

MONOGRAPHIE DE PRODUIT  
INCLUANT LES RENSEIGNEMENTS POUR LES PATIENTS SUR LES  
MÉDICAMENTS

**ⓃMORPHINE HP 25**

Sulfate de morphine injection USP

25 mg/ml

**ⓃMORPHINE HP 50**

Sulfate de morphine injection USP

50 mg/ml

Analgésique narcotique

Sandoz Canada Inc.  
110 rue de Lauzon  
Boucherville, QC, CANADA  
J4B 1E6

Date de révision :  
17 Mai 2019

Numéro de contrôle de la présentation : 221205

## 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 UTILISATION CLINIQUE.....	3
CONTRE-INDICATIONS .....	3
CONTRE-INDICATIONS .....	3
MISES EN GARDE ET PRÉCAUTIONS .....	4
EFFETS INDÉSIRABLES .....	14
INTERACTIONS MÉDICAMENTEUSES .....	15
POSOLOGIE ET ADMINISTRATION.....	16
SURDOSAGE.....	21
MODE D’ACTION ET PHARMACOLOGIE CLINIQUE .....	22
ENTREPOSAGE ET STABILITÉ.....	24
INSTRUCTIONS PARTICULI RES DE MANIPULATION .....	24
FORMES POSOLOGIQUES, COMPOSITION ET CONDITIONNEMENT .....	24
<b>PART II: INFORMATION SCIENTIFIQUE .....</b>	<b>26</b>
RÉFÉRENCES .....	26
<b>PARTIEIII: RENSEIGNEMENTS POUR LES CONSOMMATEURS SUR LES</b>	
<b>MÉDICAMENTS.....</b>	<b>27</b>

## **<sup>N</sup>MORPHINE HP 25 / <sup>N</sup>MORPHINE HP 50**

(Sulfate de morphine injection USP)

### **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 médicamenteux</b>
Intraveineuse, intramusculaire et sous-cutanée	Solution stérile 25 mg/mL 50 mg/mL	Chlorure de sodium, acide sulfurique et / ou hydroxyde de sodium et eau pour injection

#### **INDICATIONS ET UTILISATION CLINIQUE**

##### **Adultes**

Morphine HP 25 et Morphine HP 50 (sulfate de morphine injection USP) utilisés non dilués sont indiqués pour le soulagement de la douleur intense chez les patients qui nécessitent des narcotiques par voie sous-cutanée ou intramusculaire à des doses plus élevées que celles habituellement requises.

Pour le soulagement de la douleur intense, Morphine HP 25 et Morphine HP 50 peuvent aussi être dilués et administrés par perfusion intraveineuse.

Morphine HP 25 et Morphine HP 50 ne sont pas indiqués comme traitements analgésiques au besoin (prn).

##### **Personnes âgées (> 65 ans)**

En général, on doit déterminer la dose d'un patient âgé avec prudence et commencer habituellement au bas de l'éventail des doses, vu la fréquence accrue d'un dysfonctionnement hépatique, rénal ou cardiaque, d'une maladie concomitante ou d'un autre traitement médicamenteux.

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

L'efficacité et l'innocuité de Morphine HP 25 et Morphine HP 50 n'ont pas été évaluées chez l'enfant. Par conséquent, l'emploi de Morphine HP 25 et Morphine HP 50 n'est pas recommandé chez les enfants de moins de 18 ans.

#### **CONTRE-INDICATIONS**

- Les patients qui présentent une hypersensibilité à l'ingrédient actif, le sulfate de morphine, aux autres analgésiques opioïdes ou à l'un des ingrédients du produit. Pour obtenir une liste complète, veuillez consulter la section FORMES PHARMACEUTIQUES, COMPOSITION ET CONDITIONNEMENT.
- Les patients chez qui une occlusion gastro-intestinale (p. ex., occlusion ou sténose intestinale) ou une maladie qui entrave le transit intestinal (p. ex., tout type d'iléus) a été établie ou est soupçonnée.
- Les patients chez qui un abdomen aigu est soupçonné, après une chirurgie du tractus biliaire ou une anastomose chirurgicale (p. ex., appendicite ou pancréatite aiguës).
- Les patients qui éprouvent une douleur légère pouvant être prise en charge par d'autres analgésiques.
- Les patients atteints d'asthme aigu ou grave, d'une maladie obstructive chronique des voies respiratoires ou présentant un état de mal asthmatique.
- Les patients qui présentent une insuffisance cardiaque consécutive à une pneumopathie chronique ou à une arythmie cardiaque.
- Les patients qui présentent une dépression respiratoire aiguë, un taux élevé de gaz carbonique dans le sang ou un cœur pulmonaire.
- Les patients atteints d'alcoolisme aigu, de delirium tremens ou de troubles convulsifs.
- Les patients qui souffrent d'une dépression grave du système nerveux central (SNC), d'une augmentation de la pression céphalorachidienne ou intracrânienne, d'un traumatisme crânien ou d'une tumeur cérébrale.
- Les patients qui prennent (ou ont pris il y a 14 jours ou moins) un inhibiteur de la monoamine-oxydase (IMAO).

## MISES EN GARDE ET PRÉCAUTIONS

### MISES EN GARDE ET PRÉCAUTIONS IMPORTANTES

**Morphine HP 25 et Morphine HP 50 sont des solutions très concentrées de morphine qui doivent être utilisées non diluées uniquement chez des patients qui tolèrent les narcotiques et qui ont besoin de doses élevées d'un agoniste des opioïdes. Ne pas confondre Morphine HP 25 et Morphine HP 50 avec les concentrations normales de morphine pour administration parentérale : une surdose ou la mort du patient pourraient survenir.**

#### Limites de l'utilisation

**Compte tenu du risque de dépendance et d'emploi abusif ou détourné associé au traitement par les opioïdes, et ce, même aux doses recommandées, et en raison du risque de surdose et de décès lié aux préparations d'opioïdes à libération immédiate, l'utilisation de Morphine HP 25 et Morphine HP 50 doit être réservée aux patients chez qui les autres options de traitement (p. ex., les analgésiques non opioïdes) sont inefficaces, non tolérées ou seraient inadéquates pour soulager la douleur (voir POSOLOGIE ET ADMINISTRATION).**

## MISES EN GARDE ET PRÉCAUTIONS IMPORTANTES

### Dépendance et emploi abusif ou détourné

L'administration de Morphine HP 25 et Morphine HP 50 entraîne un risque de dépendance aux opioïdes ou encore d'emploi abusif ou détourné qui peuvent mener à une surdose ou à la mort. Ce risque doit être évalué chez chaque patient avant la prescription de Morphine HP 25 et Morphine HP 50. Tous les patients chez qui ce médicament est employé doivent également faire l'objet d'une surveillance régulière afin de déceler la survenue de ces comportements (voir MISES EN GARDE ET PRÉCAUTIONS, Emploi abusif ou détourné). Morphine HP 25 et Morphine HP 50 doivent être entreposées en lieu sûr de façon à prévenir le vol ou l'emploi détourné.

### Dépression respiratoire potentiellement mortelle : SURDOSE

Une dépression respiratoire grave, potentiellement mortelle ou mortelle peut survenir durant l'utilisation de Morphine HP 25 et Morphine HP 50. Les bébés exposés *in utero* ou par le lait maternel sont à risque de dépression respiratoire grave, potentiellement mortelle pendant l'accouchement ou l'allaitement. Il faut donc surveiller l'apparition d'une dépression respiratoire, particulièrement au moment de la mise en route de l'analgésie par Morphine HP 25 et Morphine HP 50 ou à la suite d'une augmentation de la dose. En outre, il faut informer les patients des risques associés à l'utilisation d'opioïdes, notamment la surdose mortelle.

### Exposition accidentelle

L'exposition accidentelle au sulfate de morphine injection USP, même à une seule dose, peut causer une surdose mortelle, particulièrement chez les enfants (voir POSOLOGIE ET ADMINISTRATION, Mise au rebut, pour obtenir des directives afin de mettre le produit au rebut de façon appropriée).

### Syndrome de sevrage néonatal aux opioïdes

L'emploi prolongé de Morphine HP 25 et Morphine HP 50 durant la grossesse peut provoquer un syndrome de sevrage néonatal aux opioïdes, qui peut s'avérer mortel (voir MISES EN GARDE ET PRÉCAUTIONS, Syndrome de sevrage néonatal aux opioïdes).

### Interaction avec l'alcool

La prudence est de mise lorsque la morphine est administrée à des patients qui consomment de l'alcool ou qui en ont consommé. Il faut éviter d'utiliser Morphine HP 25 et Morphine HP 50 dans ces cas-là, car des effets additifs dangereux peuvent en résulter et causer des lésions graves ou la mort (voir MISES EN GARDE ET PRÉCAUTIONS et INTERACTIONS MÉDICAMENTEUSES).

### Risques liés à l'utilisation concomitante de benzodiazépines ou d'autres dépresseurs du CNS

L'utilisation concomitante d'opioïdes et de benzodiazépines ou d'autres dépresseurs du système nerveux central (SNC), dont l'alcool, peut entraîner une sédation profonde, une dépression respiratoire, le coma et le décès (voir MISES EN GARDE ET PRÉCAUTIONS, Système nerveux et INTERACTIONS MÉDICAMENTEUSES).

- Il faut réserver l'utilisation concomitante de Morphine HP 25 et Morphine HP 50 avec des benzodiazépines ou d'autres dépresseurs du SNC pour les patients chez qui les autres options thérapeutiques sont inadéquates.
- Il faut limiter les doses et la durée au minimum nécessaire.
- Il faut surveiller les patients pour déceler d'éventuels signes et symptômes de dépression respiratoire et de sédation.

## **Généralités**

**Morphine HP 25 et Morphine HP 50 doivent être entreposés en lieu sûr de façon à prévenir le vol ou l'emploi détourné.**

**Morphine HP 25 et Morphine HP 50 ne doivent être prescrits que par un professionnel de la santé connaissant bien l'administration continue des opioïdes puissants, la prise en charge des patients recevant des opioïdes puissants pour le soulagement de la douleur ainsi que le dépistage et le traitement de la dépression respiratoire, notamment par les antagonistes des opioïdes.**

Il faut aviser les patients de ne pas consommer d'alcool durant un traitement par Morphine HP 25 ou Morphine HP 50, car cela peut augmenter le risque d'effets indésirables graves, y compris la mort.

Il se peut qu'une hyperalgésie ne répondant pas aux augmentations de la dose de sulfate de morphine survienne à des doses très élevées. Il peut être nécessaire de réduire la dose de sulfate de morphine ou de passer à un opioïde différent.

N'utiliser la solution injectable que si elle est limpide et que son emballage est intact (voir POSOLOGIE ET ADMINISTRATION). Les produits qui contiennent de la morphine peuvent changer de couleur après un certain temps. Cela dit, il n'a jamais été démontré qu'un tel changement de couleur était associé à une perte de la puissance analgésique ou à une augmentation de la toxicité de ces produits.

