crises tonico-cloniques généralisées. On a observé un léger effet psychotrope dans certains cas d'épilepsie et de syndromes localisés, qui semblerait être attribuable à la carbamazépine.

Études cliniques

Les données qui appuient l'efficacité de la carbamazépine en tant qu'anticonvulsivant sont fondées sur des études contrôlées par un médicament de référence auxquelles ont pris part des sujets victimes des crises épileptiques suivantes :

1. crises partielles à symptomatologie simple ou complexe;

2. crises tonico-cloniques généralisées;
3. combinaison des crises ci-dessus ou autres crises épileptiques partielles ou généralisées.

La carbamazépine supprime ou atténue la douleur liée à la névralgie du trijumeau, souvent en 24 à 48 heures.

La carbamazépine administrée en monothérapie ou en association avec le lithium ou les neuroleptiques s'est révélée utile dans le traitement de la manie aiguë et dans le traitement prophylactique des troubles bipolaires (maniaco-dépressifs).

Comme c'est le cas avec d'autres composés tricycliques, la carbamazépine exerce une action anticholinergique modérée qui est la cause de certains de ses effets secondaires. Une tolérance envers l'action de la carbamazépine peut se manifester après quelques mois de traitement et il faut chercher à la dépister. La carbamazépine peut supprimer l'automatisme ventriculaire par son effet dépresseur de membrane qui ressemble à celui de la quinidine et de la procainamide, associé à la suppression de la dépolarisation de phase 4 de la fibre myocardique.

Un certain nombre d'investigateurs ont signalé une détérioration des anomalies électroencéphalographiques en relation avec des altérations focales, et une plus grande fréquence d'enregistrements indiquant une activité bêta nulle lors de l'emploi de la carbamazépine en polythérapie.

Pharmacocinétique clinique

L'absorption de la carbamazépine chez l'être humain est relativement lente. Après l'administration orale d'une dose unique de comprimés de carbamazépine et de comprimés à croquer de carbamazépine, les concentrations plasmatiques maximales de carbamazépine inchangée sont atteintes en 4 à 24 heures. En ce qui concerne la quantité de carbamazépine absorbée, il n'existe pas de différence cliniquement significative entre les diverses formes posologiques.

Quelle que soit la présentation de la carbamazépine, l'ingestion de nourriture n'exerce pas une influence significative sur le taux d'absorption du médicament et la quantité absorbée.

Lorsque la carbamazépine à libération contrôlée est administrée en doses multiples, la concentration maximale moyenne dans le plasma est plus faible sans qu'il y ait toutefois une réduction de la concentration minimale moyenne. Cela a pour effet de diminuer fréquence des manifestations indésirables intermittentes liées aux concentrations du médicament. Il en résulte également que les concentrations plasmatiques demeurent stables en grande partie durant toute la journée, ce qui permet d'adopter une posologie de 2 prises par jour.

La carbamazépine se lie aux protéines sériques dans une proportion de 70 à 80 %. La concentration de substance inchangée dans la salive rend compte de la portion non liée aux protéines présente dans le sérum (de 20 à 30 %).

La demi-vie d'élimination de la carbamazépine inchangée dans le plasma est en moyenne de 36 heures environ après l'administration d'une dose orale unique; par ailleurs, après l'administration de plusieurs doses, ce qui cause l'auto-induction d'enzymes hépatiques, elle est en moyenne de 16 à 24 heures seulement, selon la durée du traitement. Chez les patients qui reçoivent un traitement concomitant avec d'autres antiépileptiques inducteurs enzymatiques, on a observé des demi-vies d'une moyenne de 9 à 10 heures. Une étude portant sur 39 enfants (âgés de 3 à 10 ans) et 79 adultes (âgés de 15 à 65 ans) a révélé que l'élimination de la carbamazépine pourrait être légèrement plus élevée chez les enfants, ce qui laisserait entendre que ceux-ci pourraient nécessiter des doses de carbamazépine plus élevées (en mg/kg) que les adultes.

Seulement de 2 à 3 % de la dose, qu'elle soit administrée en une seule prise ou en plusieurs prises, est excrétée inchangée dans l'urine. Environ 30 % de la carbamazépine est éliminée par les reins après métabolisation en époxyde. Le métabolite principal de la carbamazépine, actif sur le plan pharmacologique, est le 10, 11-époxyde. En moyenne, la demi-vie d'élimination plasmatique de ce

métabolite actif est d'environ 6 heures après l'administration orale de doses uniques de l'époxyde lui-même.

Chez l'être humain, le principal métabolite urinaire de la carbamazépine est le dérivé trans-diol qui provient du 10,11-époxyde; une petite quantité d'époxyde est transformée en 9-hydroxyméthyl-10-carbamoyl-acridan. Les autres produits importants de biotransformation comprennent divers composés monohydroxylés, de même que le N-glucuronide de carbamazépine produit par l'UGT2B7.

Chez les patients atteints d'épilepsie, la concentration plasmatique de carbamazépine à l'état d'équilibre se situe généralement dans un intervalle de 4 à 10 µg/mL.

INDICATIONS ET USAGE CLINIQUE

Épilepsie : pms-CARBAMAZEPINE et pms-CARBAMAZEPINE-CR (carbamazépine) sont indiqués comme anticonvulsivant administrés seuls ou en association avec d'autres anticonvulsivants.

La carbamazépine est inefficace dans le traitement des absences épileptiques et des crises myocloniques ou atoniques; elle ne prévient pas la généralisation de la décharge épileptique. En outre, une exacerbation des crises peut parfois survenir chez les patients atteints d'absences atypiques.

Névralgie du trijumeau : pms-CARBAMAZEPINE et pms-CARBAMAZEPINE-CR sont indiqués dans le soulagement symptomatique de la névralgie du trijumeau seulement durant les périodes d'exacerbation de la névralgie du trijumeau essentielle ou primaire (tic douloureux). On ne doit pas les utiliser en prophylaxie durant les périodes de rémission. Chez certains patients, pms-CARBAMAZEPINE ou pms-CARBAMAZEPINE-CR a soulagé la névralgie glosso-pharyngienne.

Chez les patients qui ne répondent pas à pms-CARBAMAZEPINE ou à pms-CARBAMAZEPINE-CR, ou qui auraient une sensibilité connue à ce médicament, on doit considérer l'utilisation d'autres traitements classiques.

La carbamazépine n'est pas un simple analgésique et on ne doit pas l'utiliser pour soulager les douleurs bénignes du visage ni les céphalées.

Traitement de la manie aiguë et prophylaxie des troubles bipolaires (maniaco-dépressifs) : On peut administrer pms-CARBAMAZEPINE et pms-CARBAMAZEPINE-CR en monothérapie ou conjointement avec le lithium dans le traitement de la manie aiguë ou en prophylaxie dans les troubles bipolaires (maniaco-dépressifs) chez les patients qui ne répondent pas ou qui ne tolèrent pas les médicaments antimaniaques traditionnels. La carbamazépine peut être utile en remplacement des neuroleptiques chez ces patients. Chez les patients qui souffrent de manie grave, de manie dysphorique ou à cycle rapide et qui ne répondent pas au lithium, il se peut qu'on obtienne une réponse positive avec un traitement par la carbamazépine.

Il importe de noter que les recommandations ci-dessus sont fondées sur une vaste expérience clinique et un certain nombre d'essais cliniques comparatifs.

CONTRE-INDICATIONS

On ne doit pas administrer pms-CARBAMAZEPINE et pms-CARBAMAZEPINE-CR (carbamazépine) aux patients dont l'anamnèse révèle une maladie hépatique, des antécédents d'aplasie médullaire ou de porphyrie hépatique (porphyrie aiguë intermittente, porphyrie variegata, porphyrie cutanée tardive) ou une maladie du sang importante.

pms-CARBAMAZEPINE et pms-CARBAMAZEPINE-CR ne doivent pas être administrés immédiatement avant ou après un inhibiteur de la monoamine oxydase (IMAO) ou en même temps que cet agent (**voir Précautions - Interactions médicamenteuses**).

Jusqu'à ce que les résultats des études d'interactions médicamenteuses soient connus, l'administration concomitante de pms-CARBAMAZEPINE ou de pms-CARBAMAZEPINE-CR et de voriconazole est contre-indiquée. L'enzyme 3A4 du cytochrome P450 (CYP3A4) est au nombre des enzymes qui interviendraient dans le métabolisme du voriconazole. Conséquemment, l'administration conjointe de pms-CARBAMAZEPINE ou de pms-CARBAMAZEPINE-CR, un puissant inducteur du CYP3A4, pourrait amoindrir l'effet thérapeutique du voriconazole (**voir Précautions, Interactions médicamenteuses – Effets de pms-CARBAMAZEPINE et pms-CARBAMAZEPINE-CR sur les concentrations plasmatiques d'agents concomitants**).

pms-CARBAMAZEPINE et pms-CARBAMAZEPINE-CR ne doivent pas être administrés aux patients présentant un bloc cardiaque auriculo-ventriculaire (**voir Mode d'action et pharmacologie clinique et Précautions**).

Étant donné que pms-CARBAMAZEPINE et pms-CARBAMAZEPINE-CR présentent une structure chimique ayant une grande similitude avec les composés tricycliques comme l'amitriptyline, la trimipramine, l'imipramine ou leurs analogues ou métabolites, on ne doit pas l'administrer aux patients qui présentent une hypersensibilité connue aux composés tricycliques, à la carbamazépine ou à l'un des ingrédients des comprimés (**voir Information pharmaceutique**).

MISES EN GARDE

SYSTÈME SANGUIN : Au cours de l'administration de la carbamazépine, des effets indésirables graves, quoique peu fréquents, ont été signalés (très rares cas d'agranulocytose et d'anémie aplasique ayant entraîné la mort). Des cas de leucopénie, de thrombocytopénie,

d'ictère hépatocellulaire ou cholestatique et d'hépatite ont également été signalés. Il faut toutefois noter que, dans la plupart des cas, la leucopénie et la thrombocytopénie ont été passagères et n'ont pas été le signe d'une anémie aplasique ou d'une agranulocytose. Il importe donc d'employer pms-CARBAMAZEPINE et pms-CARBAMAZÉPIME-CR avec prudence et d'exercer une surveillance médicale étroite, assortie de fréquents examens de laboratoire, pendant toute la durée du traitement afin de dépister aussitôt que possible tout signe ou symptôme de dyscrasie sanguine. Il faut cesser l'administration de pms-CARBAMAZEPINE ou pms-CARBAMAZEPINE-CR à la moindre manifestation de dépression médullaire osseuse importante (voir *PRÉCAUTIONS*).

RÉACTIONS CUTANÉES : Syndrome de Stevens-Johnson et érythrodermie bulleuse avec épidermolyse : Des réactions cutanées graves et parfois mortelles, y compris l'érythrodermie bulleuse avec épidermolyse et le syndrome de Stevens-Johnson, ont été signalées en association avec l'emploi de la carbamazépine. Selon les estimations, la fréquence de ces réactions varie de 1 à 6 cas par 10 000 nouveaux utilisateurs dans les pays de race blanche principalement, mais le risque serait quelque 10 fois plus élevé dans certains pays d'Asie (p.ex., Taiwan, Malaisie et Philippines).

Les allèles HLA (*Human Leukocyte Antigens*)-A*3101 et HLA-B*1502 peuvent être des facteurs de risque de survenue de graves réactions cutanées dues au médicament. Des études à l'échelle du génome, menées de façon rétrospective auprès de populations japonaises et nord-européennes, ont permis de constater un lien entre les réactions cutanées graves (syndrome de Stevens-Johnson, érythrodermie bulleuse avec épidermolyse, éruptions d'origine médicamenteuse s'accompagnant d'une éosinophilie et de symptômes généraux, pustulose exanthématique aiguë généralisée et éruption cutanée maculopapulaire) associées à l'emploi de la carbamazépine et à la présence de l'allèle HLA-A*3101 chez ces patients. De même, des études ayant réuni de faibles échantillons de patients chinois d'ethnie Han ont mis en évidence un lien étroit entre le risque d'apparition du syndrome de Stevens-Johnson ou de l'érythrodermie bulleuse avec épidermolyse et la présence de l'allèle HLA-B*1502, qui se

retrouve presque exclusivement chez les individus originaires d'Asie[‡]. Par conséquent, on recommande aux médecins d'envisager le dépistage par génotypage des allèles HLA* 3101 et HLA-B*1502 dans les populations qui présentent une prédisposition génétique (voir *Mise en garde, Ascendance et allèle du gène HLA-A*; *Mise en garde, Ascendance et allèle du gène HLA-B*). Tant et aussi longtemps qu'on ne possédera pas plus d'information, l'emploi de pms-CARBAMAZEPINE, pms-CARBAMAZEPINE-CR et d'autres antiépileptiques associés au syndrome de Stevens-Johnson ou à l'érythrodermie bulleuse avec épidermolyse est à éviter chez les porteurs des allèles HLA* 3101 et HLA-B*1502 (voir *Mise en garde, Ascendance et allèle du gène HLA-A*; *Mise en garde - Ascendance et allèle du gène HLA-B* ainsi que *Limites importantes du génotypage des gènes HLA-A et HLA-B* ci-après).

Traitement recommandé en cas de réaction cutanée : On doit cesser l'administration de pms-CARBAMAZEPINE ou pms-CARBAMAZEPINE-CR au moindre signe d'éruption cutanée, sauf si le médicament n'est manifestement pas en cause. En présence de signes ou de symptômes évocateurs du syndrome de Stevens-Johnson ou d'une érythrodermie bulleuse avec épidermolyse, on ne doit pas reprendre l'administration de ce médicament mais plutôt envisager un traitement de rechange. Il faut éviter l'emploi d'antiépileptiques associés au syndrome de Stevens-Johnson ou à l'érythrodermie bulleuse avec épidermolyse chez les patients victimes d'une réaction cutanée grave pendant le traitement par pms-CARBAMAZEPINE ou par pms-CARBAMAZEPINE-CR.

CARCINOGENICITÉ : Des études de toxicité à long terme chez les rats ont révélé la possibilité d'effets carcinogènes (voir *TOXICOLOGIE*). Par conséquent, avant de prescrire

[‡] Les données suivantes fournissent une estimation approximative de la fréquence de l'allèle HLA-B*1502 dans diverses populations: de 2 à 12 % dans les populations chinoises d'ethnie Han, environ 8 % dans les populations thaïlandaises, plus de 15 % dans les populations philippines et certaines populations malaisiennes, environ 2 % en Corée et 6 % en Inde. La fréquence de l'allèle HLA-B*1502 est négligeable chez les personnes de descendance européenne, dans plusieurs populations africaines, chez les peuples indigènes des Amériques, les populations hispaniques étudiées et chez les Japonais (< 1 %). Les fréquences estimées comportent des limites en raison de la grande variabilité de l'allèle qui existe dans certains groupes ethniques, des difficultés à confirmer l'origine ethnique et de la possibilité d'ascendance mixte.

pms-CARBAMAZEPINE ou pms-CARBAMAZEPINE-CR à un patient, il faut peser le risque que cela comporte par rapport aux avantages éventuels.

