

## MONOGRAPHIE DE PRODUIT

**C<sub>pms</sub>-TESTOSTERONE**  
**(undécanoate de testostérone)**  
**Capsules de 40 mg**

**Androgène**

**PHARMASCIENCE INC.**  
6111 Avenue Royalmount, Suite 100  
Montréal, Québec  
H4P 2T4

[www.pharmascience.com](http://www.pharmascience.com)

**Date de révision :**  
22 janvier 2018

**Numéro de contrôle de la présentation : 212640**

## **TABLE DES MATIÈRES**

<b>PARTIE I : RENSEIGNEMENTS POUR LE PROFESSIONNEL DE LA SANTÉ .....</b>	<b>3</b>
RENSEIGNEMENTS SOMMAIRES SUR LE PRODUIT .....	3
INDICATIONS ET USAGE CLINIQUE .....	3
CONTRE-INDICATIONS .....	4
MISES EN GARDE ET PRÉCAUTIONS .....	4
EFFETS INDÉSIRABLES .....	8
INTERACTIONS MÉDICAMENTEUSES .....	11
POSOLOGIE ET ADMINISTRATION .....	12
SURDOSAGE .....	12
MODE D'ACTION ET PHARMACOLOGIE CLINIQUE .....	12
STABILITÉ ET ENTREPOSAGE .....	15
DIRECTIVES PARTICULIÈRES DE MANIPULATION .....	15
FORMES POSOLOGIQUES, COMPOSITION ET CONDITIONNEMENT .....	15
<b>PARTIE II : RENSEIGNEMENTS SCIENTIFIQUES .....</b>	<b>16</b>
RENSEIGNEMENTS PHARMACEUTIQUES .....	16
ESSAIS CLINIQUES .....	17
PHARMACOLOGIE DÉTAILLÉE .....	19
TOXICOLOGIE .....	23
RÉFÉRENCES .....	26
<b>PARTIE III : RENSEIGNEMENTS POUR LE CONSOMMATEUR.....</b>	<b>28</b>

**C<sub>pms</sub>-TESTOSTERONE**  
Capsules d'undécanoate de testostérone

**PARTIE I : RENSEIGNEMENTS POUR LE PROFESSIONNEL DE LA SANTÉ**

**RENSEIGNEMENTS SOMMAIRES SUR LE PRODUIT**

<b>Voie d'administration</b>	<b>Forme posologique et concentration</b>	<b>Ingrédients non-médicinaux</b>
Orale	Capsules de 40 mg	Triglycéride d'acide caprylique/caprique  Composantes de la capsule : 2-éthoxyéthanol, D&C jaune n°6, dioxyde de titane, gélatine de porc, glycérine, gomme-laque, hydroxyde d'ammonium, lécithine, parahydroxybenzoate de méthyle sodique, parahydroxybenzoate de propyle sodique nipasol, siméthicone, et sorbitol spécial polyol.

**INDICATIONS ET USAGE CLINIQUE**

pms-TESTOSTERONE (capsules d'undécanoate de testostérone) est indiqué pour le traitement de remplacement de la testostérone chez l'homme adulte atteint d'une affection associée à un déficit ou à une absence de testostérone endogène.

pms-TESTOSTERONE ne doit pas servir à traiter des symptômes non spécifiques indiquant la présence d'un hypogonadisme si le déficit en testostérone n'a pas été démontré et si les autres étiologies pouvant être responsables de ces symptômes n'ont pas été exclues. Le déficit en testostérone doit être clairement démontré par des caractéristiques cliniques et confirmé par deux analyses biochimiques distinctes ayant été validées (mesure du taux de testostérone tôt le matin) avant l'instauration d'un traitement de remplacement de la testostérone, y compris le traitement par pms-TESTOSTERONE.

**Personnes âgées (> 65 ans)**

L'administration de pms-TESTOSTERONE est limitée chez les personnes âgées (*voir* ESSAIS CLINIQUES).

**Enfants (< 18 ans)**

L'administration de pms-TESTOSTERONE n'est pas indiquée chez les enfants âgés de moins de 18 ans, car son innocuité et son efficacité n'ont pas été établies chez cette population de patients (*voir* MISES EN GARDE ET PRÉCAUTIONS).

## CONTRE-INDICATIONS

- pms-TESTOSTERONE (capsules d'undécanoate de testostérone) ne doit pas être administré aux patients présentant une hypersensibilité avérée à l'un de ses ingrédients. Pour connaître la liste complète des ingrédients, veuillez consulter la section FORMES POSOLOGIQUES, COMPOSITION ET CONDITIONNEMENT de la monographie de produit.
- Les traitements de remplacement de la testostérone sont contre-indiqués chez les hommes présentant un cancer avéré ou soupçonné de la prostate ou du sein.
- L'administration de pms-TESTOSTERONE n'est pas indiquée chez la femme.
- Les interactions médicament-médicament contre-indiquées figurent dans la section INTERACTIONS MÉDICAMENTEUSES.

## MISES EN GARDE ET PRÉCAUTIONS

### Généralités

Il existe très peu de données d'essais cliniques sur les capsules d'undécanoate de testostérone chez l'homme âgé (> 65 ans) pour soutenir l'efficacité et l'innocuité de l'administration prolongée du médicament. On ignore son effet sur la survenue d'événements prostatiques et cardiovasculaires ainsi que les répercussions sur ces patients.

Les patients présentant des caractéristiques cliniques ou démographiques reconnues comme étant associées à un risque accru de cancer de la prostate doivent faire l'objet d'une évaluation visant à détecter la présence d'un cancer de la prostate avant l'instauration du traitement de remplacement de la testostérone.

Le traitement de remplacement de la testostérone ne doit pas être administré pour améliorer la constitution du corps ainsi que la masse osseuse et musculaire, augmenter la masse maigre de l'organisme et diminuer la masse grasse totale. L'efficacité et l'innocuité d'une telle utilisation n'ont pas été établies et des problèmes de santé graves et délétères pourraient se manifester à long terme.

Il n'a pas été démontré que le traitement de remplacement de la testostérone améliore de façon sûre et efficace la performance sportive. En raison du risque possible d'effets indésirables graves sur la santé, ce médicament ne doit pas être administré dans ce but.

Si le déficit en testostérone n'a pas été établi, le traitement de remplacement de la testostérone ne doit pas être administré pour traiter le dysfonctionnement sexuel.

Les études cliniques n'ont pas permis d'établir que le traitement de remplacement de la testostérone constituait un traitement de l'infertilité masculine.

### Populations particulières

#### **Enfants (< 18 ans)**

Le traitement de remplacement de la testostérone doit être administré avec prudence chez les garçons présentant un hypogonadisme entraînant un retard pubertaire. Les androgènes peuvent

accélérer la maturation osseuse sans produire de gain compensateur au niveau de la croissance staturale. Cet effet indésirable peut empêcher le patient d'atteindre sa taille adulte. Plus le garçon est jeune, plus le risque de compromettre sa taille définitive d'adulte est grand. L'effet des androgènes sur la maturation osseuse doit être surveillé de près en évaluant régulièrement l'âge osseux du poignet et de la main.

### **Personnes âgées (> 65 ans)**

Il existe très peu de données d'études cliniques contrôlées pour soutenir l'utilisation de la testostérone chez les personnes âgées et pratiquement aucune étude clinique contrôlée n'a été menée auprès de sujets âgés de 75 ans et plus. Il n'existe à l'heure actuelle aucun consensus sur les valeurs de référence de la testostérone spécifiques à l'âge. Il convient toutefois de tenir compte du fait que, sur le plan physiologique, les taux sériques de testostérone déclinent avec l'âge.

Les patients âgés traités avec des produits contenant de la testostérone peuvent être exposés à un risque accru d'hypertrophie de la prostate et de cancer de la prostate, mais le rôle joué par ces produits dans l'apparition de ces maladies est inconnu.

Chez les hommes recevant un traitement de remplacement de la testostérone, la surveillance exercée pour déceler un cancer de la prostate doit être conforme aux pratiques actuelles adoptées dans le cas des hommes eugonadiques.

### **Femmes enceintes et femmes qui allaitent**

pms-TESTOSTERONE ne doit pas être administré aux femmes enceintes ou qui allaitent. La testostérone peut causer des lésions fœtales. Il a été rapporté que l'exposition à la testostérone pendant la grossesse était associée à des anomalies fœtales (voir CONTRE-INDICATIONS).

### **Carcinogénèse**

#### **Cancer de la prostate**

Les patients âgés traités avec des produits contenant de la testostérone peuvent être exposés à un risque accru d'hypertrophie de la prostate et de cancer de la prostate, mais le rôle joué par ces produits dans l'apparition de ces maladies est inconnu.

#### **Cancer du sein**

Les patients recevant un traitement prolongé de remplacement de la testostérone par voie parentérale peuvent être exposés à un risque accru de cancer du sein<sup>8</sup>.

#### **Cancer des os**

Les patients présentant des métastases osseuses sont exposés à un risque d'hypercalciurie ou d'hypercalcémie exacerbées lorsqu'ils reçoivent simultanément un traitement de remplacement de la testostérone.

### **Système cardiovasculaire**

La testostérone peut augmenter la tension artérielle et elle doit être utilisée avec prudence chez les patients hypertendus.

L'œdème, accompagné ou non d'insuffisance cardiaque congestive, peut constituer une complication grave chez les patients présentant une cardiopathie, une néphropathie ou une maladie hépatique préexistante. Un traitement diurétique peut être nécessaire, en plus de l'arrêt de la prise du médicament.

Les études post-commercialisation donnent à penser qu'un risque accru d'événements cardiovasculaires graves, comme un infarctus du myocarde et un AVC, serait associé au traitement avec la testostérone. Avant de commencer un traitement avec la testostérone, il convient d'évaluer la présence de tout facteur de risque cardiovasculaire chez le patient (p. ex., présence d'une cardiopathie ischémique) ou de tout antécédent d'événement cardiovasculaire (comme un infarctus du myocarde, un AVC ou une insuffisance cardiaque). Pendant le traitement avec la testostérone, il convient aussi de surveiller étroitement le patient pour déceler tout événement cardiovasculaire grave.