## **Emploi abusif ou détourné**

Le recours à Morphine HP 25 ou Morphine HP 50, comme à tout autre opioïde, entraîne un risque d'emploi abusif ou détourné qui peut mener à une surdose ou à la mort. Par conséquent, il faut faire preuve de prudence dans la manipulation et l'administration de Morphine HP 25 et Morphine HP 50.

Il est recommandé d'évaluer le risque clinique d'emploi abusif ou de dépendance des patients chez qui on envisage l'administration d'opioïdes avant la prescription de ceux-ci. Il faut également surveiller régulièrement tous les patients prenant des opioïdes afin de déceler les signes d'emploi abusif ou détourné.

Les opioïdes, comme Morphine HP 25 et Morphine HP 50, doivent être utilisés avec prudence chez les patients qui présentent des antécédents d'emploi abusif d'alcool, de drogues illicites ou de médicaments. Les préoccupations en matière d'emploi abusif ou détourné et de dépendance ne doivent cependant pas entraver le soulagement approprié de la douleur.

## **Carcinogénèse et mutagenèse**

Aucune étude de longue durée n'a été réalisée chez l'animal pour évaluer le pouvoir cancérogène ou le pouvoir mutagène de la morphine. Aucune étude de suivi de longue durée n'a été menée auprès de patients qui ont reçu de la morphine par voie épidurale.

## **Appareil Cardiovasculaire**

L'administration de sulfate de morphine peut causer une hypotension grave chez les patients dont la capacité de maintenir une tension artérielle adéquate est compromise par une baisse de la

volémie ou par l'administration concomitante de médicaments comme les phénothiazines ou d'autres tranquillisants, les sédatifs/hypnotiques, les antidépresseurs tricycliques ou les anesthésiques généraux. Le sulfate de morphine peut entraîner une hypotension orthostatique chez les patients ambulatoires. Après l'instauration d'un traitement par Morphine HP 25 ou Morphine HP 50 ou un réglage de la dose, on doit surveiller l'apparition de signes annonciateurs d'une hypotension chez ces patients.

Il faut éviter d'utiliser Morphine HP 25 et Morphine HP 50 chez les patients en état de choc circulatoire, car il peut causer une vasodilatation qui risque de réduire encore davantage le débit cardiaque et la tension artérielle.

L'administration rapide d'analgésiques opioïdes par voie intraveineuse augmente le risque d'hypotension et de dépression respiratoire et doit donc être évitée (voir POSOLOGIE ET ADMINISTRATION).

Étant donné le risque d'effets vagolytiques susceptibles d'entraîner une augmentation marquée de l'intensité de la réponse ventriculaire, la morphine doit être administrée avec prudence en présence d'un flutter auriculaire ou d'autres tachycardies supraventriculaires.

### **Dépendance/tolérance**

Comme avec les autres opioïdes, une tolérance et une dépendance physique peuvent s'installer à la suite de l'administration répétée de Morphine HP 25 ou de Morphine HP 50; il existe également un risque de dépendance psychologique.

La dépendance physique et la tolérance sont le reflet d'une neuroadaptation des récepteurs des opioïdes à l'exposition chronique à un opioïde et se distinguent de l'emploi abusif et de la dépendance. La tolérance, tout comme la dépendance physique, peut survenir à la suite de l'administration répétée d'opioïdes et n'est pas en soi un signe de toxicomanie ni d'emploi abusif.

Chez les patients qui reçoivent un traitement prolongé, la dose doit être réduite progressivement si le médicament n'est plus nécessaire pour soulager la douleur. Des symptômes de sevrage peuvent se manifester après l'arrêt brusque du traitement ou l'administration d'un antagoniste des opioïdes. Au nombre des symptômes qui sont associés à l'arrêt brusque d'un analgésique opioïde, citons les courbatures, la diarrhée, la chair de poule, la perte d'appétit, les nausées, la nervosité ou l'agitation, l'anxiété, la rhinorrhée, les éternuements, les tremblements ou les frissons, les crampes gastriques, la tachycardie, les troubles du sommeil, l'augmentation inhabituelle de la transpiration, les palpitations, la fièvre inexplicée, la faiblesse et les bâillements (voir EFFETS INDÉSIRABLES; POSOLOGIE ET ADMINISTRATION, Ajustement ou réduction de la dose).

### **Emploi dans le traitement des dépendances aux drogues et à l'alcool**

Morphine HP 25 et Morphine HP 50 sont des opioïdes dont l'utilisation n'est pas approuvée dans la prise en charge des toxicomanies. Chez les personnes présentant une dépendance à des drogues ou à l'alcool actuelle ou en rémission, son emploi est réservé au soulagement de la douleur nécessitant un analgésique opioïde. Les patients qui ont des antécédents de toxicomanie

ou d'alcoolisme peuvent présenter des risques plus élevés de développer une dépendance à Morphine HP 25 et de Morphine HP 50; une prudence et une vigilance extrêmes sont justifiées pour atténuer les risques.

### **Système endocrinien**

**Insuffisance surrénalienne :** Des cas d'insuffisance surrénalienne ont été signalés à la suite de l'emploi d'opioïdes, et à une fréquence accrue lorsque l'utilisation dépassait un mois. Les manifestations de l'insuffisance surrénalienne peuvent comprendre des signes et des symptômes non pathognomoniques, notamment : nausées, vomissements, anorexie, fatigue, faiblesse, étourdissements et hypotension. Tout soupçon d'insuffisance surrénalienne devrait commander des épreuves diagnostiques dans les plus brefs délais. Si le diagnostic est confirmé, il convient d'entreprendre une corticothérapie substitutive à des doses physiologiques. Sevrer le patient de l'opioïde pour permettre le rétablissement de la fonction surrénalienne et poursuivre la corticothérapie jusqu'à la normalisation de la fonction surrénalienne. Il pourrait être judicieux de faire l'essai d'autres opioïdes, car certains n'ont pas entraîné de retour de l'insuffisance surrénalienne. L'information dont on dispose ne permet pas de déterminer quels opioïdes sont plus susceptibles que d'autres d'être associés à une insuffisance surrénalienne.

### **Appareil digestif**

Il a été montré que le sulfate de morphine et d'autres opioïdes morphinomimétiques réduisent la motilité intestinale. Le sulfate de morphine peut rendre difficile le diagnostic des affections abdominales aiguës ou en masquer le cours (voir CONTRE-INDICATIONS).

### **Syndrome de sevrage néonatal aux opioïdes**

L'emploi prolongé d'opioïdes durant la grossesse peut provoquer des signes de sevrage chez le nouveau-né. Le syndrome de sevrage néonatal aux opioïdes, contrairement au syndrome de sevrage observé chez les adultes, peut s'avérer mortel.

Le syndrome de sevrage néonatal aux opioïdes se manifeste par de l'irritabilité, de l'hyperactivité et un cycle de sommeil anormal, des pleurs stridents, des tremblements, des vomissements, de la diarrhée et une impossibilité de prendre du poids. Sa survenue, sa durée et sa gravité varient en fonction de l'opioïde consommé, de la durée de la consommation, du moment où la mère a pris sa dernière dose et de la quantité d'opioïde administrée à ce moment ainsi que de la vitesse d'élimination de la drogue par le nouveau-né.

L'utilisation de Morphine HP 25 ou de Morphine HP 50 n'est pas recommandée pour les femmes enceintes à moins que, de l'avis du médecin, les bienfaits potentiels l'emportent sur les risques. Si Morphine HP 25 ou Morphine HP 50 ont été utilisés pendant la grossesse, une attention particulière doit être portée au syndrome de sevrage néonatal aux opioïdes.

### **Système nerveux**

**Interactions avec des dépresseurs du SNC (y compris les benzodiazépines et l'alcool) :** Le sulfate de morphine doit être administré avec prudence et à des doses réduites lorsqu'il est utilisé en même temps que d'autres analgésiques opioïdes, des anesthésiques généraux, des phénothiazines et d'autres tranquillisants, des sédatifs/hypnotiques, des antidépresseurs tricycliques, des antipsychotiques, des antihistaminiques, des benzodiazépines, des antiémétiques



à action centrale et d'autres dépresseurs du SNC. Il peut en résulter une dépression respiratoire, une hypotension et une sédation profonde, un coma ou la mort.

Des études d'observations ont montré que l'utilisation concomitante d'analgésiques opioïdes et de benzodiazépines augmente le risque de mortalité iatrogène, comparativement aux analgésiques opioïdes en monothérapie. En raison de propriétés pharmacologiques similaires, il est raisonnable de s'attendre à un risque semblable lorsque d'autres dépresseurs du SNC sont utilisés en concomitance avec des analgésiques opioïdes (voir INTERACTIONS MÉDICAMENTEUSES). S'il est décidé de prescrire une benzodiazépine ou un autre dépresseur du SNC avec un analgésique opioïde, les deux médicaments doivent être prescrits aux doses efficaces les plus faibles pour une période minimale. Chez les patients qui reçoivent déjà un analgésique opioïde, la dose initiale de la benzodiazépine ou de l'autre dépresseur du SNC doit être plus faible que la dose indiquée en l'absence d'un opioïde, et doit être augmentée selon la réponse clinique. Si l'administration d'un analgésique opioïde est amorcée chez un patient qui prend déjà une benzodiazépine ou un autre dépresseur du SNC, la dose initiale de l'analgésique opioïde doit être plus faible et doit être augmentée selon la réponse clinique. Il faut surveiller de près les patients pour déceler d'éventuels signes et symptômes de dépression respiratoire et de sédation.

Il faut aviser les patients et les soignants du risque de dépression respiratoire et de sédation lié à l'utilisation de Morphine HP 25 ou de Morphine HP 50 avec des benzodiazépines ou d'autres dépresseurs du SNC (y compris l'alcool et les drogues illicites). Il faut également prévenir les patients de ne pas conduire un véhicule ni d'actionner de la machinerie lourde jusqu'à ce que les effets résultant de l'utilisation concomitante de benzodiazépines ou d'autres dépresseurs du SNC aient été déterminés. Il faut dépister les patients qui pourraient être à risque de présenter un problème de toxicomanie, dont l'abus et l'usage détourné d'opioïdes, et les avertir du risque de surdose et de décès lié à l'utilisation de dépresseurs du SNC additionnels comme l'alcool et les drogues illicites (voir INTERACTIONS MÉDICAMENTEUSES).

Morphine HP 25 et Morphine HP 50 ne doivent pas être administrés à des patients consommant ou ayant consommé de l'alcool, car l'utilisation concomitante de ces produits peut augmenter le risque d'effets indésirables graves, y compris la mort (voir CONTRE-INDICATIONS; EFFETS INDÉSIRABLES, Sédation; et INTERACTIONS MÉDICAMENTEUSES).

La douleur intense inhibe les effets subjectifs et dépresseurs sur l'appareil respiratoire des analgésiques opioïdes. Si la douleur s'estompe soudainement, ces effets peuvent se manifester rapidement.