Pharmacogénomique

De plus en plus de données font état du rôle des différents allèles HLA dans la prédisposition des patients à des réactions indésirables à médiation immunitaire.

Ascendance et allèle du gène HLA-A

La fréquence de l'allèle HLA-A*3101, une variante héréditaire du gène HLA-A, varie grandement d'un groupe ethnique à un autre, et sa fréquence est d'environ 2 à 5 % dans les populations européennes et d'environ 10 % dans la population japonaise. La fréquence de cet allèle est estimée à moins de 5 % dans la majorité des populations d'Australie, d'Asie, d'Afrique et d'Amérique du Nord, bien qu'il existe quelques exceptions où cette fréquence varie de 5 à 12 %. Une fréquence supérieure à 15 % a été estimée dans certains groupes ethniques d'Amérique du Sud (Argentine et Brésil), d'Amérique du Nord (Navajo et Sioux, aux États-Unis, et Seris, dans l'État de Sonora, au Mexique) et du sud de l'Inde (Tamil Nadu); une fréquence de 10 à 15 % a été observée dans d'autres groupes ethniques autochtones de ces mêmes régions.

Il convient d'envisager le dépistage de l'allèle HLA-A*3101 chez les patients qui descendent de populations qui présentent une prédisposition génétique (par exemple, patients issus des populations suivantes : japonaises ou blanches, autochtones des Amériques, hispaniques, sud-indiennes, et personnes d'ascendance arabe), avant d'amorcer le traitement par pms-CARBAMAZEPINE ou par pms-CARBAMAZEPINE-CR (voir Mises en garde - Limites importantes du génotypage des gènes HLA-A et HLA-B). On doit éviter d'employer pms-CARBAMAZEPINE ou pms-CARBAMAZEPINE-CR chez les patients porteurs de l'allèle HLA-A*3101, à moins que les bienfaits éventuels l'emportent clairement sur les risques. Le dépistage n'est généralement par recommandé chez les patients qui reçoivent déjà pms-CARBAMAZEPINE ou pms-CARBAMAZEPINE-CR, étant donné que le risque de

survenue du syndrome de Stevens-Johnson/ d'érythrodermie bulleuse avec épidermolyse, de pustulose exanthématique aiguë généralisée, d'éruptions d'origine médicamenteuse s'accompagnant d'une éosinophilie et de symptômes généraux, et d'éruption cutanée maculopapulaire est principalement confiné aux premiers mois de traitement, sans égard à l'état de porteur ou non de l'allèle HLA-A*3101 (voir Mises en garde - Limites importantes du génotypage des gènes HLA-A et HLA-B).

Ascendance et allèle du gène HLA-B

Des études ayant réuni de faibles échantillons de patients chinois d'ethnie Han traités par carbamazépine ont mis en évidence un lien étroit entre le risque d'apparition du syndrome de Stevens-Johnson ou de l'érythrodermie bulleuse avec épidermolyse et la présence de l'allèle héréditaire HLA-B*1502 du gène HLA-B, qui se retrouve presque exclusivement chez les individus originaires d'Asie. Selon les résultats de ces études, la présence de l'allèle HLA-B*1502 pourrait contribuer à accroître le risque d'apparition du syndrome de Stevens-Johnson ou de l'érythrodermie bulleuse avec épidermolyse lié à la carbamazépine chez les patients d'ascendance asiatique. Les médecins devraient par conséquent envisager le dépistage par génotypage de l'allèle HLA-B*1502 chez ces patients. Tant et aussi longtemps qu'on ne possédera pas plus d'information, l'emploi de pms-CARBAMAZEPINE, pms-CARBAMAZEPINE-CR et d'autres antiépileptiques associés au syndrome de Stevens-Johnson ou à l'érythrodermie bulleuse avec épidermolyse est à éviter chez les porteurs de l'allèle HLA-B*1502.

Limites importantes du génotypage des gènes HLA-A et HLA-B

Le dépistage par génotypage des allèles HLA-A*3101 et HLA-B*1502 a des limites importantes et ne doit jamais se substituer à la vigilance clinique et à une prise en charge adéquates du patient. De nombreux patients porteurs de l'allèle HLA-A*3101 et traités par pms-CARBAMAZEPINE ou par pms-CARBAMAZEPINE-CR ne souffriront pas d'un syndrome de Stevens-Johnson, d'érythrodermie bulleuse avec épidermolyse, d'éruptions d'origine médicamenteuse s'accompagnant d'une éosinophilie et de symptômes généraux,

de pustulose exanthématique aiguë généralisée ni d'éruption cutanée maculopapulaire. En revanche, les patients qui ne sont pas porteurs de l'allèle HLA-A*3101, quel que soit le groupe ethnique, peuvent tout de même présenter ces réactions indésirables graves. De même, nombreux sont les porteurs asiatiques de l'allèle HLA-B*1502 traités à l'aide de pms-CARBAMAZEPINE ou pms-CARBAMAZEPINE-CR qui seront épargnés par le syndrome de Stevens-Johnson et l'érythrodermie bulleuse avec épidermolyse, alors que des patients d'autres origines ethniques non porteurs de l'allèle ne le seront pas. Cette dernière éventualité est toutefois plus rare. Aucune étude n'a été menée sur le rôle d'autres facteurs tels la dose d'antiépileptiques, l'observance thérapeutique, la prise d'autres médicaments en parallèle, la présence d'affections concomitantes et le degré de surveillance dermatologique dans l'apparition de la morbidité connexe de ces réactions indésirables cutanées graves.

Il faut par ailleurs se rappeler que le syndrome de Stevens-Johnson et l'érythrodermie bulleuse avec épidermolyse apparaissent, le cas échéant, au cours des premiers mois suivant l'instauration du traitement par pms-CARBAMAZEPINE ou par pms-CARBAMAZEPINE-CR chez plus de 90 % des sujets. Il est bon d'en tenir compte avant de décider de soumettre à un dépistage génétique un patient à risque actuellement sous pms-CARBAMAZEPINE ou pms-CARBAMAZEPINE-CR.

On a constaté que le repérage des sujets porteurs de l'allèle HLA-B*1502 et le fait d'éviter le traitement par la carbamazépine chez ces derniers réduisent la fréquence des cas de syndrome de Stevens-Johnson et d'érythrodermie bulleuse avec épidermolyse associés à la carbamazépine.

Si des signes ou des symptômes évocateurs d'une réaction cutanée grave telle que le syndrome de Stevens-Johnson ou l'érythrodermie bulleuse avec épidermolyse apparaissent, cesser immédiatement l'administration de pms-CARBAMAZEPINE ou pms-CARBAMAZEPINE-CR.

Hypersensibilité

L'administration de pms-CARBAMAZEPINE ou de pms-CARBAMAZEPINE-CR peut déclencher des réactions d'hypersensibilité, notamment la toxidermie avec éosinophilie et symptômes généraux, soit un syndrome multi-organique pouvant apparaître tardivement qui se manifeste par de la fièvre, une éruption cutanée, une vasculite, une lymphadénopathie, une atteinte s'apparentant à un lymphome, de l'arthralgie, une leucopénie, de l'éosinophilie et une hépato-splénomégalie, des anomalies aux épreuves de la fonction hépatique et un syndrome d'aplasie de la voie biliaire principale (et disparition des canaux biliaires intrahépatiques); ces symptômes peuvent apparaître seuls ou en association, et affecter un ou plusieurs organes ou appareils, tels que la peau, le foie, les poumons, les reins, le pancréas, le myocarde, la moelle osseuse, la rate, le thymus, les ganglions lymphatiques et le côlon (voir **Effets indésirables**).

L'allèle HLA-A*3101 a été associé à la survenue de cas de syndrome d'hypersensibilité, y compris l'éruption cutanée maculopapulaire.

En général, on doit cesser immédiatement le traitement par pms-CARBAMAZEPINE ou par pms-CARBAMAZEPINE-CR en présence de signes et de symptômes évocateurs d'une réaction d'hypersensibilité, et envisager un traitement de rechange.

Les patients qui ont connu des réactions d'hypersensibilité à la carbamazépine devraient être informés que l'oxcarbazépine (Trileptal*) pourrait provoquer le même type de réaction chez environ 25 à 30 % d'entre eux.

Des réactions d'hypersensibilité croisée peuvent survenir entre la carbamazépine et la phénytoïne.

Grossesse et allaitement

Grossesse

Il faut exercer une grande prudence chez les femmes épileptiques enceintes ou qui ont l'intention de le devenir.

Chez les femmes en âge de procréer, il faut autant que possible prescrire pms-CARBAMAZEPINE et pms-CARBAMAZEPINE-CR en monothérapie, puisque l'incidence d'anomalies congénitales chez les enfants des mères qui ont pris plus d'un antiépileptique est plus élevée que chez celles qui ont pris un seul antiépileptique. Le risque de malformations suivant l'exposition à la carbamazépine en association avec d'autres médicaments varie en fonction des médicaments utilisés en concomitance et peut être plus élevé en présence d'associations médicamenteuses comportant du valproate.

Des données probantes laissent croire que le risque de malformations lié à la carbamazépine serait proportionnel à la dose administrée; à une dose inférieure à 400 mg par jour, les taux de malformations étaient moins élevés qu'à doses plus fortes. La concentration plasmatique du médicament doit être surveillée et maintenue dans les limites inférieures de la marge thérapeutique (entre 4 et 10 µg/mL), tout en assurant une maîtrise adéquate des crises d'épilepsie.

Lorsqu'une patiente prenant pms-CARBAMAZEPINE ou pms-CARBAMAZEPINE-CR tombe enceinte ou lorsqu'on doit amorcer un traitement par pms-CARBAMAZEPINE ou par pms-CARBAMAZEPINE-CR au cours d'une grossesse, il faut peser les avantages attendus du traitement par rapport aux risques que cela présente, plus particulièrement durant les trois premiers mois de la grossesse. Le traitement par pms-CARBAMAZEPINE ou par pms-CARBAMAZEPINE-CR ne devrait pas être interrompu ou refusé aux patientes qui éprouvent des crises majeures, en raison des risques que présente l'état de mal épileptique accompagné d'hypoxie pour la mère et le fœtus.

À l'instar de tous les principaux antiépileptiques, on a signalé que la carbamazépine pourrait accroître le risque de malformations. Des troubles du développement et des malformations, y compris le spina bifida et d'autres anomalies congénitales telles que des malformations cranio-faciales et des anomalies du système cardiovasculaire, l'hypospadias et d'autres systèmes de l'organisme ont été signalés en association avec la carbamazépine.

Il n'existe pas de preuves concluantes à cet effet provenant d'études contrôlées portant sur la carbamazépine en monothérapie. Il faut donc discuter avec les patientes de l'éventualité d'un risque accru de malformations et leur offrir la possibilité de faire un dépistage prénatal.

Pendant la grossesse, on ne doit pas interrompre un traitement antiépileptique efficace, puisqu'une aggravation de la maladie pourrait survenir au détriment de la mère et du fœtus.

Surveillance et prévention

Il est bien connu qu'une carence en acide folique se manifeste durant la grossesse. On a rapporté que les antiépileptiques aggravent cette carence, ce qui peut contribuer à une augmentation de l'incidence de malformations chez les enfants des femmes épileptiques traitées. On recommande donc d'administrer des suppléments d'acide folique avant et pendant la grossesse.

Chez le nouveau-né

Afin de prévenir les hémorragies néonatales, on recommande d'administrer de la vitamine K₁ à la mère pendant les dernières semaines de la grossesse, ainsi qu'au nouveau-né.

On a signalé des cas d'hépatite cholestatique chez des nouveau-nés exposés à la carbamazépine pendant la grossesse. Il faut donc surveiller de près les nourrissons nés de mères ayant été traitées par carbamazépine afin de détecter la présence d'effets hépatobiliaires indésirables. Quelques cas de crises d'épilepsie et de dépression respiratoire chez le nourrisson ont été associés à l'emploi de carbamazépine en concomitance avec d'autres anticonvulsivants chez la mère. Des vomissements,

de la diarrhée ou une diminution de l'alimentation chez le nouveau-né ont également été associés, dans quelques cas, à l'emploi de carbamazépine chez la mère. Ces réactions peuvent être le reflet d'un syndrome de sevrage néonatal.

Femmes aptes à procréer et méthodes de contraception

En raison d'un phénomène d'induction enzymatique, la carbamazépine peut rendre inefficaces les contraceptifs oraux renfermant des oestrogènes et/ou de la progestérone. Par conséquent, on doit recommander aux femmes aptes à procréer d'utiliser une méthode contraceptive de rechange pendant l'emploi de carbamazépine.

Il faut savoir que la carbamazépine peut nuire à la fiabilité des contraceptifs oraux (voir Précautions - Interactions médicamenteuses).

Allaitement

La carbamazépine passe dans le lait maternel dans une proportion de 25 à 60 % de la concentration plasmatique. Il n'existe pas de données sur l'effet à long terme de l'allaitement, mais on a fait état de cas d'hépatite cholestatique chez des nouveau-nés exposés à la carbamazépine pendant l'allaitement. Il faut donc peser les avantages de l'allaitement au sein par rapport aux risques pour le nourrisson avant de décider s'il faut cesser l'allaitement ou l'emploi de carbamazépine et ce, en tenant compte de l'importance du médicament pour la mère. Il importe donc d'observer attentivement les nourrissons allaités par des mères qui reçoivent de la carbamazépine, afin de déceler toute manifestation indésirable telle que somnolence, réactions allergiques cutanées et troubles hépatobiliaires.

Fertilité

De rares cas de diminution de la fertilité masculine et/ou de spermatogenèse anormale ont été rapportés.

PRÉCAUTIONS

Surveillance clinique des effets indésirables

pms-CARBAMAZEPINE et pms-CARBAMAZEPINE-CR (carbamazépine) doivent être prescrits uniquement après un examen minutieux des risques et des avantages chez les patients ayant des antécédents cardiaques, hépatiques ou rénaux, ou qui ont présenté des réactions hématologiques à d'autres médicaments, ou chez qui on a dû interrompre le traitement par pms-CARBAMAZEPINE ou par pms-CARBAMAZEPINE-CR. **On doit exercer une surveillance clinique étroite et faire des épreuves de laboratoire durant tout le traitement.** En présence de signes ou de symptômes pathologiques ou d'anomalies dans les épreuves de laboratoire suggérant une dyscrasie sanguine ou un trouble hépatique, il faut cesser immédiatement l'administration de pms-CARBAMAZEPINE ou pms-CARBAMAZEPINE-CR et procéder à une réévaluation complète du cas.

