

MONOGRAPHIE DE PRODUIT
INCLUANT LES RENSEIGNEMENTS SUR LE MÉDICAMENT POUR LE PATIENT

Pr NRA-CLOPIDOGREL

Comprimés de clopidogrel
Comprimé, 75 et 300 mg de clopidogrel (sous forme de bisulfate de clopidogrel), Orale

Norme maison

Inhibiteur de l'agrégation plaquettaire

Nora Pharma Inc.
40 rue Prince-Arthur, Suite 310
Saint-Lambert, Québec
J4P 1X2

Date d'approbation initiale :
Le 30 octobre 2018

Date de révision :
Le 16 mars 2022

Numéro de contrôle de la présentation : 261675

RÉCENTES MODIFICATIONS IMPORTANTES DE L'ÉTIQUETTE

Mises en garde et précautions, Endocrinien / métabolisme (6.0)	03/2022
Mises en garde et précautions, Hématologique (6.0)	03/2022
Interactions médicamenteuses, Interactions médicament-médicament (8.2)	03/2022

Table des matières

RÉCENTES MODIFICATIONS IMPORTANTES DE L'ÉTIQUETTE	2
PARTIE I : RENSEIGNEMENTS POUR LE PROFESSIONNEL DE LA SANTÉ	4
1. INDICATIONS	4
1.1 Enfants	4
1.2 Personnes âgées.....	5
2. CONTRE-INDICATIONS	5
3. POSOLOGIE ET ADMINISTRATION	5
3.1 Dose recommandée et modification posologique	5
3.2 Administration	6
3.3 Dose oubliée.....	6
4 SURDOSAGE	6
5. FORMES POSOLOGIQUES, CONCENTRATIONS, COMPOSITION ET EMBALLAGE	6
6. MISES EN GARDE ET PRÉCAUTIONS	7
6.1 Populations particulières.....	10
6.1.1 Femmes enceintes.....	10
6.1.2 Allaitement	11
6.1.3 Enfants.....	11
7. EFFETS INDÉSIRABLES	11
7.1 Aperçu des effets indésirables du médicament	11
7.2 Effets indésirables du médicament observés au cours des essais cliniques..	12
7.3 Effets indésirables du médicament signalés après la commercialisation du produit.....	19
8. INTERACTIONS MÉDICAMENTEUSES	20
8.1 Aperçu	20
8.2 Interactions médicament-médicament.....	23
8.3 Interactions médicament-aliment.....	26
8.4 Interactions médicament-plante médicinale.....	26
8.5 Interactions médicament-tests de laboratoire	27
9. ACTION ET PHARMACOLOGIE CLINIQUE	27
9.1 Mode d'action	27
9.2 Pharmacodynamie.....	27
9.3 Pharmacocinétique	30

10. ENTREPOSAGE, STABILITÉ ET TRAITEMENT	33
11. INSTRUCTIONS PARTICULIÈRES DE MANIPULATION	34
PARTIE II : RENSEIGNEMENTS SCIENTIFIQUES	35
12. INFORMATION PHARMACEUTIQUE	35
13. ESSAIS CLINIQUES.....	36
13.1 Conception de l'essai et caractéristiques démographiques de l'étude	36
13.2 Études de biodisponibilité comparative	54
14. MICROBIOLOGIE.....	54
15. TOXICOLOGIE NON CLINIQUE	54
16. MONOGRAPHIE DE PRODUIT DE SOUTIEN	56
RENSEIGNEMENTS SUR LE MÉDICAMENT POUR LE PATIENT	57

PARTIE I : RENSEIGNEMENTS POUR LE PROFESSIONNEL DE LA SANTÉ

1. INDICATIONS

Infarctus du myocarde, accident vasculaire cérébral (AVC) ou maladie artérielle périphérique établie

- NRA-CLOPIDOGREL (bisulfate de clopidogrel) est indiqué dans la prévention secondaire des événements athérotrombotiques (infarctus du myocarde, AVC et décès d'origine vasculaire) chez les patients atteints d'athérosclérose attestée par un AVC, un infarctus du myocarde ou une maladie artérielle périphérique établie.

Syndrome coronarien aigu

- NRA-CLOPIDOGREL, associé à l'acide acétylsalicylique (AAS), est indiqué dans la prévention secondaire précoce et à long terme des événements athérotrombotiques (infarctus du myocarde, accident vasculaire ischémique, décès d'origine cardiovasculaire et/ou ischémie réfractaire) chez les patients présentant un syndrome coronarien aigu sans sus-décalage du segment ST (c.-à-d., angine de poitrine instable ou infarctus du myocarde sans onde Q). Ces bienfaits du bisulfate de clopidogrel ont été observés uniquement chez les patients qui recevaient de l'AAS en concomitance, en plus des autres traitements standards, de même que chez les patients qui faisaient l'objet d'un traitement médical ou qui avaient subi une intervention coronarienne percutanée (avec ou sans endoprothèse vasculaire) ou un pontage aortocoronarien.
- Chez les patients présentant un infarctus du myocarde aigu avec sus-décalage du segment ST, le bisulfate de clopidogrel a permis de réduire le taux de survenue d'un paramètre d'évaluation constitué des décès toutes causes confondues, de même que le taux de survenue des composants d'un paramètre d'évaluation combinant les décès, les récurrences d'infarctus et les AVC.

Fibrillation auriculaire

- L'emploi de NRA-CLOPIDOGREL, associé à l'AAS à faible dose, est indiqué pour la prévention des accidents athérotrombotiques et thromboemboliques, y compris l'accident vasculaire cérébral, chez les patients atteints de fibrillation auriculaire qui présentent au moins un facteur de risque d'accident vasculaire, pour lesquels l'anticoagulothérapie ne convient pas et qui présentent un faible risque hémorragique.
- Le traitement à l'aide d'un antagoniste de la vitamine K a apporté de plus grands bienfaits cliniques que l'AAS utilisé seul ou que l'association de bisulfate de clopidogrel et d'AAS pour ce qui est de réduire les accidents vasculaires cérébraux chez les patients atteints de fibrillation auriculaire qui sont exposés à un risque accru d'accidents vasculaires et qui peuvent suivre un traitement à l'aide d'un antagoniste de la vitamine K.

1.1 Enfants

Enfants (< 18 ans) :

L'innocuité et l'efficacité du bisulfate de clopidogrel chez les patients pédiatriques n'ont pas été établies [voir [MISES EN GARDE ET PRÉCAUTIONS, Populations particulières, Enfants \(<18 ans\)](#)].

1.2 Personnes âgées

On n'a observé aucune différence quant à l'agrégation plaquettaire et au temps de saignement entre les volontaires âgés (≥ 75 ans) et les sujets jeunes en santé (voir la section [MODE D'ACTION ET PHARMACOLOGIE CLINIQUE](#)).

2. CONTRE-INDICATIONS

NRA-CLOPIDOGREL (bisulfate de clopidogrel) est contre-indiqué chez :

- Les patients présentant une hypersensibilité au produit, à un ingrédient de la formulation, y compris à un ingrédient non médicinal, ou à un composant du contenant. Pour obtenir une liste complète, veuillez consulter la section [FORMES POSOLOGIQUES, CONCENTRATIONS, COMPOSITION ET EMBALLAGE](#) de la monographie de produit.
- Les patients présentant une hémorragie active telle que l'ulcère gastroduodéal ou l'hémorragie intracrânienne (HIC).
- Les patients présentant une atteinte hépatique grave ou ictère cholestatique.
- Les patients qui prennent de la répaglinide (voir [INTERACTIONS MÉDICAMENTEUSES](#)).