### **Usage abusif et dépendance/tolérance**

pms-TESTOSTERONE contient de la testostérone, un médicament contrôlé tel que défini par la *Loi sur les aliments et drogues, partie G*.

Des cas d'usage abusif de testostérone ont été signalés. Généralement, ces cas concernaient l'usage du produit à des doses supérieures à la dose recommandée pour l'indication ou les indications approuvées et en association avec d'autres stéroïdes anabolisants androgènes. L'usage abusif de testostérone et d'autres stéroïdes anabolisants androgènes peut entraîner des effets indésirables graves, incluant des troubles cardiovasculaires (mortels dans certains cas), des troubles hépatiques et/ou des troubles psychiatriques. L'usage abusif de testostérone peut causer une dépendance et des symptômes de sevrage au moment d'une réduction importante de la dose ou de la cessation brusque du traitement. L'usage abusif de testostérone et d'autres stéroïdes anabolisants androgènes présente d'importants risques pour la santé et doit être découragé (voir EFFETS INDÉSIRABLES).

### **Système endocrinien/métabolisme**

Il a été démontré que les produits contenant de la testostérone altèrent les résultats des épreuves d'hyperglycémie provoquée. Les patients diabétiques doivent être suivis de près et leur dose d'insuline ou d'hypoglycémiant administré par voie orale doit être ajustée en conséquence (voir Interactions médicament-médicament).

Le traitement androgénique peut exacerber l'hypercalciurie et l'hypercalcémie (causées par des tumeurs malignes). Les androgènes doivent être administrés avec prudence chez les patients cancéreux à risque d'hypercalcémie (et d'hypercalciurie associée). La surveillance régulière des concentrations de calcium sérique est recommandée chez les patients à risque d'hypercalciurie et d'hypercalcémie. L'hypercalcémie peut survenir chez les patients immobilisés. Si c'est le cas, l'administration du médicament doit être interrompue.

### **Appareil génito-urinaire**

Chez les patients atteints d'hypertrophie bénigne de la prostate, une obstruction urétrale aiguë peut survenir.

## **Fonction hématologique**

Le taux d'hémoglobine et l'hématocrite doivent être vérifiés périodiquement (pour déceler une polycythémie) chez les patients recevant un traitement de remplacement de la testostérone au long cours (voir Surveillance et analyses de laboratoire).

## **Appareil respiratoire**

Le traitement des hommes présentant un hypogonadisme par des produits contenant de la testostérone peut accentuer l'effet de l'apnée du sommeil, particulièrement chez ceux présentant des facteurs de risque comme l'obésité ou une pneumopathie chronique.

## **Fonction sexuelle/reproduction**

Une gynécomastie peut survenir et persister occasionnellement chez le patient traité contre l'hypogonadisme. Un priapisme ou une stimulation sexuelle excessive peuvent se manifester. Une oligospermie peut survenir après une administration prolongée ou après l'administration d'une dose excessive.

## **Surveillance et analyses de laboratoire**

Le patient doit se soumettre à des épreuves de laboratoire (y compris à une analyse de son taux sérique de testostérone) avant le début du traitement, puis à intervalles réguliers pendant le traitement pour s'assurer d'une réponse adéquate au traitement. Le médecin doit faire preuve d'un bon jugement clinique lorsqu'il examine les résultats de la mesure du taux sérique de testostérone biodisponible ou, si cette mesure n'est pas disponible, ceux de la mesure de la fraction libre de la testostérone, puisque l'administration d'undécanoate de testostérone provoque des fluctuations quotidiennes de ces taux. Le taux sérique de testostérone biodisponible ou la fraction libre de la testostérone doivent être mesurés environ cinq heures après la prise de la capsule d'undécanoate de testostérone, lorsque la concentration maximale est atteinte, chez le patient qui n'est pas à jeun<sup>1,2</sup>. La posologie doit être adaptée à chaque patient, afin de s'assurer que les taux de testostérone sont maintenus à un niveau eugonadique.

Il n'existe actuellement aucun consensus sur le taux de testostérone en fonction de l'âge. Il est généralement accepté que le taux sérique normal de testostérone chez le jeune homme eugonadique se situe environ entre 10,4 et 34,6 nmol/L (entre 300 et 1 000 ng/dL). Il faut tenir compte du fait que les taux physiologiques de testostérone (taux moyens et intervalles de taux) diminuent avec l'âge.

Les épreuves de laboratoire suivantes, effectuées régulièrement, sont recommandées pour s'assurer que les effets indésirables pouvant être liés au traitement de remplacement de la testostérone ou causés par celui-ci soient décelés et pris en charge :

- vérification périodique du taux d'hémoglobine et de l'hématocrite (pour déceler la polycythémie);
- épreuves de la fonction hépatique;
- antigène prostatique spécifique (APS), toucher rectal, en particulier si le patient éprouve une difficulté croissante à uriner ou si ses habitudes de miction ont changé;

- profil lipidique, cholestérol total, LDL, HDL et triglycérides; le taux sérique de cholestérol peut augmenter et/ou diminuer pendant le traitement androgénique<sup>15</sup>;
- les patients diabétiques doivent être suivis de près et leur dose d'insuline ou d'hypoglycémiant oraux doit être ajustée en conséquence (voir Interactions médicament-médicament).

## **EFFETS INDÉSIRABLES**

### **Aperçu des effets indésirables du médicament**

#### **Effets indésirables rapportés dans les essais cliniques**

Puisque les essais cliniques sont menés dans des conditions très particulières, le taux d'effets indésirables peuvent ne pas refléter les taux observés en pratique et ne doivent pas être comparés aux taux observés dans le cadre des essais cliniques portant sur un autre médicament. Les renseignements sur les effets indésirables d'un médicament qui sont tirés d'essais cliniques s'avèrent utiles pour déterminer les effets indésirables liés au médicament et leurs taux approximatifs.

Les effets indésirables suivants se sont manifestés pendant des traitements avec des androgènes de façon générale : rétention aqueuse, nervosité, perturbation de l'humeur, myalgie, hypertension, prurit, priapisme, cancer de la prostate, trouble de la prostate, fonction hépatique anormale, anomalie lipidique, augmentation du taux d'APS, inhibition de la fonction testiculaire, atrophie des testicules et oligospermie, impuissance, gynécomastie, épидидymite et irritabilité de la vessie, nausées, ictère cholestatique, péliose hépatique, polycythémie, céphalée, anxiété, dépression, paresthésie généralisée et, rarement, réaction anaphylactoïde. De plus, les effets suivants sont connus pour survenir à la suite de la prise de stéroïdes anabolisants : augmentation ou diminution de la libido, rougeur de la peau, acné, accoutumance, excitation et insomnie, frissons, leucopénie et hémorragie chez les patients recevant une anticoagulothérapie concomitante.

#### **Effets indésirables rapportés après la commercialisation du produit**

Outre les événements indésirables rapportés pendant les essais cliniques, les effets indésirables suivants ont été déterminés après la commercialisation d'undécanoate de testostérone (voir le tableau 1). Des effets connus à d'autres préparations à base de testostérone en général ont été répertoriés (voir le tableau 2). Comme ces effets sont signalés volontairement par une population de taille incertaine, il n'est pas toujours possible d'estimer avec certitude leur fréquence ou d'établir un lien causal avec l'exposition au médicament.

**Tableau 1 : Effets indésirables rapportés après la mise sur le marché de l'undécanoate de testostérone :**

#### **Classification par système organique de MedDRA**

**Troubles des systèmes sanguin et lymphatique :**

#### **Effet indésirable**

Polycythémie

**Troubles cardiovasculaires :**

Tachycardie, fibrillation auriculaire, embolie pulmonaire et

**Classification par système organique de MedDRA**

**Effet indésirable**

	thrombose veineuse profonde
<b>Troubles endocriniens :</b>	Croissance accélérée anormale
<b>Troubles gastro-intestinaux :</b>	Nausées, vomissements, diarrhée, douleur abdominale, saignement gastro-intestinal
<b>Troubles généraux et au site d'administration :</b>	Œdème, malaise, fatigue
<b>Troubles hépatobiliaires :</b>	Tumeurs hépatiques
<b>Troubles du système immunitaire :</b>	Réaction allergique/réaction d'hypersensibilité
<b>Investigations :</b>	Gain de poids, fluctuation du taux de testostérone, diminution du taux de testostérone, résultats anormaux aux épreuves de la fonction hépatique (p. ex., élévation du taux de GGT), anomalies lipidiques, élévation de l'hématocrite, hausse du nombre de globules rouges et augmentation de l'hémoglobine.
<b>Troubles du métabolisme et de la nutrition :</b>	Augmentation de l'appétit, variation des électrolytes (azote, potassium, phosphore, sodium), intolérance au glucose, augmentation du taux de cholestérol
<b>Troubles musculosquelettiques et du tissu conjonctif :</b>	Myalgie, arthralgie
<b>Troubles du système nerveux :</b>	Céphalée, étourdissements
<b>Troubles psychiatriques :</b>	Troubles de la personnalité, confusion, agressivité, dépression, anxiété, diminution de la libido, perturbations cognitives
<b>Troubles rénaux et urinaires :</b>	Troubles rénaux
<b>Troubles de l'appareil reproducteur et des seins :</b>	Cancer de la prostate, hypertrophie (bénigne) de la prostate, augmentation du taux d'antigène prostatique spécifique libre, épидидymite, oligospermie, priapisme, impuissance, puberté précoce, gynécomastie
<b>Troubles de la peau et du tissu sous-cutané :</b>	Prurit, éruption cutanée, urticaire, éruption vésico-bulleuse, acné, alopecie, hirsutisme
<b>Troubles vasculaires :</b>	Hypertension

**Tableau 2 : Effets indésirables rapportés pour d'autres préparations à base de testostérone**

**Classification par système organique de MedDRA**

**Effet indésirable**

<b>Troubles des systèmes sanguin et lymphatique :</b>	Érythropoïèse anormale
---	------------------------