La morphine est susceptible d'aggraver les convulsions chez les patients présentant un trouble convulsif préexistant. Si la dose administrée est augmentée considérablement au-delà des taux recommandés en raison de l'apparition d'une tolérance, des convulsions peuvent survenir chez des personnes qui n'ont pas d'antécédents de troubles convulsifs.

**Traumatisme crânien :** Les effets dépresseurs du sulfate de morphine sur l'appareil respiratoire et son aptitude à augmenter la pression du liquide céphalorachidien peuvent être amplifiés de

façon considérable en présence d'une pression intracrânienne préalablement élevée par un traumatisme crânien, d'autres lésions intracrâniennes ou d'une augmentation préexistante de la pression intracrânienne. Par ailleurs, le sulfate de morphine peut entraîner une confusion, un myosis, des vomissements et d'autres effets indésirables qui masquent l'évolution clinique des traumatismes crâniens. Le sulfate de morphine doit être utilisé avec une extrême prudence chez ces patients, et seulement si on estime que le traitement est essentiel (voir CONTRE-INDICATIONS).

**Syndrome sérotoninergique :** Morphine HP 25 et Morphine HP 50 peuvent causer un phénomène rare, mais potentiellement mortel, qui découle de l'administration concomitante de médicaments sérotoninergiques (antidépresseurs, antimigraineux, etc.). On doit mettre fin au traitement par le médicament sérotoninergique dans l'éventualité où survient un tel phénomène (caractérisé par la survenue d'une constellation de symptômes comme l'hyperthermie, la rigidité, les myoclonies, une instabilité du système autonome avec risque de fluctuations rapides des signes vitaux, des altérations de l'état mental, comme la confusion, l'irritabilité, une agitation extrême évoluant vers le délire et le coma) et on doit amorcer un traitement symptomatique de soutien. À cause du risque de syndrome sérotoninergique, Morphine HP 25 et Morphine HP 50 ne doivent pas être administrés en association avec un IMAO ou un précurseur de la sérotonine (comme le L-tryptophane et l'oxitriptan) et doivent être administrés avec prudence aux patients traités par d'autres médicaments sérotoninergiques (triptans, certains antidépresseurs tricycliques, lithium, tramadol, millepertuis) (voir INTERACTIONS MÉDICAMENTEUSES).

### **Considérations périopératoires**

Morphine HP 25 et Morphine HP 50 ne sont pas indiqués pour l'analgésie préemptive (administration avant la chirurgie en vue de soulager la douleur postopératoire).

Si une chordotomie ou toute autre intervention chirurgicale visant à soulager la douleur est prévue, le traitement par Morphine HP 25 ou Morphine HP 50 doit être interrompu au moins 24 heures avant l'intervention, et Morphine HP 25 ou Morphine HP 50 ne doit pas être employé dans la période qui la suit immédiatement.

Les médecins doivent adapter le traitement analgésique (p. ex., par voie orale ou parentérale) en fonction du patient. Si le traitement par Morphine HP 25 ou Morphine HP 50 se poursuit une fois que le patient s'est rétabli de la période postopératoire, il faut déterminer la dose à administrer selon les nouveaux besoins du patient en matière de soulagement de la douleur. Le risque de sevrage chez les patients présentant une tolérance aux opioïdes doit être pris en charge suivant l'état du patient.

L'administration d'analgésiques durant la période périopératoire doit être réalisée par un professionnel de la santé qui a reçu une formation adéquate et qui est expérimenté à ce chapitre (p. ex., un anesthésiste).

Il a été montré que le sulfate de morphine et d'autres opioïdes morphinomimétiques réduisent la motilité intestinale. L'iléus est une complication postopératoire courante, qui survient particulièrement à la suite des interventions intra-abdominales mettant en jeu une analgésie par des opioïdes. Il faut donc surveiller attentivement la motilité intestinale des patients qui reçoivent

des opioïdes en contexte postopératoire. Un traitement de soutien standard doit être instauré.

Morphine HP 25 et Morphine HP 50 ne doivent pas être administrés peu de temps (de 12 à 24 heures) après une intervention chirurgicale, sauf si le patient est ambulatoire et que ses fonctions gastro-intestinales sont normales.

### **Perturbation psychomotrice**

Morphine HP 25 et Morphine HP 50 peuvent altérer les capacités physiques et/ou mentales requises pour exécuter des tâches pouvant être dangereuses comme la conduite d'un véhicule ou l'opération de machines. Les patients doivent en être avertis. On doit aussi avertir les patients des effets combinés du sulfate de morphine et des autres dépresseurs du SNC utilisés de façon concomitante, comme les autres opioïdes, les phénothiazines, les sédatifs/hypnotiques et l'alcool.

### **Appareil respiratoire**

**Dépression respiratoire :** Une dépression respiratoire fonction de la dose est entraînée par la morphine qui agit directement sur les centres respiratoires du tronc cérébral (*voir MISES EN GARDE ET PRÉCAUTIONS*). La morphine influe également sur le rythme respiratoire que contrôlent ces centres et peut entraîner une respiration irrégulière ou périodique. Des cas de dépression respiratoire grave, potentiellement mortelle ou mortelle ont été signalés avec l'emploi d'opioïdes, même lorsque ceux-ci ont été administrés selon les recommandations. Si la dépression respiratoire découlant de la prise d'opioïdes n'est pas immédiatement décelée et traitée, elle peut mener à un arrêt respiratoire et à la mort. Sa prise en charge peut comprendre une surveillance étroite, des mesures de soutien et l'administration d'antagonistes des opioïdes selon l'état clinique du patient. Le sulfate de morphine doit être utilisé avec une extrême prudence chez les patients ayant une réserve respiratoire nettement réduite ou souffrant de dépression respiratoire préexistante, d'hypoxie ou d'hypercapnie (*voir CONTRE-INDICATIONS*).

S'il est vrai qu'une dépression respiratoire grave, potentiellement mortelle ou mortelle peut survenir à tout moment du traitement par Morphine HP 25 ou Morphine HP 50, le risque est à son niveau le plus élevé lors de la mise en route du traitement ou à la suite d'une augmentation de la dose. Les patients doivent donc être étroitement surveillés au début du traitement et après les augmentations de dose afin de déceler toute dépression respiratoire. Le chlorhydrate de naloxone peut servir à renverser une dépression respiratoire grave (*voir SURDOSAGE*).

Le risque de dépression respiratoire potentiellement mortelle est plus élevé chez les patients âgés, cachectiques ou affaiblis étant donné que la pharmacocinétique et la clairance du médicament peuvent être altérées chez ces patients comparativement à celles chez de jeunes patients en santé.

Pour réduire le risque de dépression respiratoire, il est essentiel d'établir et de régler la dose de Morphine HP 25 ou de Morphine HP 50 de façon appropriée. Les patients chez qui la dose de Morphine HP 25 ou de Morphine HP 50 a été surestimée lors de la substitution à un autre opioïde peuvent subir une surdose fatale dès la première administration. On doit considérer l'emploi d'analgésiques non opioïdes chez ces patients, si possible (*voir MISES EN GARDE ET PRÉCAUTIONS, Populations particulières, Sujets à risque; et POSOLOGIE ET*

ADMINISTRATION).

Étant donné que la morphine assèche la muqueuse des voies respiratoires, l'emploi inconsideré de ce médicament chez les patients asthmatiques et ceux qui ont un emphysème pulmonaire peut être associé à une augmentation de la viscosité des sécrétions bronchiques et à une abolition du réflexe de la toux, et peut déclencher de ce fait une insuffisance respiratoire grave. Il faut donc faire preuve d'une grande prudence lorsque la morphine est administrée à un patient qui fait une crise d'asthme aiguë.

**Emploi chez les patients atteints d'une maladie pulmonaire chronique :** Il faut surveiller les patients présentant une maladie pulmonaire obstructive chronique grave ou un coeur pulmonaire, une réserve respiratoire nettement réduite, une hypoxie, une hypercapnie ou une dépression respiratoire préexistante, tout particulièrement au début du traitement par Morphine HP 25 ou Morphine HP 50 ou lors d'un réglage de la dose, car, chez ces patients, même une dose thérapeutique habituelle peut intensifier l'insuffisance respiratoire au point de provoquer une apnée en augmentant simultanément la résistance des voies respiratoires. On envisagera alors l'emploi d'analgésiques non opioïdes, si possible. L'utilisation de Morphine HP 25 et de Morphine HP 50 est contre-indiquée chez les patients atteints d'asthme aigu ou grave, d'une maladie obstructive chronique des voies respiratoires ou présentant un état de mal asthmatique (voir **CONTRE-INDICATIONS**).

#### **Fonction sexuelle/reproduction**

L'utilisation prolongée d'opioïdes peut entraîner une baisse des taux d'hormones sexuelles et l'apparition de symptômes comme la diminution de la libido, la dysfonction érectile et l'infertilité (voir **EFFETS INDÉSIRABLES**, Données recueillies après la commercialisation).

#### **Populations particulières**

**Sujets à risque :** Le sulfate de morphine doit être administré avec prudence aux patients présentant une insuffisance rénale ou hépatique, ou des antécédents d'emploi abusif d'alcool et de drogues. De plus, il convient de réduire la dose chez les patients âgés ou affaiblis et ceux qui sont atteints d'insuffisance respiratoire grave, de la maladie d'Addison, d'hypothyroïdie, de myxoedème, de psychose toxique, d'hypertrophie de la prostate ou d'un rétrécissement de l'urètre.

**Femmes enceintes :** Aucune étude n'a été menée chez l'humain. Morphine HP 25 et Morphine HP 50 traversent la barrière placentaire et ils ne sont pas recommandés pour les femmes enceintes à moins que le médecin juge que les bienfaits possibles l'emportent sur les risques.

Lorsque le sulfate de morphine a été administré à des femmes enceintes qui n'avaient pas d'antécédents d'emploi abusif chronique de ce médicament ni de dépendance à celui-ci, pendant un court laps de temps (c.-à-d. pendant un maximum de 4 heures) avant leur accouchement, il a été associé à un retard de la première respiration du nouveau-né et à une dépression respiratoire passagère chez celui-ci. On peut observer une dépression respiratoire chez un nouveau-né.

L'emploi prolongé d'opioïdes durant la grossesse peut provoquer des signes de sevrage chez le

nouveau-né. Le syndrome de sevrage néonatal aux opioïdes, contrairement au syndrome de sevrage observé chez les adultes, peut s'avérer mortel (voir MISES EN GARDE ET PRÉCAUTIONS, Syndrome de sevrage néonatal aux opioïdes).

Les femmes enceintes qui utilisent des opioïdes ne doivent pas cesser brusquement de prendre leur médicament, car cela pourrait mener à des complications de la grossesse comme une fausse couche ou une mortinaissance. La diminution du médicament doit se faire lentement et progressivement et sous supervision médicale afin d'éviter des effets indésirables graves pour le fœtus.