3. POSOLOGIE ET ADMINISTRATION

3.1 Dose recommandée et modification posologique

Infarctus de myocarde, AVC ou maladie artérielle périphérique établie

La dose recommandée de NRA-CLOPIDOGREL est de 75 mg, 1 fois par jour, à long terme, avec ou sans aliments.

Syndrome coronarien aigu

Chez les patients présentant un syndrome coronarien aigu sans sus-décalage du segment ST (angine de poitrine instable/infarctus du myocarde sans onde Q), le traitement par NRA-CLOPIDOGREL devrait s'amorcer avec une dose d'attaque de 300 mg et se poursuivre à long terme avec une dose de 75 mg, 1 fois par jour, en association avec de l'AAS (de 80 mg à 325 mg par jour). (Voir [ESSAIS CLINIQUES](#)).

Chez les patients présentant un infarctus du myocarde avec sus-décalage du segment ST, la dose recommandée de NRA-CLOPIDOGREL est de 75 mg, administrée 1 fois par jour en association avec de l'AAS, avec ou sans thrombolytiques. Le traitement par NRA-CLOPIDOGREL peut comporter ou non l'administration d'une dose d'attaque (une dose de 300 mg a été utilisée dans l'essai CLARITY; voir [ESSAIS CLINIQUES](#)).

Aucun ajustement posologique n'est nécessaire chez les personnes âgées ou les insuffisants rénaux (voir [MODE D'ACTION ET PHARMACOLOGIE CLINIQUE – Populations particulières et états pathologiques](#)).

Fibrillation auriculaire

Chez les patients atteints de fibrillation auriculaire qui présentent au moins un facteur de risque d'accident vasculaire, pour lesquels l'anticoagulothérapie ne convient pas et qui présentent un faible risque hémorragique, la dose recommandée de NRA-CLOPIDOGREL est de 75 mg,

administrée 1 fois par jour en association avec de l'AAS (de 75 mg à 100 mg par jour). (Voir [ESSAIS CLINIQUES](#)).

Pharmacogénétique

Une faible activité métabolique du CYP2C19 a été associée à une diminution de la réponse antiplaquettaire au clopidogrel. Bien que l'administration de doses élevées de clopidogrel à des métaboliseurs faibles en bonne santé se soit traduite par une réponse antiplaquettaire plus marquée, le schéma posologique approprié pour cette population de patients n'a pas été établi dans le cadre d'essais cliniques portant sur les résultats du traitement (voir [MODE D'ACTION ET PHARMACOLOGIE CLINIQUE – Pharmacocinétique et Pharmacogénétique](#)).

3.2 Administration

Par voie orale.

3.3 Dose oubliée

Si le patient constate qu'il a oublié de prendre une dose de NRA-CLOPIDOGREL au moment indiqué, il doit la prendre dès que possible. Cependant, s'il est presque temps de prendre la dose suivante, il doit omettre la dose oubliée et continuer de prendre le médicament selon l'horaire habituel. Il ne doit pas prendre 2 doses à la fois.

4 SURDOSAGE

Un surdosage par le clopidogrel risque d'allonger le temps de saignement et d'entraîner des complications hémorragiques. On devra envisager l'administration d'un traitement approprié en présence d'hémorragies réelles ou soupçonnées.

Une dose orale unique de 1500 ou de 2000 mg/kg de clopidogrel s'est avérée mortelle chez la souris et le rat, tandis qu'une dose de 3000 mg/kg a été mortelle chez le babouin.

Traitement :

Il n'existe pas d'antidote connu au clopidogrel. Lorsqu'une inversion rapide des effets du clopidogrel est nécessaire, une transfusion de plaquettes peut être utilisée afin de contrer les effets pharmacologiques de NRA-CLOPIDOGREL.

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

5. FORMES POSOLOGIQUES, CONCENTRATIONS, COMPOSITION ET EMBALLAGE

Tableau – Formes posologiques, concentrations, composition et emballage

Voie d'administration	Forme posologique / concentration / composition	Ingrédients non médicinaux
Orale	Comprimés dosés à 75 et 300 mg	Hydroxypropylcellulose à faible degré de substitution, hypromellose, huile de ricin hydrogénée, lactose monohydraté, oxyde de fer rouge, mannitol, cellulose microcristalline, polyéthylèneglycol, dioxyde de titane et triacétine.

Formes posologiques

NRA-CLOPIDOGREL à 75 mg est présenté sous forme de comprimés pelliculés roses, ronds et biconvexes portant l'inscription gravée « 11 » sur une face et aucune inscription sur l'autre.

NRA-CLOPIDOGREL à 300 mg est présenté sous forme de comprimés pelliculés roses, en forme de capsules biconvexes, portant l'inscription gravée « 10 » sur une face et aucune inscription sur l'autre.

Composition

Chaque comprimé de 75 mg renferme 97,9 mg de bisulfate de clopidogrel, l'équivalent molaire de 75 mg de clopidogrel (base).

Chaque comprimé de 300 mg renferme 391,5 mg de bisulfate de clopidogrel, l'équivalent molaire de 300 mg de clopidogrel (base).

Emballage

NRA-CLOPIDOGREL à 75 mg est disponible en boîtes contenant 3 plaquettes alvéolées de 10 comprimés et en flacons contenant 100 et 500 comprimés.

NRA-CLOPIDOGREL à 300 mg est disponible en boîtes contenant 3 plaquettes alvéolées de 10 comprimés

6. MISES EN GARDE ET PRÉCAUTIONS

Conduite de véhicules et utilisation de machines

Aucune incidence sur l'aptitude à conduire un véhicule ni sur les performances psychométriques n'a été observée à la suite de l'administration de clopidogrel.

Endocrinien/ métabolisme

Isoenzyme 2C19 du cytochrome P450 (CYP2C19)

Le bisulfate de clopidogrel est un promédicament qui doit subir une transformation par l'isoenzyme hépatique CYP2C19 pour former son métabolite actif, un dérivé thiol. La fonction de cette isoenzyme est susceptible d'être altérée, soit par inhibition directe par d'autres médicaments, soit sous l'influence de variants génétiques dysfonctionnels qui réduisent l'activité enzymatique et, de ce fait, l'efficacité du bisulfate de clopidogrel.

On s'attend à ce que l'utilisation de médicaments qui induisent l'activité du CYP2C19 entraîne une augmentation des niveaux de médicament du métabolite actif du clopidogrel et puisse potentialiser le risque de saignement. Par mesure de précaution, l'utilisation concomitante d'inducteurs puissants du CYP2C19 doit être évitée (voir la section [INTERACTIONS MÉDICAMENTEUSES](#)).