**Classification par système organique de MedDRA**

**Effet indésirable**

<b>Troubles généraux et au site d'administration :</b>	Brûlure, induration et éruption cutanée au niveau du site d'application, dermatite de contact, ampoule au niveau du site d'application, érythème au niveau du site d'application
<b>Troubles hépatobiliaires :</b>	Pélioïse hépatique
<b>Troubles du métabolisme et de la nutrition :</b>	Diminution du calcium urinaire
<b>Troubles du système nerveux :</b>	Insomnie
<b>Troubles psychiatriques :</b>	Colère
<b>Troubles rénaux et urinaires :</b>	Dysurie, hématurie, incontinence, irritabilité de la vessie
<b>Troubles de l'appareil reproducteur et des seins :</b>	Atrophie des testicules, mastodynie
<b>Troubles respiratoires, thoraciques et médiastinaux :</b>	Dyspnée, apnée du sommeil
<b>Troubles de la peau et du tissu sous-cutané :</b>	Séborrhée, alopecie androgénique, hirsutisme
<b>Usage abusif et dépendance :</b>	La testostérone, souvent en association avec d'autres stéroïdes anabolisants androgènes, a fait l'objet d'usage abusif à des doses supérieures à la dose recommandée pour l'indication approuvée (voir MISES EN GARDE ET PRÉCAUTIONS). Les effets indésirables additionnels mentionnés ci-dessous ont été signalés avec l'usage abusif de testostérone et d'autres stéroïdes anabolisants androgènes.
<b>Troubles endocriniens :</b>	Hypogonadisme secondaire <sup>1</sup>
<b>Troubles psychiatriques :</b>	Hostilité, agressivité, troubles psychotique, manie, paranoïa, délire
<b>Troubles cardiovasculaires :</b>	Infarctus du myocarde, insuffisance cardiaque, insuffisance cardiaque chronique <sup>1,2</sup> , arrêt cardiaque, mort subite d'origine cardiaque <sup>1</sup> , hypertrophie cardiaque <sup>1,2</sup> , cardiomyopathie <sup>1</sup> , arythmie ventriculaire, tachycardie ventriculaire, événements thrombotiques ou emboliques artériels ou veineux (incluant thrombose veineuse profonde, embolie pulmonaire, thrombose coronarienne, occlusion de la carotide <sup>1,2</sup> , thrombose du sinus veineux intracrânien <sup>1,2</sup> ), accident vasculaire cérébral, accident ischémique cérébral
<b>Troubles hépatobiliaires :</b>	Pélioïse hépatique, cholestase <sup>1</sup> , lésion hépatique, ictère, insuffisance hépatique
<b>Troubles de la peau et des tissus sous-cutané :</b>	Alopecie
<b>Troubles de l'appareil reproducteur et des seins :</b>	Atrophie des testicules et infertilité due à une azoospermie (chez l'homme); hypertrophie du clitoris et atrophie des seins (chez la femme)

<sup>1</sup> Effet signalé avec undécanoate de testostérone

<sup>2</sup> Certains cas ont entraîné la mort

## **INTERACTIONS MÉDICAMENTEUSES**

### **Interactions médicament-médicament**

Insuline : Chez les patients diabétiques, les effets métaboliques des androgènes peuvent diminuer la glycémie et, par conséquent, le besoin d'insuline.

Propranolol : Dans une étude pharmacocinétique menée sur un produit injectable contenant de la testostérone et dont les résultats ont été publiés, l'administration de cypionate de testostérone a provoqué une augmentation de la clairance du propranolol chez la majorité des hommes soumis à une analyse. On ignore si une telle augmentation se produirait dans le cas des capsules d'undécanoate de testostérone.

Corticostéroïdes : L'administration concomitante de testostérone et de l'ACTH (corticotrophine) ou de corticostéroïdes peut stimuler la formation d'œdèmes; ces médicaments doivent être administrés avec prudence, particulièrement chez les patients atteints de cardiopathie, de néphropathie ou de maladie hépatique.

Anticoagulants : Les androgènes peuvent augmenter la sensibilité aux anticoagulants administrés par voie orale. Il peut être nécessaire de diminuer la dose d'anticoagulant afin de maintenir l'hypoprothrombinémie dans des limites thérapeutiques satisfaisantes.

Cyclosporine : Le traitement de remplacement de la testostérone peut accentuer l'effet de la cyclosporine et augmenter le risque de néphrotoxicité<sup>13</sup>.

### **Interactions médicament-aliment**

L'undécanoate de testostérone doit être pris avec un repas, car les matières grasses augmentent son absorption<sup>1</sup>.

### **Interactions médicament-herbe médicinale**

On a constaté que certains produits en vente libre à base d'herbes médicinales (p. ex., le millepertuis) pouvaient nuire au métabolisme des stéroïdes et, par conséquent, diminuer le taux plasmatique de testostérone<sup>3</sup>.

### **Effets du médicament sur les constantes biologiques**

Les produits contenant de la testostérone peuvent diminuer le taux de globuline liant la thyroxine, causant ainsi une diminution du taux sérique total de T<sub>4</sub> et une augmentation de la fixation de la T<sub>3</sub> et de la T<sub>4</sub> sur une résine échangeuse d'ions. Cependant, le taux d'hormone thyroïdienne libre demeure inchangé et il n'existe aucune preuve clinique de dysfonctionnement thyroïdien.

## **POSOLOGIE ET ADMINISTRATION**

### **Dose recommandée et réglage posologique**

Généralement, une posologie quotidienne de 120 à 160 mg divisée en deux doses prises pendant 2 à 3 semaines, l'une le matin et l'autre le soir, est satisfaisante. Par la suite, le réglage posologique (dose de 40 à 120 mg par jour) doit être fondé sur les taux de testostérone subséquents et/ou sur l'effet clinique obtenu pendant le traitement.

### **Dose oubliée**

Si vous oubliez une dose, prenez la dose suivante à l'heure prévue. Ne doublez pas la dose de ce médicament.

### **Administration**

Afin d'assurer une absorption satisfaisante, les capsules d'undécanoate de testostérone doivent être prises avec un repas et avalé sans être mâché.

## **SURDOSAGE**

Aucune expérience de surdosage n'a été signalée. Aucun antidote spécifique n'est disponible.

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

## **MODE D'ACTION ET PHARMACOLOGIE CLINIQUE**

### **Mode d'action**

L'undécanoate de testostérone, une préparation oralement active à base de testostérone, est un ester d'acide gras de la testostérone naturelle. Contrairement aux autres préparations de testostérone administrées par voie orale, l'undécanoate de testostérone peut éviter la dégradation hépatique en passant par le système lymphatique, ce qui le rend biodisponible oralement.

Le traitement avec l'undécanoate de testostérone augmente le taux plasmatique de testostérone ainsi que celui de ses métabolites actifs, provoquant un effet thérapeutique régulier. Chez les hommes eugonadiques, le pic plasmatique de testostérone est atteint environ 4 à 5 heures après l'ingestion et le retour au taux basal se faisant après environ 10 heures. Chez les volontaires et les hommes hypogonadiques, 77 à 93 % de la dose d'undécanoate de testostérone administrée par voie orale était excrétée dans l'urine et les fèces en 3 ou 4 jours<sup>1</sup>.

On a constaté que la biodisponibilité de la testostérone obtenue avec l'undécanoate de testostérone, sous forme d'undécanoate de testostérone dissout dans un mélange d'huile de ricin et de monolaurate de 1,2-propylène glycol, était comparable à celle obtenue avec l'undécanoate de testostérone, sous forme d'undécanoate de testostérone dissout dans l'acide oléique.

L'undécanoate de testostérone fournit une quantité physiologique de testostérone, générant dans la circulation, un taux de testostérone s'approchant du taux normal (c'est-à-dire entre 10,4 et 34,6 nmol/L [entre 300 et 1 000 ng/dL]) observé chez les jeunes hommes en bonne santé.

### **Pharmacodynamique**

Testostérone et hypogonadisme : La testostérone et la dihydrotestostérone (DHT), deux androgènes endogènes, sont responsables de la croissance et du développement normal des organes sexuels masculins et du maintien des caractéristiques sexuelles secondaires. Ces effets comprennent la croissance et la maturation de la prostate, des vésicules séminales, du pénis et du scrotum, le développement de la pilosité masculine, comme les poils faciaux, pubiens, thoraciques et axillaires, le développement du larynx, l'épaississement des cordes vocales, la modification de la musculature corporelle et la distribution de la masse adipeuse.

L'hypogonadisme masculin résulte d'une sécrétion insuffisante de testostérone et il est caractérisé par de faibles concentrations sériques de testostérone. Les symptômes associés à l'hypogonadisme masculin comprennent la baisse de la libido accompagnée ou non d'impuissance, la fatigue et la perte d'énergie, la perturbation de l'humeur, la régression des caractéristiques sexuelles secondaires et l'ostéoporose. L'hypogonadisme constitue un facteur de risque d'ostéoporose chez l'homme.

Effets généraux des androgènes : Les médicaments de la classe des androgènes stimulent également la rétention de l'azote, du sodium, du potassium et du phosphore et diminuent l'excrétion urinaire du calcium.

Il a été rapporté que les androgènes augmentaient l'anabolisme des protéines et diminuaient leur catabolisme. Le bilan azoté est amélioré seulement lorsqu'il y a un apport suffisant en calories et en protéines.

Il a été rapporté que les androgènes stimulaient la production de globules rouges en augmentant la production d'érythropoïétine.

Les androgènes sont responsables de l'accélération de la croissance chez l'adolescence et de l'arrêt de la croissance staturale qui finit par se produire en raison de la fusion épiphysaire. Chez l'enfant, les androgènes exogènes accélèrent la croissance staturale, mais ils peuvent stimuler de façon disproportionnée la maturation osseuse. Leur administration pendant une période prolongée peut entraîner la fusion épiphysaire et l'arrêt du processus de croissance.

Pendant l'administration exogène d'androgènes, la libération de la testostérone endogène peut être inhibée par la rétro-inhibition de l'hormone lutéinisante (LH) produite par l'hypophyse. L'administration de doses élevées d'androgènes exogènes peut également entraîner la suppression de la spermatogenèse par la rétro-inhibition de l'hormone folliculo-stimulante (FSH) produite par l'hypophyse.

