

MONOGRAPHIE DE PRODUIT  
COMPRENANT LES RENSEIGNEMENTS SUR LE MÉDICAMENT,  
À L'INTENTION DES PATIENTS

Pr **ACT OLMESARTAN HCT**

Comprimés d'olmésartan médoxomil et d'hydrochlorothiazide

Comprimés dosés à 20 mg/12,5 mg, 40 mg/12,5 mg et 40 mg/25 mg

Voie orale

Antagoniste des récepteurs AT<sub>1</sub> de l'angiotensine II – Diurétique

Teva Canada Limitée  
30 Novopharm Court  
Toronto (Ontario)  
M1B 2K9

Date d'approbation initiale :  
Le 1<sup>er</sup> mai 2017

Date de révision :  
Le 2 décembre 2021

Numéro de contrôle de la présentation : 256058

## **MODIFICATIONS IMPORTANTES APPORTÉES RÉCEMMENT À L'ÉTIQUETTE**

<b>2 CONTRE-INDICATIONS, Grossesse et allaitement</b>	Novembre 2021
<b>7 MISES EN GARDE ET PRÉCAUTIONS, 7.1.1 Populations particulières, Femmes enceintes</b>	Novembre 2021
<b>7 MISES EN GARDE ET PRÉCAUTIONS, Carcinogenèse et mutagenèse, Cancer non mélanocytaire</b>	Novembre 2021
<b>7 MISES EN GARDE ET PRÉCAUTIONS, Sensibilité/résistance, Photosensibilité</b>	Novembre 2021

### **TABLE DES MATIÈRES**

<b>MODIFICATIONS IMPORTANTES APPORTÉES RÉCEMMENT À L'ÉTIQUETTE.....</b>	<b>2</b>
<b>TABLE DES MATIÈRES.....</b>	<b>2</b>
<b>PARTIE I : RENSEIGNEMENTS POUR LE PROFESSIONNEL DE LA SANTÉ .....</b>	<b>4</b>
<b>1 INDICATIONS .....</b>	<b>4</b>
<b>1.1 Enfants .....</b>	<b>4</b>
<b>1.2 Personnes âgées .....</b>	<b>4</b>
<b>2 CONTRE-INDICATIONS .....</b>	<b>4</b>
<b>3 ENCADRÉ SUR LES MISES EN GARDE ET PRÉCAUTIONS IMPORTANTES.....</b>	<b>4</b>
<b>4 POSOLOGIE ET ADMINISTRATION .....</b>	<b>5</b>
<b>4.1 Considérations posologiques.....</b>	<b>5</b>
<b>4.2 Dose recommandée et ajustement de la posologie.....</b>	<b>5</b>
<b>4.3 Reconstitution.....</b>	<b>7</b>
<b>4.4 Administration.....</b>	<b>7</b>
<b>4.5 Dose oubliée .....</b>	<b>8</b>
<b>5 SURDOSAGE .....</b>	<b>8</b>
<b>6 FORMES PHARMACEUTIQUES, TENEURS, COMPOSITION ET CONDITIONNEMENT...8</b>	<b>8</b>
<b>7 MISES EN GARDE ET PRÉCAUTIONS .....</b>	<b>9</b>
<b>7.1 Populations particulières .....</b>	<b>13</b>
7.1.1 Femmes enceintes .....	13
7.1.2 Femmes qui allaitent .....	14
7.1.3 Enfants (< 18 ans) .....	14
7.1.4 Personnes âgées (≥ 65 ans).....	14
<b>8 EFFETS INDÉSIRABLES.....</b>	<b>14</b>
<b>8.1 Aperçu des effets indésirables .....</b>	<b>14</b>
<b>8.2 Effets indésirables observés au cours des études cliniques.....</b>	<b>15</b>
<b>8.3 Effets indésirables peu fréquents observés au cours des études cliniques (&lt; 1 %)</b>	<b>17</b>
<b>8.4 Résultats anormaux aux épreuves de laboratoire : données hématologiques, données biochimiques et autres données quantitatives.....</b>	<b>17</b>
<b>8.5 Effets indésirables observés au cours des études cliniques (enfants).....</b>	<b>17</b>
<b>8.6 Effets indésirables observés après la commercialisation du produit.....</b>	<b>17</b>
<b>9 INTERACTIONS MÉDICAMENTEUSES.....</b>	<b>18</b>
<b>9.1 Encadré sur les interactions médicamenteuses graves .....</b>	<b>18</b>
<b>9.2 Aperçu des interactions médicamenteuses .....</b>	<b>18</b>
<b>9.3 Interactions médicament-médicament .....</b>	<b>18</b>

9.4	Interactions médicament–aliment.....	24
9.5	Interactions médicament–herbe médicinale.....	25
9.6	Interactions médicament–épreuves de laboratoire.....	25
9.7	Interactions médicaments–style de vie.....	25
10	MODE D’ACTION ET PHARMACOLOGIE CLINIQUE.....	25
10.1	Mode d’action.....	25
10.2	Pharmacodynamie.....	26
10.3	Pharmacocinétique.....	26
11	CONSERVATION, STABILITÉ ET MISE AU REBUT.....	28
12	PARTICULARITÉS DE MANIPULATION DU PRODUIT.....	28
PARTIE II : RENSEIGNEMENTS SCIENTIFIQUES.....		29
13	RENSEIGNEMENTS PHARMACEUTIQUES.....	29
14	ÉTUDES CLINIQUES.....	31
14.1	Plan et caractéristiques démographiques de l’étude.....	31
14.2	Résultats de l’étude.....	31
14.3	Études comparatives de biodisponibilité.....	33
15	MICROBIOLOGIE.....	35
16	TOXICOLOGIE NON CLINIQUE.....	35
17	MONOGRAPHIE AYANT SERVI DE RÉFÉRENCE.....	38
RENSEIGNEMENTS SUR LE MÉDICAMENT À L’INTENTION DES PATIENTS.....		39

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

### 1 INDICATIONS

ACT OLMESARTAN HCT (comprimé d'olmésartan médoxomil et d'hydrochlorothiazide) est indiqué dans le traitement de l'hypertension essentielle légère à modérée chez les patients pour qui le traitement d'association est approprié.

ACT OLMESARTAN HCT n'est pas indiqué comme traitement initial (voir [POSOLOGIE ET ADMINISTRATION](#)).

#### 1.1 Enfants

**Enfants (< 18 ans)** : Santé Canada ne dispose d'aucune donnée et n'a donc pas autorisé d'indication pour cette population.

#### 1.2 Personnes âgées

**Personnes âgées (≥ 65 ans)** : Selon les données cliniques publiées, aucune différence n'a été observée sur le plan de la réponse au traitement entre les patients âgés et leurs cadets, mais la sensibilité accrue de certaines personnes âgées est un facteur à ne pas négliger (voir [POSOLOGIE ET ADMINISTRATION](#)).

### 2 CONTRE-INDICATIONS

- ACT OLMESARTAN HCT est contre-indiqué chez les patients qui présentent une hypersensibilité à ce médicament, y compris à un ingrédient non médicinal, ou à un composant du contenant. Pour obtenir une liste complète, veuillez consulter la section [FORMES PHARMACEUTIQUES, TENEURS, COMPOSITION ET CONDITIONNEMENT](#) de la monographie du produit.
- En raison du composant hydrochlorothiazide, ACT OLMESARTAN HCT (olmésartan médoxomil et hydrochlorothiazide) est contre-indiqué chez les patients atteints d'anurie et ceux qui présentent une hypersensibilité à d'autres substances dérivées des sulfamides.
- L'utilisation concomitante d'un antagoniste des récepteurs de l'angiotensine (ARA), dont le composant *olmésartan médoxomil* d'ACT OLMESARTAN HCT, avec un médicament contenant de l'aliskirène est contre-indiqué chez les patients atteints de diabète de type 1 ou de type 2, ainsi que chez ceux présentant une insuffisance rénale modérée ou grave (DFG < 60 mL/min/1,73 m<sup>2</sup>) [voir [MISES EN GARDE ET PRÉCAUTIONS](#), **Double inhibition du système rénine-angiotensine**, **Fonction rénale**, et [INTERACTIONS MÉDICAMENTEUSES](#), **Double inhibition du système rénine-angiotensine au moyen d'ARA, d'inhibiteurs de l'ECA ou de médicaments contenant de l'aliskirène**].
- L'emploi d'ACT OLMESARTAN HCT est contre-indiqué chez les femmes enceintes (voir [MISES EN GARDE ET PRÉCAUTIONS](#), [Populations particulières](#), [Femmes enceintes](#)).
- L'emploi d'ACT OLMESARTAN HCT est contre-indiqué chez les femmes qui allaitent (voir [MISES EN GARDE ET PRÉCAUTIONS](#), [Populations particulières](#), [Femmes qui allaitent](#)).

### 3 ENCADRÉ SUR LES MISES EN GARDE ET PRÉCAUTIONS IMPORTANTES

## Mises en garde et précautions importantes

Lorsqu'ils sont utilisés pendant la grossesse, les antagonistes des récepteurs (AT<sub>1</sub>) de l'angiotensine (ARA) peuvent causer des lésions, voire la mort, chez le fœtus. Le traitement avec ACT OLMESARTAN HCT (olmésartan médoxomil et hydrochlorothiazide) doit être interrompu le plus tôt possible lorsqu'une grossesse est détectée (voir [MISES EN GARDE ET PRÉCAUTIONS, Populations particulières](#)).

## 4 POSOLOGIE ET ADMINISTRATION

### 4.1 Considérations posologiques

- ACT OLMESARTAN HCT (olmésartan médoxomil et hydrochlorothiazide) ne doit pas être utilisé comme traitement initial.
- La posologie doit être déterminée en fonction des besoins de chaque patient.
- Pour réduire le risque d'effets indésirables liés à la dose administrée, il est généralement recommandé d'amorcer le traitement d'association uniquement chez les patients qui n'ont pas obtenu les résultats escomptés en suivant la monothérapie.
- La posologie d'ACT OLMESARTAN HCT doit être établie en ajustant séparément la posologie des deux composantes du médicament.

### 4.2 Dose recommandée et ajustement de la posologie

#### Substitution du traitement

Une fois l'état du patient stabilisé grâce à la prise des deux composantes du médicament, tel que décrit ci-dessous, le traitement avec ACT OLMESARTAN HCT peut se substituer au schéma instauré, pourvu que les doses ayant permis de stabiliser le patient correspondent à celles de l'association fixe.

#### Ajustement de la dose en fonction de l'effet clinique

ACT OLMESARTAN HCT est offert en comprimés dosés à 20 mg/12,5 mg, 40 mg/12,5 mg et 40 mg/25 mg. Les patients dont la tension artérielle n'est pas maîtrisée de façon adéquate grâce à l'olmésartan médoxomil ou à l'hydrochlorothiazide pris seul peuvent passer au traitement avec ACT OLMESARTAN HCT à raison d'une prise par jour. La posologie doit être déterminée en fonction des besoins de chaque patient. Selon la réponse sur le plan de la tension artérielle, la posologie peut être ajustée à intervalles de 2 à 4 semaines.

L'effet antihypertenseur d'ACT OLMESARTAN HCT est proportionnel à la dose de ses deux composantes selon une gamme de teneurs comprises entre 10 mg/12,5 mg et 40 mg/25 mg (voir [MODE D'ACTION ET PHARMACOLOGIE CLINIQUE](#)). La posologie d'ACT OLMESARTAN HCT est d'un comprimé une fois par jour. Il n'est pas recommandé de prendre plus d'un comprimé par jour.

**Personnes âgées** : En général, aucun ajustement de la posologie n'est nécessaire chez les patients âgés (voir plus bas les recommandations posologiques chez les patients présentant une déficience de la fonction rénale). Si un ajustement à la hausse jusqu'à la dose maximale de 40 mg/25 mg par jour est nécessaire, la tension artérielle doit être surveillée de près (voir [MODE D'ACTION ET PHARMACOLOGIE CLINIQUE, Populations et cas particuliers](#)).

**Déficience de la fonction hépatique** : Aucun ajustement de la posologie n'est nécessaire chez les patients présentant une déficience légère de la fonction hépatique. Les données sont manquantes quant à l'utilisation de l'olmésartan médoxomil à 20 mg et à 40 mg; il est donc recommandé de commencer par une plus faible dose chez les patients atteints d'une maladie hépatique modérée, et il ne faut pas excéder la dose maximale de 20 mg/12,5 mg d'olmésartan médoxomil / hydrochlorothiazide par jour. Il faut faire preuve de prudence chez les patients atteints d'une maladie hépatique, surtout ceux qui présentent des troubles d'obstruction des voies biliaires, car la plus grande partie de l'olmésartan est éliminée par la bile. Aucune donnée n'est disponible sur les patients atteints d'une maladie hépatique grave; l'utilisation d'olmésartan médoxomil n'est donc pas recommandée dans ce groupe de patients (voir [MODE D'ACTION ET PHARMACOLOGIE CLINIQUE](#), [Pharmacocinétique](#)).

**Déficience de la fonction rénale** : En raison de l'expérience limitée de doses supérieures dans ce groupe de patients, la dose maximale chez les patients atteints de déficience de la fonction rénale légère à modérée est de 20 mg/12,5 mg une fois par jour. L'utilisation d'olmésartan médoxomil chez les patients atteints de déficience grave de la fonction rénale n'est pas recommandée, car on ne possède qu'une expérience limitée chez ce groupe de patients. Chez les patients présentant une déficience de la fonction rénale encore plus grave, des diurétiques de l'anse sont préférables aux diurétiques thiazidiques. Par conséquent, ACT OLMESARTAN HCT n'est pas recommandé chez ces patients.

Le traitement par ACT OLMESARTAN HCT doit être instauré sous supervision médicale étroite chez les patients qui risquent de présenter une diminution du volume intravasculaire (p. ex. les patients qui prennent des diurétiques, particulièrement ceux qui présentent un trouble de la fonction rénale), et la prescription d'une dose réduite doit être considérée en début de traitement (voir [MISES EN GARDE ET PRÉCAUTIONS](#), **Fonction rénale**).

En règle générale, les effets indésirables (voir [MISES EN GARDE ET PRÉCAUTIONS](#)) de l'olmésartan médoxomil sont rares et indépendants de la dose administrée. Les effets indésirables de l'hydrochlorothiazide, pour leur part, sont essentiellement liés à la dose administrée (surtout l'hypokaliémie). Certains phénomènes indépendants de la dose administrée (p. ex. la pancréatite) sont associés à la prise d'hydrochlorothiazide. Les traitements fondés sur l'association d'olmésartan médoxomil et d'hydrochlorothiazide, peu importe la teneur, seront éventuellement accompagnés des deux types d'effets indésirables proportionnels à la dose administrée. Pour réduire le risque d'effets indésirables liés à la dose administrée, il est généralement recommandé d'amorcer le traitement d'association uniquement chez les patients qui n'ont pas obtenu les résultats escomptés en suivant la monothérapie.

### **Monothérapie à l'olmésartan médoxomil**

La dose de départ généralement recommandée d'olmésartan médoxomil est de 20 mg 1 f.p.j. lorsque ce médicament est administré en monothérapie à des patients qui ne présentent pas de diminution de volume intravasculaire. On peut faire passer la dose de départ à 40 mg chez les patients dont la tension artérielle doit être abaissée davantage après 2 semaines de traitement. Les doses supérieures à 40 mg ne semblent pas avoir un effet plus important. Il semble également que l'administration de la dose quotidienne en 2 prises n'offre aucun avantage comparativement à l'administration d'une dose équivalente en une seule prise.

- **Personnes âgées** : En général, aucun ajustement de la posologie n'est nécessaire chez les patients âgés (voir plus bas les recommandations posologiques chez les patients présentant une déficience de la fonction rénale). Si un ajustement à la hausse jusqu'à la dose maximale de

40 mg par jour est nécessaire, la tension artérielle doit être surveillée de près (voir [MODE D'ACTION ET PHARMACOLOGIE CLINIQUE](#), Populations et cas particuliers).