Pharmacogénétique – Métaboliseurs faibles de l'isoenzyme CYP2C19

Chez les métaboliseurs faibles de l'isoenzyme CYP2C19, l'administration de bisulfate de clopidogrel aux doses recommandées entraîne la formation d'une quantité moindre du métabolite actif du clopidogrel et se traduit par des effets moins marqués sur la fonction plaquettaire. Les métaboliseurs faibles victimes d'un syndrome coronarien aigu ou soumis à une intervention coronarienne percutanée traités par le bisulfate de clopidogrel aux doses

recommandées sont susceptibles de présenter des taux plus élevés d'événements cardiovasculaires que les patients chez qui l'activité de l'isoenzyme CYP2C19 est normale. **On doit envisager l'administration d'un autre traitement ou le recours à d'autres stratégies thérapeutiques chez les patients que l'on sait être des métaboliseurs faibles de l'isoenzyme CYP2C19** (voir les sections [POSOLOGIE ET ADMINISTRATION](#) et [MODE D'ACTION ET PHARMACOLOGIE CLINIQUE – Pharmacocinétique, Pharmacogénétique](#)).

Emploi concomitant avec des inhibiteurs de la pompe à protons (IPP)

L'oméprazole, un inhibiteur modéré de l'isoenzyme CYP2C19, réduit l'activité pharmacologique du bisulfate de clopidogrel. On doit éviter l'emploi concomitant de bisulfate de clopidogrel et d'inhibiteurs puissants ou modérés de l'isoenzyme CYP2C19. On doit envisager l'utilisation d'un autre antiacide doté d'une activité inhibitrice moins marquée sur l'isoenzyme CYP2C19 ou le recours à d'autres stratégies thérapeutiques. Le pantoprazole, un faible inhibiteur de l'isoenzyme CYP2C19, interfère moins avec l'activité pharmacologique du bisulfate de clopidogrel que l'oméprazole (voir les sections [INTERACTIONS MÉDICAMENTEUSES](#) et [MODE D'ACTION ET PHARMACOLOGIE CLINIQUE](#)).

Gastro-intestinal

Lésions gastro-intestinales actives

NRA-CLOPIDOGREL (bisulfate de clopidogrel) prolonge le temps de saignement. Bien que le bisulfate de clopidogrel ait été associé à une plus faible fréquence de saignements gastro-intestinaux que l'AAS lors d'un essai clinique comparatif de grande envergure (CAPRIE), NRA-CLOPIDOGREL ne devrait pas être administré à des patients qui présentent des lésions ayant tendance à saigner. Lors de l'essai CURE, la fréquence des hémorragies gastro-intestinales majeures a été de 1,3 % (clopidogrel + AAS) vs 0,7 % (placebo + AAS).

Chez les patients traités par NRA-CLOPIDOGREL, il convient d'utiliser avec prudence les médicaments qui peuvent provoquer des lésions gastro-intestinales (p. ex., l'acide acétylsalicylique et les anti-inflammatoires non stéroïdiens).

Hématologique

Troubles hémorragiques et hématologiques

Comme pour d'autres antiagrégants plaquettaires, le médecin doit s'enquérir des antécédents de saignement du patient avant de lui prescrire NRA-CLOPIDOGREL. **NRA-CLOPIDOGREL doit être utilisé avec précaution chez les patients présentant un risque accru d'hémorragie en raison d'une intervention chirurgicale ou d'un traumatisme récent ou d'un état pathologique, ainsi que chez ceux qui reçoivent de l'acide acétylsalicylique, de l'héparine, des inhibiteurs de la glycoprotéine IIb/IIIa, des anti-inflammatoires non stéroïdiens (AINS) ou des inhibiteurs sélectifs du recaptage de la sérotonine (ISRS).**

En raison du risque accru d'hémorragie, la prudence s'impose lors de l'administration concomitante de NRA-CLOPIDOGREL et de warfarine (voir [INTERACTIONS MÉDICAMENTEUSES](#)).

En raison du risque d'hémorragie et d'effets indésirables d'ordre hématologique, la réalisation d'un hémogramme et de toute autre épreuve appropriée doit être rapidement envisagée chaque fois que des symptômes cliniques évocateurs de saignement surviennent pendant le traitement (voir [EFFETS INDÉSIRABLES](#)).

Les patients doivent être informés qu'il pourrait être plus long qu'à l'habitude d'arrêter un

saignement lorsqu'ils prennent du clopidogrel seul ou en association avec de l'AAS, et qu'ils doivent signaler à leur médecin tout saignement à un endroit inhabituel ou d'une durée anormalement longue. Les patients doivent aussi informer leurs médecins et dentistes qu'ils reçoivent du clopidogrel avant de prendre rendez-vous pour une intervention chirurgicale et avant la prise de tout autre médicament.

Chez les patients ayant récemment subi un accident ischémique transitoire ou un accident vasculaire cérébral et présentant un risque élevé d'événements ischémiques récurrents, il n'a pas été démontré que l'emploi d'AAS et de bisulfate de clopidogrel en association est plus efficace que le recours au bisulfate de clopidogrel en monothérapie, mais il a été démontré que l'association médicamenteuse augmente le risque d'hémorragie majeure (voir [INTERACTIONS MÉDICAMENTEUSES](#)). Par conséquent, l'ajout d'AAS au traitement doit être fait avec prudence en dehors des cas cliniques où, l'association s'est révélée bénéfique.

Lorsqu'une inversion rapide des effets du bisulfate de clopidogrel est nécessaire, une transfusion de plaquettes peut être utilisée pour contrer les effets pharmacologiques du médicament.

On a signalé de rares cas de purpura thrombocytopénique thrombotique (PTT) après l'utilisation de bisulfate de clopidogrel, mais cet effet peut survenir à n'importe quel moment au cours de la première année d'exposition au médicament. Peu de cas ont été signalés après cette période. Le PTT est une maladie potentiellement mortelle, qui requiert un traitement immédiat avec plasmaphérèse. Il se caractérise par une thrombocytopénie, une anémie microangiopathique, des modifications neurologiques, un dysfonctionnement rénal et de la fièvre.

L'hémophilie acquise a été signalée suite à l'utilisation de clopidogrel, se manifestant par une augmentation notable des saignements ou des ecchymoses. Dans les cas de prolongation du temps de thromboplastine partielle activée (PTTa) confirmés avec ou sans saignements, l'hémophilie acquise doit être considérée. Les patients présentant un diagnostic confirmé d'hémophilie acquise doivent être pris en charge et traités par des spécialistes, et le traitement par le clopidogrel doit être interrompu.

Emploi de NRA-CLOPIDOGREL associé à l'AAS à faible dose chez des patients atteints de fibrillation auriculaire pour lesquels l'anticoagulothérapie ne convient pas

Il a été démontré que l'emploi de ce traitement antiplaquettaire faisant appel à deux agents chez des patients atteints de fibrillation auriculaire réduit la fréquence des accidents cardiovasculaires (AVC fatal ou non, embolie systémique hors SNC, décès d'origine vasculaire), mais augmente significativement la fréquence des hémorragies majeures, des hémorragies graves et des hémorragies intracrâniennes, et augmente la fréquence des hémorragies fatales comparativement au traitement par l'AAS seul. **Avant d'entreprendre un traitement antiplaquettaire associant ces deux agents chez un patient atteint de fibrillation auriculaire, on doit évaluer soigneusement le risque hémorragique du patient.**

Hépatique/biliaire/pancréatique

L'expérience avec le clopidogrel est limitée chez les patients atteints d'insuffisance hépatique modérée pouvant présenter une diathèse hémorragique. Comme dans tous les cas d'insuffisance hépatique, on doit surveiller étroitement la fonction hépatique et administrer NRA-CLOPIDOGREL avec prudence.