Chez l'homme hypogonadique, le traitement par undécanoate de testostérone entraîne une atténuation des symptômes de déficit en testostérone. Il a été rapporté que le traitement avec la testostérone augmentait la densité minérale osseuse ainsi que la masse maigre de l'organisme et

diminuait le taux de graisse corporelle, sans que cela soit pertinent sur le plan clinique. Les taux sériques de cholestérol, de LDL, de HDL et de triglycérides peuvent augmenter et/ou diminuer pendant le traitement androgénique. Pendant le traitement avec la testostérone, le taux d'hémoglobine et l'hématocrite connaissent une augmentation dose-dépendante. Au cours d'études cliniques de petite envergure dont les résultats ont été rapportés dans la littérature, l'undécanoate de testostérone n'a été associé à aucune augmentation sérique des enzymes hépatiques<sup>5</sup>. Dans des études de courte durée (jusqu'à 2 ans) menées auprès d'un petit nombre de patients, il n'a pas été démontré que l'undécanoate de testostérone était associé à une augmentation importante du taux d'APS<sup>11</sup>. Dans d'autres essais, le traitement avec la testostérone avait un effet variable sur les taux d'APS. Les résultats d'études cliniques indiquent que les traitements par la testostérone, et notamment l'undécanoate de testostérone, peuvent entraîner une augmentation de la taille de la prostate, mais celle-ci n'a pas été associée aux symptômes de prostatisme. Chez les patients atteints d'hypogonadisme et de diabète, les effets métaboliques des androgènes peuvent diminuer la glycémie et, par conséquent, le besoin d'insuline.

## **Pharmacocinétique**

### **Absorption**

Le principe actif de l'undécanoate de testostérone est bien absorbé à partir du tractus gastro-intestinal. L'undécanoate de testostérone et l'undécanoate de 5-alpha-dihydrotestostérone nouvellement formé sont partiellement absorbés par le système lymphatique, évitant le premier passage hépatique. À la suite de l'administration de l'undécanoate de testostérone par voie orale, une partie importante du principe actif, l'undécanoate de testostérone, est absorbée simultanément avec le solvant lipophile à partir de l'intestin dans le système lymphatique, évitant ainsi partiellement l'inactivation du premier passage hépatique. Afin de garantir son absorption, l'undécanoate de testostérone doit être pris au petit déjeuner ou avec un repas normal. Sa biodisponibilité est d'environ 7 %.

### **Distribution**

L'administration d'undécanoate de testostérone radiomarqué (<sup>3</sup>H-TU) à des hommes a entraîné une radioactivité de la lymphe associée à une absence de métabolisation de l'undécanoate de testostérone et de l'undécanoate de 5-alpha-dihydrotestostérone. Le taux maximum de radioactivité était atteint dans la lymphe et le plasma de 2,5 à 5 heures après l'administration.

### **Métabolisme**

L'undécanoate de testostérone est métabolisé partiellement dans la paroi intestinale en undécanoate de 5-alpha-dihydrotestostérone. Dans le plasma et les tissus, l'undécanoate de testostérone est hydrolysé en testostérone libre et l'undécanoate de 5-alpha-dihydrotestostérone, en dihydrotestostérone. La testostérone libre est rapidement convertie en 5-alpha-dihydrotestostérone, en androstènedione et en œstradiol.

### **Excrétion**

La concentration la plus élevée de radioactivité dans l'urine était observée 2 heures après l'ingestion. Pendant les 24 premières heures, environ 40 % de la dose administrée était excrétée dans l'urine et la récupération totale de la dose dans l'urine durant la première semaine était de 45 à 48 %.

## **Populations et situations particulières**

### **Enfants**

L'undécanoate de testostérone peut être administré pour stimuler la puberté chez des garçons choisis avec soin, dont le retard pubertaire, clairement établi, n'est pas consécutif à un trouble pathologique. Les androgènes peuvent accélérer la maturation osseuse sans qu'il n'y ait de gain compensateur sur le plan de la croissance staturale. L'effet sur la maturation osseuse doit être surveillé en évaluant l'âge osseux du poignet et de la main tous les six mois. Ces effets indésirables peuvent empêcher le patient d'atteindre sa taille adulte. Plus le garçon est jeune, plus le risque de compromettre sa stature définitive d'adulte est grand.

### **Personnes âgées**

Les patients âgés traités avec des androgènes peuvent être exposés à un risque accru d'hypertrophie de la prostate et de cancer de la prostate bien qu'il y ait un manque de données probantes venant appuyer ce concept.

## **STABILITÉ ET ENTREPOSAGE**

Conserver entre 15 °C et 30 °C, à l'abri de la lumière et de l'humidité. Ne pas réfrigérer. Conserver la plaquette alvéolée dans son emballage extérieur.

## **DIRECTIVES PARTICULIÈRES DE MANIPULATION**

Sans objet.

## **FORMES POSOLOGIQUES, COMPOSITION ET CONDITIONNEMENT**

### **Capsules**

**40 mg :** Chaque capsule de forme ovale et de couleur orange, faite de gélatine molle, imprimée à l'encre blanche « P 40 » sur la même ligne, et remplie d'une solution transparente, contient 40 mg d'undécanoate de testostérone dans un mélange de triglycéride d'acide caprylique/caprique.

De plus, les composantes de la capsule sont : 2-éthoxyéthanol, D&C jaune n°6, dioxyde de titane, gélatine de porc, glycérine, gomme-laque, hydroxyde d'ammonium, lécithine, parahydroxybenzoate de méthyle sodique, parahydroxybenzoate de propyle sodique nipasol, siméthicone, et sorbitol spécial polyol.

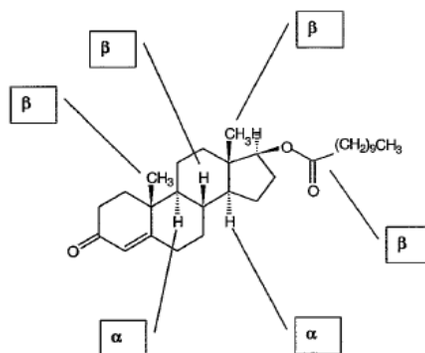
Disponibles en bouteilles de 100 capsules et en plaquettes alvéolées de 30, 60 et 120 capsules.

## PARTIE II : RENSEIGNEMENTS SCIENTIFIQUES

### RENSEIGNEMENTS PHARMACEUTIQUES

#### Substance pharmaceutique

Dénomination propre :	Undécanoate de testostérone
Nom chimique :	17 bêta-undecanoyloxy-androst-4-en-3-one
Formule moléculaire :	C <sub>30</sub> H <sub>48</sub> O <sub>3</sub>
Masse moléculaire :	456,7 g/mol
Formule développée :	



#### Propriétés physicochimiques

Température de fusion :	63 °C
Solubilité :	Insoluble dans l'eau
Description :	L'undécanoate de testostérone est une poudre cristalline de couleur blanc crème.

## ESSAIS CLINIQUES

### Études comparatives de biodisponibilité

Une étude comparative de biodisponibilité menée auprès de 37 adultes hommes volontaires en période nourri, avec les capsules pms-TESTOSTERONE de 40 mg, Pharmascience Inc, contre le produit de référence, ANDRIOL<sup>MD</sup> de chez Organon Canada Lté., administrés à 2 x 40 mg. Les données pharmacocinétiques mesurées sont présentées dans le tableau suivant :

#### SOMMAIRE DES DONNÉES COMPARATIVES DE BIODISPONIBILITÉ

<b>Undécanoate de testostérone</b> (2 x 40 mg capsules, nourri) De données mesurées <b>Sans corrections de puissances</b> Moyenne géométrique Moyenne arithmétique (CV %)				
<b>Paramètre</b>	<b>Test*</b>	<b>Référence<sup>†</sup></b>	<b>Rapport des moyennes géométriques (%)</b>	<b>Intervalle de confiance 90 %</b>
ASC <sub>T</sub> (ng·h/mL)	388,752 417,149 (37,7)	438,318 482,382 (44,9)	88,69	82,25-95,64
ASC <sub>I</sub> (ng·h/mL)	395,113 422,561 (37,7)	437,657 474,580 (42,1)	90,28	83,27-97,88
C <sub>max</sub> (ng/mL)	161,201 182,670 (50,0)	158,579 190,296 (68,4)	101,65	90,63-114,02
T <sub>max</sub> <sup>§</sup> (h)	6,00 (1,00-12,00)	5,67 (1,00-12,00)		
T <sub>½</sub> <sup>€</sup> (h)	0,97 (35,6)	1,03 (55,4)		

\* pms-TESTOSTERONE, Pharmascience inc., Montréal, Québec, Canada

† Andriol<sup>MD</sup>, Organon Canada Ltd/Ltee, Brampton, Ontario, Canada

§ Expression de la moyenne seulement

€ Expression de la moyenne arithmétique (CV %) seulement

## Résultats d'étude

On a constaté que la biodisponibilité de la testotérone obtenue avec l'undécanoate de testotérone dissout dans un mélange d'huile de ricin et de monolaurate de propylène glycol était comparable à celle obtenue avec l'undécanoate de testotérone dissout dans l'acide oléique.

Les capsules d'undécanoate de testotérone ont été administrées à une population d'hommes âgés dans le cadre de plusieurs études cliniques. Au cours d'une étude indépendante dont les résultats figurent dans la littérature, l'undécanoate de testotérone a été utilisé pour traiter 23 patients âgés de 30 à 72 ans ( $56 \pm 13$ ), y compris 20 hommes atteints d'hypogonadisme et 3 hommes ayant subi l'ablation chirurgicale des gonades. Le traitement consistait en l'administration quotidienne de 120 mg d'undécanoate de testotérone par voie orale (40 mg toutes les 8 heures) pendant au moins 2 mois. L'administration d'undécanoate de testotérone a entraîné le rétablissement du taux plasmatique de testotérone chez tous les patients<sup>9</sup>.

Au cours d'une étude indépendante dont les résultats figurent dans la littérature, 207 hommes hypogonadiques âgés de 40 à 83 ans ont été traités pendant 6 mois par l'undécanoate de testotérone (80 mg par jour si le taux de testotérone totale était supérieur à 13 nmol/L et 120 mg s'il était inférieur à 13 nmol/L). Il a été démontré que l'undécanoate de testotérone diminuait le taux d'hormone lutéinisante, le volume de la prostate, le taux d'APS et la cote de symptômes du bas appareil urinaire chez la plupart des sujets<sup>11</sup>.