- **Déficience de la fonction hépatique** : Aucun ajustement de la posologie n'est nécessaire chez les patients présentant une déficience légère de la fonction hépatique. Les données sont manquantes quant à l'utilisation de l'olmésartan médoxomil à 20 mg et à 40 mg; il est donc recommandé de commencer par une plus faible dose chez les patients atteints d'une maladie hépatique modérée, et il ne faut pas excéder la dose maximale de 20 mg/12,5 mg d'olmésartan médoxomil/hydrochlorothiazide par jour. Il faut faire preuve de prudence chez les patients atteints d'une maladie hépatique, surtout ceux qui présentent des troubles d'obstruction des voies biliaires, car la plus grande partie de l'olmésartan est éliminée par la bile. Aucune donnée n'est disponible sur les patients atteints d'une maladie hépatique grave; l'utilisation d'olmésartan médoxomil n'est donc pas recommandée dans ce groupe de patients (voir [MODE D'ACTION ET PHARMACOLOGIE CLINIQUE](#), [Pharmacocinétique](#)).
- **Déficience de la fonction rénale** : En raison de l'expérience limitée de doses supérieures dans ce groupe de patients, la dose maximale chez les patients atteints de déficience de la fonction rénale légère à modérée est de 20 mg d'olmésartan médoxomil une fois par jour. L'utilisation d'olmésartan médoxomil chez les patients atteints de déficience grave de la fonction rénale n'est pas recommandée, car on ne possède qu'une expérience limitée chez ce groupe de patients.

Le traitement avec ACT OLMESARTAN HCT doit être instauré sous supervision médicale étroite chez les patients qui risquent de présenter une diminution du volume intravasculaire (p. ex. les patients qui prennent des diurétiques, particulièrement ceux qui présentent une altération de la fonction rénale), et la prescription d'une dose réduite doit être considérée en début de traitement (voir [MISES EN GARDE ET PRÉCAUTIONS](#), [Fonction rénale](#)).

Dans les cas où l'administration d'olmésartan médoxomil seul ne parvient pas à maîtriser la tension artérielle, l'hydrochlorothiazide peut être ajouté au traitement en commençant par des doses de 12,5 mg qui passeront ensuite à 25 mg 1 f.p.j.

#### **Hydrochlorothiazide :**

L'hydrochlorothiazide est efficace à des doses comprises entre 12,5 mg et 50 mg 1 f.p.j. Chez les patients qui prennent de l'hydrochlorothiazide, l'olmésartan médoxomil peut être ajouté au traitement à raison de 20 mg 1 f.p.j., dose qui passera à 40 mg chez les patients dont la tension artérielle n'est pas adéquatement maîtrisée. En cas d'administration de fortes doses d'hydrochlorothiazide en monothérapie, de déplétion du volume ou d'hyponatrémie, la prudence est de mise lorsqu'il s'agit d'ajouter de l'olmésartan médoxomil au traitement ou de passer à ACT OLMESARTAN HCT puisque ces ajustements pourraient entraîner une diminution marquée de la tension artérielle (voir [MISES EN GARDE ET PRÉCAUTIONS](#), [Fonction rénale](#)). Avant d'ajouter l'olmésartan médoxomil au traitement, il convient de considérer la réduction de la dose d'hydrochlorothiazide à 12,5 mg.

#### **4.3 Reconstitution**

Sans objet

#### **4.4 Administration**

ACT OLMESARTAN HCT peut être pris avec ou sans nourriture.

#### 4.5 Dose oubliée

Les patients qui oublient de prendre une dose doivent attendre l'heure prévue de leur prochaine prise. Ces patients ne doivent pas doubler leur dose.

### 5 SURDOSAGE

#### Olmésartan médoxomil

Il existe peu de données sur le surdosage chez l'humain. Les manifestations d'un surdosage les plus probables seraient l'hypotension et la tachycardie; une bradycardie est également susceptible de se manifester en cas de stimulation parasympathique (vagale). En cas d'hypotension symptomatique, un traitement de soutien doit être instauré. On ne sait pas si l'olmésartan peut être éliminé par dialyse.

#### Hydrochlorothiazide

Les signes et les symptômes de surdosage les plus courants chez l'humain sont ceux qui sont causés par la déplétion des électrolytes (hypokaliémie, hypochlorémie, hyponatrémie) et la déshydratation consécutive à une diurèse excessive. Dans les cas où de la digitaline a été administrée en concomitance avec l'hydrochlorothiazide, l'hypokaliémie risque d'accentuer l'arythmie cardiaque. Le degré auquel l'hydrochlorothiazide est éliminé par hémodialyse n'a pas été établi. **Le traitement doit être symptomatique et de soutien.**

Pour connaître les mesures à prendre en cas d'un surdosage présumé, communiquez avec le centre antipoison de votre région.

### 6 FORMES PHARMACEUTIQUES, TENEURS, COMPOSITION ET CONDITIONNEMENT

Tableau – Formes pharmaceutiques, teneurs, composition et conditionnement

Voie d'administration	Forme pharmaceutique / teneurs	Ingrédients non médicinaux
Orale	Comprimés à 20 mg/12,5 mg, 40 mg/12,5 mg et 40 mg/25 mg	hydroxypropylcellulose, hypromellose, lactose monohydraté, hydroxypropylcellulose à faible degré de substitution, stéarate de magnésium, cellulose microcristalline, polyéthylèneglycol, oxyde de fer rouge, laque d'aluminium jaune soleil F.C.F. (20 mg/12,5 mg et 40 mg/12,5 mg seulement), dioxyde de titane, triacétine et oxyde de fer jaune

COMPOSITION : ACT OLMESARTAN HCT est fourni dans les teneurs suivantes :

**20 mg/12,5 mg** : Comprimés orange, ronds, biconvexes, pelliculés, marqués en creux avec l'inscription « OH 21 » sur une face et sans inscription sur l'autre face.

**40 mg/12,5 mg** : Comprimés orange, de forme ovale, biconvexes, pelliculés, marqués en creux avec l'inscription « OH 41 » sur une face et sans inscription sur l'autre face.



**40 mg/25 mg :** Comprimés roses, de forme ovale, biconvexes, pelliculés, marqués en creux avec l'inscription « OH 42 » sur une face et sans inscription sur l'autre face.

**CONDITIONNEMENT :**

Comprimés de 20 mg/12,5 mg, 40 mg/12,5 mg et 40 mg/25 mg) : 30 comprimés en plaquettes alvéolées de 10 comprimés chacune (3 bandes/boîte).

## 7 MISES EN GARDE ET PRÉCAUTIONS

Voir l'[encadré sur les Mises en garde et précautions importantes](#) au début de la [Partie I : RENSEIGNEMENTS POUR LE PROFESSIONNEL DE LA SANTÉ](#).

### Carcinogénèse et mutagenèse

**Cancer de la peau non mélanocytaire** : Un risque accru de cancer de la peau autre que le mélanome (CPAM) [carcinome basocellulaire (CBC) et carcinome spinocellulaire (CSC) de la peau] suite à un traitement avec l'hydrochlorothiazide a été rapporté dans certaines études épidémiologiques. Le risque pourrait être supérieur après une utilisation cumulée prolongée (voir **EFFETS INDÉSIRABLES, Effets indésirables observés après la commercialisation du produit**). L'effet photosensibilisant de l'hydrochlorothiazide pourrait être un des mécanismes possibles à l'origine du CPAM (voir [TOXICOLOGIE NON CLINIQUE, Carcinogénèse, Hydrochlorothiazide](#)).

Les patients qui prennent de l'hydrochlorothiazide doivent être informés du risque potentiel de CPAM. Ils doivent être avisés d'inspecter leur peau régulièrement pour l'apparition de toute nouvelle lésion ou tout changement à des lésions existantes et de signaler rapidement toutes lésions suspectes. Les patients doivent également limiter leur exposition au soleil, éviter l'utilisation d'équipement de bronzage intérieur et utiliser une protection solaire adéquate (p. ex. un écran solaire à large spectre avec un FPS de 30 ou plus, des vêtements protecteurs et un chapeau) lorsqu'ils s'exposent au soleil ou aux rayons UV afin de minimiser les risques de cancer de la peau.

Un traitement autre que l'hydrochlorothiazide peut être envisagé chez les patients qui présentent un risque particulièrement élevé de CPAM (p. ex. peau claire, antécédents personnels ou familiaux de cancer de la peau, traitement immunosuppresseur concomitant) (voir [EFFETS INDÉSIRABLES, Effets indésirables observés après la commercialisation du produit](#)).

### Système cardiovasculaire

**Hypotension chez les patients présentant une déplétion du volume ou une déplétion sodique** : Chez les patients dont le système rénine-angiotensine est activé, entre autres les patients présentant une déplétion du volume ou une déplétion sodique (p. ex. les patients traités au moyen de fortes doses de diurétiques), une hypotension symptomatique peut se manifester suivant l'instauration du traitement par ACT OLMESARTAN HCT. Le traitement doit être instauré sous supervision médicale étroite. Des considérations semblables s'appliquent aux patients atteints de cardiopathie ischémique ou de maladie cérébrovasculaire chez lesquels une chute excessive de la tension artérielle pourrait entraîner un infarctus du myocarde ou un accident vasculaire cérébral. En cas d'hypotension, le patient doit être placé en décubitus dorsal et recevoir, au besoin, une perfusion de solution saline (voir [POSOLOGIE ET ADMINISTRATION](#)). Une fois les déséquilibres sur le plan des électrolytes et des liquides rétablis, le traitement peut

généralement être poursuivi sans difficulté. Une hypotension transitoire ne constitue pas une contre-indication à la poursuite du traitement.

**Sténose valvulaire :** En théorie, il se pourrait que les patients ayant une sténose aortique présentent un risque particulier de réduction de la perfusion coronarienne, car ils ne présentent pas une aussi grande réduction de la post-charge.

### **Double inhibition du système rénine-angiotensine**

Il existe des données indiquant que l'administration concomitante d'antagonistes des récepteurs de l'angiotensine (ARA), comme le composant *olmésartan médoxomil* d'ACT OLMESARTAN HCT, ou d'un inhibiteur de l'enzyme de conversion de l'angiotensine (ECA) avec un médicament contenant de l'aliskirène, augmente le risque d'hypotension, de syncope, d'AVC, d'hyperkaliémie et de détérioration de la fonction rénale, y compris d'insuffisance rénale, chez les patients atteints de diabète de type 1 ou de type 2, ainsi que chez ceux présentant une insuffisance rénale modérée ou grave (DFG < 60 mL/min/1,73 m<sup>2</sup>). En conséquence, l'utilisation d'ACT OLMESARTAN HCT en association avec un médicament contenant de l'aliskirène est contre-indiquée chez ces patients (voir [CONTRE-INDICATIONS](#)). De plus, l'administration concomitante d'un ARA, y compris le composant *olmésartan médoxomil* d'ACT OLMESARTAN HCT, avec d'autres inhibiteurs du système rénine-angiotensine, comme les inhibiteurs de l'ECA ou les médicaments contenant de l'aliskirène, n'est généralement pas recommandée chez les autres patients, car ce type de traitement a été associé à une incidence élevée d'hypotension grave, d'insuffisance rénale et d'hyperkaliémie.

### **Système endocrinien/métabolisme**

L'évaluation périodique du taux sérique d'électrolytes s'impose à intervalles appropriés pour déceler d'éventuels déséquilibres. Tous les patients recevant un traitement au moyen de diurétiques thiazidiques doivent faire l'objet d'une surveillance pour déceler tout signe clinique de déséquilibre sur le plan des liquides ou des électrolytes : hyponatrémie, alcalose hypochlorémique et hypokaliémie. L'analyse des taux d'électrolytes sériques et urinaires est importante dans les cas où les patients présentent des vomissements excessifs ou reçoivent une solution parentérale. Les signes et les symptômes de déséquilibre sur le plan des liquides ou des électrolytes, peu importe la cause, comprennent la sécheresse buccale, la soif, la faiblesse, la léthargie, la somnolence, l'agitation, la confusion, les convulsions, les douleurs et les crampes musculaires, la fatigue musculaire, l'hypotension, l'oligurie, la tachycardie et les troubles gastro-intestinaux comme les nausées et les vomissements.

Une hypokaliémie peut se manifester, surtout en cas de diurèse vive, de cirrhose grave ou après le traitement prolongé.

ACT OLMESARTAN HCT contient de l'olmésartan, un médicament qui inhibe le système rénine-angiotensine. Les médicaments qui inhibent le système rénine-angiotensine peuvent causer une hyperkaliémie. Les taux sériques d'électrolytes doivent être évalués périodiquement.

Toute interférence avec la prise adéquate d'électrolytes par voie orale favorisera également une hypokaliémie. L'hypokaliémie peut causer de l'arythmie cardiaque et peut également être un facteur sensibilisant ou amplifiant de la réponse du cœur aux effets toxiques de la digitaline (p. ex. l'augmentation de l'irritabilité ventriculaire).

Bien que la carence en chlorure au cours du traitement au moyen de diurétiques thiazidiques soit généralement d'intensité légère et qu'elle ne nécessite pas de traitement précis, sauf dans des

circonstances hors de l'ordinaire (entre autres dans les cas de maladie hépatiques ou de néphropathie), le traitement substitutif du chlorure peut se révéler nécessaire dans le cadre du traitement de l'alcalose métabolique.

L'hyponatrémie par dilution peut survenir chez les patients qui présentent de l'œdème par temps chaud. Le traitement approprié consiste à restreindre la consommation d'eau plutôt que d'administrer du sel, sauf dans les rares cas où l'hyponatrémie est potentiellement mortelle. Dans les cas de déplétion sodée, la substitution est le traitement indiqué.

Les diurétiques thiazidiques augmentent l'excrétion du magnésium dans l'urine, ce qui peut entraîner une hypomagnésémie.

Certains patients traités aux diurétiques thiazidiques peuvent présenter une hyperuricémie ou une crise de goutte aiguë.

Une augmentation des taux de cholestérol et de triglycérides peut également être associée au traitement aux diurétiques thiazidiques. Les diurétiques thiazidiques peuvent diminuer l'excrétion du calcium dans l'urine. Ils peuvent également causer de légères élévations intermittentes du calcium sérique chez les patients pour qui un trouble du métabolisme du calcium n'est pas connu. Une hypercalcémie marquée peut être le signe d'une hyperparathyroïdie cachée. Le traitement aux diurétiques thiazidiques doit être interrompu avant la réalisation des analyses de la fonction parathyroïdienne.

Les diurétiques thiazidiques peuvent réduire les taux d'iode protéique (PBI) sans que des signes de trouble thyroïdien se manifestent.

La prise de diurétiques thiazidiques peut entraîner une hyperglycémie. Les besoins en insuline ou en hypoglycémifiants oraux des patients diabétiques peuvent être modifiés, et il est possible que des cas de diabète latent se manifestent au cours du traitement aux diurétiques thiazidiques.

### **Appareil gastro-intestinal**

**Entéropathie apparentée à la sprue** : Des cas graves de diarrhée chronique avec perte de poids majeure ont été signalés chez des patients recevant l'olmésartan, des mois, voire des années après le début du traitement. Les biopsies intestinales prélevées chez ces patients révélaient souvent une atrophie villositaire. Si ces symptômes se manifestent chez un patient recevant l'olmésartan et qu'aucune autre cause n'est découverte, il faut interrompre le traitement au moyen d'ACT OLMESARTAN HCT.