Lors de l'essai CAPRIE, 344 patients étaient atteints d'insuffisance hépatique (phosphatase alcaline > 300 U/L ou ALT > 120 U/L ou AST > 75 U/L) et 168 d'entre eux ont reçu du clopidogrel pendant 18 mois en moyenne. Les effets indésirables ont été plus fréquents dans cette

population que chez le reste des patients de l'essai CAPRIE et plus fréquents dans le groupe recevant le clopidogrel (N = 168) que dans le groupe recevant l'AAS (N = 176) (trouble hémorragique : N = 17 vs N = 14; éruption cutanée : N = 11 vs N = 6; diarrhée : N = 8 vs N = 3, respectivement).

Immunitaire

Réactivité croisée entre les thiénoxyridines

Les patients devraient être évalués pour des antécédents d'hypersensibilité à une autre thiénoxyridine (telle que la ticlopidine, le prasugrel) étant donné qu'une réactivité croisée entre les thiénoxyridines a été rapportée (voir [EFFETS INDÉSIRABLES](#)). Les thiénoxyridines peuvent provoquer des réactions allergiques légères à graves comprenant l'éruption cutanée et l'œdème de Quincke ou des réactions hématologiques telles que la thrombocytopénie et la neutropénie. Les patients qui ont présenté une réaction allergique antérieure et/ou une réaction hématologique à l'une des thiénoxyridines peuvent encourir un risque accru de subir la même réaction ou une réaction différente à une autre thiénoxyridine. Il est recommandé d'effectuer un suivi de la réactivité croisée.

Sensibilité au lactose

Les comprimés NRA-CLOPIDOGREL contiennent du lactose. Les patients atteints de maladies héréditaires rares telles qu'une intolérance au galactose, un déficit en lactase de Lapp ou une malabsorption du glucose ou du galactose ne doivent pas prendre ce médicament (voir [CONTRE-INDICATIONS](#)).

Considérations périopératoires

Si le patient doit subir une chirurgie non urgente, on doit envisager l'arrêt du traitement par NRA-CLOPIDOGREL de 5 à 7 jours avant l'intervention pour que l'effet du médicament ait le temps de disparaître (voir [MODE D'ACTION ET PHARMACOLOGIE CLINIQUE](#) et [ESSAIS CLINIQUES](#)).

Rénal

L'expérience thérapeutique avec le clopidogrel est limitée chez les patients atteints d'insuffisance rénale grave ou modérée. Par conséquent, NRA-CLOPIDOGREL doit être utilisé avec précaution chez ces patients.

6.1 Populations particulières

6.1.1 Femmes enceintes

Aucune étude adéquate et rigoureuse n'a été menée chez les femmes enceintes.

Des études portant sur la reproduction ont été effectuées chez le rat et chez le lapin, à des doses de < 500 mg/kg/jour et < 300 mg/kg/jour, respectivement. Elles n'ont révélé ni baisse de la fertilité, ni effet indésirable sur le fœtus dus au clopidogrel. Comme les études sur la reproduction chez l'animal ne permettent pas toujours de prévoir la réponse chez l'humain, NRA-CLOPIDOGREL ne devrait pas être administré à des femmes enceintes, à moins que ses bienfaits possibles ne l'emportent sur les risques pour le fœtus.

6.1.2 Allaitement

Lorsqu'il a été administré à des rates en lactation, le clopidogrel a causé un léger retard dans le développement de la progéniture. Les études menées chez le rat montrent également que le clopidogrel et/ou ses métabolites sont excrétés dans le lait. On ignore si ce médicament est excrété dans le lait maternel (voir [TOXICOLOGIE NON CLINIQUE, Tératogénicité et altération de la fertilité](#)). Puisque plusieurs médicaments sont excrétés dans le lait maternel humain et en raison du potentiel de graves réactions indésirables chez les nourrissons, on doit décider soit de cesser l'allaitement, soit de cesser le traitement, en tenant compte de l'importance du médicament pour la femme qui allaite.

6.1.3 Enfants

Enfants (< 18 ans) : L'innocuité et l'efficacité du bisulfate de clopidogrel n'ont pas été établies chez les enfants. Par conséquent, NRA-CLOPIDOGREL n'est pas recommandé chez cette population de patients. Dans le cadre d'un essai à répartition aléatoire contrôlé par placebo (CLARINET) impliquant 906 nouveau-nés et nourrissons atteints de cardiopathie congénitale cyanogène palliative avec shunt artérioveineux systémique-à-pulmonaire, le clopidogrel n'a démontré aucun effet clinique.

7. EFFETS INDÉSIRABLES

7.1 Aperçu des effets indésirables du médicament

L'innocuité du clopidogrel a été évaluée lors d'essais cliniques chez plus de 44 000 patients, y compris plus de 1 200 patients traités pendant > 1 an, de même qu'au cours des périodes de surveillance post commercialisation.

Lors des essais CAPRIE, CURE et CLARITY, 3 études réalisées à double insu à l'échelle internationale, environ 50 % des participants étaient des patients âgés (> 65 ans), et 15 % d'entre eux étaient âgés de ≥ 75 ans. Lors de l'essai ACTIVE A, 75 % des patients ayant reçu du bisulfate de clopidogrel avaient ≥ 65 ans, et 41 % d'entre eux étaient âgés de ≥ 75 ans. Dans le cadre de l'essai COMMIT, environ 58 % des patients traités par le bisulfate de clopidogrel étaient âgés de ≥ 60 ans, et parmi eux, 26 % avaient ≥ 70 ans.

Les effets indésirables les plus fréquents (≥ 1 %) liés à l'emploi du bisulfate de clopidogrel (associé ou non à de l'AAS) au cours des essais comparatifs réalisés ont été les hémorragies et les troubles hémorragiques, y compris le purpura, les éruptions cutanées, la dyspepsie, les douleurs abdominales et la diarrhée (voir « [Effets indésirables du médicament observés au cours des essais cliniques](#) »).

Les effets indésirables les plus graves, rarement signalés (< 1 %) au cours des essais comparatifs réalisés, ont été les troubles hémorragiques et les troubles de la coagulation, y compris les hémorragies gastro-intestinales, les ulcères hémorragiques et l'hémothorax.

Troubles sanguins : Agranulocytose ou granulocytopénie, anémie aplasique, neutropénie et thrombocytopénie.

Troubles gastro-intestinaux : Ulcère duodéal, gastrique ou gastroduodéal, gastrite.

Affections de la peau : Éruptions cutanées et éruptions bulleuses.