Fonction médullaire

Avant d'instituer le traitement, puis à intervalles réguliers par la suite, il convient de faire des numérations globulaires complètes, y compris des plaquettes et éventuellement des réticulocytes et mesures du fer sérique.

Si l'on observe une faible numération ou une baisse des leucocytes ou des plaquettes durant le traitement, il faut faire des numérations globulaires et surveiller étroitement le patient. La leucopénie asymptomatique fluctuante non progressive que l'on observe n'exige généralement pas le retrait de pms-CARBAMAZEPINE ou pms-CARBAMAZEPINE-CR. Cependant, il faut interrompre le traitement par pms-CARBAMAZEPINE ou par pms-CARBAMAZEPINE-CR lorsque le patient présente une leucopénie progressive ou accompagnée de manifestations cliniques telles que fièvre ou mal de gorge, ce qui peut indiquer le début d'une dépression médullaire osseuse significative.

Vu le risque d'apparition soudaine de dyscrasie sanguine grave, il faut renseigner le patient sur les signes et symptômes toxiques précoces d'un trouble hématologique, de même que sur

les symptômes d'une réaction cutanée ou hépatique. En cas de réactions telles que fièvre, mal de gorge, rash, ulcères dans la bouche, contusions faciles, hémorragies pétéchiales ou purpuriques, le patient devra consulter immédiatement son médecin.

Fonction hépatique

Il faut établir des valeurs de base et effectuer des tests de la fonction hépatique périodiquement, plus particulièrement chez les personnes âgées et les patients qui ont des antécédents de maladie hépatique. On doit cesser d'administrer pms-CARBAMAZEPINE ou pms-CARBAMAZEPINE-CR immédiatement en cas d'aggravation de la dysfonction hépatique ou de maladie hépatique active.

Fonction rénale

Effectuer des analyses d'urine complètes ainsi que des mesures de l'azote uréique sanguin avant le traitement et périodiquement par la suite.

Examens ophtalmiques

La carbamazépine a été associée à des altérations pathologiques de l'œil. On recommande de faire des examens périodiques du fond de l'œil au moyen d'une lampe à fente et d'une tonométrie.

Concentrations plasmatiques

Bien que la corrélation soit plutôt faible entre la posologie et les concentrations plasmatiques de carbamazépine, et entre les niveaux plasmatiques et l'efficacité clinique ou la tolérabilité, il peut être utile de surveiller les concentrations plasmatiques dans les situations suivantes : forte augmentation de la fréquence des crises (vérifier l'observance du patient); durant la grossesse; chez les enfants et les adolescents; lorsqu'on soupçonne des troubles d'absorption ou une toxicité, surtout lorsque le patient prend plus d'un médicament (voir **Précautions - Interactions médicamenteuses**).

Hyponatrémie

Des cas d'hyponatrémie sont survenus chez des patients traités par la carbamazépine. Bien qu'elle survienne chez 10 à 15 % des patients qui prennent de la carbamazépine, l'hyponatrémie est rarement symptomatique ou suffisamment grave pour entraîner une rétention liquidienne. Il faut mesurer les concentrations sériques de sodium avant d'entreprendre un traitement par la carbamazépine chez les patients présentant une affection rénale associée à une hyponatrémie ou recevant d'autres médicaments connus pour réduire la natrémie (par exemple, des diurétiques ou des agents associés à une sécrétion inappropriée de vasopressine). Il convient de mesurer les concentrations sériques de sodium environ deux semaines après l'amorce du traitement, puis à intervalles mensuels au cours des trois premiers mois du traitement, ou selon ce que commande l'état du patient. Le risque d'hyponatrémie est particulièrement élevé chez les personnes âgées et les patients ayant une fonction rénale affaiblie. En présence d'hyponatrémie, il est essentiel de soumettre le patient à une restriction hydrique, si l'état clinique de ce dernier l'indique.

Hypothyroïdie

Puisque la carbamazépine peut réduire les concentrations sériques d'hormones thyroïdiennes par induction enzymatique, il faut augmenter la dose de l'hormonothérapie substitutive de la thyroïde chez les patients atteints d'hypothyroïdie. Au moment d'ajuster la posologie d'un tel traitement chez les patients sous carbamazépine, particulièrement les enfants, il est conseillé de mesurer les taux d'hormones thyroïdiennes en raison du risque d'hypothyroïdie et d'effets indésirables à long terme sur la croissance associé à une variation non détectée du taux d'hormones thyroïdiennes.

Augmentation de la fréquence des crises d'épilepsie

On doit administrer pms-CARBAMAZEPINE et pms-CARBAMAZEPINE-CR avec prudence lorsque le patient a des crises de types mixtes qui comprennent des absences, typiques ou atypiques. pms-CARBAMAZEPINE et pms-CARBAMAZEPINE-CR peut en effet exacerber ces crises. Dans une telle éventualité, interrompre l'administration de pms-CARBAMAZEPINE et pms-CARBAMAZEPINE-CR.

Réactions cutanées

Les réactions cutanées légères, par exemple, des cas isolés d'exanthème maculaire ou maculopapuleux, disparaissent habituellement en l'espace de quelques jours ou de quelques semaines, à mesure que le traitement se poursuit ou à la suite d'une diminution de la dose. Il faut toutefois garder le patient sous surveillance étroite en raison de l'apparition possible, quoique rare, du syndrome de Stevens-Johnson ou de l'érythrodermie bulleuse avec épidermolyse (voir **Mises en garde - RÉACTIONS CUTANÉES**).

En plus d'être associé à de graves réactions indésirables cutanées (**voir Mises en garde**), l'allèle HLA-A*3101 a été lié à des réactions indésirables cutanées moins graves attribuables à l'emploi de la carbamazépine, et il pourrait être indicateur du risque de réactions tels le syndrome d'hypersensibilité aux anticonvulsivants et une éruption cutanée bénigne (maculopapulaire). Cependant, on n'a pas constaté que l'allèle HLA-B*1502 pouvait être indicateur du risque de survenue de ces réactions cutanées (**voir Mises en garde - Ascendance et allèle du gène HLA-A**).

Effets anticholinergiques

En raison de l'action anticholinergique de la carbamazépine, on doit, si l'on ne peut faire autrement, prescrire ce médicament avec beaucoup de prudence chez les patients qui présentent une augmentation de la pression intraoculaire ou une rétention urinaire. Il faut surveiller ces patients de très près durant toute la période de traitement.

Troubles psychiatriques

En raison de la relation étroite qui existe entre la carbamazépine et les autres composés tricycliques, il est possible que la carbamazépine réveille une psychose latente ou provoquent chez les personnes âgées de l'agitation ou de la confusion, surtout si d'autres médicaments sont administrés en concomitance. On recommande aussi la prudence chez les patients qui présentent une dépendance à l'alcool.

Idées et comportement suicidaires

Des idées et un comportement suicidaire ont été signalés chez des patients recevant des antiépileptiques, et ce, dans plusieurs indications.

Tous les patients sous antiépileptiques, quelle que soit l'indication du traitement, doivent faire l'objet d'une surveillance visant la détection de tout signe d'idées ou de comportement suicidaires et, le cas échéant, être soumis au traitement qui s'impose. Il faut aviser les patients (et leurs aidants) de consulter un médecin advenant l'apparition de signes d'idées ou de comportement suicidaires.

Selon les résultats d'une méta-analyse, menée par la FDA, d'essais comparatifs avec placebo et à répartition aléatoire ayant porté sur l'emploi d'antiépileptiques contre diverses affections, le risque d'idées et de comportement suicidaires est légèrement accru chez les patients traités par ces agents. On ignore quel mécanisme sous-tend ce risque.

La méta-analyse a porté sur 43 892 patients ayant pris part aux essais cliniques comparatifs avec placebo. Chez quelque 75 % d'entre eux, le traitement visait une affection autre que l'épilepsie et, dans la majorité de ces cas non épileptiques, l'agent (antiépileptique ou placebo) était administré en monothérapie. En revanche, chez la plupart des quelque 25 % patients restants, qui eux souffraient d'épilepsie, le traitement (antiépileptique ou placebo) était administré comme adjuvant à d'autres antiépileptiques (autrement dit, les sujets des deux groupes recevaient au moins un antiépileptique). Par conséquent, le faible accroissement du risque d'idées et de comportement suicidaires observé lors de la méta-analyse (0,43 % chez les patients sous antiépileptiques vs 0,24 % chez les patients sous placebo) relève largement des résultats obtenus chez les sujets qui recevaient une monothérapie (antiépileptique ou placebo) visant une affection autre que l'épilepsie. La méthodologie de l'étude n'a pas permis d'estimer le risque d'idées et de comportement suicidaires chez les patients qui prenaient les médicaments en question contre l'épilepsie proprement dite puisque, d'une part, cette population était en minorité et que, d'autre part, aucune comparaison directe ne pouvait être

effectuée entre antiépileptique et placebo dans cette population, car les groupes recevaient tous deux un traitement antiépileptique adjuvant.

Risque de suicide chez les patients atteints de trouble bipolaire

Les patients atteints de trouble bipolaire peuvent présenter une aggravation de leurs symptômes dépressifs ou avoir des idées ou des comportements suicidaires, et ce, peu importe s'ils prennent ou non des médicaments contre ce trouble. Ils doivent faire l'objet d'une surveillance étroite visant à déceler les signes cliniques d'aggravation (y compris l'émergence de nouveaux symptômes) et les symptômes suicidaires, particulièrement au début d'un cycle de traitement ou lors de modifications de la posologie.

De plus, les patients ayant des antécédents de comportement ou de pensées suicidaires, les patients ayant des idées suicidaires d'importance avant l'amorce du traitement et les jeunes adultes sont exposés à un risque accru d'idées suicidaires et de tentatives de suicide et doivent, par conséquent, être étroitement surveillés pendant le traitement.

Les patients doivent être mis au courant de la nécessité de surveiller leur état (y compris l'émergence de nouveaux symptômes) et l'apparition d'idées ou de comportements suicidaires ou encore d'envies de se faire du mal, et leurs aidants doivent également en être avisés. On doit également leur recommander de consulter immédiatement un médecin en présence de tels symptômes.

Pour diminuer le risque de surdosage, il est recommandé de prescrire la plus petite quantité de comprimés qui permette une prise en charge satisfaisante, et ce, quel que soit le médicament prescrit, y compris pms-CARBAMAZEPINE et pms-CARBAMAZEPINE-CR.

Patients atteints de troubles cardiovasculaires

On recommande la prudence dans l'administration de pms-CARBAMAZEPINE et de pms-CARBAMAZEPINE-CR chez les patients dont l'anamnèse révèle une maladie coronarienne, une

cardiopathie organique ou une insuffisance cardiaque congestive. Si l'on soupçonne une anomalie du système de la conduction, il faut obtenir un ECG avant d'administrer pms-CARBAMAZEPINE ou pms-CARBAMAZEPINE-CR afin d'exclure les patients atteints de bloc auriculo-ventriculaire.

Troubles osseux

L'emploi prolongé d'antiépileptiques, tels que la carbamazépine, le phénobarbital, la phénytoïne, la primidone, l'oxcarbazépine, le lamotrigine et le valproate de sodium, est associé à un risque de diminution de la densité minérale osseuse pouvant entraîner l'affaiblissement et la fragilité des os.

Conduite automobile et manœuvre de machines

L'habileté des patients à réagir peut être diminuée, tant par la maladie (crises d'épilepsie) que par les effets indésirables du traitement par carbamazépine (étourdissements, somnolence, ataxie, diplopie, troubles de l'accommodation et vision trouble). Il faut recommander aux patients de s'abstenir de conduire un véhicule, de faire fonctionner une machine complexe ou d'entreprendre toute autre activité pouvant comporter des risques jusqu'à ce qu'ils aient acquis suffisamment d'expérience avec la prise de la carbamazépine pour être en mesure de déterminer si elle altère ou non leurs facultés mentales et/ou motrices.

Interactions médicamenteuses

L'enzyme 3A4 du cytochrome P450 (CYP3A4) est la principale enzyme responsable du métabolisme de la carbamazépine. L'administration concomitante d'inhibiteurs du CYP3A4 peut accroître les concentrations plasmatiques de carbamazépine et entraîner des effets indésirables. Les agents dont on sait ou on s'attend qu'ils augmentent les concentrations plasmatiques de carbamazépine comprennent les suivants :

cimétidine, danazol, diltiazem, macrolides, érythromycine, troléandomycine, clarithromycine, fluoxétine, fluvoxamine, néfazodone, loratadine, terfénadine, isoniazide, niacinamide, nicotinamide, propoxyphène, dérivés azolés (p. ex., kétoconazole,

itraconazole, fluconazole), acétazolamide, vérapamil, jus de pamplemousse, inhibiteurs de la protéase, valproate[§].

L'administration concomitante d'inducteurs du CYP3A4 peut accélérer le métabolisme de la carbamazépine, ce qui risque d'abaisser les concentrations sériques de carbamazépine et l'effet thérapeutique. De même, l'interruption du traitement par un inducteur du CYP3A4 peut ralentir le métabolisme de la carbamazépine et faire augmenter les concentrations plasmatiques de carbamazépine. Les agents dont on sait ou on s'attend qu'ils abaissent les concentrations plasmatiques de carbamazépine comprennent les suivants :

cisplatine, chlorhydrate de doxorubicine, felbamate[‡], rifampine, phénobarbital, phénytoïne, primidone, methsuximide, théophylline.

La carbamazépine est un puissant inducteur du CYP3A4 et d'autres systèmes enzymatiques hépatiques de phase I et de phase II, et risque d'abaisser les concentrations plasmatiques des médicaments concomitants principalement métabolisés par le CYP3A4 par induction de leur métabolisme.

On a établi l'enzyme époxyde-hydrolase microsomale humaine comme responsable de la formation du dérivé 10,11-transdiol du métabolite 10,11-époxyde de la carbamazépine. Aussi l'administration conjointe d'inhibiteurs de l'enzyme époxyde-hydrolase microsomale humaine risque-t-elle d'augmenter les concentrations plasmatiques de ce dernier.

Effets de pms-CARBAMAZEPINE et pms-CARBAMAZEPINE-CR sur les concentrations plasmatiques d'agents concomitants

La carbamazépine peut abaisser les concentrations plasmatiques ou diminuer, voire annuler, l'activité de certains médicaments. Il peut être nécessaire d'adapter la posologie des médicaments

[§] Augmente les concentrations du métabolite actif 10, 11-époxyde

[‡] Diminue les concentrations de carbamazépine et augmentent celles du 10, 11-époxyde

suivants selon les besoins cliniques lorsqu'ils sont administrés conjointement avec pms-CARBAMAZEPINE et pms-CARBAMAZEPINE-CR :

Analgésiques, agents anti-inflammatoires : buprénorphine, méthadone, paracétamol (l'administration à long terme de la carbamazépine et du paracétamol [acétaminophène] peut être associée à de l'hépatotoxicité), phénazone (antipyrine), tramadol.