**Femmes qui accouchent et qui allaitent :** Étant donné que les opioïdes peuvent traverser la barrière placentaire et sont excrétés dans le lait maternel, l'utilisation de Morphine HP 25 ou de Morphine HP 50 n'est pas recommandée chez les femmes qui allaitent et pendant le travail et l'accouchement à moins que le médecin juge que les bienfaits possibles l'emportent sur les risques. Une dépression respiratoire potentiellement mortelle peut survenir chez le nourrisson si des opioïdes sont administrés à la mère. La naloxone, un médicament pouvant contrer les effets des opioïdes, doit être à portée de main si Morphine HP 25 ou Morphine HP 50 est utilisé chez cette population.

Il peut arriver que le sulfate de morphine prolonge le travail en réduisant temporairement l'intensité, la durée et la fréquence des contractions utérines. Cela dit, ces effets ne sont pas persistants, et ils peuvent être contrebalancés par une accélération de la dilatation du col de l'utérus, laquelle tend à raccourcir le travail.

La prudence est de mise lorsque le sulfate de morphine est administré à une femme qui accouche prématurément, puisque ce médicament peut entraîner une dépression respiratoire chez le nouveau-né. Il faut surveiller étroitement tout nouveau-né dont la mère a reçu de la morphine durant le travail afin de déceler d'éventuels signes de dépression respiratoire. Il existe un antagoniste des opioïdes spécifique de la morphine, la naloxone, qui permet de renverser une dépression respiratoire induite par cet opioïde chez le nouveau-né.

**Enfants (< 18 ans) :** L'efficacité et l'innocuité de Morphine HP 25 et de Morphine HP 50 n'ont pas été évaluées chez l'enfant. Par conséquent, l'emploi de Morphine HP 25 ou de Morphine HP 50 n'est pas recommandé chez les patients de moins de 18 ans.

**Personnes âgées (> 65 ans) :** En général, on doit déterminer la dose d'un patient âgé avec prudence et commencer habituellement au bas de l'éventail des doses, puis l'augmenter graduellement, vu la fréquence accrue d'un dysfonctionnement hépatique, rénal ou cardiaque, d'une maladie concomitante ou d'un autre traitement médicamenteux (voir POSOLOGIE ET ADMINISTRATION).

### **Insuffisance hépatique ou rénale**

Il se peut que la demi-vie d'élimination du sulfate de morphine soit prolongée en cas de ralentissement du métabolisme ou d'atteinte hépatique ou rénale. Il faut donc user de prudence lorsqu'on a recours à la morphine dans de tels cas, en particulier lorsqu'il s'agit d'administrations répétées.

## **EFFETS INDÉSIRABLES**

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

Les effets indésirables de Morphine HP 25 et de Morphine HP 50 (sulfate de morphine injectable) sont semblables à ceux des autres analgésiques opioïdes et représentent une extension des effets pharmacologiques de la classe de médicaments. La dépression respiratoire et la dépression du système nerveux central comptent au nombre des risques les plus importants posés par les opioïdes, tout comme, dans une moindre mesure, la dépression circulatoire, l'arrêt respiratoire, le choc et l'arrêt cardiaque.

Les effets indésirables le plus fréquemment observés comprennent les vertiges, les étourdissements, la sédation, les nausées, les vomissements, la constipation et la transpiration. Ces effets semblent être plus prononcés chez les patients ambulatoires et chez les patients qui ne ressentaient pas une douleur intense. Il peut donc convenir de réduire les doses chez ces patients. Certains effets indésirables peuvent être soulagés si le patient ambulatoire s'allonge. Voici certains autres effets indésirables possibles :

#### **Système nerveux central :**

Sédation, somnolence, obnubilation, étourdissements, léthargie, altération des capacités physiques et mentales, anxiété, convulsions, peur, myosis, dysphorie, dépendance psychique, sautes d'humeur.

#### **Appareil digestif :**

Nausées, vomissements, augmentation de la pression dans les voies biliaires, constipation.

#### **Appareil cardiovasculaire :**

Des cas d'hypotension orthostatique, d'évanouissement, de tachycardie, de collapsus circulatoire périphérique et d'arrêt cardiaque sont survenus après une injection intraveineuse rapide.

#### **Appareil génito-urinaire :**

Des cas de spasme urétéral, de spasme des sphincters vésicaux et de rétention urinaire ont été signalés.

#### **Autres :**

Bouffées vasomotrices, transpiration, prurit, réactions allergiques, abolition du réflexe de la toux.

**Sédation :** La sédation est un effet indésirable courant des analgésiques opioïdes, particulièrement chez les patients n'ayant jamais pris d'agents appartenant à cette classe. Dans bien des cas, elle peut être partiellement attribuable à la fatigue prolongée causée par une douleur persistante. La plupart des patients viennent à tolérer les effets sédatifs des opioïdes en l'espace de 3 à 5 jours, et, si ces effets ne sont pas marqués, ils ne nécessitent aucun traitement; il suffit de rassurer le patient. En présence d'une sédation excessive qui persiste au-delà de quelques jours, on doit réduire la dose de l'opioïde et explorer les autres causes possibles. Au nombre de celles-ci se trouvent la prise concomitante d'un dépresseur du SNC, le dysfonctionnement hépatique ou rénal, les métastases au cerveau, l'hypercalcémie et l'insuffisance respiratoire. S'il



est nécessaire de réduire la dose, il est possible de l'augmenter de nouveau avec précaution après 3 ou 4 jours si la douleur n'est manifestement pas bien maîtrisée. Les étourdissements et le manque d'équilibre peuvent être entraînés par une hypotension orthostatique, particulièrement chez les patients âgés ou affaiblis; le patient peut les soulager en s'allongeant.

**Nausées et vomissements :** Les nausées surviennent fréquemment lors de la mise en route d'un traitement par un analgésique opioïde. On croit qu'elles sont probablement attribuables à la stimulation de la zone chémoréceptrice réflexe ou du système vestibulaire, ou encore à une prolongation du temps de vidange gastrique. La prévalence des nausées diminue avec la poursuite du traitement. Lors de l'instauration d'une analgésie par un opioïde dans les cas de douleur chronique, la prescription systématique d'un antiémétique en concomitance doit être envisagée. Chez les patients atteints de cancer, l'exploration des causes des nausées doit envisager la constipation, l'occlusion intestinale, l'urémie, l'hypercalcémie, l'hépatomégalie, l'extension de la tumeur au plexus coeliaque et l'emploi simultané de médicaments ayant des propriétés émétogènes comme sources possibles. Les nausées persistantes qui ne sont pas atténuées par une réduction de la dose peuvent s'avérer être secondaires à une stase gastrique due aux opioïdes; elles peuvent alors être accompagnées d'autres symptômes comme l'anorexie, une satiété précoce, des vomissements et une sensation de plénitude abdominale. Ces symptômes répondent à un traitement de longue durée par un prokinétique gastro-intestinal.

**Constipation :** Presque tous les patients sont atteints de constipation lors d'un traitement prolongé par un opioïde. Chez certains d'entre eux, particulièrement les personnes âgées ou alitées, la constipation peut évoluer en fécalomes. Il est donc essentiel d'en avertir les patients et d'instaurer des mesures appropriées de prévention de la constipation dès le début du traitement prolongé par un opioïde. Celles-ci peuvent comprendre la prise d'un laxatif stimulant ou d'un émoullient fécal, au besoin. Comme les fécalomes peuvent prendre la forme d'une diarrhée par regorgement, on doit exclure la présence de constipation chez les patients recevant un opioïde avant d'instaurer un traitement contre la diarrhée.

#### **Données recueillies après la commercialisation**

**Déficit androgénique :** L'utilisation prolongée d'opioïdes peut avoir un effet sur l'axe hypothalamo-hypophysio-gonadique et ainsi entraîner un déficit androgénique pouvant se manifester de diverses façons (faible libido, impuissance, dysfonction érectile, aménorrhée, infertilité). On ignore s'il existe un lien de cause à effet entre les opioïdes et les manifestations cliniques de l'hypogonadisme, puisque jusqu'à présent, les divers facteurs (médicaux, physiques, comportementaux et psychologiques) susceptibles d'agir sur les taux d'hormones produites par les gonades n'ont pas été rigoureusement pris en compte dans les études. La présence de symptômes de déficit androgénique commande des analyses de laboratoire.

## **INTERACTIONS MÉDICAMENTEUSES**

**Interactions avec des benzodiazépines et d'autres déprimeurs du système nerveux central (SNC) :** En raison d'un effet pharmacologique additif, l'utilisation concomitante de benzodiazépines ou d'autres déprimeurs du SNC (p. ex., autres opioïdes, sédatifs-hypnotiques, antidépresseurs, anxiolytiques, tranquillisants, myorelaxants, anesthésiques généraux,

antipsychotiques, phénothiazines, neuroleptiques, antihistaminiques, antiémétiques et alcool) et de bêta-bloquants augmente le risque de dépression respiratoire, de sédation profonde, de coma et de décès. Il faut réserver l'utilisation concomitante de Morphine HP 25 et de Morphine HP 50 avec des benzodiazépines ou d'autres dépresseurs du SNC pour les patients chez qui les autres options thérapeutiques sont inadéquates. Il faut limiter les doses et la durée au minimum nécessaire. Il faut surveiller étroitement les patients afin de déceler d'éventuels signes de dépression respiratoire et de sédation (voir MISES EN GARDE ET PRÉCAUTIONS, Système nerveux, Interactions avec des dépresseurs du SNC [y compris les benzodiazépines et l'alcool] et Perturbation psychomotrice). Morphine HP 25 et Morphine HP 50 ne doivent pas être pris avec de l'alcool, car leur utilisation concomitante peut augmenter le risque d'effets indésirables dangereux.

### **Incompatibilité**

L'emploi de Morphine HP 25 et de Morphine HP 50 est incompatible avec celui de mélanges de barbituriques solubles, de chlorothiazide, d'aminophylline, d'héparine, de mépéridine, de méthicilline, de phénytoïne, de bicarbonate de sodium, d'iodure, de sulfadiazine et de sulphisoxazole.

### **Interactions médicament-médicament**

L'administration concomitante d'une phénothiazine et de morphine peut atténuer les effets analgésiques de la morphine. Par conséquent, lorsque l'administration d'une telle association médicamenteuse est envisagée, il faut prévoir la réduction de la posologie de l'un des médicaments concernés, voire des deux.

L'administration de morphine conjointement avec un agent sérotoninergique tel qu'un inhibiteur sélectif du recaptage de la sérotonine ou qu'un inhibiteur du recaptage de la sérotonine et de la norépinéphrine peut accroître le risque de syndrome sérotoninergique, un trouble susceptible de mettre la vie du patient en danger (voir MISES EN GARDE ET PRÉCAUTIONS).

### **Interactions du médicament sur le mode de vie**

La consommation concomitante d'alcool est à éviter (voir MISES EN GARDE ET PRÉCAUTIONS, Généralités).