Lors de l'essai CAPRIE, la fréquence globale d'abandon du traitement à l'étude en raison d'effets indésirables s'est révélée comparable dans les 2 groupes (bisulfate de clopidogrel, 11,9 % et AAS, 11,9 %). Dans l'essai CURE, l'abandon du traitement à l'étude a atteint 5,8 % chez les patients qui recevaient du bisulfate de clopidogrel en association avec de l'AAS et 3,9 % chez ceux qui recevaient un placebo avec de l'AAS. Lors de l'essai CLARITY, la fréquence globale d'abandon du traitement à l'étude a été plus élevée chez les témoins placebo (8,6 %) que chez les patients traités par le clopidogrel (6,9 %). Par ailleurs, dans l'essai COMMIT, la fréquence globale d'abandon s'est révélée comparable dans les 2 groupes (clopidogrel, 2,4 % et placebo, 2,2 %). Lors de l'essai ACTIVE A, la fréquence globale d'abandon du traitement à l'étude en raison d'effets indésirables a été plus élevée dans le groupe traité par le clopidogrel en association avec de l'AAS (10,3 %) que dans le groupe recevant l'AAS seul (7,4 %), surtout en raison des troubles gastro-intestinaux (2,5 % vs 2,0 %).

7.2 Effets indésirables du médicament observés au cours des essais cliniques

Puisque les essais cliniques sont menés dans des conditions très particulières, les taux des effets indésirables qui y sont observés peuvent ne pas refléter les taux observés en pratique et ne doivent pas être comparés aux taux observés dans le cadre des essais cliniques portant sur un autre médicament. Les renseignements sur les effets indésirables à un médicament qui sont tirés d'essais cliniques s'avèrent utiles pour la détermination des manifestations indésirables liées aux médicaments et pour l'estimation des taux.

ESSAI CAPRIE :

À quelques exceptions près (voir le Tableau 1), la tolérabilité globale du bisulfate de clopidogrel a été similaire dans toutes les tranches d'âge, sans égard au sexe et à la race. Chez les femmes, cependant, la fréquence des troubles hémorragiques a été légèrement plus élevée dans le groupe traité par le clopidogrel (11,36 % vs 9,88 %).

Effets indésirables d'importance clinique :

Les effets indésirables d'importance clinique observés au cours de l'essai CAPRIE figurent ci-dessous.

Troubles hémorragiques et troubles de la coagulation : Un cas de purpura de Schönlein-Henoch (symptômes viscéraux aigus : vomissements, diarrhée, météorisme, hématurie, colique néphrétique) a été signalé chez 1 patient prenant du bisulfate de clopidogrel. Le patient s'est rétabli en 1 mois sans séquelle. La fréquence des thrombopénies graves (< 80 G/L) était de 0,2 % avec le clopidogrel et de 0,1 % avec l'AAS; dans de rares cas, une numération plaquettaire $\leq 30\ 000/\text{mm}^3$ a été signalée. La fréquence globale d'hémorragie était la même après l'administration de clopidogrel et d'AAS (9,3 %). La fréquence des cas graves était de 1,4 % et de 1,6 % dans les groupes traités respectivement par le clopidogrel et l'AAS. La fréquence globale d'autres troubles hémorragiques était plus forte dans le groupe ayant reçu du clopidogrel (7,3 %) que dans celui traité par l'AAS (6,5 %). Cependant, la fréquence des cas graves était semblable dans les 2 groupes traités (0,6 % et 0,4 % respectivement).

Une neutropénie grave (<0,450G/L) a été observé chez quatre patients (0,04 %) sous clopidogrel et deux patients (0,02 %) sous AAS.

Deux des 9 599 patients ayant reçu le clopidogrel et aucun des 9 586 patients ayant reçu l'AAS présentaient un nombre des neutrophiles à zéro. Bien que le risque de myélotoxicité par le

clopidogrel semble être plutôt faible, on doit tout de même envisager cette possibilité lorsqu'un patient traité par le clopidogrel fait de la fièvre ou démontre tout autre signe d'infection.

Un cas d'anémie aplasique est survenu sous traitement par le clopidogrel.

Troubles gastro-intestinaux : Dans l'ensemble, la fréquence des troubles gastro-intestinaux (p. ex., douleur abdominale, dyspepsie, gastrite et constipation) chez les patients ayant reçu du bisulfate de clopidogrel était de 27,1 %, comparativement à 29,8 % chez ceux traités par l'AAS. La fréquence d'abandons du traitement en raison d'effets indésirables gastro-intestinaux était de 3,2 % dans le cas du clopidogrel et de 4,0 % dans celui de l'AAS.

Troubles hépatiques et biliaires : La fréquence globale des troubles hépatiques et biliaires chez les patients traités par le clopidogrel (3,5 %) était comparable à celle observée chez les patients recevant l'AAS (3,4 %). Les effets indésirables les plus fréquents ont été une augmentation du nombre d'enzymes hépatiques et une bilirubinémie.

Affections cutanées : La fréquence des affections de la peau et des annexes cutanées chez les patients recevant du bisulfate de clopidogrel était de 15,8 % (0,7 % de cas graves) et de 13,1 % (0,5 % de cas graves) chez ceux traités par l'AAS. On n'a relevé aucune différence notable entre les groupes de traitement en ce qui a trait à la fréquence des éruptions bulleuses (bisulfate de clopidogrel, 0,23 % vs AAS, 0,16 %). Un cas d'éruption bulleuse grave a été signalé dans le groupe prenant du bisulfate de clopidogrel. La fréquence globale d'abandons du traitement en raison d'affections de la peau ou de ses annexes était de 1,5 % dans le cas du bisulfate de clopidogrel et de 0,8 % dans celui de l'AAS.

Le tableau 1 ci-dessous présente un résumé des effets indésirables d'importance clinique qui ont été observés durant l'essai CAPRIE. Les patients qui présentaient une intolérance connue à l'AAS étaient exclus de l'essai.

Tableau 1 : Résumé des effets indésirables étant survenus chez ≥1 % des patients traités par le bisulfate de clopidogrel – Essai CAPRIE

Effet indésirable	Bisulfate de clopidogrel n= 9 599	AAS n= 9 586 (%)
Ensemble de l'organisme		
Lésion accidentelle/infligée	7,9	7,3
Douleur thoracique	8,3	8,3
Symptômes pseudogrippaux	7,5	7
Fatigue	3,3	3,4
Douleurs	6,4	6,3
Appareil cardiovasculaire		
Œdème déclive	1,2	1,3
Œdème	1,0	1,2
Maladies cardiaques et troubles du rythme	4,3	5,0*
Hypertension	4,3	5,1
Œdème périphérique	1,2	1,6
Système nerveux central		
Étourdissements	6,2	6,7
Céphalées	7,6	7,2
Système endocrinien et métabolisme		
Hypercholestérolémie	4,0	4,4

Tableau 1 : Résumé des effets indésirables étant survenus chez ≥1 % des patients traités par le bisulfate de clopidogrel – Essai CAPRIE

Effet indésirable	Bisulfate de clopidogrel n= 9 599	AAS n= 9 586 (%)
Appareil digestif		
Tout effet indésirable	27,1	29,8
Douleur abdominale	5,6	7,1*
Constipation	2,4	3,3*
Diarrhée	4,5*	3,4
- grave ⁽¹⁾	0,2	0,1
- nécessitant l'arrêt du traitement ⁽¹⁾	0,4	0,3
Dyspepsie	5,2	6,1*
Flatulence	1,0	1,1
Nausées	3,4	3,8
Vomissements	1,3	1,4
Appareil génito-urinaire		
Infection des voies urinaires	3,1	3,5
Hémorragies ou saignements		
Épistaxis	2,9	2,5
Hématome	1,6	1,5
Hémorragie gastro-intestinale	2,0	2,7*
- nécessitant une hospitalisation	0,7	1,1
Purpura (surtout ecchymoses)	5,3*	3,7
Appareil locomoteur		
Arthralgie	6,3	6,2
Dorsalgie	5,8	5,3
Trouble mental		
Dépression	3,6	3,9
Peau		
Tout effet indésirable	15,8	13,1
Prurit	3,3*	1,6
Éruptions cutanées	4,2*	3,5
- graves ⁽¹⁾	0,1	0,1
- nécessitant l'arrêt du traitement ⁽¹⁾	0,5	0,2
Appareil respiratoire		
Bronchite	3,7	3,7
Toux	3,1	2,7
Dyspnée	4,5	4,7
Rhinite	4,2	4,2
Infection des voies respiratoires supérieures	8,7	8,3