Antibiotiques : doxycycline, rifabutine.

Anticoagulants : anticoagulants oraux (warfarine, phenprocoumon, dicoumarol et acénocoumarol).

Antidépresseurs : bupropion, citalopram, mianserin, néfazodone, sertraline, trazodone, antidépresseurs tricycliques (par exemple, imipramine, amitriptyline, nortriptyline, clomipramine).

Antiémétiques : aprépitant.

Antiépileptiques : oxcarbazépine, clobazam, clonazépam, éthosuximide, primidone, acide valproïque, felbamate, lamotrigine, zonisamide, tiagabine, topiramate. On a signalé que les concentrations plasmatiques de phénytoïne étaient augmentées ou réduites par la carbamazépine. On a également observé que la phénytoïne abaisse les concentrations plasmatiques de carbamazépine. Afin d'éviter une intoxication à la phénytoïne et des concentrations sous-thérapeutiques de carbamazépine, on recommande de surveiller les concentrations plasmatiques des deux médicaments durant la période d'adaptation posologique et d'ajuster la posologie en conséquence. Dans de rares cas, les concentrations de la méphénytoïne ont augmenté.

Antifongiques : caspofongine, itraconazole, voriconazole (**voir Contre-indications**). pms-CARBAMAZEPINE et pms-CARBAMAZEPINE-CR ne doivent pas être utilisés en association avec le voriconazole ou l'itraconazole.

Anthelminthique : praziquantel, albendazole.

Antinéoplasiques : imatinib, irinotécan, géfitinib, cyclophosphamide, lapatinib, temsirolimus.

Antipsychotiques : clozapine, halopéridol et brompéridol, olanzapine, quétiapine, rispéridone, ziprasidone, aripiprazole, palipéridone.

Antiviraux : inhibiteurs de la protéase employés dans le traitement du VIH, par exemple, indinavir, ritonavir, saquinavir.

Anxiolytiques : alprazolam, midazolam.

Bronchodilatateurs ou médicaments anti-asthmatiques : théophylline.

Contraceptifs : contraceptifs hormonaux.

Médicaments cardiovasculaires : inhibiteurs calciques (famille des dihydropyridines), par exemple, félodipine, digoxine, disopyramide, quinidine, propranolol, simvastatine, atorvastatine, lovastatine, ivabradine.

Corticostéroïdes : corticostéroïdes (par exemple, prednisolone, dexaméthasone).

Médicaments employés pour traiter la dysfonction érectile : tadalafil.

Immunosuppresseurs : cyclosporine, évérolimus, tacrolimus, sirolimus.

Agents thyroïdiens : lévothyroxine.

Autres interactions médicamenteuses : produits contenant des œstrogènes et (ou) des progestatifs.

Médicaments pouvant augmenter les concentrations plasmatiques de la carbamazépine et/ou de la carbamazépine-10, 11-époxyde

Vu qu'une augmentation des concentrations plasmatiques de carbamazépine et/ou de carbamazépine-10,11-époxyde peut donner lieu à des effets indésirables (par exemple, étourdissements, somnolence, ataxie et diplopie), il faut adapter la posologie de pms-CARBAMAZEPINE et de pms-CARBAMAZEPINE-CR en conséquence et surveiller les concentrations sanguines lorsqu'il est employé en concomitance avec les substances indiquées ci-dessous.

Analgésiques, médicaments anti-inflammatoires : dextropropoxyphène, ibuprofène.

Androgènes : danazol.

Antibiotiques : antibiotiques macrolides (par exemple, érythromycine, troléandomycine, josamycine et clarithromycine, télichromycine), ciprofloxacine.

Antidépresseurs : vraisemblablement désipramine, fluoxétine, fluvoxamine, néfazodone, paroxétine, trazodone, viloxazine.

Antiépileptiques : stiripentol, vigabatrine.

Antifongiques : dérivés azolés (itraconazole, kétoconazole, fluconazole, voriconazole). pms-CARBAMAZEPINE et pms-CARBAMAZEPINE-CR ne doivent pas être utilisés en association avec le voriconazole ou l'itraconazole.

Antihistaminiques : terfénadine, loratadine.

Antipsychotiques : loxapine, olanzapine, quétiapine.

Antituberculeux : isoniazide.

Antiviraux : inhibiteurs de la protéase employés dans le traitement du VIH (par exemple, ritonavir).

Inhibiteurs d'anhydrase carbonique : acétazolamide.

Médicaments cardiovasculaires : vérapamil, diltiazem.

Médicaments gastro-intestinaux : cimétidine, oméprazole.

Relaxants musculaires : oxybutynine, dantrolène.

Inhibiteurs de l'agrégation plaquettaire : ticlopidine.

Autres interactions : jus de pamplemousse, nicotinamide.

On a signalé que la loxapine, le felbamate, la quétiapine, la primidone, l'acide valproïque et le valpromide augmentent la concentration du métabolite actif, la carbamazépine-10, 11-époxyde.

Médicaments pouvant diminuer les concentrations plasmatiques de la carbamazépine

La dose de pms-CARBAMAZEPINE ou de pms-CARBAMAZEPINE-CR pourrait devoir être ajustée lorsque ce médicament est utilisé en concomitance avec les substances décrites ci-après :

Antiépileptiques : felbamate (peut entraîner une diminution des concentrations sériques de carbamazépine conjointement avec une augmentation des taux de carbamazépine-époxyde, ainsi qu'une diminution des concentrations sériques de felbamate), methsuximide, oxcarbazépine, phénobarbital, phensuximide, phénytoïne (afin d'éviter une intoxication à la phénytoïne et des concentrations sous-thérapeutiques de carbamazépine, on recommande de surveiller les concentrations plasmatiques des deux médicaments durant la période d'adaptation posologique (voir aussi ***Effets de la carbamazépine sur les concentrations plasmatiques d'agents concomitants***),

fosphénytoïne, primidone, progabide et vraisemblablement clonazépam, acide valproïque ou valpromide.

Antinéoplasiques : cisplatine ou doxorubicine.

Antituberculeux : rifampine.

Bronchodilatateurs ou médicaments anti-asthmatiques : théophylline, aminophylline.

Médicaments dermatologiques : isotrétinoïne.

Autres interactions : médicaments à base d'herbes contenant du millepertuis (*Hypericum perforatum*).

Associations commandant une attention particulière

On a signalé que l'administration conjointe de lévétiracétam et de carbamazépine accentue la toxicité de cette dernière (p. ex., nystagmus, nausées et vomissements).

L'administration concomitante de pms-CARBAMAZEPINE ou de pms-CARBAMAZEPINE-CR et de lithium, de métoprolol ou d'halopéridol peut accroître le risque d'effets secondaires neurotoxiques (même en présence de « concentrations plasmatiques thérapeutiques »).

On a signalé que l'administration concomitante de carbamazépine et d'isoniazide augmentait l'hépatotoxicité provoquée par l'isoniazide.

À l'instar des autres anticonvulsivants, pms-CARBAMAZEPINE et pms-CARBAMAZEPINE-CR peuvent rendre les contraceptifs hormonaux moins fiables; il peut survenir des saignements intermittents. Il faut donc avertir les patientes d'utiliser des méthodes de contraception non hormonales lorsqu'elles prennent pms-CARBAMAZEPINE ou pms-CARBAMAZEPINE-CR. Par voie d'induction enzymatique, pms-CARBAMAZEPINE et pms-CARBAMAZEPINE-CR peuvent contraindre l'effet thérapeutique des médicaments contenant des œstrogènes et/ou des progestatifs (par exemple, provoquer l'échec de la contraception).

L'administration concomitante de pms-CARBAMAZEPINE ou de pms-CARBAMAZEPINE-CR et de certains diurétiques (hydrochlorothiazide, furosémide) peut donner lieu à une hyponatrémie symptomatique.

La carbamazépine peut s'opposer aux effets des relaxants musculaires non dépolarisants (par exemple, pancuronium); il peut s'avérer nécessaire d'augmenter leur dose et on doit surveiller les patients étroitement vu que le blocage neuromusculaire peut prendre fin plus rapidement que prévu.

On a signalé que l'isotrétinoïne altérerait la biodisponibilité ou la clairance de la carbamazépine et de la carbamazépine 10,11-époxyde ou encore les deux; on recommande de surveiller les concentrations plasmatiques de carbamazépine.

À l'instar d'autres médicaments psycho-actifs, la carbamazépine peut réduire la tolérance à l'alcool; il est donc recommandé de s'abstenir de prendre de l'alcool durant le traitement.

L'utilisation de pms-CARBAMAZEPINE et pms-CARBAMAZEPINE-CR en association avec des inhibiteurs de la MAO (IMAO) est contre-indiquée. Avant d'administrer pms-CARBAMAZEPINE et pms-CARBAMAZEPINE-CR, il faut cesser les IMAO pendant une période minimale de deux semaines, si l'état clinique de patient le permet (**voir Contre-indications**).

Interférence avec les épreuves sérologiques

La carbamazépine peut fausser les résultats du dosage de la perphénazine par analyse en chromatographie liquide à haute performance (CLHP).

La carbamazépine et son métabolite 10,11-époxyde peuvent fausser les résultats du dosage des antidépresseurs tricycliques par immunodosage à polarisation de fluorescence.

EFFETS INDÉSIRABLES

Les effets indésirables les plus fréquents à la suite de l'administration de la carbamazépine ont été des troubles du SNC (par exemple, somnolence, céphalées, manque d'équilibre en position debout, diplopie, étourdissements); des troubles gastro-intestinaux (nausées, vomissements), et des réactions allergiques cutanées. Ces manifestations n'apparaissent habituellement qu'en début de traitement, lorsque la dose initiale est trop élevée ou chez des patients âgés. Il est rare que leur importance exige l'arrêt du traitement par la carbamazépine, et une dose initiale faible peut souvent réduire au minimum ces réactions.

L'apparition d'effets indésirables sur le SNC pourrait être une manifestation d'un surdosage relatif ou d'une fluctuation importante des concentrations plasmatiques. Dans ces cas, on recommande de surveiller les concentrations plasmatiques.

Les effets indésirables plus graves sont de nature hématologique, hépatique, cardiovasculaire et dermatologique et exigent l'arrêt du traitement.

L'interruption soudaine du traitement par la carbamazépine peut précipiter les crises d'épilepsie; l'administration de la carbamazépine doit donc être cessée graduellement sur une période de six mois. Chez les patients épileptiques, on recommande d'effectuer le changement au nouvel antiépileptique sous couverture d'un médicament approprié.

Les effets indésirables suivants, observés dans le cadre d'essais cliniques, sont classés selon les termes du MedDRA. Les manifestations indésirables touchant chaque appareil, système ou organe sont listées en ordre décroissant de fréquence; dans chaque catégorie de fréquence, elles sont énumérées en ordre décroissant de gravité. Les catégories de fréquence se fondent sur la convention suivante (CIOMS III) : fréquents ($\geq 1/10$); courants ($\geq 1/100$, $< 1/10$); peu courants ($\geq 1/1000$, $< 1/100$); rares ($\geq 1/10\ 000$, $< 1/1000$); cas isolés ($< 1/10\ 000$); fréquence inconnue.

Affections du système lymphatique ou sanguin

Fréquentes : leucopénie.

Courantes : éosinophilie, thrombocytopénie.

Rares : leucocytose, lymphadénopathie.

Cas isolés : agranulocytose, anémie aplasique, pancytopénie, érythroblastopénie chronique acquise, anémie macrocytaire, anémie mégaloblastique, réticulocytose, purpura thrombocytopénique et anémie hémolytique. Dans quelques cas, ces réactions ont provoqué la mort.

Fréquence inconnue : aplasie médullaire.

Troubles hépatiques

Rares : hépatite de type cholestatique, parenchymateuse (hépatocellulaire) ou mixte, syndrome de disparition des canaux biliaires, ictère.

Cas isolés : insuffisance hépatique, trouble hépatique granulomateux.

Troubles cutanés et troubles des tissus sous-cutanés

Fréquents : éruptions érythémateuses, urticaire pouvant être sévère, eczéma allergique et éruptions cutanées.

Peu courants : dermatite exfoliative et érythrodermie.

Rares : lupus érythémateux aigu disséminé, prurit.

Cas isolés : syndrome de Stevens-Johnson[‡], érythrodermie bulleuse avec épidermolyse (syndrome de Lyell), réactions de photosensibilité, érythème polymorphe, érythème noueux, troubles pigmentaires, purpura, acné, diaphorèse, alopecie, névrodermite, hirsutisme, kératose lichénoïde, onychomadèse.

Fréquence inconnue : pustulose exanthématique aiguë généralisée.

Troubles du système nerveux

Fréquents : ataxie, étourdissements, somnolence.

[‡] Réaction considérée comme rare dans certains pays d'Asie. Voir MISES EN GARDE.

Courants : augmentation des crises motrices (**voir Indications**), diplopie, céphalées.

Peu courants : mouvements involontaires anormaux (par exemple, tremblements, astérisis, dystonie, tics), nystagmus.

Rares : dyskinésie, parésie, troubles des mouvements de l'œil, anomalies de l'élocution (par exemple, dysarthrie ou langue pâteuse), choréo-athétose, neuropathie périphérique, paresthésie, faiblesse musculaire.

Cas isolés : syndrome malin des neuroleptiques, méningite à liquide clair s'accompagnant de myoclonie et d'éosinophilie périphérique, dysgueusie.

Fréquence inconnue : sédation, troubles de la mémoire.

Troubles cardiaques

Rares : troubles de la conduction (y compris un bloc cardiaque auriculoventriculaire du deuxième ou du troisième degré).

Cas isolés : arythmies, syndrome de Stokes-Adams chez les patients atteints de bloc atrio-ventriculaire, bradycardie, insuffisance cardiaque congestive, aggravation de cardiopathie coronarienne. Certaines de ces complications cardiovasculaires se sont soldées par un décès. L'infarctus du myocarde et les arythmies ont été signalés avec d'autres composés tricycliques.

Troubles vasculaires

Rares : hypertension ou hypotension.

Cas isolés : collapsus circulatoire, thromboembolie (par exemple; embolie pulmonaire), thrombophlébite.

Troubles psychiatriques

Rares : hallucinations (visuelles ou auditives), dépression, loquacité, agitation, anorexie, impatience musculaire, état de confusion.

Cas isolés : activation d'une psychose. Des cas isolés de tentative de suicide et de suicide ont été signalés. Cependant, aucune relation causale n'a été établie.