Au cours d'une étude indépendante dont les résultats figurent dans la littérature, il a été prouvé que l'administration d'undécanoate de testotérone à raison d'une dose de 80 à 200 mg par jour est un moyen sûr de traiter le déficit androgénique. Cette étude de longue durée a été menée auprès de 35 hommes qui ont reçu l'undécanoate de testotérone pendant 120 mois. Les données préliminaires indiquent que l'undécanoate de testotérone ne nuit pas à la fonction hépatique et ne provoque aucune hypertrophie bénigne de la prostate (HBP) (voir le tableau 3)<sup>5</sup>.

**Tableau 3 : Épreuves de la fonction hépatique effectuées chez 33 hommes prenant de 80 à 200 mg d'undécanoate de testotérone (UT) par jour par voie orale au cours d'une étude de 120 mois de suivi. Chez les huit hommes âgés de plus de 50 ans au début du traitement, le débit urinaire a également été mesuré. Les valeurs correspondent à la moyenne  $\pm$  l'écart type.**

Paramètre	Intervalle de référence	Nombre de mois écoulés depuis le début du traitement avec l'UT									
		12	24	36	48	60	72	84	96	108	120
Bilirubine (mcmmol/L)	<9	<9	<9	<9	<9	<9	<9	<9	<9	<9	<9
Phosphatase alcaline (U/L)	<100	75 $\pm$ 12	74 $\pm$ 13	78 $\pm$ 11	71 $\pm$ 14	75 $\pm$ 13	74 $\pm$ 13	75 $\pm$ 13	76 $\pm$ 15	75 $\pm$ 12	74 $\pm$ 13
$\gamma$ -glutamyl transférase (U/L)	<30	15 $\pm$ 4	18 $\pm$ 4	13 $\pm$ 7	15 $\pm$ 6	13 $\pm$ 7	16 $\pm$ 6	17 $\pm$ 5	15 $\pm$ 6	16 $\pm$ 5	17 $\pm$ 6
SGOT (AST) (U/L)	de 5 à 15	8 $\pm$ 2	8 $\pm$ 3	9 $\pm$ 3	10 $\pm$ 3	9 $\pm$ 2	8 $\pm$ 3	10 $\pm$ 4	9 $\pm$ 3	9 $\pm$ 3	8 $\pm$ 4
SGPT (ALT) (U/L)	de 5 à 15	9 $\pm$ 2	10 $\pm$ 2	9 $\pm$ 3	9 $\pm$ 3	10 $\pm$ 2	9 $\pm$ 3	9 $\pm$ 3	10 $\pm$ 4	9 $\pm$ 3	10 $\pm$ 4
LDH (U/L)	<175	118 $\pm$ 20	112 $\pm$ 21	115 $\pm$ 27	128 $\pm$ 21	125 $\pm$ 22	110 $\pm$ 23	124 $\pm$ 26	119 $\pm$ 24	127 $\pm$ 31	116 $\pm$ 30

<b>a-fœtoprotéine (pg/L)</b>	<50	<50	<50	<50	<50	<50	<50	<50	<50	<50	<50
<b>Thrombotest (sec)</b>	de 44 à 55	47±1,2	46±1,5	46±1,6	46±1,6	46±1,5	47±1,5	46±1,9	47±1,2	46±1,4	47±1,5
<b>Céphaline kaolin (sec)</b>	de 46 à 50	48±1,2	46±1,4	46±1,4	46±1,5	46±1,4	47±1,4	48±1,2	48±1,4	48±1,7	48±1,4
<b>Phosphatase acide (U/L)</b>	<10	<10	<10	<10	<10	<10	<10	<10	<10	<10	<10
<b>Testostérone (T) (nmol/L)</b>	de 8 à 24	5,4±1,9		6,0±2,0		6,1±1,8	5,9±1,7	6,5±1,9		6,7±1,8	6,5±1,4
<b>Dihydrotestostérone (DHT) (nmol/L)</b>	de 0,8 à 2,5	3,5±1,2		3,4±1,3		3,2±1,4	3,3±1,3				
<b>17β-œstradiol (E2) (pmol/L)</b>	de 40 à 120	122±37		135 ±40		121±42	136±48	137±32		126±29	141±35
<b>Rapport T/DHT</b>	de 8 à 12	1,6±0,7		1,8±0,8		1,9±0,8	1,7±0,8	1,9±0,8		2,0±0,8	2,0±0,7
<b>Débit urinaire (mL/sec)</b>	de 15 à 25	18±4	20±5	19±5	18±4	19±5	20±4	20±4	20±5	21±4	19±6

## PHARMACOLOGIE DÉTAILLÉE

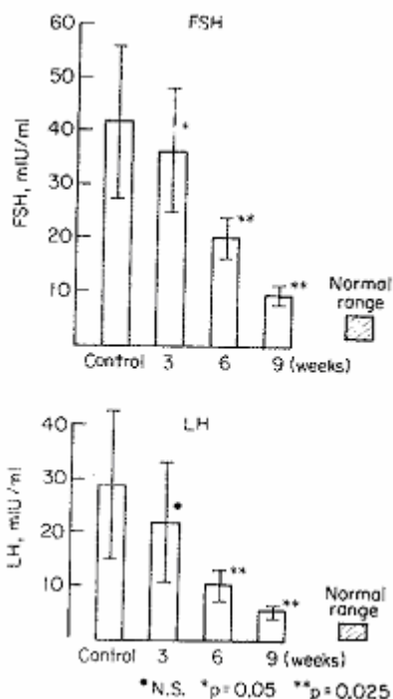
### Pharmacologie chez l'humain

Chez les hommes en bonne santé, une dose de 160 mg par jour administrée par voie orale pendant 14 jours ne diminuait ni les taux d'hormone folliculo-stimulante (FSH) et d'hormone lutéinisante (LH) ni la réponse de l'hypophyse à la stimulation par l'hormone de libération de la lutéinostimuline (LHRH).

Chez les patients présentant un hypogonadisme hypergonadotrope, l'administration d'undécanoate de testostérone entraînait une normalisation de la fonction de l'hypophyse et diminuait considérablement les taux de FSH et de LH.

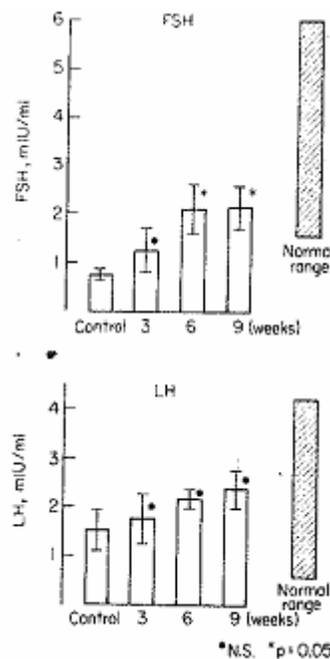
Chez les patients présentant un hypogonadisme hypogonadotrope, les taux moyens de FSH et de LH ainsi que la réponse de l'hypophyse tendaient à redevenir normaux (voir les figures 1 et 2, et le tableau 4)<sup>4</sup>.

**Effet de l'administration d'UT chez les patients présentant un hypogonadisme hypergonadotrope**



**Figure 1** – Taux plasmatiques moyens de FSH et de LH ( $\pm$  ETM) chez des patients présentant un hypogonadisme hypergonadotrope (n = 6)

**Effet de l'administration d'UT chez les patients présentant un hypogonadisme hypogonadotrope**



**Figure 2** – Taux plasmatiques moyens de FSH et de LH ( $\pm$  ETM) chez des patients présentant un hypogonadisme hypogonadotrope (n = 4)

**Tableau 4 : Réponses cumulatives de l'hormone lutéinisante (LH) et de l'hormone folliculo-stimulante (FSH) à l'administration par voie i.v. de 25 mcg de LHRH chez des patients présentant un hypogonadisme hypergonadotrope (valeur moyenne et intervalle) et hypogonadotrope (valeurs individuelles)**

Sujets	LH, mIU/90 min		FSH, mIU/90min	
	Avant le traitement	Après 9 semaines	Avant le traitement	Après 9 semaines
Patients présentant un hypogonadisme hypergonadotrope (n= 4)	3 947 (de 907 à 4 551)	1 282 (de 571 à 1 938)	2 684 (de 948 à 3 817)	436 (de 205 à 1 040)
Patients présentant un hypogonadisme hypogonadotrope (n= 2)	114 96	267 233	93 122	112 178
Hommes normaux (moyenne + ÉT : n = 16)*	410±65		89 ± 37	

\* Franchimont *et al.* (1975a)

Le taux sérique maximum peut être atteint de 1 à 8 heures après l'ingestion d'undécanoate de testostérone par voie orale. Chez les hommes eugonadiques, les concentrations plasmatiques de testostérone doubleraient 4 à 5 heures après ingestion, avec un retour au taux basal se faisant après environ 10 heures. En général, chez les patients hypogonadiques, les taux plasmatiques moyens de testostérone semblent s'élever plus lentement que ceux de la 5-alpha-dihydrotestostérone et de l'androstènedione. L'augmentation relativement lente des concentrations de testostérone peut être attribuable à la clairance élevée de la testostérone. Une diminution des concentrations de protéines porteuses des stéroïdes sexuels (SHBG) entraînant une diminution de la liaison aux protéines de la testostérone a été observée, ce qui explique l'augmentation des taux de testostérone libre et biologiquement active.

L'undécanoate de testostérone est métabolisé partiellement dans la paroi intestinale en undécanoate de 5-alpha-dihydrotestostérone. Dans le plasma et les tissus, l'undécanoate de testostérone est hydrolysé en testostérone libre et l'undécanoate de 5-alpha-dihydrotestostérone, en dihydrotestostérone. La testostérone libre est rapidement convertie en 5-alpha-dihydrotestostérone, en androstènedione et en œstradiol (voir le tableau 5)<sup>12</sup>.