* : Différence statistiquement significative entre les traitements ($p \leq 0,05$)

(1) : Les patients peuvent avoir été inclus dans plus de 1 catégorie

Aucun effet indésirable d'importance clinique autre que ceux observés durant l'essai CAPRIE n'a été signalé à une fréquence $\geq 2,5$ % lors des essais comparatifs CURE, CLARITY, ACTIVE A et COMMIT.

Le Tableau 2 montre la proportion de patients ayant interrompu le traitement par le médicament à l'étude en raison d'effets indésirables lors de l'essai CAPRIE.

Tableau 2 – Abandons dus aux effets indésirables au cours de l’essai CAPRIE (nombre et pourcentage de patients)

Effet indésirable	Interruption définitive du traitement par le médicament à l’étude	
	Bisulfate de clopidogrel N = 9 599 (%)	AAS N = 9 586 (%)
Éruptions cutanées	0,9	0,41*
Diarrhée	0,42	0,27
Indigestions/nausées/vomissements	1,9	2,41*
Tout trouble hémorragique	1,2	1,37
Hémorragie intracrânienne	0,21	0,33
Hémorragie gastro-intestinale	0,52	0,93*
Anomalie de la fonction hépatique	0,23	0,29

* statistiquement significatif; $p < 0,05$

ESSAI CURE :

Dans l’essai CURE, le bisulfate de clopidogrel était administré avec de l’AAS et ne s’est accompagné d’aucune augmentation notable du taux d’hémorragies mortelles ou potentiellement mortelles comparativement au placebo administré avec de l’AAS. La fréquence des hémorragies (mineures et majeures) ne menaçant pas le pronostic vital a été significativement plus importante dans le groupe traité par le bisulfate de clopidogrel et l’AAS. La fréquence d’hémorragies intracrâniennes s’est chiffrée à 0,1 % dans les 2 groupes. Les hémorragies graves sont survenues principalement dans l’appareil digestif et aux points de ponction artériels. Le Tableau 3 montre la fréquence des hémorragies chez les patients ayant reçu du bisulfate de clopidogrel avec de l’AAS dans le cadre de l’essai CURE.

Tableau 3 : Fréquence des complications hémorragiques – Essai CURE (% de patients)

Événement	Clopidogrel + AAS* (n = 6 259)	Placebo + AAS* (n = 6 303)	Valeur de p
Hémorragie menaçant le pronostic vital	2,2	1,8	0,13
Mortelle	0,2	0,2	
Chute d’hémoglobine de 5 g/dL	0,9	0,9	
Nécessitant une intervention chirurgicale	0,7	0,7	
AVC hémorragique	0,1	0,1	
Nécessitant des inotropes	0,5	0,5	
Nécessitant des transfusions (≥ 4 unités)	1,2	1	
Autre hémorragie majeure	1,6	1	0,005
Significativement invalidante	0,4	0,3	
Hémorragie intraoculaire avec perte de vision importante	0,05	0,03	
Nécessitant 2 ou 3 unités de sang	1,3	0,9	
Hémorragie majeure†	3,7‡	2,7§	0,001
Hémorragie mineure¶	5,1	2,4	< 0,001
Total des événements avec complications hémorragiques	8,5	5	< 0,001

* D’autres traitements standards ont été utilisés au besoin. Tous les patients ont reçu de l’AAS à raison de 75 à

325 mg par jour (moyenne = 160 mg).

† Hémorragies menaçant le pronostic vital et autres hémorragies majeures nécessitant la transfusion de ≥ 2 unités de sang.

‡ La fréquence des hémorragies majeures dans le groupe bisulfate de clopidogrel + AAS était liée à la dose d'AAS : < 100 mg = 2,6 %; entre 100 et 200 mg = 3,5 %; > 200 mg = 4,9%

§ La fréquence des hémorragies majeures dans le groupe placebo + AAS était liée à la dose d'AAS : < 100 mg = 2,0 %; entre 100 et 200 mg = 2,3 %; > 200 mg = 4,0% ¶

¶ A entraîné l'interruption du traitement par le médicament à l'étude.

Le nombre de patients ayant présenté une hémorragie correspondant aux critères d'hémorragie grave établis lors de l'essai TIMI (*Thrombolysis in Myocardial Infarction*) a été de 68 (1,09 %) dans le groupe traité par le clopidogrel et de 73 (1,16 %) dans le groupe placebo (risque relatif : 0,94; $p = 0,70$). Le nombre de patients ayant présenté une hémorragie correspondant aux critères d'hémorragie grave ou menaçant le pronostic vital établis lors de l'essai GUST (*Global Utilization of Streptokinase and Tissue Plasminogen Activator for Occluded Coronary Arteries*) a été de 78 dans le groupe traité par le clopidogrel et de 70 dans le groupe placebo (risque relatif : 1,12; $p = 0,48$). Certains patients ont eu plus de 1 épisode d'hémorragie.

Quatre-vingt-douze pour cent (92 %) des patients de l'essai CURE ont reçu de l'héparine non fractionnée ou de faible poids moléculaire; la fréquence des hémorragies chez ces patients était comparable à la fréquence globale

Chez les patients qui ont interrompu le traitement plus de 5 jours avant un pontage aortocoronarien, on n'a noté aucun excédent d'hémorragies majeures durant les 7 jours qui ont suivi la chirurgie (taux d'hémorragies de 4,4 % pour le bisulfate de clopidogrel + l'AAS et de 5,3 % pour le placebo + l'AAS). Chez les patients qui ont poursuivi le traitement pendant les 5 jours précédant le pontage, les taux d'hémorragies ont été de 9,6 % pour le bisulfate de clopidogrel + l'AAS et de 6,3 % pour le placebo + l'AAS (différence non significative).

Ci-dessous figurent d'autres effets indésirables éventuellement graves et pouvant être d'intérêt clinique, mais rarement signalés (fréquence < 1 %) chez les patients traités par le bisulfate de clopidogrel lors des essais comparatifs CAPRIE et CURE, sans égard à leur relation avec le bisulfate de clopidogrel. En général, la fréquence de ces effets était semblable à celle observée chez les patients ayant reçu l'AAS (essai CAPRIE) ou le placebo + l'AAS (essai CURE).

Ensemble de l'organisme : réaction allergique et nécrose ischémique.

Trouble cardiovasculaire : œdème généralisé.

Troubles gastro-intestinaux : ulcère gastrique perforé, gastrite hémorragique et ulcère hémorragique des voies digestives hautes.