Troubles rénaux et urinaires

Cas isolés : néphrite tubulo-interstitielle, insuffisance rénale, dysfonction rénale (par exemple, albuminurie, glycosurie, hématurie, oligurie parfois associée à une hausse de la pression artérielle, et hausse de l'azote uréique sanguin / azotémie), rétention urinaire, fréquence urinaire.

Troubles de l'appareil reproducteur

Cas isolés : dysfonctionnement sexuel/troubles érectiles, spermatogenèse anormale (avec diminution du nombre et/ou de la motilité des spermatozoïdes).

Troubles gastro-intestinaux

Fréquents : vomissements, nausées.

Courants : Sécheresse de la bouche et de la gorge.

Peu courants : diarrhée, constipation.

Rares : douleur abdominale.

Cas isolés : pancréatite, glossite, stomatite.

Fréquence inconnue : colite.

Troubles de la vue

Courants : troubles de l'accommodation (par exemple, vision brouillée).

Cas isolés : opacité cristallinienne, conjonctivite, changements rétiens.

Troubles auriculaires et labyrinthiques

Cas isolés : troubles de l'ouïe (par exemple, acouphène, hyperacousie, hypoacousie), modification de la perception des tonalités.

Troubles endocriniens

Courants : œdème, rétention liquidienne, gain pondéral, hyponatrémie et réduction de l'osmolalité sanguine à cause de la survenue d'un effet semblable à celui de l'hormone antidiurétique (ADH),

résultant en cas isolés d'intoxication par l'eau accompagnée de léthargie, vomissements, céphalées, état de confusion et troubles neurologiques.

Cas isolés : galactorrhée, gynécomastie.

Troubles métaboliques et nutritionnels

Rares : carence en acide folique, diminution de l'appétit.

Cas isolés : porphyrie aiguë (porphyrie aiguë intermittente et porphyrie variegata), porphyrie non aiguë (porphyrie cutanée tardive).

Troubles de l'appareil locomoteur et des tissus conjonctifs

Cas isolés : troubles du métabolisme osseux (baisse de la calcémie et du taux sanguin de 25-hydroxycholécalférol) menant à l'ostéomalacie ou à l'ostéoporose, arthralgie, myalgie, spasmes musculaires.

Fréquence inconnue : fractures.

Troubles respiratoires, thoraciques et médiastinaux

Cas isolés : hypersensibilité pulmonaire caractérisée par de la fièvre, une dyspnée, une pneumopathie ou une pneumonie.

Infections et infestations

Fréquence inconnue : réactivation de l'herpèsvirus humain de type 6.

Troubles du système immunitaire

Rares : hypersensibilité multi-organique retardée accompagnée de fièvre, éruptions cutanées, vasculite, lymphadénopathie, pseudolymphome, arthralgie, leucopénie, éosinophilie, hépatosplénomégalie, anomalies dans les tests de la fonction hépatique et syndrome de disparition des canaux biliaires (destruction et disparition des canaux biliaires intrahépatiques), se présentant en associations diverses. D'autres organes peuvent aussi être touchés (poumons, reins, pancréas, myocarde, côlon).

Cas isolés : réaction anaphylactique, angio-œdème, hypogammaglobulinémie.

Fréquence inconnue : éruptions d'origine médicamenteuse s'accompagnant d'une éosinophilie et de symptômes généraux.

Troubles généraux et réactions au point d'administration

Fréquents : fatigue.

Modifications des résultats d'épreuves de laboratoire

Fréquentes : élévation du gamma-GT (imputable à l'induction enzymatique hépatique), habituellement non cliniquement significative.

Courantes : élévation de la phosphatase alcaline.

Peu courantes : élévation des transaminases.

Cas isolés : augmentation de la pression intraoculaire, hypercholestérolémie, hausse du cholestérol HDL, hausse des triglycérides, anomalies dans les tests de la fonction thyroïdienne : baisse de la L-thyroxine, (thyroxine libre, thyroxine, tri-iodothyronine) et hausse de la thyrostimuline sanguine, augmentation de prolactinémie (habituellement sans manifestations cliniques).

Fréquence inconnue : diminution de la densité osseuse.

SYMPTÔMES ET TRAITEMENT DU SURDOSAGE

Dose létale la plus faible connue : estimée à 3,2 g (femme de 24 ans).

Doses les plus fortes avec survie : 80 g (homme de 34 ans); 34 g (fille de 13 ans); 1,4 g (fille de 23 mois).

Symptômes du surdosage

Les signes et symptômes du surdosage se manifestent habituellement sur les systèmes nerveux central, cardiovasculaire et respiratoire de même que par les réactions décrites à la section Effets indésirables.

Système nerveux central : Dépression du SNC, désorientation, réduction du niveau de conscience, tremblements, impatience musculaire, somnolence, agitation, hallucinations, coma, vision brouillée, nystagmus, mydriase, troubles d'élocution, dysarthrie, ataxie, dyskinésie, réflexes anormaux (ralentis ou hyperactifs), convulsions, troubles psychomoteurs, myoclonie, opisthotonos, hypothermie, hyperthermie, bouffées de chaleur, cyanose, perturbations électroencéphalographiques.

Système respiratoire : Dépression respiratoire, œdème pulmonaire.

Système cardiovasculaire : Tachycardie, hypotension, hypertension, trouble de la conduction avec élargissement du complexe QRS, syncope en association avec arrêt cardiaque.

Système gastro-intestinal : Nausées, vomissements, évacuation gastrique retardée, motilité intestinale réduite.

Appareil locomoteur : On a signalé des cas de rhabdomyolyse associés à une intoxication par la carbamazépine.

Fonction rénale : Rétention urinaire, oligurie ou anurie, rétention de liquide et intoxication par l'eau.

Résultats des épreuves de laboratoire : Hyponatrémie, hypokaliémie, leucocytose, hypoleucocytose, acidose métabolique, hyperglycémie, glycosurie, acétonurie, hausse de la créatine-phosphokinase musculaire.

Traitement du surdosage

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

Il n'existe pas d'antidote spécifique à la carbamazépine.

Évacuer l'estomac soit avec un émétique ou par lavage gastrique et administrer ensuite du charbon activé. Un retard dans l'évacuation de l'estomac peut différer l'absorption et provoquer une rechute durant la période de rétablissement consécutive à l'intoxication.

L'hémodialyse représente la modalité de traitement efficace dans la prise en charge d'un surdosage de carbamazépine.

Surveiller les signes vitaux, en effectuant notamment un électrocardiogramme afin de déceler la présence d'arythmies cardiaques ou de troubles de la conduction, et instituer un traitement symptomatique approprié. Maîtriser l'hyperirritabilité ou les convulsions de façon appropriée au moyen des soins médicaux habituels.

On doit prendre en charge l'hyponatrémie de façon appropriée au moyen des soins médicaux habituels.

Traiter l'état de choc (collapsus circulatoire) à l'aide de mesures de soutien, y compris des liquides intraveineux, de l'oxygène et des corticostéroïdes.

On a recommandé une hémoperfusion sur charbon activé.

On peut s'attendre à une rechute et à une aggravation de la symptomatologie au cours du 2^e ou du 3^e jour qui suivent un surdosage, en raison du retard d'absorption.

POSOLOGIE ET MODE D'ADMINISTRATION

Épilepsie (voir Indications)

pms-CARBAMAZEPINE et pms-CARBAMAZEPINE-CR (carbamazépine) peuvent être administrés seuls ou en association avec d'autres anticonvulsivants. On recommande d'amorcer le

traitement par pms-CARBAMAZEPINE ou pms-CARBAMAZEPINE-CR à une faible dose quotidienne et de l'augmenter graduellement. Afin de maîtriser efficacement les crises d'épilepsie, il faut adapter la posologie selon les besoins de chaque patient. Il peut être utile de déterminer les concentrations plasmatiques afin d'établir la posologie optimale (voir **Pharmacocinétique clinique et Mises en garde – Grossesse et allaitement**). Prendre pms-CARBAMAZEPINE ou pms-CARBAMAZEPINE-CR avec les repas dans la mesure du possible.

Prendre les comprimés et les comprimés à croquer pms-CARBAMAZEPINE en 2 à 4 doses fractionnées par jour.

Les comprimés à croquer pms-CARBAMAZEPINE conviennent particulièrement aux patients qui ont de la difficulté à avaler des comprimés ou qui nécessitent un ajustement précis de la dose en début de traitement.

pms-CARBAMAZEPINE-CR à libération contrôlée réduit les fluctuations quotidiennes de carbamazépine plasmatique. Les comprimés pms-CARBAMAZEPINE-CR doivent être avalés entiers, avec un peu de liquide durant ou après un repas, qu'ils soient prescrits en comprimés complets ou en demi-comprimés. Cette formulation à libération contrôlée doit être prescrite à une posologie de deux prises par jour. Au besoin, prescrire trois doses fractionnées par jour. On a signalé que pour certains patients, le fait de passer des comprimés ordinaires aux comprimés CR a nécessité une augmentation de la dose. L'adaptation de la dose doit se faire de façon individuelle, compte tenu de la réponse clinique et, s'il y a lieu, des taux plasmatiques de la carbamazépine.

Adultes et enfants de plus de 12 ans

La dose initiale est de 100 à 200 mg, 1 ou 2 fois par jour, selon la gravité du cas et les antécédents thérapeutiques. On augmente ensuite graduellement la dose, en la fractionnant, jusqu'à l'obtention de la meilleure réponse possible. La posologie optimale habituelle est de 800 à 1200 mg par jour. Dans de rares cas, des patients adultes ont reçu 1600 mg. Dès que les crises disparaissent et que l'état se stabilise, on réduit la dose très graduellement jusqu'à la plus petite dose efficace possible.

Enfants de 6 à 12 ans

La dose initiale est de 100 mg le premier jour administrée en plusieurs prises. On l'augmente ensuite graduellement de 100 mg par jour jusqu'à l'obtention de la meilleure réponse possible, sans généralement dépasser 1000 mg par jour. Dès que les crises disparaissent et que l'état se stabilise, on réduit la dose très graduellement jusqu'à la plus petite dose efficace possible.

Traitement d'association

Si le médicament est ajouté au traitement par un autre anticonvulsivant, il faudra le faire progressivement tout en maintenant l'administration du premier ou en en réduisant la dose progressivement, sauf s'il s'agit de la phénytoïne dont la dose pourra, elle, être augmentée (**voir Précautions - Interactions médicamenteuses, et Mises en gardes - Grossesse et allaitement**).

Névralgie du trijumeau

La dose initiale quotidienne doit être faible; on recommande 200 mg par jour en 2 prises de 100 mg. On peut ensuite augmenter la dose quotidienne totale par paliers de 200 mg par jour jusqu'à ce que la douleur soit soulagée. Il suffit généralement de 200 à 800 mg par jour pour obtenir ce résultat, bien qu'une dose quotidienne pouvant atteindre 1200 mg soit parfois nécessaire. La dose maximale recommandée est de 1200 mg/jour. Dès que le patient a éprouvé un soulagement soutenu de sa douleur, on doit essayer de réduire progressivement la dose jusqu'à la plus petite dose efficace possible. Étant donné que la névralgie du trijumeau se caractérise par des périodes de rémission, on doit tenter de diminuer la dose ou d'interrompre le traitement par pms-CARBAMAZEPINE ou pms-CARBAMAZEPINE-CR à intervalles d'au plus trois mois, selon l'évolution clinique de chaque patient.

L'emploi prophylactique de ce médicament dans la névralgie du trijumeau n'est pas recommandé.

Manie et troubles bipolaires (maniaco-dépressifs)

La dose initiale doit être faible, soit de 200 à 400 mg par jour en plusieurs prises. Dans la manie aiguë, on peut toutefois amorcer le traitement avec des doses de 400 à 600 mg par jour. Augmenter graduellement cette dose jusqu'à la maîtrise des symptômes ou jusqu'à concurrence d'une dose quotidienne totale de 1600 mg. On augmentera la dose par paliers afin d'assurer la meilleure tolérance possible de la part du patient. La posologie habituelle s'étend de 400 à 1200 mg par jour que l'on administre en doses fractionnées. En traitement d'entretien, on continuera d'utiliser les doses qui ont permis d'obtenir une réponse et une tolérance optimales durant le traitement initial. En association avec le lithium et les neuroleptiques, on doit instituer le traitement à une faible dose, de 100 à 200 mg par jour, que l'on augmentera graduellement. Il est rarement nécessaire de dépasser 800 mg par jour lorsqu'on administre la carbamazépine en association avec les neuroleptiques et le lithium ou d'autres psychotropes, telles les benzodiazépines. Les taux plasmatiques se révèlent rarement utiles dans l'établissement de la thérapie des troubles bipolaires.

Populations particulières

Gériatrie

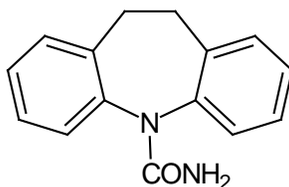
En raison d'interactions médicamenteuses et de la pharmacocinétique de divers antiépileptiques, la posologie de pms-CARBAMAZEPINE et pms-CARBAMAZEPINE-CR doivent être établies avec précaution chez les patients âgés.

Insuffisance rénale et hépatique

On ne dispose actuellement d'aucune donnée portant sur la pharmacocinétique de la carbamazépine chez les patients atteints d'insuffisance rénale ou hépatique, quelle qu'en soit la gravité.

INFORMATION PHARMACEUTIQUE

Substance médicamenteuse



Carbamazépine

Nom chimique :	5H-dibenzo (b,f) azépine-5 carboxamide
Formule moléculaire :	C ₁₅ H ₁₂ N ₂ O
Poids moléculaire :	236,27 g/mol
Description :	Poudre blanche à blanc cassé
Solubilité :	Pratiquement insoluble dans l'eau et dans l'acétone

Stabilité et conservation

Voir tableau ci-dessous.

Garder hors de la portée des enfants.

Présentation

Voir le tableau de la page suivante.