**Tableau 5 : Effet de l'administration d'UT sur les taux hormonaux plasmatiques d'hommes hypogonadiques atteints du syndrome de Klinefelter. Comparaison de l'UT avec un placebo<sup>16</sup>**

<b>Taux plasmatiques de T, de 5a-DHT et de SHBG</b>				
Hormone plasmatique	Aucun Traitement Moyenne (ÉT)	Placebo Moyenne (ÉT)	UT 1 <sup>er</sup> mois Moyenne (ÉT)	UT 2 <sup>e</sup> mois Moyenne (ÉT)
Testostérone (pg/mL)	3 071 (882)	2 976 (732)	3 777 (1 540)	3 558 (717)
DHT (pg/mL)	361 (47)	375 (69)	1 083* (314)	1 042** (223)
œstradiol (pg/mL)	49,6 (22,1)	31,1 (6,4)	46,5 (31,6)	38,3* (6,2)
SHBG (nmol/T)	3,26 (0,69)	2,7 (0,7)	1,68* (0,5)	1,72** (0,6)
LH (U/T)	32,0 (6,2)	32,8 (12,2)	23,9 (7,4)	23,0** (11,2)
FSH (U/T)	39,5 (4,6)	39,9 (6,9)	35,4* (6,3)	29,6* (12,52)

\* p< 0,05

\*\* p< 0,01

Après l'administration d'undécanoate de testostérone marqué au tritium chez des volontaires en bonne santé et des hommes hypogonadiques, environ 85 % de la radioactivité était excrétée en 4 jours, soit 70 % dans l'urine et 15 % dans les fèces. Les principaux métabolites urinaires étaient l'androstérone et l'étiocolanolone. On a également retrouvé de la testostérone et du 5-bêta-androstane-3-alpha-17-bêta-diol. Les quantités relatives étaient semblables à celles trouvées après l'administration de testostérone par voie intraveineuse.

La concentration la plus élevée de radioactivité dans l'urine était observée 2 heures plus tard. Pendant les 24 premières heures, environ 40 % de la dose administrée était excrétée dans l'urine et la récupération totale de la dose dans l'urine durant la première semaine était de 45 à 48 % (voir la figure 3)<sup>6</sup>.

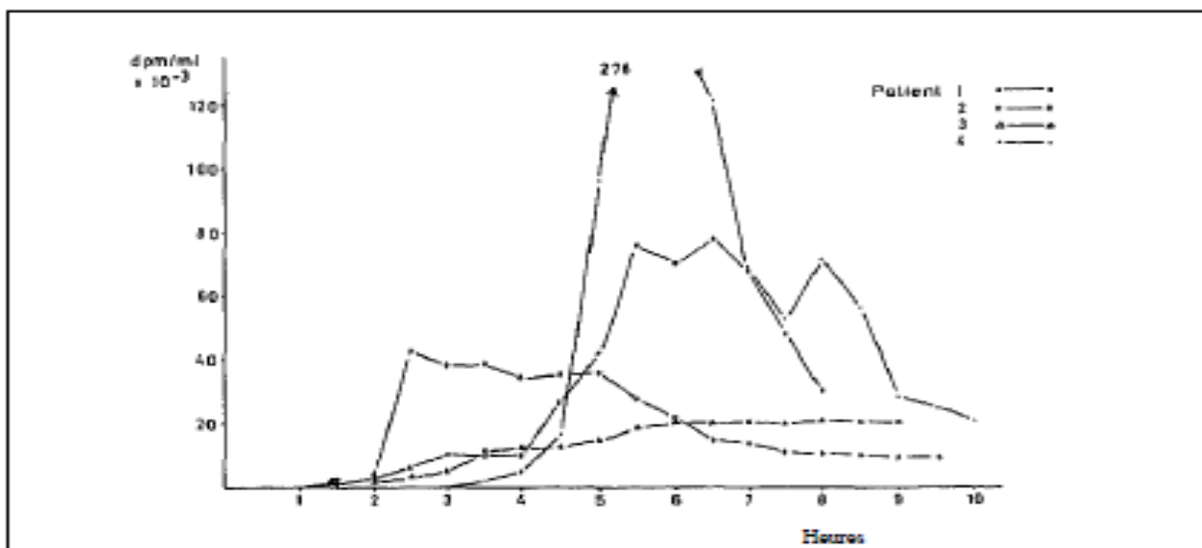


Figure 3

Apparition de la radioactivité dans la lymphe après administration orale de [<sup>3</sup>H]-UT dissout dans l'huile d'arachide. Des échantillons de lymphe étaient recueillis toutes les 30 minutes au moyen d'un cathéter dans le canal thoracique. Les patients 1 et 2 ont reçu la substance radioactive uniquement par un tube glissé dans l'estomac et le patient 3 a reçu en plus 100 mg d'UT non radioactif. Le patient 4 a avalé 10 capsules de gélatine renfermant la même quantité d'UT radioactif et d'UT non radioactif que le patient 3.

La prise de capsules d'undécanoate de testostérone avec de la nourriture augmente nettement la biodisponibilité de la testostérone comparativement à la prise à jeun. Par conséquent, l'undécanoate de testostérone doit être pris avec un repas (voir la figure 4)<sup>1</sup>.

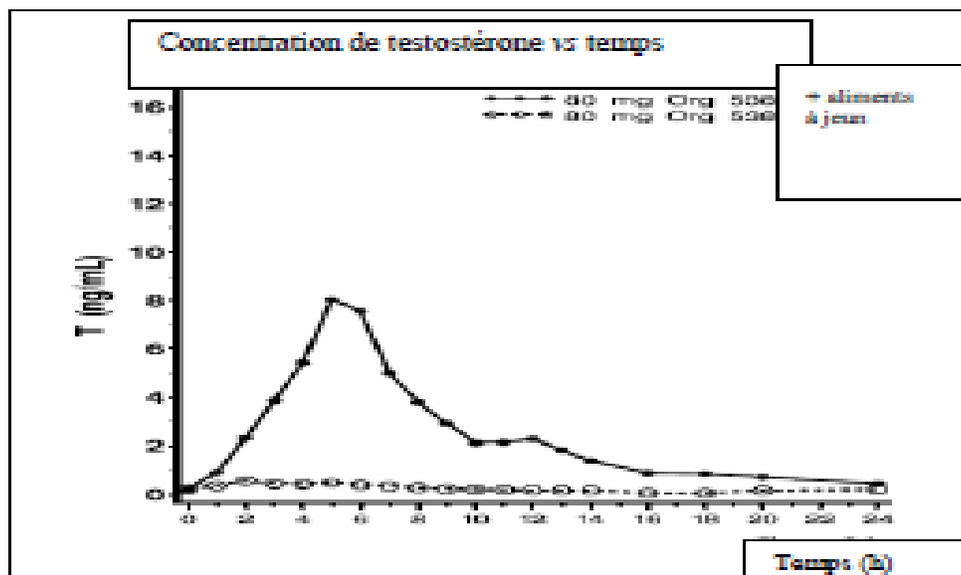


Figure 4 : Concentration moyenne de testostérone par rapport au temps par traitement

## **Pharmacologie chez l'animal**

Des études *in vitro* et *in vivo* menées chez le rat indiquaient que l'undécanoate de testostérone n'est pas métabolisé par les sucs gastriques et qu'il n'est métabolisé que légèrement dans la lumière intestinale. Des études montraient également que l'undécanoate de testostérone est métabolisé dans une moindre mesure que la testostérone au niveau de la paroi de l'intestin pendant l'absorption. Les métabolites polaires sans la chaîne latérale d'undécanoate sont absorbés par la veine porte et l'undécanoate de testostérone non modifié ainsi que son métabolite principal, l'undécanoate de 5-alpha-dihydrotestostérone, sont absorbés par l'intermédiaire du système lymphatique de l'intestin. On a découvert que l'undécanoate de testostérone et l'undécanoate de 5-alpha-dihydrotestostérone étaient présents dans les chylomicrons plasmatiques, puis qu'ils étaient absorbés par le système lymphatique et transportés dans la circulation périphérique. Ainsi, l'undécanoate de testostérone ne subit pas d'inactivation de premier passage hépatique.

Un modèle canin avec mise en place d'une canule dans la lymphe thoracique utilisant une méthode avec isotopes stables a fourni d'autres preuves du transport lymphatique de l'undécanoate de testostérone après l'administration postprandiale. Lorsqu'il était administré par voie orale, l'undécanoate de testostérone transporté par le système lymphatique représentait entre 91,5 et 99,7 % de l'ester disponible pour absorption générale. Les résultats d'une analyse pharmacocinétique hors modèle indiquaient que  $84,1 \pm 8,2$  % de la testostérone disponible pour absorption générale après la prise d'undécanoate de testostérone provenait de l'hydrolyse générale de l'undécanoate de testostérone transporté par le système lymphatique. Ces données montrent que le transport de l'undécanoate de testostérone par le système lymphatique de l'intestin entraîne une augmentation de l'exposition générale de la testostérone en évitant l'important effet de premier passage. Ceci explique également pourquoi la biodisponibilité de l'undécanoate de testostérone est moins grande lorsque le médicament est administré en l'absence de nourriture que lorsqu'il est administré avec de la nourriture.<sup>12</sup>

## **TOXICOLOGIE**

### **Toxicité aiguë**

	DL <sub>50</sub> mg/kg	
	voie orale	voie sous-cutanée
souris	4 000	2 880
rat	4 000	2 800

### **Toxicité de doses répétées**

Chez les rats recevant par voie orale, pendant 52 semaines, jusqu'à 80 mg/kg/jour de capsules d'undécanoate de testostérone dissout dans l'acide oléique, seuls des effets généraux attribuables, directement ou indirectement, au profil normal connu des androgènes ont été observés. Ces effets comprenaient :

- une augmentation de la consommation de nourriture et un gain de poids corporel chez les femelles;
- une augmentation des valeurs liées aux paramètres des globules rouges chez les femelles;
- une augmentation du poids des reins et de la prostate;
- une diminution du poids de l'hypophyse, des glandes surrénales, des testicules, de l'épididyme et des ovaires;
- une inhibition de la spermatogenèse et de l'activité ovarienne;
- une augmentation de l'activité utérine;
- une augmentation du taux de phosphatase alcaline et du poids du foie chez les femelles.

Chez les chiens auxquels on a administré, pendant 52 semaines, jusqu'à 80 mg/kg/jour d'undécanoate de testostérone par voie orale, des changements hormonaux réversibles similaires se sont produits, sauf en ce qui concerne l'augmentation du poids des reins et des testicules. Le poids des reins est demeuré élevé durant une période d'arrêt du médicament de 11 semaines et la spermatogenèse est restée basse chez ce groupe de chiens.