Troubles hépatiques et biliaires : bilirubinémie, hépatite infectieuse et stéatose hépatique.

Dysfonctions plaquettaires et troubles de la coagulation : hémarthrose, hématurie, hémoptysie, hémorragie intracrânienne, hémorragie rétropéritonéale, hémorragie de la plaie opératoire, hémorragie oculaire, embolie pulmonaire, hémorragie pulmonaire, purpura allergique.

Anomalies érythrocytaires : anémie aplasique, anémie hypochrome.

Trouble de la reproduction chez la femme : ménorragie.

Trouble de la fonction respiratoire : hémothorax.

Affections de la peau et de ses annexes : éruption bulleuse, éruption érythémateuse, éruption maculopapuleuse, urticaire.

Troubles urinaires : anomalie de la fonction rénale, insuffisance rénale aiguë.

Anomalies leucocytaires et troubles du système réticulo-endothélial : agranulocytose, granulocytopenie, leucémie.

Ci-dessous figurent d'autres effets indésirables d'importance clinique observés à une fréquence supérieure à 0,1 % lors des essais CAPRIE et CURE combinés ou dans le cadre d'autres études, ainsi que des effets indésirables graves et importants observés à une fréquence inférieure à 0,1 %.

Troubles des systèmes nerveux central et périphérique :

Peu courants : étourdissements, paresthésie

Rares : vertiges

Troubles gastro-intestinaux :

Courants : douleur abdominale, diarrhée, dyspepsie

Peu courants : constipation, ulcère duodéal, flatulence, ulcère gastrique, gastrite, nausées, vomissements

Dysfonctions plaquettaires et troubles de la coagulation :

Peu courants : allongement du temps de saignement, diminution de la numération plaquettaire

Très rare : purpura thrombocytopenique thrombotique (PTT)

Affections de la peau et de ses annexes :

Peu courants : éruptions cutanées, prurit

Anomalies leucocytaires et troubles du système réticulo-endothélial :

Peu courants : leucopénie, diminution de la numération des neutrophiles, éosinophilie

ESSAI CLARITY :

Lors de l'essai CLARITY, la fréquence des hémorragies graves (définies comme une hémorragie intracrânienne ou une hémorragie associée à une baisse de l'hémoglobine > 5 g/dL) a été semblable dans les 2 groupes (1,3 % dans le groupe traité par le bisulfate de clopidogrel en association avec de l'AAS vs 1,1 % dans celui qui recevait un placebo en association avec de l'AAS). On a observé des résultats analogues dans l'ensemble des sous-groupes de patients évalués en fonction de leurs caractéristiques initiales et du type de traitement fibrinolytique ou d'héparinothérapie reçu. Les hémorragies mortelles (0,8 % chez les patients traités par le bisulfate de clopidogrel et l'AAS vs 0,6 % chez ceux recevant un placebo et l'AAS) et intracrâniennes (0,5 % vs 0,7 %, respectivement) sont survenues à une fréquence comparable et peu élevée dans les 2 groupes.

ESSAI COMMIT :

Comme l'indique le Tableau 4, la fréquence globale d'hémorragies intracrâniennes et extracrâniennes graves survenues au cours de l'essai COMMIT a été faible et comparable dans les 2 groupes.

Tableau 4 – Nombre (%) de patients ayant présenté des hémorragies lors de l'essai COMMIT

Type d'hémorragie	Bisulfate de clopidogrel (+ AAS) (N = 22 961)	Placebo (+ AAS) (N = 22 891)	Valeur de p
Hémorragie grave* (intracrânienne ou extracrânienne)**	134 (0,6 %)	125 (0,5 %)	0,59
Extracrânienne grave	82 (0,4 %)	73 (0,3 %)	0,48
Mortelle	36 (0,2 %)	37 (0,2 %)	0,90
AVC hémorragique	55 (0,2 %)	56 (0,2 %)	0,91
Mortel	39 (0,2 %)	41 (0,2 %)	0,81
Autre hémorragie extracrânienne (mineure)	831 (3,6 %)	721 (3,1 %)	0,005
Toute hémorragie extracrânienne	896 (3,9 %)	777 (3,4 %)	0,004

* Hémorragie grave : hémorragie intracrânienne ou extracrânienne potentiellement mortelle ou ayant nécessité des transfusions

** La fréquence relative d'hémorragies extracrâniennes ou intracrâniennes graves n'était pas liée à l'âge des patients. Dans le groupe bisulfate de clopidogrel + AAS, les taux d'hémorragies graves en fonction de l'âge s'établissaient comme suit : < 60 ans = 0,3 %; ≥60 ans et < 70 ans = 0,7 %; ≥70 ans = 0,8 %. Dans le groupe placebo + AAS, les taux en fonction de l'âge étaient les suivants : < 60 ans = 0,4 %; ≥60 ans et < 70 ans = 0,6 %; ≥70 ans = 0,7 %.

ESSAI ACTIVE A :

Lors de l'essai ACTIVE A, le taux d'hémorragie majeure était plus élevé dans le groupe bisulfate de clopidogrel + AAS que dans le groupe placebo + AAS (6,7 % vs 4,3 %); il s'agissait surtout d'hémorragies extracrâniennes dans les 2 groupes (5,3 % pour le bisulfate de clopidogrel + AAS vs 3,5 % pour le placebo + l'AAS), et plus particulièrement d'hémorragies gastro-intestinales (3,5 % pour le bisulfate de clopidogrel + AAS vs 1,8 % pour le placebo + l'AAS). On a aussi observé un excédent d'hémorragies intracrâniennes dans le groupe de traitement par le bisulfate de clopidogrel + AAS par comparaison au groupe de traitement par le placebo + l'AAS (1,4 % vs 0,8 %, respectivement). Dans le groupe ayant reçu le bisulfate de clopidogrel + l'AAS (voir le Tableau 5), on a également relevé un excédent numérique des taux d'hémorragies mortelles et des taux d'AVC hémorragiques (0,8 % pour le bisulfate de clopidogrel + AAS vs 0,6 % pour le placebo + l'AAS).

Tableau 5 - Nombre (%) de patients ayant présenté des accidents hémorragiques durant l'essai ACTIVE A^c

Hémorragie	N ^{bre} (%) de patients ayant présenté des accidents hémorragiques		Risque relatif (%) (IC de 95 %)	Valeur de p
	Bisulfate de clopidogrel + AAS (N = 3 772)	Placebo + AAS (N = 3 782)		
Majeure ^{ab} (surtout extracrânienne)	251 (6,7)	162 (4,3)	1,6 (de 1,3 à 1,9)	< 0,0001
• Grave ^{ab}	190 (5,0)	122 (3,2)	1,6 (de 1,3 à 2,0)	< 0,0001
• Mortelle	42 (1,1)	27 (0,7)	1,6 (de 1,0 à 2,5)	0,0680
• Hémorragie intracrânienne ^{ab}	54 (1,4)	29 (0,8)	1,9 (de 1,2 à 2,9)	0,0056
Mineure ^d	408 (10,8)	175 (4,6)	2,4 (de 2,0 à 2,9)	< 0,0001
Toute hémorragie ^b	1014 (26,9)	651 (17,2)	1,7 (de 1,5 à 1,8)	< 0,0001

^a Tels que documentés

^b Incluant 1 patient ayant présenté un accident vasculaire ischémique documenté comme étant un événement hémorragique, mais sans saignement.