### **Fonctions hépatique/biliaire/pancréatique**

Aucun ajustement de la posologie n'est nécessaire chez les patients présentant une déficience légère de la fonction hépatique. Les données sont manquantes quant à l'utilisation de l'olmésartan médoxomil à 20 mg et à 40 mg; il est donc recommandé de commencer par une plus faible dose chez les patients atteints d'une maladie hépatique modérée, et il ne faut pas excéder la dose maximale de 20 mg/12,5 mg par jour d'olmésartan médoxomil/hydrochlorothiazide. Il faut faire preuve de prudence chez les patients atteints d'une maladie hépatique, surtout ceux qui présentent des troubles d'obstruction des voies biliaires, car la plus grande partie de l'olmésartan est éliminée par la bile. Aucune donnée n'est disponible sur les patients atteints d'une maladie hépatique grave; l'utilisation d'olmésartan médoxomil n'est donc pas recommandée dans ce groupe de patients (voir [MODE D'ACTION ET PHARMACOLOGIE CLINIQUE, Pharmacocinétique](#)).

La prudence est de mise lorsqu'il s'agit de prescrire des diurétiques thiazidiques à des patients qui présentent une déficience de la fonction hépatique ou une maladie évolutive du foie puisqu'il suffit d'un déséquilibre mineur sur le plan des liquides et des électrolytes pour précipiter un coma hépatique.

### **Fonction visuelle**

**Myopie aiguë et glaucome secondaire à angle fermé :** L'hydrochlorothiazide, un sulfamide, peut causer une réaction idiosyncrasique pouvant entraîner une myopie aiguë transitoire et un glaucome aigu à angle fermé. Les symptômes comprennent une diminution de l'acuité visuelle ou une douleur oculaire d'apparition subite se manifestant généralement dans les heures ou les semaines suivant l'instauration du traitement. En l'absence de traitement, le glaucome aigu à angle fermé peut entraîner une perte permanente de la vision. Le principal traitement consiste à cesser l'administration de l'hydrochlorothiazide le plus rapidement possible. Il est possible qu'un traitement médical ou chirurgical immédiat doive être envisagé si la pression intraoculaire ne peut être maîtrisée. Les facteurs de risque du glaucome aigu à angle fermé pourraient inclure notamment des antécédents d'allergie aux sulfamides ou aux pénicillines.

### **Fonction rénale**

**Déficience de la fonction rénale :** Une altération de la fonction rénale consécutive à l'inhibition du système rénine-angiotensine-aldostérone est à prévoir chez les patients sensibles traités à l'olmésartan médoxomil. Chez les patients dont la fonction rénale dépend de l'activité du système rénine-angiotensine-aldostérone (p. ex. les patients atteints d'insuffisance cardiaque congestive grave), le traitement aux inhibiteurs de l'enzyme de conversion de l'angiotensine et aux antagonistes des récepteurs de l'angiotensine a été associé à l'oligurie, à l'azotémie évolutive et (rarement) à l'insuffisance rénale aiguë ou à la mort. Des résultats similaires sont à prévoir chez les patients traités à l'olmésartan médoxomil (voir [MODE D'ACTION ET PHARMACOLOGIE CLINIQUE](#), **Populations et cas particuliers**).

L'utilisation d'ARA, y compris le composant *olmésartan médoxomil* d'ACT OLMESARTAN HCT, ou d'inhibiteurs de l'ECA en association avec des médicaments contenant de l'aliskirène est contre-indiquée chez les patients présentant une insuffisance rénale modérée ou grave (DFG < 60 mL/min/1,73 m<sup>2</sup>) [voir [CONTRE-INDICATIONS](#) et [INTERACTIONS MÉDICAMENTEUSES](#), **Double inhibition du système rénine-angiotensine au moyen d'ARA, d'inhibiteurs de l'ECA ou de médicaments contenant de l'aliskirène**].

Dans le cadre d'études portant sur la prise d'inhibiteurs de l'enzyme de conversion de l'angiotensine (ECA) chez des patients présentant une sténose artérielle rénale unilatérale ou bilatérale, des augmentations de la créatinine sérique ou de l'azote uréique du sang ont été signalées. Aucun patient présentant une sténose artérielle rénale, unilatérale ou bilatérale, n'a suivi de traitement à long terme à l'olmésartan médoxomil, mais des résultats similaires sont à prévoir chez cette population de patients.

Les diurétiques thiazidiques doivent être utilisés avec prudence chez les patients atteints de néphropathie grave. La prise de diurétiques thiazidiques par des patients atteints de néphropathie risque de précipiter la manifestation de l'azotémie. Des effets cumulés du médicament peuvent se manifester chez des patients présentant une fonction rénale altérée.

Si l'atteinte évolutive des reins devient manifeste, il convient d'interrompre ou de mettre définitivement fin au traitement diurétique.

## **Sensibilité/résistance**

**Hypersensibilité :** Quoique très rarement, des réactions anaphylactiques ont été signalées chez des patients traités avec l'olmésartan.

Des réactions d'hypersensibilité à l'hydrochlorothiazide peuvent survenir chez des patients qui n'ont pas d'antécédents d'allergies ou d'asthme bronchique, mais elles sont davantage susceptibles de se manifester chez les patients qui en ont.

Les diurétiques thiazidiques ont été associés à l'exacerbation ou à l'activation du lupus érythémateux disséminé.

**Photosensibilité :** Des réactions de photosensibilité ont été rapportées avec l'utilisation de diurétiques thiazidiques. Si une réaction de photosensibilité survient pendant le traitement avec un médicament contenant de l'hydrochlorothiazide, le traitement doit être interrompu.

### **7.1 Populations particulières**

#### **7.1.1 Femmes enceintes**

Les médicaments qui agissent directement sur le système rénine- angiotensine-aldostérone (SRAA) peuvent entraîner une morbidité ou une mortalité fœtales ou néonatales lorsqu'ils sont administrés aux femmes enceintes. En cas de grossesse, le traitement avec ACT OLMESARTAN HCT doit être interrompu le plus tôt possible. Si ACT OLMESARTAN HCT est utilisé pendant la grossesse, ou si la patiente devient enceinte pendant le traitement par ce médicament, cette dernière doit être informée des dangers possibles pour le fœtus.

L'utilisation d'un ARA est contre-indiquée durant la grossesse. Les patientes qui prévoient devenir enceintes devraient passer à d'autres antihypertenseurs dont l'innocuité pour usage durant la grossesse est établie. Il faut cesser immédiatement le traitement aux antagonistes de l'angiotensine II dès que la grossesse est diagnostiquée et, le cas échéant, commencer un traitement de rechange.

On sait que l'utilisation d'un ARA au cours des deuxième et troisième trimestres entraîne une fœtotoxicité chez l'humain (diminution de la fonction rénale, oligohydramnios, retard d'ossification du crâne) et une toxicité néonatale (insuffisance rénale, hypotension, hyperkaliémie). En cas d'exposition à ACT OLMESARTAN HCT à partir du deuxième trimestre de la grossesse, il est recommandé de faire une échographie fœtale afin de vérifier la fonction rénale et les os de la voûte du crâne.

On devrait suivre de près l'état des nourrissons ayant été exposés *in utero* à un ARA pour déceler tout signe d'hypotension, d'oligurie et d'hyperkaliémie. Si une oligurie survient, il faut avant tout adopter des mesures de soutien pour régulariser la tension artérielle et supporter la perfusion rénale. Une exsanguinotransfusion, ou dialyse, peut être nécessaire comme moyen afin de renverser l'hypotension ou comme traitement substitutif dans les cas de dysfonctionnement rénal; cependant, l'expérience limitée avec ces procédures n'a pas été associée à des avantages cliniques significatifs.

Les diurétiques thiazidiques traversent la barrière placentaire et sont décelés dans le sang du cordon ombilical. L'emploi courant des diurétiques par les femmes enceintes autrement en bonne santé n'est pas recommandé; il expose la mère et le fœtus à des risques inutiles, y compris une

jaunisse foétale ou néonatale, une thrombocytopénie et possiblement à d'autres effets indésirables signalés chez les adultes.

#### Données chez l'animal

Aucun effet tératogène n'a été observé par suite de l'administration d'olmésartan médoxomil et d'hydrochlorothiazide dans un rapport de 1,6:1 à des souris enceintes à des doses orales atteignant 1 625 mg/kg/jour (122 fois la dose maximale recommandée chez l'humain sur une base de mg/m<sup>2</sup>) ou à des rates enceintes recevant des doses orales atteignant 1 625 mg/kg/jour (280 fois la dose maximale recommandée chez l'humain sur une base de mg/m<sup>2</sup>). Cependant, l'administration du médicament à raison de 1 625 mg/kg/jour (dose toxique, voire mortelle pour la mère) à des rates enceintes s'est traduite par une diminution significative du poids des fœtus, comparativement aux animaux du groupe témoin. Chez le rat, la dose à laquelle aucun effet toxique n'a été observé sur le plan du développement, soit 162,5 mg/kg/jour, est d'environ 28 fois la dose d'olmésartan médoxomil et hydrochlorothiazide maximale recommandée chez l'humain sur une base de mg/m<sup>2</sup> (40 mg d'olmésartan médoxomil/25 mg d'hydrochlorothiazide/jour).

#### **7.1.2 Femmes qui allaitent**

On ne sait pas si l'olmésartan est excrété dans le lait maternel chez l'humain, mais de faibles concentrations de cette substance sont sécrétées dans le lait des rates qui allaitent. Les diurétiques thiazidiques sont décelables dans le lait maternel chez l'humain. Une décision doit être prise concernant la poursuite ou l'interruption de l'allaitement ou du traitement en tenant compte de l'importance de ce dernier pour la santé de la mère.

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

Santé Canada ne dispose d'aucune donnée et n'a donc pas autorisé d'indication pour cette population.

#### **7.1.4 Personnes âgées (≥ 65 ans)**

L'expérience clinique rapportée n'a pas permis de révéler de différences en ce qui a trait à la réponse au traitement entre les patients âgés et leurs cadets; cependant, la sensibilité accrue de certaines personnes âgées est un facteur à ne pas négliger (voir [ÉTUDES CLINIQUES](#)).

## **8 EFFETS INDÉSIRABLES**

### **8.1 Aperçu des effets indésirables**

#### *Olmésartan médoxomil/hydrochlorothiazide*

L'innocuité de l'association olmésartan médoxomil/hydrochlorothiazide a été évaluée chez 1 243 patients traités pour l'hypertension essentielle. Le traitement à l'olmésartan médoxomil/hydrochlorothiazide a été bien toléré, l'incidence des événements indésirables étant comparable à celle du placebo. Ces événements étaient généralement d'intensité légère et transitoires, et ils n'étaient pas liés à la dose d'olmésartan médoxomil/hydrochlorothiazide administrée.

Dans les études cliniques, la fréquence générale des événements indésirables n'était pas proportionnelle à la dose administrée. Les analyses portant sur le sexe, l'âge et la race des patients n'ont pas révélé de différence entre le groupe olmésartan médoxomil/hydrochlorothiazide et le groupe placebo. Durant ces études, le traitement a dû être interrompu en raison des effets indésirables chez 2,0 % (25/1 243) des patients hypertendus recevant de l'olmésartan médoxomil/hydrochlorothiazide et chez 2,0 % (7/342) des patients recevant un placebo. Les effets

indésirables potentiellement graves suivants ont été signalés dans le cadre d'un traitement avec olmésartan médoxomil / olmésartan médoxomil-hydrochlorothiazide dans des études contrôlées : syncope et hypotension.

## 8.2 Effets indésirables observés au cours des études cliniques

*Puisque les études cliniques sont menées dans des conditions très particulières, les 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 études cliniques portant sur un autre médicament. Les renseignements sur les effets indésirables d'un médicament qui sont tirés d'études cliniques s'avèrent utiles pour déterminer les effets indésirables liés au médicament et leurs taux approximatifs.*

Dans le cadre d'une étude clinique contrôlée par placebo portant sur l'utilisation de l'association olmésartan médoxomil/hydrochlorothiazide, les événements indésirables ci-dessous ont été signalés chez > 1 % des patients (voir le tableau 1).

**Tableau 1 – Effets indésirables<sup>a</sup> signalés chez > 1 % des patients dans le cadre d'une étude clinique contrôlée par placebo**

	<b>Total Placebo SEUL</b>		<b>Total HCTZ SEUL</b>		<b>Total Olmésartan Médoxomil SEUL</b>		<b>Total Olmésartan Médoxomil + HCTZ</b>	
	(N = 42) N (%)		(N = 88) N (%)		(N = 125) N (%)		(N = 247) N (%)	
<b>Appareil Système Organe Termes du MedDRA</b>								
<b>Troubles auditifs et labyrinthiques</b>								
Troubles auditifs	0	(0,0 %)	0	(0,0 %)	0	(0,0 %)	5	(2,0 %)
<b>Troubles gastro-intestinaux</b>								
Nausées	0	(0,0 %)	1	(1,1 %)	2	(1,6 %)	7	(2,8 %)
Douleurs abdominales	1	(2,4 %)	1	(1,1 %)	4	(3,2 %)	5	(2,0 %)
Dyspepsie	0	(0,0 %)	4	(4,5 %)	2	(1,6 %)	5	(2,0 %)
Diarrhée	1	(2,4 %)	2	(2,3 %)	4	(3,2 %)	4	(1,6 %)
Gastro-entérite	1	(2,4 %)	0	(0,0 %)	0	(0,0 %)	3	(1,2 %)
<b>Troubles généraux et troubles au point d'administration</b>								
Fatigue	0	(0,0 %)	1	(1,1 %)	3	(2,4 %)	5	(2,0 %)
Syndrome pseudogrippal	0	(0,0 %)	1	(1,1 %)	1	(0,8 %)	3	(1,2 %)
<b>Troubles du système immunitaire</b>								
Hypersensibilité	0	(0,0 %)	1	(1,1 %)	1	(0,8 %)	3	(1,2 %)
<b>Infections et Infestations</b>								
Infection des voies respiratoires supérieures	0	(0,0 %)	6	(6,8 %)	8	(6,4 %)	16	(6,5 %)
Infections des voies urinaires	1	(2,4 %)	1	(1,1 %)	1	(0,8 %)	8	(3,2 %)
Pharyngite	0	(0,0 %)	1	(1,1 %)	1	(0,8 %)	4	(1,6 %)
Rhinite	2	(4,8 %)	0	(0,0 %)	3	(2,4 %)	4	(1,6 %)

Appareil Système Organe Termes du MedDRA	Total Placebo SEUL		Total HCTZ SEUL		Total Olmésartan Médoxomil SEUL		Total Olmésartan Médoxomil + HCTZ	
	(N = 42)	N (%)	(N = 88)	N (%)	(N = 125)	N (%)	(N = 247)	N (%)
<b>Sinusite</b>	1	(2,4 %)	2	(2,3 %)	3	(2,4 %)	3	(1,2 %)
<b>Lésion, empoisonnement et complication liée à une intervention</b>								
<b>Lésion</b>	0	(0,0 %)	3	(3,4 %)	1	(0,8 %)	6	(2,4 %)
<b>Troubles du métabolisme et de la nutrition</b>								
<b>Hyperuricémie</b>	1	(2,4 %)	2	(2,3 %)	0	(0,0 %)	10	(4,0 %)
<b>Hyperglycémie</b>	1	(2,4 %)	2	(2,3 %)	0	(0,0 %)	5	(2,0 %)
<b>Hyperlipémie</b>	0	(0,0 %)	1	(1,1 %)	1	(0,8 %)	4	(1,6 %)
<b>Augmentation de l'azote uréique du sang</b>	0	(0,0 %)	0	(0,0 %)	0	(0,0 %)	4	(1,6 %)
<b>Troubles musculosquelettiques et du tissu conjonctif</b>								
<b>Dorsalgie</b>	1	(2,4 %)	2	(2,3 %)	3	(2,4 %)	5	(2,0 %)
<b>Myalgie</b>	0	(0,0 %)	1	(1,1 %)	4	(3,2 %)	5	(2,0 %)
<b>Troubles du système nerveux</b>								
<b>Étourdissements</b>	1	(2,4 %)	7	(8,0 %)	1	(0,8 %)	23	(9,3 %)
<b>Céphalées</b>	3	(7,1 %)	4	(4,5 %)	11	(8,8 %)	13	(5,3 %)
<b>Troubles rénaux et urinaires</b>								
<b>Hématurie</b>	0	(0,0 %)	0	(0,0 %)	0	(0,0 %)	6	(2,4 %)
<b>Pyurie</b>	0	(0,0 %)	1	(1,1 %)	1	(0,8 %)	4	(1,6 %)
<b>Résultats anormaux aux analyses d'urine</b>	0	(0,0 %)	0	(0,0 %)	0	(0,0 %)	4	(1,6 %)
<b>Troubles respiratoires, thoraciques et médiastinaux</b>								
<b>Toux</b>	0	(0,0 %)	0	(0,0 %)	2	(1,6 %)	5	(2,0 %)
<b>Troubles vasculaires</b>								
<b>Hypotension</b>	0	(0,0 %)	0	(0,0 %)	0	(0,0 %)	3	(1,2 %)

a) Effets indésirables signalés chez > 1 % des patients du groupe olmésartan médoxomil + HCTZ.