## **POSOLOGIE ET ADMINISTRATION**

**L'emploi de Morphine HP 25 et de Morphine HP 50 doit être réservé aux patients chez qui les autres options de traitement (p. ex., les analgésiques non opioïdes) sont inefficaces ou ne sont pas tolérées.**

**Pour une douleur aiguë, il est recommandé que Morphine HP 25 ou Morphine HP 50 soient utilisés pendant un maximum de sept jours à la dose la plus faible qui soulage adéquatement la douleur.**

Des risques d'effets indésirables mortels et non mortels sont inhérents à toutes les doses d'opioïdes. Le risque est accru aux doses plus élevées. Pour le soulagement des douleurs



chroniques non liées à un cancer, dans un contexte autre que palliatif, il est recommandé de ne pas excéder la dose de 90 mg de Morphine HP 25 ou de Morphine HP 50 (équivalant à 90 milligrammes de morphine). Les risques devraient être évalués pour chaque patient avant de leur prescrire Morphine HP 25 ou de Morphine HP 50, car la probabilité d'éprouver des effets indésirables graves dépend du type d'opioïde, de la durée du traitement, de l'intensité de la douleur ainsi que du degré de tolérance du patient. De plus, l'intensité de la douleur devrait être évaluée de façon régulière afin de confirmer la dose la plus appropriée et le besoin de continuer l'utilisation de Morphine HP 25 ou de Morphine HP 50 (voir POSOLOGIE ET ADMINISTRATION, Ajustement ou réduction de la dose).

### **Considérations posologiques**

On doit utiliser Morphine HP 25 et Morphine HP 50 (sulfate de morphine injectable) avec prudence dans les 12 heures qui précèdent une intervention chirurgicale et dans les 12 à 24 heures qui la suivent (voir MISES EN GARDE ET PRÉCAUTIONS, Considérations périopératoires).

**Morphine HP 25 et Morphine HP 50** ne sont pas indiqués pour l'administration par voie rectale.

L'administration rapide d'analgésiques opioïdes par voie intraveineuse augmente le risque d'hypotension et de dépression respiratoire.

Étant donné que Morphine HP 25 et Morphine HP 50 renferment 25 mg/mL et 50 mg/mL de morphine, respectivement, un volume d'injection inférieur peut être utilisé pour éviter l'inconfort associé à l'injection sous-cutanée ou intramusculaire de volumes plus élevés de solution.

### **Posologie recommandée et ajustement posologique**

Morphine HP 25 et Morphine HP 50 utilisés non dilués sont indiqués pour le soulagement de la douleur intense chez les patients qui tolèrent les narcotiques et, par conséquent, ne doivent pas être administrés à des patients qui ne reçoivent pas déjà des doses élevées de narcotiques.

La posologie initiale doit être établie en fonction de celle du tout dernier traitement (ou des traitements antérieurs) par la morphine ou par d'autres analgésiques narcotiques. Il convient de conserver la même dose chez un patient qui recevait déjà une morphine injectable en concentration moindre, en fonction de la réponse clinique. Lorsqu'un analgésique narcotique est changé pour un autre chez un patient, il convient d'ajuster la dose administrée en fonction de l'intensité de la douleur ressentie et de la réponse clinique. La dose à administrer et la réponse thérapeutique peuvent varier considérablement d'un analgésique narcotique à l'autre.

Dans les cas où Morphine HP 25 ou Morphine HP 50 remplace un autre analgésique narcotique, il faut déterminer la dose de départ adéquate.

Les tableaux suivants présentent les équivalences entre les analgésiques narcotiques d'usage courant (**tableau 1**) et une comparaison des effets des analgésiques puissants qui sont utilisés pour le traitement de la douleur associée au cancer (**tableau 2**).

## Roulement d'opioïdes

Les taux de conversion pour les opioïdes sont sujets à des variations cinétiques régies entre autres par des facteurs génétiques. Lors d'une permutation de deux opioïdes, il faut envisager une réduction de la dose calculée de 25-50 % pour réduire au minimum le risque de surdose. La dose peut, au besoin, être augmentée jusqu'à la dose d'entretien appropriée.

**Table 1 - ANALGÉSIIQUES OPIOÏDES: ÉQUIVALENCE ANALGÉSIIQUE APPROXIMATIVE<sup>1</sup>**

Médicament	Dose équivalente (en mg) <sup>2</sup> (comparativement à 10 mg de morphine IM)		Durée d'action (heures)
	parentérale	Voie orale	
<b>Agonistes opioïdes puissants:</b>			
Morphine	10	60 <sup>3</sup>	3 - 4
Oxycodone	15	30 <sup>4</sup>	2 - 4
Hydromorphone	1.5	7.5	2 - 4
Aniléridine	25	75	2 - 3
Lévorphanol	2	4	4 - 8
Méperidine <sup>6</sup>	75	300	1 - 3
Oxymorphone	1.5	5 (rectal)	3 - 4
Méthadone <sup>5</sup>	-	-	-
Héroïne	5 - 8	10 - 15	3 - 4
<b>Agonistes opioïdes faibles:</b>			
Codéine	120	200	3 - 4
Propoxyphène	50	100	2 - 4
<b>Agonistes-antagonistes mixtes<sup>7</sup>:</b>			
Pentazocine <sup>6</sup>	60	180	3 - 4
Nalbuphine	10	-	3 - 6
Butorphanol	2	-	3 - 4

Remarques :

1. Références :

Comité consultatif expert sur la conduite à tenir vis-à-vis de la douleur chronique intense chez les cancéreux, Santé et Bien-être social Canada : Une monographie sur la conduite à tenir vis-à-vis de la douleur cancéreuse. Ministère de l'Approvisionnement et des Services du Canada, 1987. N° de cat. H42-2/5-1984E.

Foley KM. The treatment of cancer pain. *N Engl J Med* 1985;313(2):84-95.

Aronoff GM, Evans WO. Pharmacological management of chronic pain: A review. Dans : Aronoff GM, éditeur.

Evaluation and treatment of chronic pain. 2e éd. Baltimore (MD) : Williams and Wilkins; 1992. p. 359-68.

Cherny NI, Portenoy RK. Practical issues in the management of cancer pain. Dans : Wall PD, Melzack R, éditeurs.

Textbook of pain. 3e éd. New York : Churchill Livingstone; 1994. p. 1437-67.

2. **La plupart de ces données sont dérivées d'études sur la douleur aiguë traitée par dose unique et devraient être considérées comme une simple approximation lors du processus de sélection des doses à prescrire pour traiter les douleurs chroniques. Comme les facteurs de conversion analgésique sont approximatifs et que la réponse du patient peut varier, on doit adapter la posologie en fonction du soulagement de la douleur souhaité et des effets secondaires. En raison d'une tolérance croisée incomplète, des réductions de 25 % à 50 % de la dose équianalgésique peuvent être appropriées chez certains patients lorsqu'on passe d'un opioïde à un autre, particulièrement à des doses élevées. Une augmentation peut être requise pour atteindre des doses d'entretien appropriées.**

† Levy MH. Pharmacologic treatment of cancer pain. *N Engl J Med* 1996;335:1124-1132.

3. **Dans les cas de douleur aiguë, la dose orale ou rectale de morphine à administrer est six fois plus élevée que la dose injectable. Toutefois, en cas d'usage prolongé, l'expérience indique que ce rapport est de 2-3:1 (c'est-à-dire que 20 à 30 mg de morphine pour la voie orale ou rectale sont équivalents à 10 mg de morphine pour la voie parentérale).**
4. Basé sur l'oxycodone pour la voie orale comme entité simple dans le traitement de la douleur aiguë.
5. Dose équianalgésique extrêmement variable. On ajustera de façon individuelle la dose requise par le patient en commençant par l'équivalent de 1/10<sup>e</sup> de la dose de morphine.

6. Ces agents ne sont pas recommandés pour le traitement de la douleur chronique.  
 7. Les agonistes-antagonistes mixtes peuvent précipiter le sevrage chez les patients prenant des agonistes opioïdes purs.

**Tableau 2. COMPARAISON DES ANALGÉSIFIQUES PUISSANTS ET DES MÉDICAMENTS AYANT UNE STRUCTURE SEMBLABLE QUI SONT UTILISÉS POUR LE TRAITEMENT DE LA DOULEUR ASSOCIÉE AU CANCER<sup>a</sup> – ADMINISTRATION PAR VOIE INTRAMUSCULAIRE OU SOUS-CUTANÉE**

Dénomination commune (nom de marque)	Dose équianalgésique à 10 mg de Morphine I.M. (mg)**	Durée d'action par rapport à celle de la morphine
Sulfate de morphine	10	Identique
Papaveretum (Pantopon)	20	Identique
Chlorhydrate d'hydromorphone (Dilaudid)	1.3	Légèrement plus courte
Chlorhydrate d'oxymorphone (Numorphan)	1.1	Légèrement plus courte
Chlorhydrate de nalbuphine (Nubain)	12	Identique
Chlorhydrate de diamorphine (Heroïne)	4-5	Légèrement plus courte
Tartrate de lévorphanol (Levo-Dromoran)	2.3	Identique
Tartrate de butorphanol (Stadol)	1.5 - 2.5	Identique
Chlorhydrate ou lactate de pentazocine (Talwin)	60	Plus courte
Chlorhydrate de mépéridine ou de péthidine (Demerol)	80	Plus courte
Chlorhydrate de méthadone (Dolophine)	10	Identique

\* Beaver, WT. Management of cancer pain with parenteral medication. *JAMA* 1980; 244; 2653-2657.

\*\* D'après l'aire sous la courbe de l'effet analgésique en fonction du temps.

Morphine HP 25 et Morphine HP 50, administrés par voie sous-cutanée ou intramusculaire au besoin, doivent généralement être administrés de façon régulière jour et nuit, dans la plupart des cas toutes les 4 heures.

**Mode d'emploi :** Morphine HP 25 et Morphine HP 50 doivent être dilués par un pharmacien dans des conditions stériles.

**Perfusion intraveineuse avec dilution :** Morphine HP 25 et Morphine HP 50 peuvent être dilués dans du dextrose à 5 % dans de l'eau pour injection, ou du chlorure de sodium injectable, à la concentration désirée (généralement de 0,1 à 0,5 mg/mL) avant d'être administrés par perfusion intraveineuse, au besoin.

**Perfusion sous-cutanée :** Chez les patients dont la masse musculaire est faible, les patients cachectiques ou ceux dont les veines périphériques ne sont pas accessibles, la perfusion sous-cutanée peut être tentée à l'aide d'une pompe portable. Lors du passage de la perfusion intraveineuse à la perfusion sous-cutanée, il convient d'utiliser la même dose et de surveiller les mêmes paramètres. On n'a pas déterminé la dose maximale pouvant être administrée sans danger, mais des doses aussi élevées que 480 mg/24 h ont déjà été administrées. Un érythème peut apparaître au point d'injection. Il faut alterner périodiquement le point d'injection (tous les

5 jours; quoique certains cliniciens préfèrent toutes les 48 heures).