Bien qu'aucune augmentation réversible du poids de la prostate n'ait été observée après 26 semaines, une telle augmentation se produisait après 52 semaines d'administration du médicament.

### **Mutagenèse**

Les résultats du test d'Ames sur *Salmonella* et du test du micronoyau chez le rat ont démontré que l'undécanoate de testostérone n'a aucune activité mutagène.

### **Carcinogenèse**

Les tests effectués par implantation sous-cutanée chez la souris et le rat pour évaluer le pouvoir carcinogène du propionate de testostérone ont entraîné la formation de tumeurs du col de l'utérus chez les souris femelles et d'adénomes prostatiques chez les rats mâles. Le traitement néonatal de souris femelles par injection sous-cutanée de testostérone a provoqué des lésions épithéliales hyperplasiques de l'appareil génital et une augmentation de l'incidence de tumeurs mammaires. La 5- $\beta$ -dihydrotestostérone augmentait également l'incidence de tumeurs mammaires chez la souris lorsqu'elle était administrée aux nouveau-nés par injection sous-cutanée.

### **Effets toxiques sur la reproduction**

Des rats mâles ayant atteint leur maturité sexuelle ont reçu, par voie orale, 5, 20 ou 80 mg/kg/jour d'undécanoate de testostérone ou un placebo pendant les 9 semaines précédant l'accouplement avec des femelles non traitées ainsi que pendant les deux semaines de la période d'accouplement. Les mâles de première génération (F<sub>0</sub>) ont été soumis à d'autres accouplements 3, 10 et 14 semaines après l'arrêt du traitement. La moitié des femelles ont été examinées après 20 jours de gestation tandis que les autres femelles ont poursuivi leur gestation jusqu'à la mise bas et ont élevé leurs petits jusqu'à l'âge de 28 jours. Des mâles et des femelles de deuxième génération (F<sub>1</sub>) ont été sélectionnés et leur fertilité et leur performance en matière d'accouplement ont été évaluées.

À une dose de 80 mg/kg/jour, une diminution de la fertilité était observée et une augmentation des pertes pré-implantatoires (portée de taille réduite) chez les rates ayant été accouplées à des rats

traités était notée. Cet effet semblait réversible. À l'exception d'une diminution du poids corporel après le sevrage constatée chez la progéniture mâle issue du dernier accouplement, la croissance, le développement et la fertilité des petits étaient similaires dans tous les groupes. L'autopsie des mâles F<sub>0</sub> effectuée 18 semaines après l'arrêt du traitement par undécanoate de testostérone à raison de 80 mg/kg/jour a révélé une diminution importante du poids absolu et relatif des testicules.

### **Fonction hépatique du lapin**

La fonction hépatique de lapins ayant reçu un placebo, de l'undécanoate de testostérone ou de la méthyltestostérone à une dose de 10 mg par jour pendant 10 jours a été évaluée en mesurant la clairance de la bromesulfonephtaléine (BSP) et l'activité plasmatique de la SGOT et de la SGPT. L'undécanoate de testostérone n'avait aucun effet nuisible sur la fonction hépatique (voir le tableau 6).

**Tableau 6 : Effets de l'undécanoate de testostérone (UT) et de la méthyltestostérone (Met) administrés par voie orale (10 mg/kg/jour pendant 10 jours) sur les résultats des épreuves de la fonction hépatique chez le lapin (moyenne + ÉT)**

<b>BSP (10 mcg/mL dans le plasma)</b>					
	<b>5 minutes<sup>+</sup></b>	<b>10 minutes<sup>+</sup></b>	<b>20 minutes<sup>+</sup></b>	<b>SGOT (unités Karmen/mL)</b>	<b>SGPT (unités Karmen/mL)</b>
Témoin (comprimés de placebo)	81±12	33 ± 5	9 ± 1	10 ± 1	24 ± 2
UT	106 ± 9	35 ± 5	7 ± 1	11 ± 1	25 ± 3
Me T	161 ± 25*	76 ± 13*	19 ± 4*	52 ± 9*	60 ± 13*

BSP : bromesulfonephtaléine

SGOT : sérum glutamo-oxaloacétique transaminase

SGPT : sérum glutamo-pyruvique transaminase

+ : après l'administration de BSP (15 mg/kg)

\* : significatif sur le plan statistique

## RÉFÉRENCES

1. Bagchus WM, Hust R, Maris F, Schnabel PG, Houwing NS. Important Effect of Food on the Bioavailability of Oral Testosterone Undecanoate. *Pharmacotherapy* 2003; 23:319-25.
2. Bhasin S, Cunningham GR, Hayes FJ, Matsumoto AM, Snyder PJ, Swerdloff RS et al. Testosterone therapy in adult men with androgen deficiency syndromes: An endocrine society clinical practice guideline. *J Clin Endocrinol Metab* 2006; 91(6):1995-2010.
3. Donovan JL, DeVane CL, Lewis JG, Wang J, Ruan Y, Chavin KD, Markowitz JS. (2005) Effects of St John's Wort (*Hypericum perforatum* L.) extract on plasma androgen concentrations in healthy men and women: A pilot study. *Phytotherapy Research* 19:901.
4. Franchimont P., Kicovic P.M., Mattei A. and Roulier R. Effects of oral testosterone undecanoate in hypogonadal male patients. *Clin Endocrinol* 1978; 9:313-320.
5. Gooren LJG. A ten-year safety study of the oral androgen testosterone undecanoate. *J Androl* 1994; 15:212-5.
6. Horst H.J., Holtje W.J., Dennis M., Coert A., Geelan J. and Voigt K.D. Lymphatic absorption and metabolism of orally administered testosterone undecanoate in man. *Klin Woch* 1976; 54:875-879.
7. IARC Monographs on the evaluation of the carcinogenic risk of chemicals in humans. (*Monographies du CIRC sur l'évaluation du risque cancérrogène pour l'homme des substances chimiques*) 1979; 21:519-547.
8. Medras M, Filus A, Jozkow P, Winowski J, Sicinska-Werner T. (2006) Breast cancer and long-term hormonal treatment of male hypogonadism. *Breast Cancer Research and Treatment* 96:263-265.
9. Morales A and Lunefeld B. Investigation, treatment, and monitoring of late-onset hypogonadism in males. *The Aging Male* 2002; 5:74-86.
10. Nieschlag et. al. Investigation, treatment and monitoring of late-onset hypogonadism in males: ISA ISSAM, and EAU recommendations. *International Journal of Andrology* 2005; 28:125-7.
11. Perchersky A.V. et al. Androgen administration in middle-aged and ageing men: effects of oral testosterone undecanoate on dihydrotestosterone, oestradiol and prostate volume. *Int. Journal of Andrology* 2002; 25:119-125
12. Shakleford DM et al. Contribution of Lymphatically Transported Testosterone Undecanoate to the Systemic Exposure of Testosterone after Oral Administration of Two Andriol® Formulations in Conscious Lymph Duct-Cannulated Dogs. *JPET* 2003; Vol. 306:925-33.

13. Shenfield Gillian M, Griffin Judit m. Clinical Pharmacokinetics of Contraceptive Steroids An Update. Clin. Pharmacokinet.1991, 20(1):15-37.
14. Skakkebaek N.E., Bancroft J., Davidson D.W. and Warner P. Androgen replacement with oral testosterone undecanoate in hypogonadal men: a double-blind controlled study. Clin endocrinol 1981; 14:49-61.
15. Uyanik B.S. et al. Beneficial Effects of Testosterone Undecanoate on the Lipoprotein Profiles in Healthy Elderly Men. Department of Biochemistry and Urology 1996:73-82
16. Wu F.C.W., Bancroft J., Davidson D.W. and Nicol K. The behavioural effects of testosterone undecanoate in adult men with Klinefelter's Syndrome. Clin Endocrinol 1982; 16:489-497.
17. Monographie de produit <sup>C</sup>ANDRIOL<sup>®</sup> (Merck Canada inc.) Date de révision : 10 novembre 2017, Numéro de contrôle : 207863.

### PARTIE III : RENSEIGNEMENTS POUR LE CONSOMMATEUR

#### <sup>c</sup>pms-TESTOSTERONE Capsules d'undécanoate de testostérone

Ce dépliant constitue la troisième et dernière partie d'une « monographie de produit » publiée à la suite de l'approbation pour la vente au Canada de pms-TESTOSTERONE 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-TESTOSTERONE. Pour toute question sur ce médicament, communiquez avec votre médecin ou votre pharmacien.

#### AU SUJET DE CE MÉDICAMENT

##### Les raisons d'utiliser ce médicament :

Votre médecin vous a prescrit ce médicament parce que votre organisme ne produit pas assez de testostérone. Le terme médical qui désigne cette affection est « hypogonadisme ». Pour établir ce diagnostic, votre médecin s'appuie sur les résultats de l'analyse de votre taux sanguin de testostérone et certains symptômes cliniques (entre autres, incapacité à avoir ou à maintenir une érection [impuissance], infertilité, baisse de la libido, fatigue, humeur dépressive ou perte osseuse causée par des taux hormonaux réduits).

##### Les effets de ce médicament :

pms-TESTOSTERONE est absorbé par l'intestin et libère de la testostérone dans la circulation sanguine.

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

- Si vous avez un cancer de la prostate ou du sein ou si l'on soupçonne que vous avez un tel cancer.
- Si vous éprouvez de la difficulté à uriner en raison de l'augmentation du volume de votre prostate.
- Si vous avez une allergie connue à l'un des ingrédients du médicament (voir le paragraphe intitulé Les ingrédients non médicinaux dans la présente section).
- Les femmes NE doivent PAS prendre pms-TESTOSTERONE. Les femmes enceintes et celles qui allaitent sont particulièrement vulnérables. La testostérone peut causer des lésions chez le bébé à naître.

##### L'ingrédient médicinal est :

Undécanoate de testostérone

##### Les ingrédients non médicinaux sont :

Triglycérides d'acide caprylique/caprique.

Les composantes de la capsule sont : 2-éthoxyéthanol, D&C jaune n°6, dioxyde de titane, gélatine de porc, glycérine, gomme-laque, hydroxyde d'ammonium, lécithine, parahydroxybenzoate de méthyle sodique, parahydroxybenzoate de propyle sodique nipasol, siméthicone, et sorbitol spécial polyol.