Voici les autres effets indésirables dont l'incidence est supérieure à 1,0 %, qu'ils soient ou non associés au traitement, signalés chez plus de 1 200 patients hypertendus recevant l'association olmésartan médoxomil/hydrochlorothiazide dans le cadre des études cliniques contrôlées ou menées au su.

Troubles gastro-intestinaux : douleurs abdominales, dyspepsie, diarrhée.

Troubles généraux et réactions au point d'administration : douleur thoracique, œdème périphérique.

Infections et infestations : gastro-entérite.

Investigations : hausse des taux d'alanine aminotransférase, d'aspartate aminotransférase, de créatine phosphokinase et de gammaglutamyltransférase.



Troubles musculosquelettiques et du tissu conjonctif : arthrite, arthralgie, dorsalgie et myalgie.

Troubles du système nerveux : vertiges.

Troubles rénaux et urinaires : hématurie.

Troubles respiratoires, thoraciques et médiastinaux : toux.

Troubles de la peau et du tissu sous-cutané : éruptions cutanées.

### 8.3 Effets indésirables peu fréquents observés au cours des études cliniques (< 1 %)

Des cas d'œdème du visage ont été signalés chez 2/1 243 patients traités à l'olmésartan médoxomil/hydrochlorothiazide. Des antagonistes des récepteurs de l'angiotensine II ont été associés à des cas d'œdème angioneurotique.

### 8.4 Résultats anormaux aux épreuves de laboratoire : données hématologiques, données biochimiques et autres données quantitatives

Dans le cadre d'études cliniques contrôlées, des variations importantes sur le plan des paramètres de laboratoire standards ont été rarement associées à l'administration de l'olmésartan médoxomil/hydrochlorothiazide.

*Épreuves de la fonction hépatique* : Dans des cas peu fréquents, des élévations des taux d'enzymes hépatiques ou des taux de bilirubine sériques ont été observées.

	Placebo (n = 42)	HCTZ (n = 88)	Olmésartan médoxomil (n = 125)	Olmésartan médoxomil + HCTZ (n = 247)
Augmentation du taux de CPK	2 (4,8 %)	2 (2,3 %)	3 (2,4 %)	4 (1,6 %)
Augmentation du taux de $\gamma$ GT	1 (2,4 %)	1 (1,1 %)	3 (2,4 %)	3 (1,2 %)
Augmentation du taux d'ALAT	2 (4,8 %)	1 (1,1 %)	3 (2,4 %)	3 (1,2 %)
Augmentation du taux d'ASAT	1 (2,4 %)	1 (1,1 %)	3 (2,4 %)	3 (1,2 %)

*Créatinine et azote uréique du sang* : Des augmentations de la créatinine sérique et de l'azote uréique du sang supérieures à 50 % ont été signalées chez 1,3 % des patients. Dans le cadre des études cliniques sur l'olmésartan médoxomil/hydrochlorothiazide, aucun patient n'a dû interrompre son traitement en raison de l'augmentation de l'azote uréique du sang ou de la créatinine.

*Hémoglobine et hématocrite* : Une diminution des taux d'hémoglobine et d'hématocrite supérieure à 20 % a été observée chez 0,0 % et chez 0,4 % (un patient), respectivement, des patients traités à l'olmésartan médoxomil/hydrochlorothiazide, comparativement à 0,0 % et 0,0 %, respectivement, chez les patients du groupe placebo. Aucun patient n'a dû interrompre son traitement en raison d'une anémie.

### 8.5 Effets indésirables observés au cours des études cliniques (enfants)

Sans objet.

### 8.6 Effets indésirables observés après la commercialisation du produit

D'autres effets indésirables signalés, quoique rares, dans le cadre de la pharmacovigilance incluent : asthénie, œdème angioneurotique, vomissements, hyperkaliémie, rhabdomyolyse, insuffisance rénale aiguë, augmentation du taux sanguin de créatinine, alopecie, prurit, urticaire, palpitations, syncope, augmentation du taux sanguin d'acide urique et entéropathie apparentée à la sprue.

Des réactions anaphylactiques ont été rapportées, très rarement, chez les patients traités avec l'olmésartan.

Lors de l'étude clinique ROADMAP (*Randomised Olmesartan And Diabetes Microalbuminuria Prevention*), à laquelle ont participé 4 447 patients atteints de diabète de type 2 et présentant une normoalbuminurie ainsi qu'au moins un autre facteur de risque cardiovasculaire, 96 patients (4,3 %) recevant l'olmésartan et 94 patients (4,2 %) recevant le placebo ont présenté un événement cardiovasculaire. Le groupe ayant reçu l'olmésartan présentait un taux de mortalité cardiovasculaire supérieur à celui du groupe ayant reçu le placebo (15 patients [0,67 %] vs 3 patients [0,14 %]; RR = 4,94; IC à 95 % : 1,43 à 17,06). Les patients à risque accru présentaient des coronaropathies préexistantes.

### **Cancer de la peau non mélanocytaire**

Certaines études pharmacoépidémiologiques donnent à penser que le risque de carcinome spinocellulaire (CSC) et de carcinome basocellulaire (CBC) de la peau est plus élevé avec une utilisation croissante d'hydrochlorothiazide. Une revue systématique et une méta-analyse menées par Santé Canada suggèrent, avec une incertitude importante, que l'utilisation d'hydrochlorothiazide pendant plusieurs années (> 3 ans) pourrait entraîner :

- 122 cas supplémentaires (IC à 95 %, de 112 à 133 cas supplémentaires) de CSC par 1 000 patients traités comparativement aux patients qui n'ont pas reçu d'hydrochlorothiazide (méta-analyse de trois études d'observation);
- 31 cas supplémentaires (IC à 95 %, de 24 à 37 cas supplémentaires) de CBC par 1 000 patients traités comparativement aux patients qui n'ont pas reçu d'hydrochlorothiazide (méta-analyse de deux études d'observation).

## **9 INTERACTIONS MÉDICAMENTEUSES**

### **9.1 Encadré sur les interactions médicamenteuses graves**

Sans objet.

### **9.2 Aperçu des interactions médicamenteuses**

Sans objet.

### **9.3 Interactions médicament-médicament**

Le tableau ci-dessous se fonde sur des études d'interactions médicamenteuses ou des rapports de cas, ou sur d'éventuelles interactions dont on s'attend qu'elles soient intenses et graves (c.-à-d. mettant en cause des associations contre-indiquées).

## Olmésartan médoxomil

**Tableau 2 – Interactions médicament-médicament avérées ou potentielles associées à l'olmésartan médoxomil**

Dénomination commune	Réf.	Effet	Répercussions cliniques
Anti-acides	ÉC	La biodisponibilité de l'olmésartan n'a pas été altérée de façon significative par suite de l'administration concomitante d'anti-acides $[Al(OH)_3/Mg(OH)_2]$	
Enzymes du cytochrome P450	T	Contrairement à d'autres antagonistes des récepteurs de l'angiotensine II, l'olmésartan médoxomil n'est pas métabolisé par les enzymes du cytochrome P450. Les interactions avec les médicaments qui inhibent ou métabolisent ces enzymes, ou encore, avec les médicaments qui entraînent leur production ne sont pas à prévoir.	
Digoxine	ÉC	Aucun effet pharmacocinétique ou pharmacodynamique n'a été signalé par suite de l'administration concomitante d'olmésartan médoxomil et de digoxine chez des volontaires sains.	
Diurétiques	ÉC	Les patients qui prennent des diurétiques, surtout ceux chez qui un traitement diurétique a été récemment amorcé, peuvent parfois présenter une baisse excessive de la tension artérielle après avoir commencé à prendre de l'olmésartan.	On peut réduire au minimum le risque d'hypotension symptomatique lié à l'utilisation d'olmésartan en cessant l'administration du diurétique avant de commencer le traitement (voir <a href="#">MISES EN GARDE ET PRÉCAUTIONS</a> , <b>Système cardiovasculaire, Hypotension chez les patients présentant une déplétion du volume ou une déplétion sodique</b> ). Aucune interaction médicamenteuse significative du point de vue clinique n'a été associée aux diurétiques thiazidiques.
Double inhibition du système rénine-angiotensine au moyen d'ARA, d'inhibiteurs de l'ECA ou de	T	L'administration concomitante d'un antagoniste des récepteurs de l'angiotensine (ARA), comme le composant « olmésartan médoxomil » d'ACT OLMESARTAN HCT, ou d'un inhibiteur de l'enzyme de	Le recours à une double inhibition du système rénine-angiotensine au moyen d'ARA, d'inhibiteurs de l'ECA ou de médicaments contenant de l'aliskirène est contre-indiqué chez les patients présentant un diabète ou une insuffisance rénale, et n'est

Dénomination commune	Réf.	Effet	Répercussions cliniques
médicaments contenant de l'aliskirène		conversion de l'angiotensine (ECA) et d'aliskirène augmente le risque d'hypotension, de syncope, d'accident vasculaire cérébral, d'hyperkaliémie et d'altérations de la fonction rénale, dont l'insuffisance rénale aiguë, chez les patients atteints de diabète (type 1 ou 2) et/ou d'insuffisance rénale modérée ou sévère (filtration glomérulaire < 60 ml/min/1,73m <sup>2</sup> ).	habituellement pas recommandé chez les autres patients, car ce type de traitement a été associé à une incidence élevée d'hypotension grave, d'insuffisance rénale et d'hyperkaliémie (voir <a href="#">CONTRE-INDICATIONS</a> et <a href="#">MISES EN GARDE ET PRÉCAUTIONS</a> , <b>Double inhibition du système rénine-angiotensine</b> ).
Sels de lithium	T	À l'instar des autres médicaments qui favorisent l'élimination du sodium, l'olmésartan peut réduire la clairance du lithium.	Par conséquent, les taux sériques de lithium doivent être surveillés de près si des sels de lithium sont administrés en concomitance avec l'olmésartan médoxomil.
Anti-inflammatoires non stéroïdiens, y compris les inhibiteurs sélectifs de la cyclo-oxygénase-2 (inhibiteurs de la COX-2)	T	Chez les patients âgés ou présentant une hypovolémie (y compris ceux recevant un diurétique) ou une dysfonction rénale, l'administration concomitante d'un AINS, y compris les inhibiteurs sélectifs de la COX-2, et d'un antagoniste des récepteurs de l'angiotensine II, y compris l'olmésartan, peut entraîner une détérioration de la fonction rénale et, éventuellement, une insuffisance rénale aiguë. Ces effets sont habituellement réversibles.  L'administration d'un anti-inflammatoire non stéroïdien peut réduire les effets diurétique, natriurétique et antihypertensif des diurétiques de l'anse, des diurétiques d'épargne potassique et des diurétiques thiazidiques.	La fonction rénale doit être évaluée périodiquement chez les patients recevant l'olmésartan et un AINS, de façon concomitante. L'effet antihypertensif des antagonistes des récepteurs de l'angiotensine II, y compris l'olmésartan, peut être atténué par la prise d'un AINS, y compris les inhibiteurs sélectifs de la COX-2.  Par conséquent, les patients qui prennent ACT OLMESARTAN HCT en concomitance avec des anti-inflammatoires non stéroïdiens doivent faire l'objet d'une surveillance étroite pour déterminer si l'effet diurétique escompté est obtenu.
Warfarine	ÉC	L'administration concomitante d'olmésartan médoxomil et de warfarine à des volontaires sains n'a eu aucun effet sur les paramètres pharmacocinétiques et pharmacodynamiques de cette dernière substance.	

## Hydrochlorothiazide

Les médicaments ci-dessous peuvent interagir avec les diurétiques thiazidiques en cas d'administration concomitante.

**Tableau 3 — Interactions médicament-médicament établies ou potentielles avec l'hydrochlorothiazide**

Dénomination commune	Réf.	Effet	Répercussions cliniques
Agents augmentant le taux de potassium sérique	T	La prise concomitante de diurétiques épargneurs de potassium (p. ex. la spironolactone, le triamtèrene et l'amiloride), de suppléments de potassium ou de substituts de sel contenant du potassium pourrait entraîner une augmentation du potassium sérique.	Puisque l'olmésartan réduit la production d'aldostérone, il faut administrer les diurétiques épargneurs de potassium et les suppléments de potassium uniquement dans les cas d'hypokaliémie documentés et avec un suivi fréquent du taux sérique de potassium dès l'instauration du traitement avec l'olmésartan médoxomil. Les substituts de sel contenant du potassium doivent également être utilisés avec prudence. La prise concomitante de diurétiques thiazidiques peut atténuer les éventuels effets de l'olmésartan sur le potassium sérique.
Alcool, barbituriques et narcotiques	C	Il se peut que les cas d'hypotension orthostatique soient aggravés.	Éviter de prendre de l'alcool, des barbituriques ou des narcotiques, surtout après l'amorce du traitement.
Amphotéricine B	T	L'amphotéricine B augmente le risque d'hypokaliémie attribuable aux diurétiques thiazidiques.	Il faut surveiller les taux sériques de potassium.
Médicaments antidiabétiques (agents oraux et insuline)	ÉC	En raison du risque d'hyperglycémie chez les patients qui prennent des diurétiques thiazidiques, il se peut que la maîtrise de la glycémie soit compromise. La diminution du taux de potassium sérique augmente l'intolérance au glucose.	Surveiller la maîtrise glycémique, administrer des suppléments de potassium au besoin afin de maintenir des taux sériques appropriés de potassium, et ajuster les médicaments antidiabétiques, le cas échéant.