Morphine HP 25 et Morphine HP 50, ainsi que les solutions de Morphine HP 25 et de Morphine HP 50 diluées dans du dextrose à 5 % dans de l'eau pour injection, ou du chlorure de sodium injectable, peuvent être conservés dans les cassettes pour pompes à perfusion portables et mini-sacs en PVC. Les produits sont stables pendant plus de 15 jours s'ils sont conservés à l'abri de la lumière et à la température ambiante.

### **Diminution de la dose de morphine**

Au cours des 2 ou 3 premiers jours d'un soulagement efficace de la douleur, il se peut que le patient dorme de nombreuses heures, ce qui peut être faussement interprété comme le signe d'une dose trop élevée de l'analgésique plutôt que le premier signe d'un soulagement de la douleur chez un patient épuisé par la souffrance. Il faut par conséquent maintenir la dose pendant environ 3 jours avant de penser à la diminuer, si la fonction respiratoire et les autres signes vitaux sont normaux. Après un soulagement efficace de la douleur intense, on peut tenter périodiquement de réduire la dose du narcotique. Des doses plus faibles ou l'arrêt définitif de l'analgésique narcotique peuvent être envisagés si l'on constate des changements physiologiques chez le patient ou une amélioration de son état mental.

### **Personnes âgées**

Des cas de dépression respiratoire ont été signalés chez des personnes âgées qui ne présentaient pas de tolérance aux opioïdes ou qui prenaient d'autres agents entraînant un risque de dépression respiratoire et chez qui le traitement a été entrepris à une dose élevée. Le traitement par Morphine HP 25 ou Morphine HP 50 doit être mis en route à une dose faible, qui doit être augmentée graduellement jusqu'à l'obtention des effets souhaités (voir MISES EN GARDE ET PRÉCAUTIONS et MODE D'ACTION ET PHARMACOLOGIE CLINIQUE).

### **Utilisation avec des médicaments non opioïdes**

Si le patient reçoit déjà un analgésique non opioïde, on peut continuer à l'administrer. Si son administration est interrompue, il faudra envisager d'augmenter la dose de l'opioïde pour compenser l'effet de l'analgésique non opioïde. Morphine HP 25 et Morphine HP 50 peuvent être utilisés sans danger de façon concomitante avec des analgésiques non opioïdes administrés aux doses habituelles.

### **Ajustement posologique**

L'ajustement posologique est la clé du succès du traitement par les analgésiques opioïdes.

**L'optimisation de la dose en fonction de la douleur ressentie par le patient devrait viser l'administration de la plus faible dose permettant d'atteindre l'objectif thérapeutique global, soit d'obtenir un soulagement satisfaisant de la douleur et des effets indésirables acceptables.**

Les ajustements posologiques doivent être fondés sur la réponse clinique du patient.

### **Ajustement ou réduction de la dose**

L'administration prolongée d'opioïdes, y compris de Morphine HP 25 et de Morphine HP 50, tend à entraîner une dépendance physique, accompagnée ou non de dépendance psychologique. Des symptômes de sevrage (abstinence) peuvent se manifester après l'arrêt

brusque du traitement. Ces symptômes peuvent comprendre les courbatures, la diarrhée, la chair de poule, la perte d'appétit, les nausées, la nervosité ou l'agitation, la rhinorrhée, les étournements, les tremblements ou les frissons, les crampes gastriques, la tachycardie, les troubles du sommeil, l'augmentation inhabituelle de la transpiration, les palpitations, la fièvre inexplicée, la faiblesse et les bâillements.

Les patients qui suivent un traitement prolongé devraient être sevrés progressivement si le médicament n'est plus nécessaire pour soulager la douleur. Les symptômes sont généralement légers chez les patients traités de façon appropriée par des analgésiques opioïdes et dont le sevrage est progressif (voir MISES EN GARDE ET PRÉCAUTIONS). La réduction graduelle du médicament devrait être personnalisée et se dérouler sous supervision médicale.

Le patient doit savoir que la réduction et/ou l'arrêt des opioïdes diminuent sa tolérance à ces médicaments. Si le traitement doit être repris, la plus petite dose doit être administrée au patient et la dose du médicament doit être augmentée progressivement pour éviter la surdose.

### **Mise au rebut**

Morphine HP 25 et Morphine HP 50 doivent être conservés dans un endroit sûr, hors de la vue et de la portée des enfants, avant, pendant et après leur utilisation. Morphine HP 25 et Morphine HP 50 ne doivent pas être utilisés devant des enfants, car ceux-ci pourraient reproduire le geste.

## **SURDOSAGE**

Pour la prise en charge d'un surdosage soupçonné, veuillez communiquer avec le centre antipoison de votre région.
---

### **Symptômes**

Le surdosage de morphine est caractérisé par les symptômes suivants : dépression respiratoire (diminution de la fréquence respiratoire et/ou du volume courant; dyspnée de Cheyne-Stokes; cyanose), myosis extrême, somnolence prononcée pouvant évoluer vers un état de stupeur ou un coma, flaccidité des muscles squelettiques, froideur et moiteur de la peau, et, parfois, bradycardie et hypotension. Les surdoses massives de ce médicament, en particulier lorsqu'il est administré par voie intraveineuse, peuvent entraîner une apnée, un collapsus circulatoire, un arrêt cardiaque et la mort.

### **Traitement**

Il faut avant tout rétablir des échanges respiratoires adéquats en maintenant la perméabilité des voies respiratoires et en plaçant le patient sous ventilation assistée ou contrôlée. Le chlorhydrate de naloxone est un antagoniste spécifique et efficace en cas de dépression respiratoire secondaire à une hypersensibilité aux narcotiques ou à une surdose de ces médicaments. Chez l'adulte, la dose initiale habituelle de naloxone est de 0,4 à 2 mg administrés par voie intraveineuse. Si l'on n'obtient pas le degré d'antagonisme et d'amélioration de la fonction respiratoire désiré immédiatement après l'administration de cette dose initiale par voie intraveineuse, on peut réadministrer cette dernière au patient à plusieurs reprises (à 2 ou 3 minutes d'intervalle) par voie intraveineuse. Si l'état du patient ne s'est pas nettement amélioré après l'administration de 2 ou 3

doses de naloxone, c'est qu'il est peut-être attribuable, à tout le moins en partie, à un autre processus morbide ou à un autre médicament qui n'appartient pas à la classe des opioïdes.

En cas de dépression respiratoire induite par un narcotique chez le nouveau-né, la dose initiale habituelle est de 0,01 mg/kg et elle est administrée par voie intraveineuse, intramusculaire ou sous-cutanée. La dose peut être répétée en suivant les directives établies pour l'adulte. Au besoin, la naloxone peut être diluée dans de l'eau stérile pour injection USP. Les autres mesures de soutien (oxygénothérapie, perfusion intraveineuse de liquides, administration de vasopresseurs, etc.) doivent être employées suivant leurs indications. Il ne faut pas administrer d'antagoniste en l'absence d'une dépression respiratoire ou cardiovasculaire d'importance clinique. La morphine ne peut être éliminée par dialyse.

Dose de morphine toxique chez l'humain administrée par voie parentérale : l'administration rapide d'une dose de plus de 30 mg de morphine est susceptible d'entraîner des effets toxiques importants chez tout adulte qui n'est pas dépendant de la morphine et qui ne souffre d'aucune douleur.

**Remarque :** L'administration de la dose habituelle d'un antagoniste des narcotiques déclenchera un syndrome de sevrage aigu chez les patients qui présentent une dépendance physique aux narcotiques. La gravité de ce syndrome dépendra du degré de dépendance physique et de la dose de l'antagoniste administrée. Par conséquent, il faut éviter dans la mesure du possible de leur administrer ce type de médicament. Si l'utilisation d'un antagoniste des narcotiques s'impose en cas de dépression respiratoire grave chez un patient ayant une dépendance physique, il faut faire preuve d'une extrême prudence et instaurer le traitement à une dose équivalente à un dixième (10 %) ou à un cinquième (20 %) de la dose habituelle recommandée.

## MODE D'ACTION ET PHARMACOLOGIE CLINIQUE

### Mode d'action

La morphine (alcaloïde de l'opium) est un analgésique narcotique qui procure une analgésie à une dose ne causant pas d'altération marquée de la conscience. Son principal effet thérapeutique est le soulagement de la douleur. On n'a pas encore élucidé son mode d'action ni son site d'action, mais on croit qu'ils sont liés à la présence de récepteurs des opioïdes dans le système nerveux central. La morphine agit non seulement sur la perception initiale de la douleur, mais aussi sur la réponse émotionnelle à cette dernière; et s'il est vrai qu'en général, le soulagement de la douleur n'est pas total, elle entraîne néanmoins une atténuation marquée de la détresse ou de la souffrance ressentie par le patient. Outre leurs effets analgésiques, les narcotiques provoquent de la somnolence, des changements de l'humeur et une obnubilation; cependant, ils n'inhibent ni les modalités sensorielles ni l'activité motrice lorsqu'ils sont administrés aux doses thérapeutiques. Il n'y a pas de limite intrinsèque aux effets analgésiques des opioïdes; cela dit, l'administration de fortes doses de ces médicaments peut provoquer entre autres les effets indésirables suivants : dépression respiratoire, nausées et vomissements, diminution du réflexe de la toux, myosis, légère vasodilatation et augmentation de la tonicité des voies gastrointestinales et génito-urinaires.



## **Pharmacodynamie**

### **Système nerveux central**

Le sulfate de morphine entraîne une dépression respiratoire en agissant directement sur les centres respiratoires du tronc cérébral. La dépression respiratoire implique une baisse de l'aptitude des centres du tronc cérébral à répondre aux augmentations de tension du CO<sub>2</sub> et à la stimulation électrique.

Le sulfate de morphine a un effet dépresseur sur le réflexe de la toux en agissant directement sur le centre de la toux dans le bulbe rachidien. Des effets antitussifs peuvent se manifester avec des doses inférieures à celles qui sont généralement requises pour obtenir l'analgésie.

Le sulfate de morphine entraîne le myosis, même dans le noir complet. Le myosis extrême est un signe de surdose d'opioïdes, mais il n'est pas pathognomonique (par exemple, les lésions pontiques d'origine hémorragique ou ischémique peuvent produire des résultats similaires). Plutôt qu'un myosis, on peut observer une mydriase marquée accompagnée d'une hypoxie dans un contexte de surdose de sulfate de morphine.

### **Voies gastro-intestinales et autres muscles lisses**

Le sulfate de morphine cause une diminution de la motilité associée à une augmentation du tonus des muscles lisses dans l'antrum de l'estomac et dans le duodénum. La digestion des aliments dans l'intestin grêle est retardée, et les contractions propulsives diminuent. Les ondes péristaltiques propulsives du côlon diminuent, alors que le tonus peut augmenter jusqu'au spasme, entraînant la constipation. Les autres effets liés aux opioïdes peuvent comprendre une réduction des sécrétions gastriques, biliaires et pancréatiques, un spasme du sphincter d'Oddi et des élévations passagères de la concentration sérique d'amylase.