##### Les formes posologiques sont :

Capsules : 40 mg d'undécanoate de testostérone

#### MISES EN GARDE ET PRÉCAUTIONS

L'innocuité et l'efficacité de pms-TESTOSTERONE n'ayant pas été établies chez les enfants âgés de moins de 18 ans, ce médicament ne doit pas être administré à cette population de patients.

Il existe très peu de renseignements d'essais cliniques sur l'utilisation de la testostérone chez les hommes âgés (de plus de 65 ans) pour soutenir le caractère sécuritaire de pms-TESTOSTERONE lorsque celui-ci est administré pendant une période prolongée.

Vous ne devriez pas recourir à la testostérone pour essayer de perdre du poids ou d'augmenter votre masse musculaire ou pour améliorer vos performances sportives, car elle peut causer de graves problèmes de santé.

Vous ne devriez pas prendre de testostérone pour traiter le dysfonctionnement sexuel ou l'infertilité masculine.

Votre médecin mesurera votre taux sanguin de testostérone avant et pendant le traitement et, selon les résultats de ces analyses, pourrait devoir ajuster la dose de pms-TESTOSTERONE.

##### **Avant de prendre pms-TESTOSTERONE, consultez votre médecin ou votre pharmacien :**

- si vous éprouvez de la difficulté à uriner en raison de l'augmentation du volume de votre prostate. Les patients âgés peuvent être exposés à un risque accru d'hypertrophie de la prostate ou de cancer de la prostate;
- si vous avez un cancer de la prostate (confirmé ou soupçonné);
- si vous avez une maladie du foie, des reins ou du cœur;
- si vous êtes hypertendu;
- si vous êtes atteint de diabète (pms-TESTOSTERONE peut influencer sur le taux de sucre dans le sang);
- si vous êtes atteint de troubles respiratoires pendant le sommeil (apnée du sommeil);
- si vous suivez un régime à teneur réduite en sel ou en sucre;
- si vous avez des allergies;
- si vous avez un cancer du sein;
- si vous êtes alité;

- si vous présentez une enflure du visage, des mains, des pieds ou de la partie inférieure des jambes;
- si vous présentez des troubles cardiaques ou des vaisseaux sanguins ou des antécédents de ces troubles, comme des crises cardiaques, un AVC ou des caillots sanguins dans les poumons ou les jambes.

#### **Usage abusif et dépendance au médicament :**

pms-TESTOSTERONE contient de la testostérone, un médicament contrôlé en vertu de la *Loi sur les aliments et drogues, partie G*.

Votre médecin doit suivre vos progrès dans le cadre de consultations régulières afin de s'assurer que ce médicament ne vous cause aucun effet indésirable.

Le développement osseux de tout adolescent de sexe masculin qui reçoit des androgènes pour traiter un retard pubertaire doit faire l'objet d'un suivi tous les six mois.

Prenez toujours ce médicament exactement comme votre médecin ou votre pharmacien vous a dit de le faire. La prise d'une dose trop élevée de ce médicament, seul ou en association avec d'autres médicaments similaires que l'on nomme stéroïdes anabolisants androgènes (SAA), peut entraîner des effets secondaires graves, notamment **des troubles de santé touchant le cœur et les vaisseaux sanguins** et pouvant causer la mort, **des problèmes au foie et de santé mentale**. Si vous faites un usage abusif de pms-TESTOSTERONE, vous pourriez développer une dépendance et présenter des symptômes de sevrage si vous en prenez de plus petites quantités ou si vous cessez de le prendre subitement. **Ne faites pas l'utilisation abusive de pms-TESTOSTERONE, seul ou avec d'autres médicaments appelés SAA, car cela pourrait occasionner des effets secondaires graves.**

#### **INTERACTIONS MÉDICAMENTEUSES**

**Informez votre médecin ou votre pharmacien** si vous prenez ou avez pris dernièrement d'autres médicaments ou des produits à base d'herbes médicinales (millepertuis), même s'il s'agit de produits en vente libre.

**Voici les médicaments qui peuvent interagir avec pms-TESTOSTERONE :**

- Insuline
- Corticostéroïdes
- Propranolol
- Warfarine
- Cyclosporine

#### **UTILISATION APPROPRIÉE DE CE MÉDICAMENT**

Ne partagez jamais vos capsules de pms-TESTOSTERONE avec quiconque. Votre médecin vous a prescrit pms-TESTOSTERONE

afin de répondre à vos besoins particuliers. Il est essentiel que vous le preniez tel qu'il vous a été prescrit par votre médecin.

#### **Dose habituelle :**

Généralement, la dose habituelle est de 3 à 4 capsules par jour pendant les deux ou trois premières semaines. La dose subséquente (de 1 à 3 capsules par jour) doit être déterminée en fonction de l'effet clinique obtenu pendant les premières semaines du traitement.

Pour garantir une absorption satisfaisante, pms-TESTOSTERONE **doit** être pris avec un repas. Avalez les capsules entières sans les mâcher, avec de l'eau ou un autre liquide.

Prenez la moitié de la dose quotidienne le matin et l'autre moitié le soir, si la posologie comprend plus d'une capsule. Si la posologie quotidienne consiste en un nombre impair de capsules, prenez le nombre plus élevé de capsules le matin.

#### **Surdosage :**

Si vous croyez avoir pris trop de pms-TESTOSTERONE, communiquez immédiatement avec votre professionnel de la santé, le service des urgences d'un hôpital ou votre centre antipoison régional, même si vous ne présentez pas de symptômes.

#### **Dose oubliée :**

Si vous oubliez une dose, ne doublez pas votre dose le lendemain pour vous rattraper. Recommencez à prendre vos doses habituelles le lendemain.

#### **EFFETS SECONDAIRES ET MESURES À PRENDRE**

**Comme tous les médicaments, pms-TESTOSTERONE peut provoquer des effets secondaires. Les effets secondaires suivants ont été signalés pour des produits contenant de la testostérone :**

- augmentation du taux d'antigène prostatique spécifique (APS);
- augmentation du volume de la prostate (hypertrophie bénigne de la prostate);
- augmentation du nombre de globules rouges (les cellules qui transportent l'oxygène dans le sang);
- augmentation du taux de globules rouges par rapport au volume sanguin total (hématocrite);
- augmentation de la concentration de la composante des globules rouges qui a pour fonction de transporter l'oxygène (hémoglobine);
- acné;
- modification de l'humeur, dépression;
- érection prolongée ou douloureuse;
- perturbations du sommeil causées par des troubles respiratoires;
- agressivité ou comportement agressif;
- augmentation du volume des seins et douleur aux seins;

- perte de cheveux et calvitie;
- tension artérielle élevée;
- gain de poids;
- maux de tête, étourdissements;
- rythme cardiaque accéléré ou irrégulier, caillots sanguins dans les poumons ou les jambes.

**EFFETS SECONDAIRES GRAVES : FRÉQUENCE ET MESURES À PRENDRE**

Symptôme /effet	Consultez votre médecin ou votre pharmacien		Cessez de prendre le médicament et faites appel à un service d'urgence médicale immédiatement
	Cas sévères seulement	Tous les cas	
Peu fréquents	Troubles du foie accompagnés de symptômes comme des nausées ou des vomissements, des vomissements de sang, un jaunissement des yeux ou de la peau.		✓
	Enflure des pieds ou de la partie inférieure des jambes chez les patients présentant des lésions au cœur, aux reins ou au foie.		✓
	Bouffées de chaleur ou rougeur de la peau ou toute modification de la couleur de la peau.		✓
	Éruption cutanée ou démangeaisons, urticaire.	✓	
	Selles noires, visqueuses ou pâles; urine foncée.		✓
	Tâches mauves ou rouges sur le		✓

**EFFETS SECONDAIRES GRAVES : FRÉQUENCE ET MESURES À PRENDRE**

Symptôme /effet	Consultez votre médecin ou votre pharmacien		Cessez de prendre le médicament et faites appel à un service d'urgence médicale immédiatement
	Cas sévères seulement	Tous les cas	
corps ou à l'intérieur de la bouche ou du nez.			
Mal de gorge et/ou fièvre.	✓		
Douleur (continue) à l'abdomen ou à l'estomac, douleur, sensibilité ou enflure dans la région de l'abdomen ou de l'estomac.	✓		
Perte d'appétit (continue), mauvaise haleine (continue).	✓		
Confusion, étourdissements, maux de tête (fréquents ou continus), dépression mentale.	✓		
Sensation d'inconfort (continue).	✓		
Essoufflement.		✓	
Saignement inhabituel, fatigue inhabituelle.		✓	
Érections trop fréquentes, trop prolongées ou trop douloureuses, envie fréquente d'uriner.		✓	
Crise cardiaque et AVC.			✓

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

## COMMENT CONSERVER LE MÉDICAMENT

Conservez ce médicament hors de la portée et de la vue des enfants.

Conservez entre 15 °C et 30 °C, à l'abri de la lumière et de l'humidité. Ne pas réfrigérer. Conservez la plaquette alvéolée dans son emballage extérieur. Ne pas conserver les médicaments périmés ou inutilisés et s'assurer que les médicaments jetés demeurent hors de la portée des enfants.

### Déclaration des effets secondaires

Vous pouvez déclarer les effets secondaires soupçonnées d'être associées avec l'utilisation d'un produit de santé par :

- Visitant le site Web des déclarations des effets indésirables (<https://www.canada.ca/fr/sante-canada/services/medicaments-produits-sante/medeffet-canada/declaration-effets-indesirables.html>) pour vous informer sur comment faire une déclaration en ligne, par courrier, ou par télécopieur; ou
- Téléphonant sans frais 1-866-234-2345

*REMARQUE : Consultez votre professionnel de la santé si vous avez besoin de renseignements sur le traitement des effets secondaires. Le Programme Canada Vigilance ne donne pas de conseils médicaux.*

## POUR DE PLUS AMPLES RENSEIGNEMENTS

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 rédigé par :

**Pharmascience inc.**  
Montréal, Québec  
H4P 2T4

[www.pharmscience.com](http://www.pharmscience.com)

Dernière révision : 22 janvier 2018