	Comprimés pms-CARBAMAZEPINE 200 mg	Comprimés (à croquer) pms-CARBAMAZEPINE 100 mg	Comprimés (à croquer) pms-CARBAMAZEPINE 200 mg	Comprimés (à libération contrôlée) pms- CARBAMAZEPINE-CR 200 mg	Comprimés (à libération contrôlée) pms- CARBAMAZEPINE-CR 400 mg
Couleur	Blanc	Blanc tacheté de rouge	Blanc tacheté de rouge	Beige orangé	Orange brunâtre
Forme	Rond, plat, à bords biseautés	Rond, plat, à bords biseautés	Ovale, biconvexe	Ovale, légèrement biconvexe	Ovale, légèrement biconvexe
Ingrédient médicinal	200 mg de carbamazépine	100 mg de carbamazépine	200 mg de carbamazépine	200 mg de carbamazépine	400 mg de carbamazépine
Ingrédients non médicinaux	Composés de cellulose, stéarate de magnésium et silice	Saveur de cerise et de menthe, fécule de maïs, érythrosine, gélatine, glycérine, stéarate de magnésium, silice, glycolate d'amidon sodique, acide stéarique, sucre		Esters acryliques, composés de cellulose, oxydes de fer, stéarate de magnésium, silice, talc, anhydride titanique, dérivé d'huile de ricin	
Format	Flacons de 100 et de 500	Flacons de 100	Flacons de 100	Flacons de 100 & 500	Flacons de 100 & 500
Conditions d'entreposage	En dessous de 30 °C, protéger de l'humidité	En dessous de 30 °C, protéger de l'humidité et de la lumière	En dessous de 30 °C, protéger de l'humidité et de la lumière	En dessous de 25 °C, protéger de l'humidité	En dessous de 25 °C, protéger de l'humidité

PHARMACOLOGIE

Administrées aux souris par voie orale, des doses de 100 mg/kg de carbamazépine ont protégé tous ces animaux contre les convulsions à la suite d'électrochocs (50 mA pendant 0,2 seconde) pour des périodes allant jusqu'à 5 heures. Chez les rats, des doses orales de 50 mg/kg ont augmenté le seuil épiléptogène de 88 %, et, à la dose de 100 mg/kg, la carbamazépine a augmenté le seuil épiléptogène d'environ 130 %. Par ailleurs, l'administration de carbamazépine à des souris stimulées à la picrotoxine a produit des effets très minimes et n'a pas empêché les convulsions provoquées par le pentylène tétrazol.

La carbamazépine exerce une légère action sédatrice et tranquillisante chez la souris, mais elle est sans effet hypnotique, sauf à des doses presque toxiques. Bien que la carbamazépine exerce des effets semblables aux relaxants musculaires chez l'animal normal et l'animal spinal, elle n'a pas d'effet myorelaxant d'importance clinique. Chez les animaux, la carbamazépine n'exerce qu'un faible effet anticholinergique et n'a aucune activité anti-émétique. La carbamazépine n'inhibe pas la monoamine oxydase du foie du cobaye à une concentration de 1×10^{-3} M.

Chez les lapins, on n'a pu administrer la carbamazépine i.v. à des doses suffisantes pour produire une anesthésie au stade IV (Magnus et Girndt) sans effet toxique. Le potentiel anesthésique est donc considéré comme nul.

Chez les animaux de laboratoire, la carbamazépine atténue certains réflexes de douleur transmis par les nerfs crâniens, comme les réflexes linguo-mandibulaire et sous-orbital. La carbamazépine n'exerce pas d'effet analgésique général et elle est sans effet sur les douleurs cutanées non spécifiques, sauf à des doses très élevées. Chez les humains, l'effet de la carbamazépine sur la douleur glosso-pharyngienne ou sur celle du trijumeau est probablement attribuable, en grande partie, au blocage des synapses bulbaires et thalamiques et des synapses supérieures.

Chez les animaux de laboratoire, la carbamazépine est rapidement absorbée et l'équilibre s'établit rapidement entre le sang et les tissus. Elle ne s'accumule pas dans les tissus, sauf dans le tissu adipeux. Chez le lapin, la carbamazépine est rapidement métabolisée et excrétée, de sorte que les taux sanguin et tissulaire sont très faibles au cours des 24 heures qui suivent. Environ 2 % seulement de la substance est excrétée inchangée dans l'urine.

TOXICOLOGIE

Toxicité aiguë

Chez la souris, la DL₅₀ orale de carbamazépine varie de 1100 à 3750 mg/kg; chez le rat, de 3850 à 4025 mg/kg; chez le lapin, de 1500 à 2680 mg/kg; chez le cobaye, elle s'établit à environ 920 mg/kg, et chez le chien, à plus de 5620 mg/kg.

Les principaux effets toxiques chez ces espèces sont les suivants : respiration pénible, ataxie, convulsions cloniques et toniques, et coma. Chez le chien, à des doses toxiques, en plus de perturbations de la fonction locomotrice, la carbamazépine a provoqué des défécations et des vomissements importants.

Toxicité subaiguë et chronique

On a étudié la toxicité subaiguë et chronique de la carbamazépine durant des périodes allant jusqu'à un an, à des doses de 50, 100, 200 et 400 mg/kg chez le rat, et de 50, 100, 150 et 200 mg/kg chez le chien. Chez le rat, à 100 et 200 mg/kg et plus par jour, on a constaté de l'hépatotoxicité y compris une légère augmentation des taux d'alanine-aminotransférase (ALAT). L'examen histologique a en outre révélé des changements au niveau du foie. À 400 mg/kg/jour, 25 animaux sur 50 sont morts à compter de la 15^e semaine. Le taux d'ALAT et les taux sanguins d'azote uréique ont accusé une légère augmentation. Le rapport relatif du poids de certains organes en comparaison du poids total était augmenté au niveau du coeur, du foie et des reins.

Carcinogénèse et génotoxicité

La carbamazépine administrée à des rats Sprague-Dawley pendant 2 ans dans leur alimentation à des doses de 25, 75 et 250 mg/kg/jour a causé une augmentation, en relation avec la dose, de la fréquence des tumeurs hépatocellulaires chez les femelles et des adénomes cellulaires interstitiels bénins dans les testicules des mâles. La carbamazépine doit donc être considérée comme carcinogène chez les rats Sprague-Dawley. La carbamazépine ne s'est pas révélée génotoxique dans le cadre de diverses études de la mutagénicité bactérienne et mammifère. On considère que les résultats portant sur la carcinogénèse chez le rat ne sont pas pertinents à l'utilisation du médicament chez l'humain.

Dans une étude de 4 semaines, l'administration orale de 100 mg/kg/jour de carbamazépine à des rats a révélé une atrophie testiculaire et une déficience de la spermatogénèse; ces effets n'ont toutefois pas été observés chez les animaux qui recevaient 200, 500 et 1000 mg/kg/jour. Dans une étude de 24 semaines chez le rat, on a constaté une atrophie testiculaire chez 3 animaux sur 10 recevant 50 mg/kg/jour et chez un animal sur 10 recevant 100 mg/kg/jour. Par contre, aucune lésion testiculaire n'a été observée à 200 mg/kg/jour. Dans une étude d'un an, une inhibition de la spermatogénèse et une atrophie testiculaire ont été notées chez 6 des 19 rats mâles survivants du groupe recevant 400 mg/kg/jour.

Chez le chien, l'examen macroscopique a révélé une coloration anormale grise ou brunâtre de la vessie à 100 et 200 mg/kg/jour dans une étude de 3 mois, et à toutes les doses (50, 100 et 150 mg/kg/jour) dans une étude de un an. À l'examen histologique, on a découvert un pigment brunâtre dans les macrophages de la sous-muqueuse. On considère que ce pigment est un métabolite non toxique et qu'il n'est pas dû à la présence de mélanine ou d'éléments argentaffines. Chez un chien, on a constaté une atteinte hépatique minime après 12 mois.

Toxicité reproductive

Au cours d'études sur la reproduction chez le rat et le lapin portant sur la carbamazépine, on a constaté quelques anomalies chez environ 1 % de la progéniture.

Dans des études de la reproduction chez le rat, on a observé des anomalies bilatérales des côtes chez 2 des petits à des doses de 250 mg/kg et des fentes palatines et des pieds bots chez 4 animaux à des doses de 650 mg/kg. Deux de ces derniers étaient aussi anophtalmiques. Chez la souris et le rat, la carbamazépine administrée par voie parentérale cause une fréquence faible, mais néanmoins définitive d'anomalies, y compris anencéphalie, anophtalmie, fente palatine et queue rudimentaire ou absente. Dans une étude chez la souris, la carbamazépine (40 - 240 mg/kg par jour par voie orale) a causé des anomalies (principalement dilatation des ventricules cérébraux) chez 4,7 % des fœtus exposés en comparaison à 1,3 % des animaux témoins.

Chez les rates qui allaitent, une toxicité s'est manifestée sous forme de manque de gain pondéral et d'une apparence chétive à une dose de 200 mg/kg.

BIBLIOGRAPHIE

Monographie de produit pour ^{Pr}Tegretol[®], Novartis Pharmaceuticals Canada inc., Date de révision: 8 aout, 2013, Numéro de contrôle 164600.

Publications cliniques - Épilepsie

AMA Drug Evaluations : Anticonvulsants. American Medical Assoc., Chicago, Illinois, 1983 : 295-328.

Beerman B et al. Advanced heart block aggravated by carbamazepine. Br. Heart J., 1975 : 37 :688-691.

Besser R. et al. Slow-Release Carbamazepine in the Treatment of Epilepsy. 2. A comparison of the 24-hour plasma levels in response to two different formulations. Akt. Neurol., 1985; 12 : 75-77. Traduction.

Bertilsson L. Clinical pharmacokinetics of carbamazepine. Clin. Pharmacokinet, 1978; 3 : 128-143.

Blomberg JH et al. Treatment of epilepsy with TEGRETOL*. Lakartidningen, 1970; 67(38) : 4305-4311. Traduction.

Faigle JW et Feldmann KF. Carbamazepine : Biotransformation. In : Woodbury, D.M. et al. (édit.) : Antiepileptic Drugs, (Raven Press, New York 1982) : 2^e éd. : 483-495.

Gerardin A et al. Henriksen O. et al. How to Use Carbamazepine. In : Antiepileptic Drug Therapy in Pediatrics. Ed Morselli PL et al. (Raven Press, New York) 1983; 237-243.

Hoppener RJ et al. Correlation between daily fluctuations of carbamazepine serum levels and intermittent side effects. Epilepsia, 1980; 21 : 341-350.

Houben PFM et al. Anticonvulsant drugs and folic acid in young mentally retarded epileptic patients. Epilepsia 1971; 12(3) : 235-247.

Hunter J et al. Altered calcium metabolism in epileptic children on anticonvulsants. Br Med J 1971; 4 : 202-204.

Hvidberg EF et Dam M. Clinical pharmacokinetics of anticonvulsants. Clin Pharmacokinet, 1976; 1 : 161-188.

Janz D et Schmidt D. Anti-epileptic drugs and failure of oral contraceptives. Lancet 1974; 1 : 1113.

Krämer G et al. Slow-Release Carbamazepine in the Treatment of Epilepsy. 1. Comparisons of the 24-hour plasma levels during treatment with conventional and slow-release carbamazepine formulations. *Akt Neurol* 1985; 12 : 70-74. Traduction.

Kramer G et al. Slow-Release Carbamazepine : Kinetic and Therapeutic Aspects. *Psycho* 1985; 11 : 441-442. Traduction.

Krüger HJ. Carbamazepine in the Treatment of Epilepsy - Follow-up studies over a period of 9 years. *Med Welt* 1972; 23(24) : 896. Traduction.

Laengner H et Detering K. Anti-epileptic drugs and failure of oral contraceptives. *Lancet* 1974; 2 : 600.

Levy RH et al. Pharmacokinetics of Carbamazepine in normal man. *Clin Pharmacol Ther* 1975; 17 : 657-668.

Livingston SI. *Comprehensive Management of Epilepsy in Infancy, Childhood and Adolescence*. Charles C. Thomas, Publisher, 1972.

Mattson RH et al. Comparison of carbamazepine, phenobarbital, phenytoin and primidone in partial and secondarily generalized tonico-clonic seizures. *N Engl J Med* 1985; 313(3) : 145-151.

Mikati MA et Browne TR. Comparative efficacy of antiepileptic drugs. *Clin Neuropharmacol (É.-U.)* 1988; 11(2) : 130-140.

Miville J. Le Tégrétol dans l'épilepsie. *Vie Médi Can Fr* 1972; 1 : 1080-1083.

Morselli PL et al. Pharmacokinetic studies with carbamazepine in epileptic patients. In : Birkmayer W. (Ed.) "Epileptic seizures-behaviour-pain", H. Huber Publisher Bern/Stuttgart/Vienna 1975; 141-150.

Morselli PL et Frigerio A. Metabolism and pharmacokinetics of carbamazepine. *Drug Metab Rev* 1975; 4(1) : 93-113.

Morselli PL et al. Bioavailability of two carbamazepine preparations during chronic administration to epileptic patients. *Epilepsia (É.-U.)* 1975; 16 : 759-764

Morselli PL et Franco-Morselli R. Clinical pharmacokinetics of antiepileptic drugs in adults. *Pharmacol Ther* 1980; 10 : 65-101.

Namoli A. Prolonged Treatment with Carbamazepine (TEGRETOL*) of the Convulsions and Mental Abnormalities of Epilepsy. *Riv Neurol* 1972; XLII, fasc. 1. Traduction.

Ramsay RE et al. A double-blind study comparing carbamazepine with phenytoin as initial seizure therapy in adults. *N Engl J Med* 1983; 33 : 904-910.

Rodin EA et al. The effects of carbamazepine on Patients with Psychomotor Epilepsy : Results of a double blind study. *Epilepsia* 1974; 15 : 547-561.

Sillanpää M. Carbamazepine. Pharmacology and Clinical Uses. *Acta Neurol Scand* 1981; 64(Suppl. 88) : 1-202.

Singh A. et Sazena B. Carbamazepine and Diphenylhydantoin in the Treatment of Grand Mal Epilepsy - A Comparative Clinical Trial. Sixth International Symposium on Epilepsy, Bruxelles, Belgique, 1974.

Tomson T. Interdosage fluctuations in plasma carbamazepine concentration determine intermittent side effects. *Arch Neurol* 1984; 41 : 830-834.

Troupin AS et al. Carbamazepine as an anticonvulsant : A Pilot Study. *Neurology* 1974; 24 : 863-869.

Wada JA et al. Pharmacokinetic comparison of tablet and suspension dosage forms of carbamazepine. *Epilepsia* 1978; 19(3) : 251-255.

Wulfsohn M. Carbamazepine (TEGRETOL*) in the Long-Term Treatment of Grand Mal Epilepsy. *South Afr Med J* 1972; 46 : 1091.

TEGRETOL* in Epilepsy : Report of an international clinical symposium held at the Royal Garden Hotel, Londres, 1972. C.A.S. Wink (édit.). Manchester, C. Nicholls & Co. Ltd., 1972; 140.

Publications cliniques – Névralgie du trijumeau

Arieff AJ et al. TEGRETOL* in trigeminal neuralgia. Pilot study. *Trans Am Neurol Ass* 1966; 91 : 186.

Carnaille H et al. Étude statistique de près de 700 cas de facialgies traitées par le Tégrétol. *Acta Neurol Belg* 1966; 66 : 175-196.

Graham JG et al. Treatment of trigeminal neuralgia with carbamazepine, a follow-up study *Br Med J* 1966; 1 : 210-211.

Heathfield KWG et al. Treatment of trigeminal neuralgia with TEGRETOL*. *Br Med. J.*, 1966; 1 : 481.