### **Appareil cardiovasculaire**

Le sulfate de morphine peut entraîner la libération d'histamine associée ou non à une vasodilatation périphérique. Les manifestations de la libération d'histamine ou de la vasodilatation périphérique peuvent comprendre le prurit, les bouffées vasomotrices, la rougeur oculaire, l'hyperhidrose et/ou l'hypotension orthostatique.

### **Système endocrinien**

Les opioïdes peuvent influencer les axes hypothalamo-hypophyso-surrénalien ou hypothalamo-hypophyso-gonadique. Parmi les changements observés, on constate une augmentation de la concentration sérique de prolactine et une diminution de la concentration plasmatique de cortisol et de testostérone. Des signes et des symptômes cliniques dus à ces changements hormonaux peuvent se manifester.

### **Système immunitaire**

Les études *in vitro* et les études sur les animaux indiquent que les opioïdes ont divers effets sur les fonctions immunitaires, selon le contexte dans lequel ils sont utilisés. L'importance clinique de cette observation est inconnue.

### **Relation entre la concentration et l'efficacité**

En général, l'administration intraveineuse procure un soulagement de la douleur en l'espace de quelques minutes. L'administration de doses plus fortes est associée à une augmentation de l'effet analgésique et à une prolongation de la durée d'action, mais les effets indésirables limitent la dose maximale qui peut être tolérée par le patient.

### **Pharmacocinétique**

La morphine est métabolisée dans le foie, où elle subit une glucuroconjugaison. Une très grande partie de la dose administrée se retrouve dans l'urine sous forme libre (en faible quantité) et sous forme conjuguée (dans une plus large mesure), et 90 % de l'excrétion totale de cette dose se font au cours des 24 heures qui suivent l'administration.

### **Populations particulières et états pathologiques**

**Enfant:** Les enfants de moins de 18 ans ne doivent pas recevoir Morphine HP 25 ou Morphine HP 50.

### **CONSERVATION ET STABILITÉ**

Conserver à une température comprise entre 15 et 30 °C. Protéger de la lumière. Jeter toute portion inutilisée. Ne pas stériliser à l'autoclave.

BOUCHON SANS LATEX – Le bouchon ne contient aucun caoutchouc naturel sec.

### **INSTRUCTIONS PARTICULIÈRES DE MANIPULATION**

Sans objet

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

Morphine HP 25/Morphine HP 50 est une solution de sulfate de morphine clair, incolores ou jaune, isotonique, stérile et sans agent de conservation. **Aucune perte de pouvoir analgésique et aucune augmentation de la toxicité n'ont jamais été démontrées pour les solutions décolorées.**

#### **Morphine HP 25 (25 mg/mL)**

Chaque mL contient : 25 mg de Sulfate de morphine pentahydraté, du chlorure de sodium pour la tonicité, de l'acide sulfurique et / ou de l'hydroxyde de sodium pour ajusté le pH et de l'eau pour injection. Disponible en flacons d'ambre à usage unique de 1 mL, boîtes de 10; et de 4 mL, boîtes de 5.

#### **Morphine HP 50 (50 mg/mL)**

Chaque mL contient : 50 mg de Sulfate de morphine pentahydraté, du chlorure de sodium pour la tonicité, de l'acide sulfurique et / ou de l'hydroxyde de sodium pour ajusté le pH et de l'eau pour



injection. Disponible en flacons d'ambre à usage unique de 1 mL, boîtes de 10; de 5 mL, boîtes de 5; de 10 mL, boîtes de 5; et de 50 mL, boîtes de 1.

## **PARTIE II: INFORMATION SCIENTIFIQUE**

### **RÉFÉRENCES**

1. Morphine Forte, Morphine Extra-Forte. Hospira Healthcare Corporation. Product Monograph. Control Number: 211407. Date of Revision: March 14, 2018

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

**RENSEIGNEMENTS POUR LES PATIENTS SUR LES MÉDICAMENTS**

**MORPHINE HP 25**

**MORPHINE HP 50**

(Sulfate de morphine injectable USP)

Lisez attentivement ce qui suit avant de commencer à prendre **Morphine HP 25** ou **Morphine HP 50**. Ce feuillet est un résumé et il ne contient donc pas tous les renseignements pertinents au sujet de ce produit. Discutez avec votre professionnel de la santé de votre maladie et de votre traitement et demandez-lui si de nouveaux renseignements sur **Morphine HP 25** ou **Morphine HP 50** sont disponibles.

**Mises en garde et précautions importantes**

- **Même si vous prenez Morphine HP 25 ou Morphine HP 50 comme il vous a été prescrit, vous courez un risque de dépendance aux opioïdes ou d'emploi abusif ou détourné de ces médicaments qui pourrait entraîner une surdose et la mort.**
- **En prenant Morphine HP 25 ou Morphine HP 50, vous pourriez éprouver des problèmes respiratoires qui pourraient mettre votre vie en danger, particulièrement si vous ne le prenez pas selon les directives de votre médecin. Les femmes qui prennent des opioïdes durant la grossesse ou l'allaitement font courir le risque à leur bébé d'éprouver des difficultés respiratoires potentiellement mortelles.**
- **Même une seule dose de Morphine HP 25 ou Morphine HP 50 prise par une personne à qui il n'a pas été prescrit peut entraîner une surdose mortelle. C'est particulièrement vrai pour les enfants.**
- **Si vous prenez Morphine HP 25 ou Morphine HP 50 pendant que vous êtes enceinte, que ce soit pendant une courte ou une longue période et peu importe la dose, votre bébé peut présenter à sa naissance des symptômes de sevrage qui pourraient mettre sa vie en danger. Ces symptômes peuvent apparaître dans les jours qui suivent sa naissance et pendant une période allant jusqu'à quatre semaines après l'accouchement. Si votre enfant présente l'un ou l'autre des symptômes suivants :**
  - **respiration anormale (faible, difficile ou rapide);**
  - **pleurs particulièrement difficiles à calmer;**
  - **tremblements;**
  - **selles abondantes; éternuements, bâillements ou vomissements fréquents; fièvre;**

**obtenez immédiatement une aide médicale pour lui.**

- **La prise de Morphine HP 25 ou Morphine HP 50 avec d'autres médicaments opioïdes, des benzodiazépines, de l'alcool ou d'autres dépresseurs du système nerveux central (y compris les drogues illicites) peut causer de la somnolence grave, une diminution de la vigilance, des problèmes respiratoires, le coma et le décès.**

## **Pourquoi utilise-t-on Morphine HP 25 ou Morphine HP 50?**

Morphine HP 25 et Morphine HP 50 sont des solutions injectables qui contiennent du sulfate de morphine, un analgésique opioïde utilisé pour soulager la douleur intense chez les patients ayant besoin d'un opioïde administré par injection.

## **Comment Morphine HP 25 et Morphine HP 50 agissent-ils?**

Morphine HP 25 et Morphine HP 50 sont des médicaments antidouleur appartenant à la classe de médicaments appelés « opioïdes ». Ils soulagent la douleur en agissant sur des cellules nerveuses spécifiques de la moelle épinière et du cerveau.

## **Quels sont les ingrédients de Morphine HP 25 et Morphine HP 50?**

Ingrédients médicinaux : sulfate de morphine

Ingrédients non médicinaux : Chlorure de sodium, acide sulfurique et / ou hydroxyde de sodium et eau pour injection

## **Sous quelles formes se présentent Morphine HP 25 et Morphine HP 50:**

Solution pour injection dosée à 25 mg/mL ou 50 mg/ML

## **Morphine HP 25 et Morphine HP 50 ne doivent pas être:**

- votre médecin ne vous l'a pas prescrit;
- vous êtes allergique au sulfate de morphine ou à tout autre ingrédient de Morphine HP 25 ou Morphine HP 50;
- vous pouvez soulager votre douleur par l'usage occasionnel d'autres médicaments antidouleurs, y compris ceux vendus sans ordonnance;
- vous souffrez d'asthme grave, avez de la difficulté à respirer ou présentez d'autres problèmes respiratoires;
- vous avez des problèmes cardiaques;
- vous avez une occlusion intestinale ou un rétrécissement de l'estomac ou des intestins;
- vous éprouvez une douleur intense à l'abdomen;
- vous avez subi une blessure à la tête;
- vous présentez un risque de convulsions;
- vous êtes alcoolique;
- vous prenez ou avez pris dans les 2 dernières semaines un inhibiteur de la monoamine-oxydase (IMAO) comme le sulfate de phénelzine, le sulfate de tranylcypromine, le moclobémide ou la sélégiline;
- vous êtes sur le point de subir, ou vous avez eu récemment, une intervention chirurgicale prévue.

**Pour essayer d'éviter les effets secondaires et pour assurer une utilisation appropriée du médicament, discutez avec votre professionnel de la santé avant de recevoir Morphine HP**

**25 et Morphine HP 50. Informez-le de toutes vos maladies et de tous vos problèmes de santé, notamment :**

- si vous avez des antécédents d'abus de drogues illicites, de médicaments d'ordonnance ou d'alcool;
- si vous êtes atteint d'une maladie grave du rein, du foie ou du poumon;
- si vous êtes atteint d'une maladie cardiaque;
- si vous faites de l'hypotension (basse pression);
- si vous souffrez ou avez déjà souffert de dépression;
- si vous souffrez de constipation chronique ou sévère;
- si vous avez des problèmes de thyroïde ou de prostate, ou des problèmes aux glandes surrénales;
- si vous avez ou avez déjà eu des hallucinations ou d'autres problèmes graves de santé mentale;
- si vous souffrez de migraines;
- si vous prévoyez devenir enceinte.

**Autres mises en garde à connaître**

**Dépendance aux opioïdes et toxicomanie :** Il existe des différences importantes entre la dépendance physique et la toxicomanie. Il est important que vous parliez à votre médecin si vous avez des questions ou des préoccupations au sujet de la surconsommation, de la toxicomanie ou de la dépendance physique.

**Grossesse, allaitement, travail et accouchement :** Les opioïdes peuvent être transmis à l'enfant à naître ou allaité. Morphine HP 25 et Morphine HP 50 peuvent causer des problèmes respiratoires potentiellement mortels chez l'enfant à naître ou allaité. Votre médecin déterminera si l'utilisation de Morphine HP 25 ou Morphine HP 50 l'emporte sur les risques pour l'enfant à naître ou allaité.

Si vous êtes enceinte et que vous prenez Morphine HP 25 ou Morphine HP 50, il est important que vous n'arrêtiez pas brusquement de prendre le médicament, car cela pourrait causer une fausse couche ou une mortinaissance. Votre médecin surveillera et guidera l'arrêt graduel de la prise de Morphine HP 25 et Morphine HP 50. Cela peut contribuer à éviter de graves torts à l'enfant à naître.