Dénomination commune	Réf.	Effet	Répercussions cliniques
Antihypertenseurs	ÉC	L'hydrochlorothiazide peut potentialiser les effets d'autres antihypertenseurs (p. ex. la guanéthidine, le méthyl dopa, les bêtabloquants, les vasodilatateurs, les bloqueurs des canaux calciques, les inhibiteurs de l'ECA, les ARA et les inhibiteurs directs de la rénine).	
Antinéoplasiques, dont le cyclophosphamide et le méthotrexate	C	L'administration simultanée de diurétiques thiazidiques peut réduire l'excrétion rénale des agents cytotoxiques et accentuer leurs effets myélosuppresseurs.	Il faut surveiller attentivement l'état hématologique chez les patients recevant ce traitement d'association. Un ajustement posologique des agents cytotoxiques peut s'avérer nécessaire.
Résines séquestrantes des acides biliaires (p. ex. cholestyramine)	ÉC	Les résines séquestrantes des acides biliaires se fixent aux diurétiques thiazidiques dans les intestins et réduisent de 43 % à 85 % l'absorption gastro-intestinale. L'administration d'un diurétique thiazidique 4 heures après une résine séquestrante des acides biliaires réduit de 30 % à 35 % l'absorption de l'hydrochlorothiazide.	Administer le thiazide 2 à 4 heures avant ou 6 heures après les résines séquestrantes des acides biliaires. Maintenir une séquence d'administration uniforme. Surveiller la tension artérielle et augmenter la dose de thiazide, au besoin.
Suppléments de calcium et de vitamine D	C	Les diurétiques thiazidiques diminuent l'excrétion rénale du calcium et augmentent le taux de calcium libéré par les os.	Surveiller le taux sérique de calcium, surtout lors de l'administration concomitante de doses élevées de suppléments de calcium. Il peut être nécessaire de réduire la dose ou d'abandonner les suppléments de calcium ou de vitamine D.
Carbamazépine	C	La carbamazépine peut causer une hyponatrémie significative sur le plan clinique. L'administration concomitante de diurétiques thiazidiques peut potentialiser l'hyponatrémie.	Surveiller le taux sérique de sodium. Utiliser avec prudence.
Corticostéroïdes et corticostimuline (ATCH)	T	La déplétion électrolytique, en particulier, l'hypokaliémie, peut survenir.	Il faut surveiller le taux de potassium sérique et ajuster la médication si nécessaire.

Dénomination commune	Réf.	Effet	Répercussions cliniques
Digoxine	ÉC	Tout déséquilibre électrolytique causé par les diurétiques thiazidiques, c'est-à-dire l'hypokaliémie ou l'hypomagnésémie, augmente le risque de toxicité de la digoxine, ce qui peut causer des événements arythmiques fatals.	Il faut user de prudence lors de l'administration concomitante d'hydrochlorothiazide et de digoxine. Surveiller de près les taux d'électrolytes et de digoxine. Prescrire un supplément de potassium ou ajuster la dose de digoxine ou de diurétique thiazidique, si nécessaire.
Médicaments qui altèrent la motilité gastro-intestinale (c.-à-d. les anticholinergiques, comme l'atropine, et les agents prokinétiques, comme le métoclopramide et la dompéridone)	ÉC, T	La biodisponibilité des diurétiques thiazidiques peut augmenter en présence d'agents anticholinergiques en raison d'une diminution de la motilité gastro-intestinale et de la vidange gastrique. Inversement, les agents prokinétiques peuvent diminuer la biodisponibilité des diurétiques thiazidiques.	Il peut s'avérer nécessaire d'ajuster la dose du diurétique thiazidique.
Antigoutteux (allopurinol, agents uricosuriques, inhibiteurs de la xanthine oxydase)	T, ÉRC	L'hyperuricémie liée à la prise de diurétiques thiazidiques peut compromettre l'efficacité d'un traitement avec l'allopurinol et le probénécide chez les patients atteints de la goutte. L'administration concomitante d'hydrochlorothiazide et d'allopurinol peut augmenter la fréquence des réactions d'hypersensibilité à l'allopurinol.	Il peut être nécessaire de modifier la posologie des antigoutteux.
Lithium	ÉC	Les diurétiques thiazidiques réduisent la clairance rénale du lithium et entraînent un risque élevé de toxicité au lithium.	L'emploi simultané de diurétiques thiazidiques et de lithium n'est généralement pas recommandé. Si un tel traitement d'association est jugé nécessaire, il faut réduire de 50 % la dose de lithium et surveiller de près les taux de

Dénomination commune	Réf.	Effet	Répercussions cliniques
Anti-inflammatoires non stéroïdiens (AINS)	ÉC	La rétention de sodium et d'eau attribuable à la prise d'AINS antagonise les effets diurétiques et antihypertenseurs des diurétiques thiazidiques. L'inhibition des prostaglandines rénales causée par les AINS, qui peut provoquer une diminution du flux sanguin rénal, ainsi que la diminution du DFG attribuable aux diurétiques thiazidiques, peut entraîner une insuffisance rénale aiguë. Les patients atteints d'insuffisance cardiaque pourraient se montrer particulièrement vulnérables.	Si l'administration concomitante est requise, surveiller étroitement la fonction rénale, le taux sérique de potassium et la tension artérielle. Un ajustement de la dose pourrait s'imposer.
Amines pressives (p. ex. la norépinéphrine)	T	La prise de diurétiques peut réduire la réponse aux amines pressives, mais cet effet n'est pas suffisamment marqué pour exclure leur emploi.	
Inhibiteurs sélectifs du recaptage de la sérotonine (ISRS, comme le citalopram, l'escitalopram, la sertraline)	T, C	L'administration concomitante avec des diurétiques thiazidiques peut potentialiser l'hyponatrémie.	Surveiller les taux sériques de sodium. Utiliser avec prudence.
Myorelaxants de la famille des curares (p. ex. tubocurarine)	C	Les diurétiques thiazidiques peuvent accroître la réponse à certains myorelaxants, comme les dérivés du curare.	
Topiramate	ÉC	Hypokaliémie additionnelle. Augmentation possible des concentrations sériques du topiramate attribuable aux diurétiques thiazidiques.	Surveiller les taux sériques de potassium et de topiramate. Utiliser des suppléments de potassium ou des concentrations appropriées. Ajuster la dose de topiramate au besoin.

C = étude de cas; ÉC = étude clinique; ÉRC = étude rétrospective de cohorte; T = théorique

#### 9.4 Interactions médicament-aliment

ACT OLMESARTAN HCT peut être pris avec ou sans nourriture.



## 9.5 Interactions médicament–herbe médicinale

Les éventuelles interactions avec des produits à base d'herbes médicinales n'ont pas été établies.

## 9.6 Interactions médicament–épreuves de laboratoire

Les interactions avec les analyses de laboratoire n'ont pas été établies.

## 9.7 Interactions médicaments–style de vie

Sans objet.

# 10 MODE D'ACTION ET PHARMACOLOGIE CLINIQUE

## 10.1 Mode d'action

### Olmésartan médoxomil

L'olmésartan médoxomil, qui est un promédicament, est hydrolysé en olmésartan durant son absorption dans le tractus gastro-intestinal.

L'angiotensine II est formée à partir de l'angiotensine I au cours d'une réaction catalysée par l'enzyme de conversion de l'angiotensine (ECA, kininase II). L'angiotensine II est l'agent vasopresseur principal du système rénine-angiotensine. Ses effets comprennent la vasoconstriction, la stimulation de la synthèse et de la libération de l'aldostérone, la stimulation cardiaque et la réabsorption du sodium par les reins. L'olmésartan inhibe les effets vasoconstricteurs de l'angiotensine II en bloquant de façon sélective sa liaison aux récepteurs AT<sub>1</sub> dans le muscle lisse vasculaire. Son activité ne dépend donc pas des voies de la synthèse de l'angiotensine II.

Les récepteurs AT<sub>2</sub> sont également présents dans un bon nombre de tissus, mais ils sont surtout connus pour le rôle qu'ils jouent dans l'homéostasie cardiovasculaire. L'affinité de l'olmésartan pour les récepteurs AT<sub>1</sub> est 12 500 fois plus forte que son affinité pour les récepteurs AT<sub>2</sub>.

Le blocage du système rénine-angiotensine au moyen d'inhibiteurs de l'enzyme de conversion de l'angiotensine, empêchant ainsi la biosynthèse de l'angiotensine II à partir de l'angiotensine I, est le mode d'action de nombreux médicaments utilisés dans le traitement de l'hypertension. De plus, les inhibiteurs de l'enzyme de conversion de l'angiotensine inhibent la dégradation de la bradykinine, réaction également catalysée par ce type d'enzyme. Puisque l'olmésartan n'inhibe pas l'enzyme de conversion de l'angiotensine (kininase II), il n'a pas d'effet sur la réponse à la bradykinine. La pertinence clinique de cette différence n'a pas encore été établie.

Le blocage des récepteurs de l'angiotensine II inhibe la rétroaction régulatrice négative de l'angiotensine II sur la sécrétion de la rénine, mais l'augmentation de l'activité rénine plasmatique et la hausse du taux d'angiotensine II qui en découlent ne parviennent pas à contrer l'effet de l'olmésartan sur la tension artérielle.

### Hydrochlorothiazide

L'hydrochlorothiazide est un diurétique thiazidique. Les diurétiques thiazidiques agissent sur les mécanismes tubulorénaux de la réabsorption des électrolytes, ce qui augmente directement l'excrétion de sodium et de chlorure en quantités à peu près équivalentes. De façon indirecte, l'activité diurétique de l'hydrochlorothiazide permet de réduire le volume du plasma, ce qui favorise

l'activité de la rénine plasmatique, augmente la sécrétion d'aldostérone, accroît la perte de potassium par l'urine et diminue le potassium sérique. Le lien entre la rénine et l'aldostérone est médié par l'angiotensine II. Par conséquent, l'administration concomitante d'un antagoniste des récepteurs de l'angiotensine II a tendance à renverser la perte potassique associée à la prise de ces diurétiques.

Le mécanisme de l'effet antihypertenseur des diurétiques thiazidiques n'est pas parfaitement élucidé.

## 10.2 Pharmacodynamie

### Olmésartan médoxomil

L'olmésartan médoxomil, administré à raison de 2,5 mg à 40 mg, inhibe l'effet vasopresseur obtenu avec une perfusion d'angiotensine I. La durée de l'effet inhibiteur est proportionnelle à la dose administrée. Par exemple, les doses d'olmésartan médoxomil supérieures à 40 mg donnent lieu à une inhibition supérieure à 90 %, 24 heures après l'administration.

Les concentrations plasmatiques de l'angiotensine I et de l'angiotensine II ainsi que l'activité de la rénine plasmatique ont augmenté par suite de l'administration d'une dose unique ou de doses répétées d'olmésartan médoxomil à des sujets sains comme à des patients hypertendus. L'administration répétée de doses d'olmésartan médoxomil atteignant 80 mg a eu très peu d'effet sur les taux d'aldostérone et aucun effet sur le taux sérique de potassium.

### Hydrochlorothiazide

La diurèse commence 2 heures après l'administration orale d'hydrochlorothiazide, atteint son sommet approximativement en 4 heures et dure de 6 à 12 heures.

## 10.3 Pharmacocinétique

### **Absorption :**

#### Olmésartan médoxomil

L'olmésartan médoxomil est rapidement et complètement transformé en olmésartan par l'hydrolyse des esters au cours du processus de bioactivation lorsqu'il est absorbé dans le tractus gastro-intestinal. L'olmésartan semble s'éliminer de façon biphasique, et sa demi-vie terminale est d'environ 13 heures. La pharmacocinétique de l'olmésartan est linéaire suivant l'administration par voie orale de doses uniques atteignant 320 mg et de doses multiples atteignant 80 mg. La concentration d'olmésartan à l'état d'équilibre est atteinte après 3 à 5 jours, et aucune accumulation dans le plasma n'a lieu lorsque le médicament est administré une fois par jour.

La biodisponibilité absolue de l'olmésartan est d'environ 26 %. Par suite de l'administration orale, la concentration plasmatique maximale ( $C_{max}$ ) de l'olmésartan est atteinte en 1 à 2 heures. La nourriture n'a aucune incidence sur la biodisponibilité de l'olmésartan.

#### Hydrochlorothiazide

Le suivi des concentrations plasmatiques durant au moins 24 heures a révélé que la demi-vie plasmatique varie de 5,6 heures à 14,8 heures.

### **Distribution :**

#### Olmésartan

Le volume de distribution de l'olmésartan est d'environ 17 L. L'olmésartan se lie fortement aux protéines plasmatiques (99 %) et il ne pénètre pas dans les érythrocytes. La liaison de la molécule aux protéines est constante à des concentrations plasmatiques d'olmésartan largement supérieures à l'intervalle des concentrations atteintes grâce aux doses recommandées.

Chez le rat, l'olmésartan a franchi à peine, voire pas du tout, la barrière hématoencéphalique. Par contre, l'olmésartan a traversé la barrière placentaire chez la rate et a été distribué au fœtus. L'olmésartan a également été excrété dans le lait à de faibles concentrations chez la rate.

#### Hydrochlorothiazide

L'hydrochlorothiazide traverse la barrière placentaire, mais pas la barrière hématoencéphalique, et cette substance est excrétée dans le lait maternel.

### **Métabolisme et excrétion :**

#### Olmésartan médoxomil

Suivant la conversion rapide et complète de l'olmésartan médoxomil en olmésartan au cours du processus d'absorption, cette substance ne subit pratiquement plus de métabolisation. La clairance plasmatique totale de l'olmésartan est de 1,3 L/h, et sa clairance rénale est de 0,6 L/h. Environ 35 % à 50 % de la dose absorbée sont excrétées dans l'urine, le reste étant éliminé dans les matières fécales par l'intermédiaire de la bile.

#### Hydrochlorothiazide

L'hydrochlorothiazide n'est pas métabolisé, mais il est rapidement éliminé par les reins. Au moins 61 % de la dose orale sont éliminés sous forme inchangée après 24 heures.

### **Populations et cas particuliers**

**Enfants (de 6 à 16 ans) :** La pharmacocinétique de l'olmésartan a été analysée chez des patients hypertendus âgés de 6 à 16 ans. La clairance de l'olmésartan chez les enfants s'est révélée semblable à celle observée chez les adultes après ajustement en fonction du poids corporel.

**Personnes âgées (≥ 65 ans) :** La pharmacocinétique de l'olmésartan a fait l'objet d'études chez les personnes âgées (≥ 65 ans). En règle générale, les concentrations plasmatiques maximales d'olmésartan ont été similaires chez le jeune adulte et la personne âgée. Une accumulation modeste, mais statistiquement significative, d'olmésartan a été observée chez les personnes âgées ayant reçu des doses répétées. L'aire sous la courbe de concentration de l'olmésartan à l'état d'équilibre (ASC<sub>eq</sub>, τ) était 33 % plus importante chez les patients âgés, ce qui correspond à une réduction d'environ 30 % de la clairance rénale (CL<sub>R</sub>). Cependant, on ignore la pertinence de ces résultats du point de vue clinique.

**Sexe :** Des différences mineures ont été observées entre les hommes et les femmes sur le plan de la pharmacocinétique de l'olmésartan. L'ASC et la C<sub>max</sub> ont été de 10 à 15 % plus élevées chez les femmes que chez les hommes.

**Origine ethnique :** L'effet antihypertenseur de l'olmésartan est moins marqué chez les patients noirs (population présentant généralement de faibles taux de rénine), conformément à ce qui a été observé par suite de l'administration d'autres inhibiteurs de l'ECA, d'antagonistes de récepteurs de l'angiotensine et de bêtabloquants chez cette population.

**Insuffisance hépatique :** Une augmentation de l'ASC<sub>0-∞</sub> et de la C<sub>max</sub> a été observée chez les patients atteints d'insuffisance hépatique modérée, comparativement aux patients des groupes témoins; l'augmentation de l'ASC était d'environ 60 %.

**Insuffisance rénale :** Chez les patients atteints d'insuffisance rénale, les concentrations sériques d'olmésartan étaient élevées, comparativement aux sujets présentant une fonction rénale normale. Suivant l'administration de doses répétées, l'ASC était environ 3 fois plus importante chez les patients présentant une insuffisance rénale grave (clairance de la créatinine < 20 mL/min). La pharmacocinétique de l'olmésartan chez les patients hémodialysés n'a pas été étudiée.

## **11 CONSERVATION, STABILITÉ ET MISE AU REBUT**

Conserver à une température comprise entre 15 °C et 30 °C.

## **12 PARTICULARITÉS DE MANIPULATION DU PRODUIT**

Sans objet.