Killian JM. TEGRETOL* in trigeminal neuralgia with special reference to hematopoietic side effects. *Headache* 1969; 9 : 58-63.

Lloyd-Smith DL et al. A long-term low-dosage study of carbamazepine in trigeminal neuralgia. *Headache* 1969; 9 : 64-72.

Marotta JT. A long-term study in trigeminal neuralgia. *Headache* 1969; 9 : 83.

Murphy JP. TEGRETOL* (carbamazepine) : A new and effective medical treatment of trigeminal neuralgia, with a note concerning its use in the syndrome of thalamic hyperpathia. *Med Ann DC* 1966; 35 : 658.

Nicol CF. A four year double blind study of TEGRETOL* in Facial Pain. *Headache* 1969; 9 : 54-57.

Raskind B. Trigeminal neuralgia. Definitive treatment of 46 patients. *Int Surg* 1966; 46 : 5-11.

Rasmussen P et al. TEGRETOL* in the treatment of trigeminal neuralgia. A controlled study of 48 patients. *Proc. III Int. Cong. Neurol. Surg., Copenhagen, 1965, Excerpta Med. Int. Cong., 1965; 110(761) : 93(224).*

Sachdev KK et Lloyd-Smith DL. The use and limitations of carbamazepine in trigeminal neuralgia. *Can Med Assoc J* 1967; 97 : 235.

Publications cliniques - Manie

Ballenger JC et Post RM. Carbamazepine in manic-depressive illness : A new treatment. *Am J Psychiatry* 1980; 137 : 782-790.

Brown A et al. Carbamazepine compared to haloperidol in acute mania. *Int Clin Psychopharmacol* 1989; 4 : 229-238.

Chou JC-Y. Recent advances in treatment of acute mania. *J Clin Psychopharmacol* 1991; 11 : 3-21.

Grossi E et al. Carbamazepine vs chlorpromazine in mania : A double-blind trial. In : Emrich HM, Okuma T and Müller AA (Eds). *Anticonvulsants in affective disorders. Excerpta medica, Amsterdam 1984; 177-187.*

Klein E et al. Carbamazepine and haloperidol v placebo and haloperidol in excited psychoses. *Arch Gen Psychiatry* 1984; 41 : 165-170.

Kramlinger KG et Post RM Adding lithium carbonate to carbamazepine : antimanic efficacy in treatment-resistant mania. *Acta Psychiatr Scand* 1989; 79 : 378-385.

Lenzi A et al. Use of Carbamazepine in acute psychosis : A controlled study. *J Int Med Res* 1986; 14 : 78-84.

Lerer B et al. Carbamazepine versus lithium in mania : A double-blind study. *J Clin Psychiat* 1987; 48(3) : 89-93.

Lusznat RM et al. Carbamazepine vs lithium in the treatment and prophylaxis of mania. *Br J Psychiatry* 1988; 153 : 198-204.

Möller HJ et al. Double-blind evaluation of the antimanic properties of carbamazepine as comedication to haloperidol. *Prog Neuropsychopharmacol Biol Psychiatry* 1989; 13 : 127-136.

Okuma T et al. Comparison of the antimanic efficacy of carbamazepine and chlorpromazine : A double-blind controlled study. *Psychopharmacology* 1979; 66 : 211-217.

Placidi GF et al. The comparative efficacy and safety of carbamazepine versus lithium : A randomised, double-blind 3-year trial in 83 patients. *J Clin Psychiatry* 1986; 47 : 490-494.

Post RM et al. Correlates of antimanic response to carbamazepine. *Psychiatry Res* 1987; 21 : 71-83.

Post RM. Non-lithium treatment for bipolar disorder. *J Clin Psychiatry* 1990; 51(8) (Suppl. 9-16).

Stoll KD et al. Carbamazepine vs haloperidol in manic syndromes. In : Shagass C (ed). *Biological Psychiatry* 1985. Elsevier Science, Amsterdam 1986; 332-334.

Autres références

CHUNG WH et al. Medical Genetics : a Marker for Stevens-Johnson Syndrome *Nature* 2004; 428 (6982) : 486

HUNG SI et al. Genetic susceptibility to carbamazepine-induced cutaneous adverse drug reactions. *Pharmacogenetics and Genomics* 2006; 16 (4) : 297-306

LONJOU C et al. A marker for Stevens-Johnson syndrome... : ethnicity matters. *The Pharmacogenomics Journal* 2006; 6 (4) : 265-268

MAN CB et al. Association between HLA-B*1502 allele and antiepileptic drug-induced cutaneous reactions in Han Chinese. *Epilepsia* 2007; 48 (5) : 1015-1018.

PARTIE III : RENSEIGNEMENTS POUR LE CONSOMMATEUR

**Pr pms-CARBAMAZEPINE
Carbamazépine**

Comprimés de 200 mg, standard du manufacturier
Comprimés à croquer de 100 mg et 200 mg, standard du manufacturier

**Pr pms-CARBAMAZEPINE-CR
Carbamazépine**

Comprimés à libération contrôlée de 200 mg et 400 mg, standard du manufacturier

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 de pms-CARBAMAZEPINE et pms-CARBAMAZEPINE-CR 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 de pms-CARBAMAZEPINE et pms-CARBAMAZEPINE-CR. Pour toute question au sujet de ce médicament, communiquez avec votre médecin ou votre pharmacien.

AU SUJET DE CE MÉDICAMENT

Les raisons d'utiliser ce médicament :

pms-CARBAMAZEPINE ou pms-CARBAMAZEPINE-CR vous a été prescrit par votre médecin :

- pour réduire le nombre de vos crises épileptiques;
- pour soulager la douleur provoquée par la névralgie du trijumeau;
- pour traiter votre manie aiguë ou votre trouble bipolaire.

Les effets de ce médicament :

pms-CARBAMAZEPINE et pms-CARBAMAZEPINE-CR sont des médicaments qui appartiennent à la classe des anticonvulsivants et qui servent à traiter l'épilepsie. pms-CARBAMAZEPINE et pms-CARBAMAZEPINE-CR sont également utilisés dans le traitement de la douleur associée à la névralgie du trijumeau, ainsi que dans le traitement de la manie.

Si vous avez des questions sur le mode d'action de pms-CARBAMAZEPINE ou de pms-CARBAMAZEPINE-CR ou si vous ne savez pas pourquoi on vous l'a prescrit, veuillez consulter votre médecin.

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

Vous ne devriez pas prendre pms-CARBAMAZEPINE ou pms-CARBAMAZEPINE-CR si :

- vous êtes allergique (hypersensible) à la carbamazépine ou à l'un des ingrédients de pms-CARBAMAZEPINE ou de pms-CARBAMAZEPINE-CR (voir la section **Les ingrédients non médicinaux** sont). Si vous pensez être allergique, demandez conseil à votre médecin. Ne prenez pas pms-CARBAMAZEPINE ou

pms-CARBAMAZEPINE-CR si vous êtes allergique à d'autres composés tricycliques comme l'amitriptyline, la trimipramine et l'imipramine;

- vous souffrez d'une maladie cardiaque grave (bloc cardiaque);
- vous souffrez d'une maladie du foie;
- vous avez des antécédents de dépression de la moelle osseuse;
- vous avez des antécédents de maladie sanguine grave;
- vous présentez un trouble de la production de la porphyrine, un pigment qui joue un rôle important dans la fonction hépatique et dans la formation du sang (trouble également appelé *porphyrie hépatique*);
- vous prenez également des médicaments appartenant à un groupe particulier d'antidépresseurs appelés inhibiteurs de la monoamine oxydase (IMAO);
- vous prenez aussi du voriconazole (Vfend) pour traiter une infection;
- pms-CARBAMAZEPINE et pms-CARBAMAZEPINE-CR ne doivent pas être utilisés pour soulager les douleurs légères au visage ni les maux de tête.

Si l'une des situations décrites ci-dessus s'applique à vous, **informez-en votre médecin avant de prendre pms-CARBAMAZEPINE ou pms-CARBAMAZEPINE-CR.**

L'ingrédient médicinal est :

La carbamazépine.

Les ingrédients non médicinaux sont :

Comprimés pms-CARBAMAZEPINE à 200 mg : composés de cellulose, stéarate de magnésium, dioxyde de silice.

Comprimés à croquer pms-CARBAMAZEPINE à 100 et à 200 mg : saveur de cerise et de menthe, fécule de maïs, érythrosine, gélatine, glycérine, stéarate de magnésium, dioxyde de silice, glycolate d'amidon sodique, acide stéarique, sucre.

pms-CARBAMAZEPINE-CR à 200 et à 400 mg : esters acryliques, composés de cellulose, oxydes de fer, stéarate de magnésium, dioxyde de silice, talc, dioxyde de titane, dérivé d'huile de ricin.

Les formes posologiques sont :

pms-CARBAMAZEPINE est offert sous forme de :

- **comprimés** renfermant 200 mg de carbamazépine;
- **comprimés à croquer** renfermant 100 mg ou 200 mg de carbamazépine;
- **comprimés CR** (comprimés à libération prolongée sécables) renfermant 200 mg ou 400 mg de carbamazépine;

MISES EN GARDE ET PRÉCAUTIONS

Mises en garde et précautions importantes

- **Sang** : Des effets indésirables graves touchant le nombre de cellules sanguines, quoique peu fréquents et rarement mortels, ont été signalés au cours de l'administration de pms-CARBAMAZEPINE ou de

pms-CARBAMAZEPINE-CR. On a également observé d'autres effets secondaires, notamment : faible nombre de globules blancs, dépression de la moelle osseuse, hépatite et signes d'insuffisance hépatique tels que la jaunisse (jaunissement de la peau et du blanc des yeux). Informez votre médecin sans tarder si vous présentez l'un ou l'autre de ces symptômes. Votre médecin doit d'exercer une surveillance étroite, assortie de fréquents examens de laboratoire, pendant toute la durée du traitement par pms-CARBAMAZEPINE ou par pms-CARBAMAZEPINE-CR afin de dépister aussitôt que possible tout signe d'anomalies du sang. Votre médecin doit mettre fin à votre traitement à la moindre manifestation de dépression de la moelle osseuse.

- **Peau** : Des réactions graves et parfois mortelles appelées *érythrodermie bulleuse avec épidermolyse et syndrome de Stevens-Johnson* ont été signalées en association avec l'emploi de pms-CARBAMAZEPINE ou de pms-CARBAMAZEPINE-CR. D'autres réactions cutanées, telles que les éruptions d'origine médicamenteuse s'accompagnant d'une éosinophilie et de symptômes généraux, la pustulose exanthématique aiguë généralisée et l'éruption cutanée maculopapulaire, ont également été signalées. Bien qu'elles soient rares, les formes graves d'éruptions d'origine médicamenteuse s'accompagnant d'une éosinophilie et de symptômes généraux et de pustulose exanthématique aiguë généralisée peuvent également entraîner la mort. Dans certains cas, ces réactions cutanées sont attribuables à des facteurs génétiques. Votre médecin pourrait vous recommander de subir une analyse sanguine pour établir si vous faites partie de la population à risque.

- Avisez immédiatement votre médecin si vous présentez l'une ou plusieurs des manifestations suivantes :
 - une réaction cutanée grave, telle qu'une éruption cutanée, une rougeur de la peau, des vésicules sur les lèvres, les yeux, autour de la bouche, ou une desquamation de la peau (peau qui pèle) s'accompagnant de fièvre
 - une enflure des ganglions lymphatiques
 - des douleurs articulaires
 - une hypertrophie du foie et/ou de la rate
 - des problèmes aux poumons, aux reins, au pancréas, au cœur, à la moelle osseuse, au thymus ou au côlon

Votre médecin pourra déterminer si cette réaction est lié à la prise de pms-CARBAMAZEPINE ou de pms-CARBAMAZEPINE-CR et si c'est le cas, il mettra fin au traitement.

- **Cancer** : Des études de toxicité à long terme chez les rats ont révélé un risque d'apparition d'un cancer associé à l'administration de la carbamazépine. Avant de prendre pms-CARBAMAZEPINE ou pms-CARBAMAZEPINE-CR, discutez avec votre médecin

des bienfaits et des risques possibles du traitement.

AVANT de prendre pms-CARBAMAZEPINE ou pms-CARBAMAZEPINE-CR, il y a des points importants que vous devez signaler à votre médecin ou à votre pharmacien :

- Votre état de santé, surtout si vous souffrez ou avez déjà souffert d'une maladie du foie, des reins, du cœur, de la glande thyroïde ou du sang (y compris les maladies causées par d'autres médicaments).
- Si vous présentez des antécédents personnels ou familiaux de troubles osseux ou si vous prenez des antiépileptiques (tels que le phénobarbital, la phénytoïne, la primidone, l'oxcarbazépine, le lamotrigine, le valproate de sodium et la carbamazépine) durant une période prolongée.
- Les allergies dont vous souffrez, particulièrement si vous avez déjà présenté une sensibilité inhabituelle (éruption cutanée ou autre signe d'allergie) à l'oxcarbazépine ou à tout autre médicament que vous devez prendre en raison de votre état de santé. Il est important de noter que si vous êtes allergique à la carbamazépine, la probabilité que vous présentiez une réaction allergique à l'oxcarbazépine (TRILEPTAL[®]) est d'environ 1 sur 4 (25 %).
- Si vous êtes enceinte.
- Si vous prévoyez de tomber enceinte, pesez les avantages éventuels du traitement par pms-CARBAMAZEPINE et pms-CARBAMAZEPINE-CR par rapport aux risques qu'il présente avec votre médecin. L'évaluation des effets du traitement durant les trois premiers mois de grossesse est particulièrement importante.
- Les risques pour le foetus pourraient être moindres si pms-CARBAMAZEPINE ou pms-CARBAMAZEPINE-CR est :
 - le seul médicament employé pour maîtriser les crises d'épilepsie;
 - utilisé à la plus faible dose efficace pour maîtriser les crises d'épilepsie.
- Votre médecin pourrait vous recommander de prendre de l'acide folique avant et pendant votre grossesse ainsi que de la vitamine K au cours des dernières semaines de grossesse.
- Le médecin pourrait recommander que le nouveau-né reçoive de la vitamine K et qu'on l'observe afin de déceler tout problème au foie ou à la vésicule biliaire.
- Si vous êtes une femme prenant un contraceptif hormonal (pilule anticonceptionnelle), pms-CARBAMAZEPINE et pms-CARBAMAZEPINE-CR pourraient rendre ce contraceptif inefficace. Par conséquent, vous devez employer un autre moyen de contraception non hormonal en plus ou en remplacement de votre contraceptif hormonal durant votre traitement par pms-CARBAMAZEPINE ou par pms-CARBAMAZEPINE-CR. Cette mesure devrait contribuer à prévenir toute grossesse non désirée. Si vous présentez des saignements vaginaux irréguliers ou des taches (*spotting*), informez-en immédiatement votre médecin. Si vous avez des questions à ce sujet, consultez un médecin ou un autre professionnel de la santé.
- Si vous allaitez; on sait que pms-CARBAMAZEPINE et pms-CARBAMAZEPINE-CR passe dans le lait maternel. Vous devez peser les bienfaits de l'allaitement par rapport

aux risques qu'il pourrait entraîner pour le nourrisson avec votre médecin. Si vous décidez d'allaiter, on devra observer l'état de votre bébé afin de déceler tout problème au foie ou à la vésicule biliaire, de même que l'apparition de somnolence et de réactions allergiques cutanées.