**Conduite automobile et utilisation de machines :** Évitez de faire des tâches qui nécessitent une attention particulière avant de connaître les effets de Morphine HP 25 ou Morphine HP 50 sur vous. Morphine HP 25 et Morphine HP 50 peuvent causer :

- de la somnolence;
- des étourdissements;
- des vertiges.

Ceux-ci surviennent habituellement après la première dose ou une augmentation de la dose.

**Trouble de la grande surrénale :** Vous pouvez développer un trouble de la glande surrénale appelé insuffisance surrénale. Cela signifie que votre glande surrénale ne produit pas assez de certaines hormones. Vous pourriez éprouver des symptômes comme les suivants :

- nausées et vomissements;
- se sentir fatigué, faible ou étourdi;
- diminution de l'appétit.

Vous êtes plus susceptible d'avoir des problèmes associés à votre glande surrénale si vous prenez des opioïdes pendant plus d'un mois. Votre médecin peut faire des examens, vous donner un autre médicament, ou vous faire cesser lentement de prendre Morphine HP 25 ou Morphine HP 50

**Syndrome sérotoninergique :** Morphine HP 25 et Morphine HP 50 peuvent causer le syndrome sérotoninergique, une affection rare mais potentiellement mortelle. Ce syndrome peut causer de graves changements dans la manière dont votre cerveau, vos muscles et votre système digestif fonctionnent. Vous pouvez développer le syndrome sérotoninergique si vous prenez Morphine HP 25 ou Morphine HP 50 avec certains antidépresseurs ou médicaments contre la migraine.

Les symptômes du syndrome sérotoninergique peuvent comprendre les suivants :

- fièvre, transpiration, frissons, diarrhées, nausées, vomissements;
- raideur, tremblements ou convulsions musculaires, mouvements brusques, réflexes hyperactifs, perte de coordination;
- accélération du rythme cardiaque, changement dans la tension artérielle;
- confusion, agitation, hallucinations, changements d'humeur, perte de conscience et coma.

**Fonction sexuelle et reproduction :** L'utilisation à long terme des opioïdes peut mener à une diminution du niveau des hormones sexuelles et de la libido (désir sexuel), à la dysfonction érectile ou à l'infertilité.

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

**Les produits qui suivent pourraient interagir avec Morphine HP 25 et Morphine HP 50:**

- l'alcool, y compris les médicaments vendus avec ou sans ordonnance qui contiennent de l'alcool. **Ne buvez pas** d'alcool durant votre traitement par Morphine HP 25 ou Morphine HP 50. Cela peut entraîner :
  - de la somnolence;
  - une respiration anormalement lente ou faible;
  - des effets secondaires graves;
  - une surdose mortelle.
- les autres sédatifs qui peuvent accentuer la somnolence causée par Morphine HP 25 ou Morphine HP 50;
- les autres analgésiques opioïdes (contre la douleur);

- les anesthésiques généraux (utilisés pendant une chirurgie);
- les benzodiazépines (médicaments qui aident à dormir ou à réduire l’anxiété);
- les antidépresseurs (contre la dépression et les troubles de l’humeur). **Ne prenez pas Morphine HP 25 ou Morphine HP 50** si vous prenez actuellement un IMAO ou si vous avez pris un IMAO dans les 14 derniers jours;
- les médicaments utilisés pour traiter les troubles mentaux ou affectifs graves, comme la schizophrénie;
- les antihistaminiques (contre les allergies);
- les antiémétiques (pour prévenir les vomissements);
- les médicaments utilisés pour traiter les spasmes musculaires et les maux de dos;
- les médicaments contre la migraine (comme les triptans);
- le millepertuis.

### **Comment prendre Morphine HP 25 ou Morphine HP 50:**

Morphine HP 25 et Morphine HP 50 utilisés non dilués sont indiqués pour le soulagement de la douleur intense chez les patients qui tolèrent les narcotiques et, par conséquent, ne doivent pas être administrés à des patients qui ne reçoivent pas déjà des doses élevées de narcotiques.

Morphine HP 25 et Morphine HP 50 sont injectés sous la peau, dans un muscle ou dans une veine à des doses ou des concentrations plus élevées que celles normalement requises.

La posologie initiale doit être établie en fonction de celle du tout dernier traitement (ou des traitements antérieurs) par la morphine ou par d’autres analgésiques narcotiques.

### **Arrêt du traitement:**

Si vous prenez Morphine HP 25 ou Morphine HP 50 pendant une période dépassant quelques jours, vous ne devez pas cesser le traitement soudainement. Votre médecin surveillera et guidera l’arrêt graduel de la prise de Morphine HP 25 ou Morphine HP 50. Vous devez le faire de façon progressive afin d’éviter des symptômes gênants comme :

- les courbatures;
- la diarrhée;
- la chair de poule;
- la perte d’appétit;
- les nausées;
- la nervosité ou l’agitation;
- les écoulements nasaux;
- les éternuements;
- les tremblements ou les frissons;
- les crampes à l’estomac;
- l’accélération du rythme cardiaque (tachycardie);
- les troubles du sommeil;
- l’augmentation inhabituelle de la transpiration;

- les palpitations;
- la fièvre inexpliquée;
- la faiblesse;
- les bâillements.

La réduction ou l'arrêt de votre traitement rendra votre organisme moins habitué aux opioïdes. Si vous reprenez le traitement, vous devrez commencer à la dose la plus faible. Vous pourriez faire une surdose si vous recommencez à prendre le médicament à la dernière dose que vous preniez avant d'arrêter lentement de prendre Morphine HP 25 ou Morphine HP 50.

### **Renouvellement de votre ordonnance de Morphine HP 25 ou de Morphine HP 50 :**

Vous devrez obtenir une nouvelle ordonnance écrite auprès de votre médecin chaque fois que vous serez à court de Morphine HP 25 ou de Morphine HP 50.

Obtenez uniquement une ordonnance de ce médicament auprès du médecin qui est chargé de votre traitement. Ne demandez pas une ordonnance à un autre médecin à moins que vous ne changiez de médecin pour la gestion de votre douleur.

### **Surdosage:**

Si vous pensez avoir reçu trop de Morphine HP 25 ou de Morphine HP 50, communiquez immédiatement avec votre professionnel de la santé, le service des urgences d'un hôpital ou le centre antipoison de votre région, même si vous ne présentez pas de symptômes.

Les signes de surdose comprennent :

- une respiration anormalement lente ou faible;
- des étourdissements;
- de la confusion;
- une somnolence extrême.

### **Quels sont les effets secondaires qui pourraient être associés à Morphine HP 25 ou Morphine HP 50?**

Lorsque vous recevez Morphine HP 25 ou Morphine HP 50, vous pourriez ressentir des effets secondaires qui ne sont pas mentionnés ci-dessous. Si c'est le cas, communiquez avec votre professionnel de la santé.

Effets secondaires possibles :

- Somnolence
- Insomnie
- Étourdissements
- Évanouissement
- Nausées, vomissements ou perte d'appétit
- Sécheresse de la bouche



- Maux de tête
- Troubles de la vision
- Faiblesse, mouvements musculaires non coordonnés
- Démangeaisons
- Transpiration
- Constipation
- Baisse de désir sexuel, impuissance (dysfonction érectile), infertilité

Discutez avec votre médecin ou votre pharmacien au sujet des moyens de prévenir la constipation lorsque vous amorcez un traitement par Morphine HP 25 ou Morphine HP 50.

<b>Effets secondaires graves et mesure à prendre</b>				
Symptôme ou effet		Communiquez avec votre professionnel de la santé		Cessez de prendre le médicament et obtenez des soins médicaux immédiatement
		Cas graves seulement	Tous les cas	
<b>Rares</b>	<b>Surdose :</b> hallucinations, confusion, incapacité de marcher normalement, respiration lente ou faible, somnolence extrême, sédation ou étourdissements, muscles mous/faible tonus musculaire, peau froide et moite			✓
	<b>Dépression respiratoire :</b> respiration lente, superficielle ou faible			✓
	<b>Réaction allergique :</b> éruption cutanée, urticaire, enflure du visage, des lèvres, de la langue ou de la gorge, difficulté à avaler ou à respirer			✓
	<b>Occlusion intestinale (fécalome) :</b> douleurs abdominales, constipation sévère, nausées			✓
	<b>Sevrage :</b> nausées, vomissements, diarrhée, anxiété, frissons, peau froide et moite, courbatures, perte d'appétit, transpiration		✓	
	<b>Rythme cardiaque rapide, lent ou irrégulier :</b> palpitations cardiaques		✓	
	<b>Tension artérielle basse :</b> étourdissements,	✓		

Effets secondaires graves et mesure à prendre				
Symptôme ou effet		Communiquez avec votre professionnel de la santé		Cessez de prendre le médicament et obtenez des soins médicaux immédiatement
		Cas graves seulement	Tous les cas	
	évanouissement, vertiges			
	<b>Syndrome sérotoninergique :</b> agitation ou instabilité psychomotrice, perte du contrôle des muscles ou secousses musculaires, tremblements, diarrhée			✓

Si vous présentez un symptôme ou un effet secondaire inconfortable qui n'est pas mentionné ici, ou que celui-ci s'aggrave au point de perturber vos activités quotidiennes, consultez votre professionnel de la santé.

#### Déclaration des effets secondaires

Vous pouvez déclarer les effets secondaires soupçonnés d'être associés 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.*

#### Conservation

- **Veillez conserver toute quantité inutilisée ou périmée de Morphine HP 25 et Morphine HP 50 dans un endroit sûr pour prévenir le vol, l'emploi détourné ou une exposition accidentelle.**
- Conservez ces médicaments entre 15 et 30 °C. Protégez-les de la lumière. Jeter toute portion inutilisée. Ne pas stériliser à l'autoclave.
- **Conservez Morphine HP 25 et Morphine HP 50 sous clé, hors de la vue et de la portée des enfants et des animaux de compagnie.**
- **Ne prenez jamais de médicaments devant de jeunes enfants, car ceux-ci voudront vous imiter. L'ingestion accidentelle par un enfant est dangereuse et peut entraîner la mort. En cas d'ingestion accidentelle de Morphine HP 25 ou de Morphine HP 50 par un**

**enfant, obtenez immédiatement une aide d'urgence.**

**Pour en savoir davantage au sujet de Morphine HP 25 et Morphine HP 50 :**

- Communiquez avec votre professionnel de la santé.
- Lisez la monographie de produit intégrale rédigée à l'intention des professionnels de la santé, qui renferme également les renseignements pour les patients sur les médicaments. Ce document est publié sur le [site Web de Santé Canada](https://www.canada.ca/fr/sante-canada/services/medicaments-produits-sante/medicaments/base-donnees-produits-pharmaceutiques.html); <https://www.canada.ca/fr/sante-canada/services/medicaments-produits-sante/medicaments/base-donnees-produits-pharmaceutiques.html> le site Web du fabricant Sandoz Canada Inc. [www.sandoz.com](http://www.sandoz.com), ou téléphonant 1-800-361-3062.

Le présent dépliant a été rédigé par Sandoz Canada Inc.

Dernière révision : 17 Mai 2019