## PARTIE II : RENSEIGNEMENTS SCIENTIFIQUES

### 13 RENSEIGNEMENTS PHARMACEUTIQUES

#### Substance pharmaceutique

#### Olmésartan médoxomil

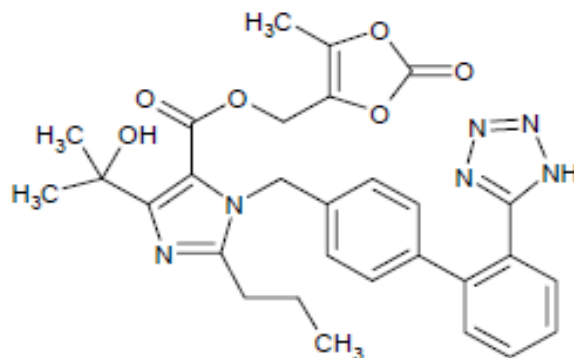
Dénomination commune : olmésartan médoxomil

Nom chimique : 1*H*-imidazole-5-acide carboxylique, 4-(1-hydroxy-1-méthyléthyl)-2-propyl-1-[[2'-(1*H*-tétrazol-5-yl)[1,1'-biphényle]-4-yl] méthyl)-(5-méthyl-2-oxo-1,3-dioxol-4-yl) méthyl ester

Formule moléculaire : C<sub>29</sub>H<sub>30</sub>N<sub>6</sub>O<sub>6</sub>

Poids moléculaire : 558,6 g/mol

Formule développée :



Propriétés physicochimiques : L'olmésartan médoxomil se présente sous forme de poudre cristalline blanche à blanc cassé. Il est pratiquement insoluble dans l'eau et modérément soluble dans le méthanol.

## Hydrochlorothiazide

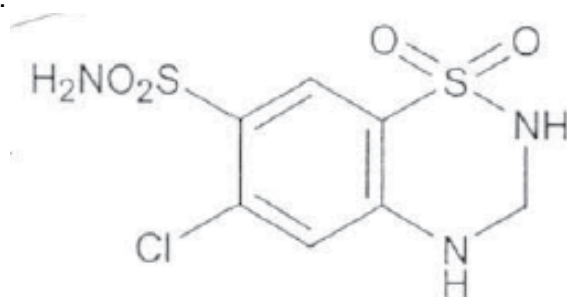
Dénomination commune : hydrochlorothiazide

Nom chimique : 1,1-dioxyde de 6-chloro-3,4-dihydro-2*H*-1,2,4-benzothiadiazine-7-sulfamide

Formule moléculaire :  $C_7H_8ClN_3O_4S_2$

Poids moléculaire : 297,7 g/mol

Formule développée :



Propriétés physicochimiques : L'hydrochlorothiazide est une poudre cristalline blanche ou presque blanche. Il est légèrement soluble dans l'eau, mais se dissout facilement dans une solution d'hydroxyde de sodium.

## 14 ÉTUDES CLINIQUES

### 14.1 Plan et caractéristiques démographiques de l'étude

Les effets antihypertenseurs de l'olmésartan médoxomil/hydrochlorothiazide ont été démontrés dans le cadre d'études cliniques menées auprès de 2 757 patients atteints d'hypertension essentielle légère ou modérée, dont 1 230 ayant été exposés à une association d'olmésartan médoxomil (2,5 mg à 40 mg) et d'hydrochlorothiazide (12,5 mg à 25 mg). Parmi ces études cliniques, on comptait une étude factorielle contrôlée par placebo (n = 502) menée auprès de patients légèrement ou modérément hypertendus traités au moyen d'associations d'olmésartan médoxomil (10 mg, 20 mg, 40 mg ou placebo) et d'hydrochlorothiazide (12,5 mg, 25 mg ou placebo) durant 8 semaines. Dans l'ensemble des groupes de traitement, le pourcentage de patients de sexe masculin variait de 48,7 % à 65,9 %, et l'âge moyen variait de 49,9 à 54,7 ans. Au moins 58,1 % des participants, tous groupes de traitement confondus, étaient blancs, et la plupart des patients (au moins 76,1 %) étaient âgés de plus de 65 ans.

### 14.2 Résultats de l'étude

L'administration une fois par jour de 20 mg d'olmésartan médoxomil et de 12,5 mg d'hydrochlorothiazide, de 40 mg d'olmésartan médoxomil et de 12,5 mg d'hydrochlorothiazide ou de 40 mg d'olmésartan médoxomil et de 25 mg d'hydrochlorothiazide a donné lieu à une réduction moyenne de l'ordre de 17/8 à 24/14 mm Hg des valeurs du creux de la tension artérielle systolique et diastolique (24 heures après l'administration) après correction par rapport au placebo. L'effet antihypertenseur de cette association médicamenteuse sur le creux de la tension artérielle était proportionnel à la teneur de chacune de ses composantes (voir le tableau ci-dessous). On n'a pas observé de changement notable dans le creux de la fréquence cardiaque par suite de l'administration du traitement d'association dans le cadre de l'étude contrôlée par placebo.

**Tableau 4 – Modification de la tension artérielle systolique et diastolique en position assise (mm Hg) après correction des valeurs par rapport au placebo**

Dose d'HCTZ	Dose d'olmésartan médoxomil			
	0 mg	10 m	20 m	40 m
0 mg	--	7/5	12/5	13/7
12,5 mg	5/1	17/8*	17/8*	16/10*
25 mg	14/5	19/11*	22/11*	24/14*

L'effet antihypertenseur s'est manifesté en moins d'une semaine et il avait presque atteint sa valeur maximale après quatre semaines de traitement. Les six associations médicamenteuses se sont révélées significativement plus efficaces que le placebo pour réduire la tension artérielle diastolique en position assise à la semaine 8 ( $p < 0,05$ ). La réduction de la tension artérielle diastolique en position assise après correction des valeurs par rapport au placebo était à peu près additive comme l'illustrent les valeurs suivantes : 5 mm Hg à 9 mm Hg pour 10 mg à 40 mg d'olmésartan médoxomil + 12,5 mg d'HCTZ et 9 mm Hg à 14 mm Hg pour 10 mg à 40 mg d'olmésartan médoxomil + 25 mg d'HCTZ, comparativement à 3 mm Hg à 6 mm Hg pour 10 mg à 40 mg d'olmésartan médoxomil en monothérapie et 2 mm Hg à 5 mm Hg pour 12,5 mg à 25 mg d'HCTZ en monothérapie.

Les résultats de l'analyse des variables liées au paramètre secondaire d'efficacité sur la tension artérielle systolique en position assise ont révélé que les six associations médicamenteuses composées d'olmésartan médoxomil et d'HCTZ ont eu des effets comparables à ceux observés sur la tension artérielle diastolique en position assise à la semaine 8. La réduction de la tension artérielle systolique était généralement plus prononcée que celle de la tension artérielle diastolique. La réduction de la tension artérielle systolique en position assise après correction des valeurs par rapport au placebo était à peu près additive comme l'illustrent les valeurs suivantes : 14 mm Hg à 17 mm Hg pour 10 mg à 40 mg d'olmésartan médoxomil + 12,5 mg d'HCTZ et 20 mm Hg à 24 mm Hg pour 10 mg à 40 mg d'olmésartan médoxomil + 25 mg d'HCTZ, comparativement à 7 mm Hg à 13 mm Hg pour 10 mg à 40 mg d'olmésartan

médoxomil en monothérapie et 6 mm Hg à 14 mm Hg pour 12,5 mg à 25 mg d'HCTZ en monothérapie. Les résultats des analyses portant sur la tension artérielle diastolique et systolique en position debout étaient conformes aux résultats liés à la tension artérielle en position assise.

Les résultats de l'analyse du taux de réponse étaient conformes aux résultats des variations de la tension artérielle à la semaine 8 par rapport aux valeurs initiales. Le taux de patients ayant répondu au traitement a augmenté lorsque l'HCTZ était associé à l'olmésartan médoxomil et lorsque les doses d'olmésartan médoxomil et d'HCTZ étaient augmentées. Le taux le plus élevé de patients ayant répondu au traitement (92 %) a été attribué à l'association médicamenteuse dont la teneur des composantes était la plus élevée (40 mg d'olmésartan médoxomil + 25 mg d'HCTZ).

Le sexe des patients n'avait pas d'incidence sur l'effet antihypertenseur, mais il y avait trop peu de sujets pour déterminer les différences quant au taux de réponse entre les participants de différentes races, ou encore entre les participants âgés de plus de 65 ans et leurs cadets. L'effet antihypertenseur de l'association olmésartan médoxomil/hydrochlorothiazide a été maintenu durant une période atteignant deux ans, tel qu'observé dans le cadre d'études cliniques à long terme. La réponse générale au traitement d'association s'est révélée similaire entre les patients noirs et les autres dans le cadre de l'étude contrôlée par placebo.

Le traitement associant l'olmésartan médoxomil à raison de 10 mg, 20 mg ou 40 mg et l'hydrochlorothiazide à 12,5 mg ou à 25 mg a été bien toléré et s'est révélé statistiquement plus efficace que le placebo pour réduire la tension artérielle diastolique en position assise à la semaine 8. L'ampleur de la réduction de la tension artérielle a augmenté proportionnellement aux doses d'olmésartan médoxomil et d'HCTZ administrées. Aucun effet rebond n'a été signalé en ce qui concerne la tension artérielle diastolique en position assise après l'interruption du traitement associant l'olmésartan médoxomil et l'HCTZ.

Dans le cadre d'une étude multicentrique complémentaire de phase III, à double insu et contrôlée par placebo, portant sur l'association d'olmésartan médoxomil à 20 mg et d'HCTZ à 12,5 mg ou à 25 mg chez des patients présentant une hypertension essentielle non maîtrisée par l'olmésartan en monothérapie, une réduction statistiquement significative de la TA diastolique diurne moyenne a été atteinte après 8 semaines du traitement comprenant 25 mg d'HCTZ, mais pas avec le traitement incluant 12,5 mg d'HCTZ. Cependant, l'efficacité de la dose de 12,5 mg d'HCTZ a été démontrée dans huit autres études complémentaires.

Les études cliniques sur l'olmésartan médoxomil et l'hydrochlorothiazide ne comprenaient pas suffisamment de sujets âgés de 65 ans ou plus pour déterminer si la réponse de cette population de patients est différente de celle de leurs cadets (voir [ÉTUDES CLINIQUES](#)).

## **PHARMACOLOGIE DÉTAILLÉE**

### **Pharmacologie chez l'animal**

Les résultats des études pharmacologiques, cliniques ou non, révèlent que l'olmésartan, la forme active de l'olmésartan médoxomil, est un antagoniste des récepteurs de l'Ang II qui se lie de façon sélective et compétitive aux récepteurs AT<sub>1</sub> et de façon négligeable aux récepteurs AT<sub>2</sub>. L'olmésartan s'est révélé un antagoniste puissant des récepteurs de l'Ang II, et son effet a été de longue durée chez l'humain comme chez l'animal.

L'effet antihypertenseur de l'olmésartan dépend de l'activité du système rénine-angiotensine, tel que révélé par son efficacité dans le traitement de l'hypertension chez différents modèles d'animaux. Chez le rat, l'olmésartan s'est révélé plus efficace pour traiter les rats atteints d'hypertension rénale, suivi de ceux atteints d'hypertension spontanée, des rats normotendus et des rats atteints d'hypertension DOCA (acétate de désoxycorticostérone)-sel. L'olmésartan a également réduit la tension artérielle de façon significative



chez des beagles atteints d'hypertension artérielle de type Goldblatt. L'effet antihypertenseur est proportionnel à la dose administrée et sa durée d'action est longue. Selon les études hémodynamiques menées sur l'olmésartan médoxomil, il semble que l'effet antihypertenseur de cette substance soit attribuable à la dilatation des vaisseaux sanguins dans l'ensemble de l'organisme. Cependant, l'olmésartan médoxomil n'a aucune incidence sur le débit sanguin dans les principaux organes, sauf les reins, où il est accru de façon marquée. Les études ont également révélé que l'olmésartan a réduit la néphropathie causée par l'hypertension et le diabète chez différents modèles de rats.

Des études pharmacologiques générales ont, pour leur part, révélé que l'olmésartan a peu d'effets sur un éventail de systèmes physiologiques, sauf les effets prévus compte tenu de son activité pharmacologique. Par conséquent, il est possible de prévoir que le profil d'effets indésirables de l'olmésartan serait minime suivant l'administration de doses pharmacologiques.

L'association de l'olmésartan médoxomil et de l'HCTZ (selon un rapport de 1:10 et 1:100) a permis une réduction plus marquée de la tension artérielle chez les rats présentant une hypertension spontanée que l'olmésartan médoxomil ou l'HCTZ administrés en monothérapie, ce qui signifie que l'association de ces deux substances a un effet additif sur la tension artérielle. L'activité de la rénine plasmatique a augmenté chez les animaux traités par l'olmésartan médoxomil ou par l'olmésartan médoxomil/HCTZ, grâce à l'activité pharmacologique de l'olmésartan. Le volume urinaire et l'excrétion totale du sodium et du potassium ont augmenté chez les animaux traités par l'HCTZ ou par l'olmésartan médoxomil/HCTZ, grâce à l'activité pharmacologique de l'HCTZ.

### **14.3 Études comparatives de biodisponibilité**

Une étude de bioéquivalence à double insu, à dose unique, avec répartition aléatoire et double permutation visant à comparer des comprimés ACT OLMESARTAN HCT (olmésartan médoxomil/hydrochlorothiazide) à 40 mg/25 mg (Actavis Pharma Company) et des comprimés <sup>Pr</sup>OLMETEC PLUS<sup>MD</sup> (olmésartan médoxomil/hydrochlorothiazide) à 40 mg/25 mg (Merck Canada Inc.) a été menée chez 63 hommes indiens en bonne santé et à jeun. Un résumé des données de biodisponibilité est présenté ci-dessous.

**Tableau synthétisant les données comparatives de biodisponibilité de l'olmésartan**

Olmésartan (1 comprimé d'olmésartan médoxomil/hydrochlorothiazide à 40 mg/25 mg) D'après les données mesurées				
Moyenne géométrique Moyenne arithmétique (% CV)				
Paramètre	Essai*	Référence†	Rapport des moyennes géométriques (%)	Intervalle de confiance à 90 %
ASC <sub>T</sub> ‡ (ng.h/mL)	11 845,51 12 248,1 (25,4)	11 080,25 11 576,9 (29,1)	106,91	102,657 – 111,34
ASC <sub>∞</sub> (ng.h/mL)	12 071,80 12 470,9 (25,2)	11 306,495 11 797,4 (28,7)	106,77	102,62 – 111,09
C <sub>max</sub> (ng/mL)	1753,11 1789,7 (20,1)	1546,60 1593,5 (24,4)	113,35	108,67 – 118,24
T <sub>max</sub> § (h)	2,00 (1,33 – 4,50)	2,33 (1,00 – 4,50)		
T <sub>1/2</sub> € (h)	8,6 (20,0)	8,6 (21,5)		

\* Comprimés ACT OLMESARTAN HCT (olmésartan médoxomil/hydrochlorothiazide) à 40 mg/25 mg (Actavis Pharma Company).

† Comprimés PrOLMETEC PLUS<sup>MD</sup> (olmésartan médoxomil/hydrochlorothiazide) à 40 mg/25 mg (Merck Canada Inc.) achetés au Canada

§ Exprimé sous forme de médiane (intervalle) seulement.

€ Exprimé sous forme de moyenne arithmétique seulement (CV en %).