- pms-CARBAMAZEPINE et pms-CARBAMAZEPINE-CR peuvent avoir un effet sur la fertilité masculine ou causer une anomalie des spermatozoïdes.
- Les autres médicaments (avec ou sans ordonnance) que vous prenez.
- La quantité d'alcool que vous consommez habituellement.
- Si vous souffrez de glaucome (pression élevée dans l'œil).
- Si vous avez de la difficulté à uriner (rétention urinaire).
- Si votre médecin vous a mentionné que vous souffrez de troubles mentaux, d'un trouble mental appelé psychose, qui peut s'accompagner de confusion ou d'agitation ou si vous avez déjà songé au suicide.

Si l'une des situations ci-dessous s'applique à vous, **consultez votre médecin**.

- Si vous êtes aux prises avec une réaction allergique, telle que de la fièvre accompagnée d'une enflure des ganglions, d'une éruption cutanée ou de la formation de cloques ou de vésicules sur la peau, informez-en immédiatement votre médecin ou rendez-vous au service des urgences de l'hôpital le plus près (voir la section **Procédures à suivre en ce qui concerne les effets secondaires**).
- Si vous faites plus de crises d'épilepsie que d'habitude, informez-en immédiatement votre médecin.
- Si vous éprouvez des effets secondaires, tels que de la somnolence, des maux de tête, une perte d'équilibre, une vision double, des étourdissements, des nausées ou des vomissements, consultez votre médecin.
- Si, à n'importe quel moment, vous songez à vous faire du mal ou à vous enlever la vie. Un petit nombre de patients traités par des antiépileptiques ont signalé des idées et un comportement suicidaires. Si cela devait vous arriver, ou si vous observez de tels signes chez une personne à votre charge, consultez immédiatement le médecin traitant. Le patient doit alors faire l'objet d'une surveillance étroite. **Le traitement ne doit pas être cessé sans l'approbation du médecin traitant.**
- Si vous êtes atteint de problèmes aux reins associés à un faible taux de sodium dans le sang ou si vous présentez des troubles rénaux et prenez également certains médicaments qui font baisser votre taux de sodium sanguin (diurétiques tels que l'hydrochlorothiazide ou le furosémide).

On recommande de faire des examens périodiques des yeux durant le traitement par pms-CARBAMAZEPINE ou par pms-CARBAMAZEPINE-CR.

Ne pas conduire de véhicule ou manœuvrer des machines à moins d'avoir la certitude que pms-CARBAMAZEPINE ou pms-CARBAMAZEPINE-CR ne cause pas de somnolence, d'étourdissements, de vision trouble ou et n'affecte pas votre coordination musculaire ni votre vigilance.

INTERACTIONS MÉDICAMENTEUSES

Veillez aviser votre médecin ou votre pharmacien si vous prenez ou avez pris récemment un autre médicament d'ordonnance, un médicament en vente libre ou des produits naturels. Il est très important de le mentionner, car de nombreux médicaments et produits naturels peuvent interagir avec pms-CARBAMAZEPINE ou pms-CARBAMAZEPINE-CR.

Votre dose pourrait devoir être modifiée ou vous pourriez devoir cesser la prise d'un des autres médicaments.

Chez les femmes qui prennent un contraceptif hormonal (pilule anticonceptionnelle) et pms-CARBAMAZEPINE ou pms-CARBAMAZEPINE-CR, une irrégularité des règles peut se produire. Comme votre contraceptif hormonal pourrait perdre de son efficacité, vous devez envisager d'utiliser d'autres moyens de contraception (de type non hormonal).

- Ne consommez pas d'alcool durant le traitement par pms-CARBAMAZEPINE ou par pms-CARBAMAZEPINE-CR.
- Ne consommez pas de pamplemousse ni de jus de pamplemousse, car l'effet de pms-CARBAMAZEPINE et de pms-CARBAMAZEPINE-CR pourrait s'en trouver amplifié. D'autres jus de fruits, tels que le jus d'orange ou de pomme, n'ont pas cet effet.

UTILISATION APPROPRIÉE DE CE MÉDICAMENT

Dose habituelle :

La posologie doit être déterminée en fonction des besoins de chaque patient. Il est très important de prendre pms-CARBAMAZEPINE et pms-CARBAMAZEPINE-CR selon les directives de votre médecin.

- Ne jamais augmenter ou diminuer la dose recommandée de pms-CARBAMAZEPINE ou de pms-CARBAMAZEPINE-CR que vous prenez, sauf si votre médecin vous en avise.
- Si vous prenez pms-CARBAMAZEPINE ou pms-CARBAMAZEPINE-CR, **n'interrompez pas soudainement votre traitement** sans d'abord consulter votre médecin. Ce dernier vous indiquera si vous pouvez cesser de prendre votre médicament et, le cas échéant, à quel moment le faire.
- Les comprimés pms-CARBAMAZEPINE ordinaires et à croquer devraient être pris en 2 à 4 doses fractionnées par jour, avec les repas quand cela est possible.
- Les comprimés pms-CARBAMAZEPINE-CR doivent être avalés entiers avec un peu de liquide, pendant ou après les repas.

Adultes et enfants de plus de 12 ans

La dose initiale est de 100 à 200 mg, 1 ou 2 fois par jour. Votre médecin déterminera la dose qui vous convient. Suivez toujours les directives de votre médecin.

Pour le traitement de la névralgie du trijumeau, la dose maximale quotidienne est de 1200 mg.

Enfants de 6 à 12 ans

La dose initiale est de 100 mg le premier jour administrée en plusieurs prises. Le médecin déterminera la dose qui convient le mieux à l'enfant. Suivez toujours les directives du médecin.

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.

Dose oubliée :

Si vous avez oublié de prendre pms-CARBAMAZEPINE ou pms-CARBAMAZEPINE-CR, prenez votre dose dès que possible. Cependant, s'il est presque temps de prendre la dose suivante, ne prenez pas celle que vous avez oubliée et continuez votre traitement tel qu'il a été prescrit. Ne doublez pas la dose pour compenser celle que vous avez oubliée.

PROCÉDURES À SUIVRE EN CE QUI CONCERNE LES EFFETS SECONDAIRES

Les effets secondaires peuvent comprendre les suivants :

- bosses mauves ou rougeâtres pouvant vous démanger;
- tremblements, mouvements involontaires du corps, spasmes musculaires, perte de coordination musculaire, faiblesse;
- agitation ou hostilité (surtout chez les patients âgés), dépression s'accompagnant d'agitation, de nervosité ou d'autres modifications de l'humeur ou de l'état mental, changements de comportement, confusion, maux de tête et pertes de mémoire;
- vision trouble ou double, démangeaisons s'accompagnant de rougeurs et d'enflure des yeux (conjonctivite), mouvements involontaires des yeux;
- difficulté à parler, perturbation du goût, sécheresse de la bouche, rougeurs et douleurs à la langue, ulcères dans la bouche;
- tintement ou autres sons inexplicables dans les oreilles, baisse de l'ouïe;
- engourdissements ou picotements dans les mains et les pieds;
- sécrétion inhabituelle de lait maternel, augmentation du volume des seins chez l'homme, troubles sexuels (dysfonctionnement érectile), infertilité masculine;
- sensibilité accrue de la peau au soleil, modifications de la pigmentation de la peau, acné, transpiration accrue;
- réactivation de l'herpèsvirus (pouvant être grave en présence d'immunosuppression);

- perte complète des ongles, chute de cheveux, croissance excessive de poils sur le corps et la figure;
- vomissements, nausées, perte d'appétit, constipation, diarrhée, douleurs abdominales;
- étourdissements, somnolence, agitation, fatigue;
- gain de poids;
- douleurs articulaires ou musculaires.

L'emploi prolongé d'antiépileptiques, tels que la carbamazépine, le phénobarbital, la phénytoïne, la primidone, l'oxcarbazépine, le lamotrigine et le valproate de sodium, est associé à un risque de diminution de la densité minérale osseuse pouvant entraîner l'affaiblissement et la fragilité des os.

EFFETS SECONDAIRES GRAVES : FRÉQUENCE ET PROCÉDURES À SUIVRE				
Symptôme / effet		Consultez votre médecin ou votre pharmacien		Cessez de prendre le médicament et téléphonez à votre médecin ou à votre pharmacien
		Seulement pour les effets secondaires graves	Dans tous les cas	
Fréquent	Manque de globules blancs fièvre, mal de gorge, éruption cutanée, ulcères dans la bouche, enflure des ganglions ou résistance moindre aux infections	✓		
	Pensées ou comportements suicidaires pensées, plans et actions ayant pour but de vous faire du mal ou de vous enlever la vie		✓	
Courant	OEdème enflure des chevilles, des jambes ou des pieds	✓		
Rare	Lupus érythémateux aigu disséminé formation de plaques rouges, principalement sur le visage, pouvant s'accompagner de fatigue, de fièvre, de nausées ou d'une perte d'appétit.	✓		
	Hallucinations voir ou entendre des choses irréelles	✓		
	Hypertension ou hypotension étourdissements, évanouissement, sensations ébrieuses	✓		
Très rare	Glaucome pression/douleur dans les yeux			✓

EFFETS SECONDAIRES GRAVES : FRÉQUENCE ET PROCÉDURES À SUIVRE

Symptôme / effet	Consultez votre médecin ou votre pharmacien		Cessez de prendre le médicament et téléphonez à votre médecin ou à votre pharmacien
	Seulement pour les effets secondaires graves	Dans tous les cas	
Thrombophlébite enflure et rougeur le long d'une veine, extrêmement sensible ou douloureuse au toucher		✓	
Œdème angioneurotique et réaction allergique grave enflure du visage, des yeux ou de la langue, difficulté à avaler, respiration sifflante, urticaire et démangeaisons généralisées, éruption cutanée, fièvre, crampes abdominales, malaise ou sensation d'oppression dans la poitrine, difficulté à respirer, perte de conscience			✓
Réaction cutanée grave n'importe quelle combinaison des symptômes suivants éruption cutanée qui démange, rougeur, formation de cloques ou de vésicules sur les lèvres, les yeux ou dans la bouche, desquamation, peau qui pèle, accompagnées de fièvre, de frissons, de maux de tête, de toux ou de douleur dans certaines parties du corps, enflure des ganglions lymphatiques, douleur articulaire, hypertrophie du foie et/ou de la rate; tout problème aux poumons, aux reins, au pancréas, au coeur, à la moelle osseuse, au thymus et au côlon			✓
Hépatite jaunissement de la peau urines foncées, douleurs abdominales, nausées, vomissements, perte d'appétit		✓	
Méningite fièvre, nausées, vomissements, maux de tête, raideur du cou et hypersensibilité à la lumière vive			✓

EFFETS SECONDAIRES GRAVES : FRÉQUENCE ET PROCÉDURES À SUIVRE

Symptôme / effet	Consultez votre médecin ou votre pharmacien		Cessez de prendre le médicament et téléphonez à votre médecin ou à votre pharmacien
	Seulement pour les effets secondaires graves	Dans tous les cas	
Pancréatite douleur vive dans la partie supérieure de l'abdomen, vomissements ou perte d'appétit	✓		
Réduction marquée du débit urinaire en raison de troubles rénaux ou présence de sang dans les urines	✓		
Porphyrie urines foncées, douleurs abdominales intenses, transpiration excessive, vomissements et anxiété		✓	
Manque de toutes les cellules sanguines fatigue, mal de tête, essoufflement à l'effort, étourdissements, teint pâle, infections fréquentes entraînant de la fièvre, des frissons, des maux de gorge ou des ulcères dans la bouche, prédisposition accrue aux saignements et aux ecchymoses [bleus], saignements de nez	✓		
Syndrome malin des neuroleptiques raideurs musculaires, forte fièvre, altération de la conscience, hypertension [haute pression], salivation excessive			✓
Fréquence cardiaque irrégulière ou douleur dans la poitrine, battements cardiaques rapides ou inhabituellement lents, difficulté à respirer	✓		
Thromboembolie (caillot de sang) enflure, douleur et rougeur dans un bras ou une jambe, lesquels peuvent être chauds au toucher; possibilité d'apparition soudaine de douleur thoracique, de difficulté à respirer et de palpitations cardiaques			✓

EFFETS SECONDAIRES GRAVES : FRÉQUENCE ET PROCÉDURES À SUIVRE

Symptôme / effet	Consultez votre médecin ou votre pharmacien		Cessez de prendre le médicament et téléphonez à votre médecin ou à votre pharmacien
	Seulement pour les effets secondaires graves	Dans tous les cas	
Collapsus circulatoire incapacité du corps à acheminer le sang aux organes; problème très grave pouvant être mortel			✓
Altération de la conscience ou évanouissement		✓	
Hyponatrémie (faible taux de sodium dans le sang) léthargie, confusion, contractions musculaires ou aggravation importante des crises d'épilepsie	✓		
Fréquence inconnue Inflammation du côlon : diarrhée, douleurs abdominales et fièvre		✓	

Cette liste d'effets secondaires n'est pas complète. En cas d'effet inattendu ressenti lors de la prise de pms-CARBAMAZEPINE ou pms-CARBAMAZEPINE-CR, veuillez communiquer avec votre médecin ou votre pharmacien.

COMMENT CONSERVER LE MÉDICAMENT

- Garder ce médicament à la température ambiante (à moins de 30°C).
- Protéger de l'humidité (ne pas le ranger dans la salle de bain où vous prenez souvent des douches, par exemple).
- Protéger les comprimés à croquer (CHEWTABS) de la lumière.
- Garder ce médicament hors de la portée et de la vue des enfants.

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, en composant le 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 au: Programme Canada Vigilance
Santé Canada
Indice postal 0701E
Ottawa, ON K1A 0K9

Les étiquettes préaffranchies, 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

Veillez consulter votre médecin ou votre pharmacien si vous avez des questions ou des préoccupations au sujet de votre maladie.

On peut obtenir ce document et la monographie complète du produit, rédigée pour les professionnels de la santé, en communiquant avec le promoteur, Pharmascience inc., au 1-888-550-6060.

Ce dépliant a été préparé par
Pharmascience inc.
Montréal Québec
H4P 2T4

www.pharmascience.com

Dernière révision: 8 avril 2014.