**Tableau synthétisant les données comparatives de biodisponibilité de l'hydrochlorothiazide**

Hydrochlorothiazide (1 comprimé d'olmésartan médoxomil/hydrochlorothiazide à 40 mg/25 mg) D'après les données mesurées				
Moyenne géométrique Moyenne arithmétique (% CV)				
Paramètre	Essai*	Référence†	Rapport des moyennes géométriques (%)	Intervalle de confiance à 90 %
ASC <sub>T</sub> ‡ (ng.h/mL)	1 434,65 1471,8 (22,2)	1 391,88 1429,2 (21,6)	103,07	99,64 – 106,62
ASC <sub>∞</sub> (ng.h/mL)	1 479 667 1516,4 (21,9)	1 438,30 1475,4 (21,4)	102,88	99,56 – 106,30
C <sub>max</sub> (ng/mL)	198,53 205,3 (25,7)	191,58 197,4 (23,9)	103,63	99,40 – 108,03
T <sub>max</sub> § (h)	2,00 (0,67 – 4,50)	1,67 (0,67 – 4,50)		
T <sub>1/2</sub> € (h)	9,6 (12,5)	9,5 (13,4)		

\* Comprimés ACT OLMESARTAN HCT (olmésartan médoxomil/hydrochlorothiazide) à 40 mg/25 mg (Actavis Pharma Company).

† Comprimés PrOLMETEC PLUS<sup>MD</sup> (olmésartan médoxomil/hydrochlorothiazide) à 40 mg/25 mg (Merck Canada Inc.) achetés au Canada.

§ Exprimé sous forme de médiane (intervalle) seulement.

€ Exprimé sous forme de moyenne arithmétique seulement (CV en %).

## 15 MICROBIOLOGIE

Sans objet.

## 16 TOXICOLOGIE NON CLINIQUE

### Toxicité aiguë

L'olmésartan médoxomil a une faible toxicité orale aiguë chez la souris, le rat et le chien. Des doses allant jusqu'à 2 000 mg/kg ont été administrées à des rats et à des souris, et des doses allant jusqu'à 1 500 mg/kg ont été administrées à des chiens sans entraîner de signes cliniques ou de mortalité. Des études de toxicité intraveineuse ont été effectuées sur l'olmésartan, le métabolite actif, chez des souris et des rats. Des signes cliniques graves ont été observés à toutes les doses administrées aux souris ( $\geq 1 700$  mg/kg) et aux rats ( $\geq 1 400$  mg/kg), un effet létal s'étant manifesté à des doses  $\geq 1 850$  mg/kg chez les souris et  $\geq 1 550$  mg/kg chez les rats.

### **Toxicité à long terme**

Des études sur la toxicité de doses répétées d'olmésartan médoxomil administrées par voie orale ont été menées chez la souris, le rat et le chien. Des études ont évalué des doses répétées (14 jours) d'olmésartan (le métabolite actif) administrées par voie intraveineuse à des rats et des chiens. Ces études ont révélé que l'olmésartan médoxomil était bien toléré par la souris à des doses allant jusqu'à 4 000 mg/kg/jour (90 jours), par le rat à des doses allant jusqu'à 1 000 mg/kg/jour (6 mois) et par le chien à des doses allant jusqu'à 160 mg/kg/jour (12 mois). Aucune manifestation clinique liée au traitement n'a été observée à ces concentrations. Des effets clinicopathologiques graves associés à une urémie ont nécessité la nécropsie précoce d'un chien qui avait reçu une dose de 500 mg/kg (étude de 90 jours).

On a signalé des effets sur les paramètres hématologiques (diminution de la numération globulaire des hématies, de l'hémoglobine, de l'hématocrite, du temps de prothrombine, du temps de céphaline activée) chez les rongeurs, des changements des paramètres de chimie clinique (augmentation de l'azote uréique sanguin et de la créatinine) chez les rongeurs et les chiens, et des observations à l'examen histopathologique dans les reins des rongeurs et des chiens. Dans les reins, l'hypertrophie et l'hyperplasie de l'appareil juxtaglomérulaire, accompagnées d'une augmentation des granules cytoplasmiques, sont considérées comme attribuables aux effets pharmacologiques de l'olmésartan sur le système rénine-angiotensine. À des doses élevées, une régénération tubulaire rénale a été observée chez des rats et des chiens, et une augmentation progressive de la neuropathie chronique a été observée chez les rats.

La diminution du poids du cœur observée chez la souris et le rat était attribuable à la réduction de la charge musculaire cardiaque consécutive à la diminution de la tension artérielle.

Une solution saline donnée à la place de l'eau aux rats traités par l'olmésartan médoxomil a atténué ou éliminé les effets observés.

Les données issues des études portant sur l'administration intraveineuse d'olmésartan durant 14 jours chez le rat et le chien sont conformes aux résultats susmentionnés associés à l'administration orale.

Parallèlement, l'association olmésartan médoxomil/HCTZ a eu des effets considérés comme secondaires à l'activité pharmacologique de l'olmésartan et de l'HCTZ sur les reins. Chez le rat, l'administration par voie orale de l'association olmésartan médoxomil/HCTZ durant 26 semaines a donné lieu à des altérations histopathologiques rénales qui se sont inscrites dans la gamme de changements associés à la néphropathie évolutive chronique et à l'aggravation des altérations rénales chez le rat traité au moyen de l'association olmésartan médoxomil/HCTZ. Le niveau sans effet nocif observé était de 16,25 mg/kg/jour chez le rat. Les résultats de l'étude de toxicité de 26 semaines sur l'administration orale du traitement menée chez le chien ont révélé que l'association olmésartan médoxomil/HCTZ a causé l'hypertrophie et l'éosinophilie du tubule rénal. Le niveau sans effet nocif observé de l'association olmésartan médoxomil/HCTZ était de 6,5 mg/kg/jour chez le mâle, en fonction des cas d'éosinophilie tubulaire associés à des doses  $\geq$  13 mg/kg/jour, et de 52 mg/kg/jour chez la femelle.

### **Mutagenèse**

L'olmésartan médoxomil et l'olmésartan ont tous deux donné des résultats négatifs dans une épreuve *in vitro* sur la transformation des cellules embryonnaires du hamster syrien et n'ont fourni aucune donnée démontrant une toxicité génétique dans le cadre du test d'Ames (mutagénicité bactérienne). Cependant, ces deux molécules ont été associées à l'induction d'anomalies chromosomiques *in vitro* dans des cellules cultivées (poumon de hamster chinois) et ont donné des résultats positifs pour les mutations de la thymidine kinase, telles que révélées dans le cadre d'une étude *in vitro* sur lymphome de souris. Dans le cadre d'études *in vivo*, l'administration de doses d'olmésartan médoxomil n'a pas été associée à des mutations dans les intestins et les reins de souris transgéniques Muta, à la clastogénicité dans la moelle osseuse de souris (épreuve du micronoyau), à la réparation de l'ADN dans la synthèse non programmée

de l'ADN (UDS) ni à la fragmentation de l'ADN dans le test comète, à des doses orales allant jusqu'à 2 000 mg/kg.

L'administration de l'association olmésartan médoxomil/HCTZ à des concentrations atteignant 5 411 µg/plaque n'a été associée à aucune mutation génique mise en évidence dans le cadre de l'épreuve bactérienne *in vitro* ou de l'épreuve du micronoyau sur la moelle osseuse de la souris *in vivo* selon un rapport de 20:12,5 mg/kg, à des doses atteignant 3 144 mg/kg. Aucune synergie dans l'activité clastogène n'a été révélée entre l'olmésartan médoxomil et l'HCTZ administrés en association selon les rapports 40:12,5; 20:12,5; 10:12,5 µg/mL, dans le cadre de l'épreuve d'anomalies chromosomiques *in vitro* sur le poumon du hamster chinois.

### **Carcinogénèse**

Les études d'oncogénicité ont révélé que l'administration de doses d'olmésartan médoxomil atteignant 2 000 mg/kg/jour durant 2 ans n'était pas carcinogène chez le rat (environ 480 fois la dose maximale recommandée chez l'humain, soit 40 mg/jour sur une base de mg/m<sup>2</sup>).

Une étude d'oncogénicité de 26 semaines menée chez la souris transgénique C57BL/6 TacfBR- [KO] N5 p53(+/-) traitée à l'olmésartan médoxomil à doses atteignant 1 000 mg/kg/jour (environ 120 fois la dose maximale recommandée chez l'humain) n'a révélé aucun risque de carcinogénicité. Aucune étude de carcinogénicité n'a été menée sur l'association olmésartan médoxomil/hydrochlorothiazide.

### **Hydrochlorothiazide**

Selon les données expérimentales disponibles, l'hydrochlorothiazide n'a pas été associée systématiquement à une activité carcinogène chez le rat et la souris. Chez la souris mâle, la dose maximale d'hydrochlorothiazide a parfois été associée à des adénomes hépatiques; chez le rat, des phéochromocytomes surrenaliens ont été observés dans une étude sur deux seulement. Les données actuelles ne sont pas suffisantes pour tirer des conclusions claires quant à l'effet carcinogène de l'hydrochlorothiazide chez les animaux.

Le potentiel mutagène a été évalué dans une série d'épreuves *in vitro* et *in vivo*. Bien que certains résultats positifs aient été obtenus *in vitro*, toutes les études *in vivo* se sont avérées négatives. L'hydrochlorothiazide a augmenté la formation de dimères de pyrimidine induits par les UVA *in vitro* ainsi que dans la peau de souris par suite d'un traitement oral. Par conséquent, même si aucun potentiel mutagène pertinent n'a été relevé *in vivo*, l'hydrochlorothiazide pourrait augmenter les effets génotoxiques des rayons UVA. Ce mécanisme photosensibilisant pourrait être associé à un risque plus élevé de cancer de la peau autre que le mélanome.

### **Études sur la reproduction**

L'administration de doses d'olmésartan médoxomil atteignant 1 000 mg/kg/jour (240 fois la dose maximale recommandée chez l'humain) n'a eu aucun effet sur la fertilité des rats. Aucun effet tératogène, ni aucun effet significatif sur le nombre de corps jaune, de cellules implantées ou de fœtus morts/vivants n'ont été observés chez les rats recevant des doses atteignant 1 000 mg/kg/jour ou chez les lapins recevant des doses atteignant 1 mg/kg/jour. Selon les études de toxicité périnatale/postnatale menées chez le rat, le niveau sans effet nocif observé pour ce qui est des effets de la toxicité sur le développement est de 0,3 mg/kg/jour d'olmésartan médoxomil.

L'association olmésartan/HCTZ n'a eu aucun effet sur le développement embryo-fœtal chez la souris. Dans les études de toxicité embryo-fœtales menées chez des rats traités au moyen de l'association olmésartan médoxomil/HCTZ à raison de doses atteignant 1 625 mg/kg/jour, des retards de développement proportionnels au degré d'exposition de la mère ont été observés. Le niveau sans effet nocif observé pour

ce qui est du retard de développement était de 162,5 mg/kg/jour. Aucune étude périnatale/postnatale n'a été menée sur l'association olmésartan médoxomil/HCTZ.

## **17 MONOGRAPHIE AYANT SERVI DE RÉFÉRENCE**

1. Monographie d'Olmetec Plus<sup>MD</sup> (comprimés de 20 mg/12,5 mg, 40 mg/12,5 mg et 40 mg/25 mg), n° de contrôle de la présentation : 250557. Organon Canada Inc., Kirkland (Québec) Canada, 27 avril 2021.

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

## RENSEIGNEMENTS SUR LE MÉDICAMENT À L'INTENTION DES PATIENTS

### PrACT OLMESARTAN HCT

(comprimés d'olmésartan médoxomil et d'hydrochlorothiazide)

**Veillez lire attentivement ce qui suit avant de commencer à prendre ACT OLMESARTAN HCT et chaque fois que votre ordonnance est renouvelée. Ce feuillet n'est qu'un résumé et ne donne donc pas tous les renseignements pertinents au sujet de ce produit. Consultez votre professionnel de la santé pour en savoir davantage sur votre état de santé et le traitement que vous suivez, et demandez-lui s'il dispose de nouveaux renseignements sur ACT OLMESARTAN HCT.**

#### Mises en garde et précautions importantes – Grossesse

ACT OLMESARTAN HCT ne doit pas être utilisé durant la grossesse. La prise d'ACT OLMESARTAN HCT pendant la grossesse peut être très nocif pour l'enfant à naître ou causer le décès du fœtus. Si vous découvrez que vous êtes enceinte pendant votre traitement par ACT OLMESARTAN HCT, cessez de prendre le médicament et communiquez avec votre médecin dès que possible.

#### Pourquoi utilise-t-on ACT OLMESARTAN HCT?

ACT OLMESARTAN HCT est utilisé pour abaisser la tension artérielle chez les adultes.

#### Comment ACT OLMESARTAN HCT agit-il?

ACT OLMESARTAN HCT est une association de deux médicaments, l'olmésartan médoxomil et l'hydrochlorothiazide :

- L'olmésartan médoxomil est un antagoniste des récepteurs de l'angiotensine (ARA). Il sert à prévenir la libération dans votre corps de l'hormone qui provoque la constriction des vaisseaux sanguins. Il réduit la tension artérielle en relâchant les vaisseaux sanguins.
- L'hydrochlorothiazide est un diurétique, c'est-à-dire un médicament qui fait uriner davantage, ce qui fait baisser la tension artérielle.

ACT OLMESARTAN HCT ne guérit pas l'hypertension, mais il aide à la maîtriser. En conséquence, il est important de continuer à prendre ACT OLMESARTAN HCT régulièrement, même si vous vous sentez bien.

#### Quels sont les ingrédients ACT OLMESARTAN HCT?

Ingrédients médicinaux : olmésartan médoxomil et hydrochlorothiazide.

Ingrédients non médicinaux : hydroxypropylcellulose, hypromellose, lactose monohydraté, hydroxypropylcellulose à faible degré de substitution, stéarate de magnésium, cellulose microcristalline, polyéthylèneglycol, dioxyde de titane, triacétine, oxyde de fer rouge, laque d'aluminium jaune soleil F.C.F. (20 mg/12,5 mg et 40 mg/12,5 mg seulement) et oxyde de fer jaune.

#### ACT OLMESARTAN HCT se présente sous les formes pharmaceutiques suivantes :

Comprimé : 20 mg/12,5 mg, 40 mg/12,5 mg et 40 mg/25 mg.

#### N'utilisez pas ACT OLMESARTAN HCT dans les cas suivants :

- Vous êtes allergique à l'olmésartan médoxomil, à l'hydrochlorothiazide ou à tout autre ingrédient d'ACT OLMESARTAN HCT.

- Vous êtes allergique aux dérivés des sulfonamides : la plupart d'entre eux contiennent un ingrédient médicamenteux qui se termine en « MIDE ».
- Vous avez eu une réaction allergique avec un gonflement des mains, des pieds ou des chevilles, du visage, des lèvres, de la langue ou de la gorge ou une difficulté soudaine à respirer ou à avaler à la prise de tout ARA. Vous pouvez facilement reconnaître les ARA dont le nom se termine en « SARTAN ». Si c'est le cas, assurez-vous d'en aviser votre médecin, votre infirmière ou votre pharmacien.
- Vous avez de la difficulté à uriner ou à produire de l'urine.
- Vous êtes enceinte ou prévoyez le devenir. La prise d'ACT OLMESARTAN HCT pendant la grossesse peut nuire à la santé de votre bébé et même causer son décès.
- Vous allaitez, car il est possible qu'ACT OLMESARTAN HCT soit excrété dans le lait maternel.
- Vous êtes atteint de diabète ou d'une maladie du rein et vous prenez déjà un médicament contenant de l'aliskirène (comme RASILEZ) pour abaisser votre tension artérielle.
- Vous êtes atteint d'une des maladies héréditaires rares suivantes :
  - intolérance au galactose
  - déficit en lactase de Lapp
  - syndrome de malabsorption du glucose-galactose

**Consultez votre professionnel de la santé avant de prendre ACT OLMESARTAN HCT, afin d'aider à éviter les effets secondaires et assurer la bonne utilisation du médicament. Informez votre professionnel de la santé de tous vos problèmes et états de santé, notamment si :**

- vous avez un plus grand risque de développer un cancer de la peau parce que :
  - vous avez eu un cancer de la peau ou vous avez des antécédents familiaux de cancer de la peau
  - votre peau est claire
  - votre peau brûle facilement au soleil
  - vous prenez des médicaments qui affaiblissent votre système immunitaire
  - vous êtes allergique à un autre médicament utilisé pour abaisser la tension artérielle, y compris les inhibiteurs de l'enzyme de conversion de l'angiotensine (ECA);
- vous êtes allergique à la pénicilline (antibiotique);
- vous présentez un rétrécissement d'une artère ou d'une valve du cœur;
- vous avez déjà subi une crise cardiaque ou êtes atteint d'une maladie du cœur ou des vaisseaux sanguins;
- vous avez déjà subi un accident vasculaire cérébral ou êtes atteint d'une maladie qui cause une diminution de l'apport de sang au cerveau;
- vous êtes atteint d'une maladie du foie ou des reins;
- vous présentez un blocage des canaux biliaires;
- vous prenez un médicament qui contient de l'aliskirène, comme Rasilez, qui sert à abaisser la tension artérielle; l'utilisation concomitante avec ACT OLMESARTAN HCT n'est pas recommandée;
- vous prenez un inhibiteur de l'enzyme de conversion de l'angiotensine (ECA). Vous pouvez reconnaître facilement les ECA, car le nom de l'ingrédient actif se termine en « **PRIL** »;
- vous êtes atteint de lupus érythémateux ou de goutte;
- vous êtes atteint de diabète;
- vous souffrez de déshydratation, vous avez une diarrhée ou des vomissements importants, ou vous transpirez beaucoup;
- vous consommez un succédané du sel qui contient du potassium, un supplément potassique ou un diurétique épargneur de potassium (un type particulier de médicament qui favorise l'élimination de l'eau);
- vous suivez un régime faible en sel;
- vous êtes âgé de moins de 18 ans;
- vous êtes atteint d'asthme;
- vous prenez d'autres médicaments, y compris des produits en vente libre ou à base de plantes médicinales;
- vous devez subir une intervention chirurgicale, peu importe laquelle, et une anesthésie générale.



## Autres mises en garde

ACT OLMESARTAN HCT peut :

- causer une diarrhée chronique grave et une perte de poids majeure (entéropathie apparentée à la sprue). Il peut s'écouler des mois, ou même des années, avant que des symptômes ne se manifestent;
- provoquer une diminution des taux de sodium, de potassium et de chlorure dans le sang.

## Grossesse

La prise d'ACT OLMESARTAN HCT durant la grossesse peut causer du tort au fœtus et entraîner ce qui suit :

- Empêcher le développement normal des reins et du crâne de l'enfant à naître s'il est pris au cours du deuxième ou troisième trimestres. Votre médecin pourrait recommander la réalisation d'une échographie.
- Provoquer le jaunissement du blanc des yeux et de la peau de votre bébé après sa naissance.
- Réduire le taux de plaquettes sanguines de votre bébé.

## Risque de cancer de la peau

ACT OLMESARTAN HCT contient de l'hydrochlorothiazide. Le traitement par l'hydrochlorothiazide peut augmenter le risque de développer un cancer de la peau autre que le mélanome. Le risque est plus élevé si vous prenez ACT OLMESARTAN HCT depuis plusieurs années (plus de 3 ans) ou à une dose élevée.

Pendant que vous prenez ACT OLMESARTAN HCT :

- Inspectez régulièrement votre peau afin de détecter toute nouvelle lésion (comme un nodule, une bosse, une plaie ou une tache). Inspectez les zones qui sont le plus exposées au soleil, comme le visage, les oreilles, les mains, les épaules, le torse et le dos. Si de nouvelles lésions apparaissent, avisez immédiatement votre médecin.
- Limitez votre exposition au soleil et au bronzage en cabine.
- Utilisez toujours un écran solaire (avec un FPS de 30 ou plus).
- Portez des vêtements protecteurs et un chapeau lorsque vous allez à l'extérieur.
- Vous pourriez devenir sensible au soleil pendant votre traitement. Informez immédiatement votre médecin si vous devenez plus sensible au soleil ou aux rayons UV.

**L'hydrochlorothiazide contenu dans ACT OLMESARTAN HCT peut causer des troubles oculaires d'apparition subite. Ces troubles peuvent survenir dans les heures ou les semaines qui suivent l'instauration du traitement par ACT OLMESARTAN HCT :**

- **Myopie soudaine** : les objets éloignés apparaissent brouillés.
- **Glaucome soudain** : vue brouillée, augmentation de la pression intraoculaire et douleur à l'œil. En l'absence de traitement, le glaucome peut entraîner une perte permanente de la vision.

**Conduite d'un véhicule ou utilisation d'une machine** : Évitez d'effectuer des tâches qui pourraient nécessiter une attention particulière avant de savoir comment vous réagissez à ACT OLMESARTAN HCT. Des étourdissements, une sensation de tête légère ou un évanouissement peuvent survenir la première fois que vous prenez ce médicament ou après une augmentation de la dose.

Évitez les boissons alcoolisées jusqu'à ce que vous ayez abordé la question avec votre médecin. La consommation d'alcool peut causer une baisse de la tension artérielle et des étourdissements (surtout lorsque vous passez de la position assise à la position debout).

Si vous prenez ACT OLMESARTAN HCT avec des médicaments utilisés pour réduire la douleur et l'enflure (anti-inflammatoires non stéroïdiens [AINS] ou inhibiteurs de la COX-2), vous pourriez observer les effets suivants :

- Diminution de la fonction rénale ou insuffisance rénale d'apparition subite. Communiquez immédiatement avec votre médecin ou rendez-vous au service des urgences d'un hôpital si :
  - vous observez une réduction dans la quantité d'urine que vous produisez;
  - vous présentez une enflure généralisée;
  - vous vous sentez faible;
  - vous êtes essoufflé ou avez un pouls irrégulier;
  - vous constatez une perte d'appétit;
  - vous êtes léthargique (manque d'énergie extrême) et fatigué.
- Diminution de la capacité d'ACT OLMESARTAN HCT à réduire votre tension artérielle. Cela signifie qu'ACT OLMESARTAN HCT n'est peut-être plus en mesure d'abaisser votre tension artérielle comme il le devrait. Le cas échéant, communiquez avec votre médecin ou votre pharmacien.

**Mentionnez à votre professionnel de la santé tous les médicaments que vous prenez, y compris : médicaments d'ordonnance et en vente libre, vitamines, minéraux, suppléments naturels et produits de médecine douce.**

Comme c'est le cas pour la plupart des médicaments, il existe un risque d'interaction entre ACT OLMESARTAN HCT et d'autres médicaments. Informez votre médecin, votre infirmière ou votre pharmacien de tous les médicaments que vous prenez, y compris ceux qui vous ont été prescrits par d'autres médecins, ainsi que les vitamines, les minéraux, les suppléments naturels ou les produits de médecine douce.

#### **Les produits ci-dessous pourraient interagir avec ACT OLMESARTAN HCT :**

- L'hormone adrénocorticotrope (ACTH), utilisée pour traiter le syndrome de West.
- Les agents qui augmentent le taux de potassium sérique, comme les succédanés du sel qui contiennent du potassium, les suppléments potassiques ou les diurétiques d'épargne potassique (un type particulier de médicament qui élimine l'eau).
- L'alcool, les barbituriques (somnifères) ou les narcotiques (puissants médicaments contre la douleur).
- L'amantadine.
- L'amphotéricine B (antifongique).
- Les anesthésiques.
- Les anticancéreux, y compris le cyclophosphamide et le méthotrexate.
- Les anticholinergiques.
- Les antidépresseurs, particulièrement les inhibiteurs de la recapture de la sérotonine- noradrénaline (IRSN) comme le citalopram, l'escitalopram et la sertraline.
- Les antidiabétiques, dont l'insuline et les médicaments oraux.
- Les résines séquestrantes de l'acide biliaire utilisées pour abaisser le taux de cholestérol.
- Les médicaments pour abaisser la tension artérielle, y compris les diurétiques (médicaments qui « éliminent l'eau »), les produits contenant de l'aliskirène (p. ex. RASILEZ) et les inhibiteurs de l'enzyme de conversion de l'angiotensine (ECA).
- Les suppléments de calcium ou de vitamine D.
- Les corticostéroïdes utilisés pour traiter la douleur et l'enflure dans les articulations.
- La cyclosporine.
- La digoxine, un médicament pour le cœur.
- Les médicaments qui ralentissent ou accélèrent la fonction intestinale, dont l'atropine, le métoclopramide et la dompéridone.
- Les médicaments pour le traitement de l'épilepsie, incluant la carbamazépine et le topiramate.
- Les antigoutteux, dont l'allopurinol et le probénécide.

- Le lithium, utilisé pour traiter les troubles bipolaires.
- Les anti-inflammatoires non stéroïdiens (AINS), utilisés pour traiter l'arthrite et pour réduire la douleur et l'enflure. L'ibuprofène, le naproxène et le célécoxib (inhibiteur de la COX-2) en sont des exemples.
- Les relaxants des muscles squelettiques, utilisés pour soulager les spasmes musculaires (p. ex. la tubocurarine).
- Les amines pressives, comme la norépinéphrine.
- Les sympathomimétiques.

#### **Comment ACT OLMESARTAN HCT s'administre-t-il?**

- Prenez ACT OLMESARTAN HCT exactement comme il vous a été prescrit. NE prenez PAS une dose supérieure à celle prescrite.
- Il est recommandé de le prendre environ à la même heure chaque jour.
- ACT OLMESARTAN HCT ne doit pas être utilisé comme traitement initial.
- ACT OLMESARTAN HCT peut être pris avec ou sans nourriture.

#### **Dose habituelle :**

Un comprimé par jour. Il n'est pas recommandé de prendre plus d'un comprimé par jour.

#### **Surdosage :**

Si vous pensez que vous-même ou une personne sous vos soins avez pris une trop grande quantité d'ACT OLMESARTAN HCT, communiquez immédiatement avec un professionnel de la santé, le service des urgences d'un hôpital ou le centre antipoison de votre région, même en l'absence de symptômes.

#### **Dose oubliée :**

Si vous oubliez de prendre votre dose quotidienne, conformez-vous à votre horaire et prenez le comprimé suivant à l'heure habituelle.

Ne doublez pas la dose.

#### **Quels sont les effets secondaires qui pourraient être associés à ACT OLMESARTAN HCT?**

Lorsque vous prenez ACT OLMESARTAN HCT, vous pourriez présenter des effets secondaires qui ne sont pas mentionnés ci-dessous. Si c'est le cas, communiquez avec votre médecin.

Voici certains des effets indésirables possibles :

- Mal de dos
- Diminution de l'appétit
- Étourdissements, maux de tête
- Fatigue
- Troubles gastro-intestinaux :
  - constipation
  - diarrhée
  - nausées
  - maux d'estomac
  - vomissements
- Douleurs articulaires
- Crampes, spasmes et douleurs musculaires
- Éruption cutanée, taches rougeâtres sur la peau accompagnées de démangeaisons
- Agitation et faiblesse
- Infection des voies respiratoires supérieures
- Congestion et écoulement nasal
- Toux
- Mal de gorge

**Informez votre médecin, votre infirmière ou votre pharmacien si l'un des effets secondaires ci-dessus devient grave.**

ACT OLMESARTAN HCT peut causer des anomalies dans les résultats des tests sanguins. Votre médecin décidera du moment où effectuer les analyses sanguines et en interprétera les résultats.

<b>Effets secondaires graves et mesures à prendre</b>			
Symptôme ou effet	Consultez votre professionnel de la santé.		Cessez de prendre le médicament et obtenez immédiatement des soins médicaux
	Dans les cas graves seulement	Dans tous les cas	
<b>FRÉQUENT</b>			
<b>Troubles des oreilles</b> (vertiges) : étourdissements, sensation que la pièce tourne.		√	
<b>Infections des voies urinaires</b> : difficulté à uriner et douleur en urinant, besoin d'uriner fréquemment, urine trouble ou teintée de sang.		√	
<b>Cancer de la peau autre que le mélanome</b> : nodule ou tache décolorée sur la peau, qui reste présente pendant plusieurs semaines et évolue lentement. Les nodules cancéreux sont rouges ou roses, fermes et se transforment parfois en ulcères. Les taches cancéreuses sont généralement plates et écailleuses.		√	
<b>Hématurie</b> (sang dans l'urine) : urine rosée, rougeâtre ou très foncée.		√	
<b>Taux élevé de sucre dans le sang</b> : besoin d'uriner plus fréquent, augmentation de la soif, peau sèche, maux de tête, vision trouble et fatigue.	√		
<b>Tension artérielle basse</b> : étourdissements, évanouissement, sensation de tête légère.	√		
<b>Douleur thoracique</b> : pression ou serrement douloureux dans la poitrine.	√		
<b>Œdème</b> : enflure inhabituelle des bras, des jambes, des	√		

chevilles ou des pieds.			
<b>Réaction allergique</b> : éruption cutanée, urticaire, enflure des lèvres, du visage, de la langue ou de la gorge, difficulté à avaler ou à respirer.			√
<b>PEU FRÉQUENT</b>			
<b>Troubles rénaux</b> : changement dans la fréquence des envies d'uriner, nausées, vomissements, enflure des extrémités, fatigue.		√	
<b>Troubles du foie</b> : jaunissement de la peau ou du blanc des yeux, urine foncée, douleur abdominale, nausées, vomissements, perte d'appétit.		√	
<b>RARE</b>			
<b>Insuffisance rénale aiguë</b> : réduction subite de la quantité d'urine ou absence d'urine, enflure généralisée, faiblesse, essoufflement, pouls irrégulier, perte d'appétit, léthargie et fatigue.			√
<b>Augmentation du taux de potassium dans le sang</b> : pouls irrégulier, faiblesse musculaire, malaise général.		√	
<b>Rhabdomyolyse</b> (dégradation des muscles endommagés) : douleurs musculaires inexplicables, sensibilité ou faiblesse musculaire, urine foncée/brune.		√	
<b>Palpitations</b> (battements cardiaques rapides, martèlement ou palpitations dans la poitrine) : sensation que le cœur saute des battements, battements de cœur trop rapides, forts ou irréguliers.	√		
<b>FRÉQUENCE INCONNUE</b>			
<b>Anémie</b> (diminution du nombre de globules rouges) : fatigue, perte d'énergie, faiblesse, essoufflement.		√	
<b>Entéropathie apparentée à la sprue</b> : diarrhée chronique grave avec perte de poids majeure.		√	

Si vous présentez un symptôme ou un effet secondaire incommode qui n'est pas mentionné ici ou qui s'aggrave au point de perturber vos activités quotidiennes, parlez-en à votre professionnel de la santé.

#### **Déclaration des effets secondaires**

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

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

*REMARQUE : Consultez votre professionnel de la santé si vous souhaitez obtenir des renseignements sur la prise en charge des effets secondaires. Le Programme Canada Vigilance ne donne pas de conseils médicaux.*

#### **Conservation**

Conserver entre 15 °C et 30 °C.

**Gardez ce médicament hors de la portée et de la vue des enfants.**

#### **Pour en savoir plus sur ACT OLMESARTAN HCT :**

- Communiquez avec votre professionnel de la santé.
- Consultez la monographie intégrale rédigée à l'intention des professionnels de la santé, qui renferme également les Renseignements destinés aux patients. Ce document est disponible sur le site Web de Santé Canada (<https://www.canada.ca/fr/sante-canada/services/medicaments-produits-sante/medicaments/base-donnees-produits-pharmaceutiques.html>), le site Web du fabricant (<http://www.tevacanada.com>), ou peut être obtenu en composant le 1-800-268-4127, poste 3, ou par courriel, à [druginfo@tevacanada.com](mailto:druginfo@tevacanada.com).

Le présent dépliant a été rédigé par Teva Canada Limitée, Toronto (Ontario) M1B 2K9.

Dernière révision : 2 décembre 2021