^c Dans le groupe du bisulfate de clopidogrel + AAS, les taux d'accidents hémorragiques majeurs en fonction de l'âge s'établissaient comme suit : < 65 ans = 3,3 %; ≥65 ans et < 75 ans = 7,1 %; ≥75 ans = 8,3 %.

^d Dans le groupe de l'AAS seul, les taux d'accidents hémorragiques majeurs en fonction de l'âge s'établissaient comme suit : < 65 ans = 1,9 %; ≥65 ans et < 75 ans = 3,9 %; ≥75 ans = 6,0 %.

L'hémorragie intracrânienne comprend l'AVC hémorragique et l'hématome sous-dural.

d L'hémorragie mineure était définie comme une hémorragie entraînant l'abandon du traitement par le médicament à l'étude.

7.3 Effets indésirables du médicament signalés après la commercialisation du produit

On a également signalé les effets indésirables suivants après la commercialisation du médicament, mais la relation de cause à effet entre ces réactions et le clopidogrel n'a pas été clairement établie.

Les fréquences des effets indésirables suivants ne sont pas connues (ne peuvent pas être estimées à partir des données disponibles).

Troubles sanguins et troubles du système lymphatique :

Agranulocytose, hémophilie acquise A, anémie aplasique/pancytopénie; cas d'hémorragies à issue mortelle (surtout gastro-intestinales, intracrâniennes et rétropéritonéales); cas graves d'hémorragies, surtout oculaires (conjonctive, rétine), musculosquelettiques, cutanées et des voies respiratoires, d'épistaxis, d'hématurie et d'hémorragie de la plaie opératoire, d'hématome, hémophilie acquise, purpura thrombocytopénique thrombotique (PTT). Dans certains cas, le PTT s'est avéré mortel (voir [MISES EN GARDE ET PRÉCAUTIONS](#)).

Troubles cardiovasculaires :

- Hypotension, souvent liée à une hémorragie ou à une réaction allergique.
- Syndrome de Kounis (angine vasospastique allergique ou infarctus du myocarde allergique) dans le contexte d'une réaction d'hypersensibilité ou anaphylactoïde/anaphylactique ou au clopidogrel.

Troubles gastro-intestinaux :

Colite (y compris rectocolite hémorragique et colite lymphocytaire), pancréatite, stomatite.

Troubles généraux et touchant le point d'administration :

Fièvre

Troubles hépatiques et biliaires :

Hépatite, anomalie fonctionnelle hépatique, insuffisance hépatique aiguë.

Troubles du système immunitaire :

Réactions anaphylactoïdes, maladie sérique.

Hypersensibilité à la réactivité croisée entre thiénopyridines (comme la ticlopidine et le prasugrel) (voir [MISE EN GARDE ET PRÉCAUTION](#)).

Syndrome auto-immun anti-insuline pouvant entraîner une hypoglycémie sévère, en particulier chez les porteurs de sous-type d'antigène des leucocytes humains HLA-DRA4 (plus fréquent chez les sujets d'origine japonaise).

Troubles des tissus conjonctifs, musculosquelettiques et osseux :

Arthralgie, arthrite, myalgie.

Troubles neurologiques :

Altération du goût, agueusie.

Troubles psychiatriques :

Confusion, hallucinations.

Troubles des fonctions rénale et urinaire :

Glomérulopathie, créatininémie élevée.

Troubles respiratoires, thoraciques et médiastinaux :

Bronchospasme, pneumonie interstitielle, pneumonie éosinophile.

Troubles cutanés et sous-cutanés :

Syndrome d'hypersensibilité d'origine médicamenteuse, éruption d'origine médicamenteuse s'accompagnant d'une éosinophilie et de symptômes systémiques, eczéma, lichen plan, éruption cutanée maculopapuleuse, érythémateuse, ou exfoliatrice, prurit, syndrome de Stevens-Johnson, nécrolyse épidermique toxique, urticaire.

Troubles vasculaires :

Vasculite.

Système reproducteur et troubles mammaires :

Gynécomastie.

8. INTERACTIONS MÉDICAMENTEUSES

8.1 Aperçu

Médicaments associés au risque d'hémorragie

Les risque d'hémorragie est accru en raison de la possibilité d'un effet additif. **L'administration concomitante de médicaments associés au risque d'hémorragie doit être entreprise avec prudence.**

Inhibiteurs de l'isoenzyme CYP2C19

Le bisulfate de clopidogrel est transformé en métabolite actif principalement par l'isoenzyme CYP2C19. L'emploi concomitant de bisulfate de clopidogrel et de médicaments qui inhibent l'activité de cette isoenzyme entraîne une baisse des concentrations plasmatiques du métabolite actif du bisulfate de clopidogrel et une diminution de l'inhibition de l'agrégation plaquettaire. Voir le Tableau 7 ayant trait aux médicaments qui inhibent l'isoenzyme CYP2C19. (Voir aussi [MISES EN GARDE ET PRÉCAUTIONS](#)).

Inhibiteurs de la pompe à protons (IPP) : Dans le cadre d'une étude clinique avec permutation, les sujets ont reçu pendant 5 jours un traitement reposant sur le bisulfate de clopidogrel (dose d'attaque de 300 mg, suivie d'une dose d'entretien de 75 mg par jour) administré seul ou en association avec de l'oméprazole (dose de 80 mg administrée au même moment que la dose de bisulfate de clopidogrel). Comme le montre le Tableau 6 ci-après, l'administration concomitante d'oméprazole et de bisulfate de clopidogrel s'est traduite par une diminution considérable de l'exposition (C_{max} et ASC) au métabolite actif du bisulfate de clopidogrel et de l'inhibition de l'agrégation plaquettaire. Des résultats similaires ont été observés lorsque le bisulfate de clopidogrel et l'oméprazole ont été administrés à 12 heures d'intervalle (données non présentées).

Aucune étude adéquate n'a été réalisée sur l'administration d'une dose plus faible d'oméprazole ni d'une dose de bisulfate de clopidogrel plus élevée que la dose recommandée.

On a mené une étude portant sur l'administration de bisulfate de clopidogrel (dose d'attaque de 300 mg, suivie d'une dose d'entretien de 75 mg par jour) et d'une dose élevée (80 mg par jour) de pantoprazole, un faible inhibiteur de l'isoenzyme CYP2C19. Les concentrations plasmatiques du métabolite actif du bisulfate de clopidogrel et le degré d'inhibition de l'agrégation plaquettaire se sont révélés inférieurs à ceux que l'on a observés après l'administration de bisulfate de clopidogrel en monothérapie, mais supérieurs à ceux que l'on a obtenus à la suite d'un traitement d'association reposant sur l'oméprazole à 80 mg et le bisulfate de clopidogrel (dose d'attaque de 300 mg, suivie d'une dose d'entretien de 75 mg par jour) (voir le Tableau 6).

Tableau 6 – Exposition au métabolite actif du clopidogrel et inhibition de l'agrégation plaquettaire à la suite d'un traitement par le bisulfate de clopidogrel en monothérapie ou en association avec un inhibiteur de la pompe à protons (oméprazole ou pantoprazole)						
	Variation par rapport à l'administration de bisulfate de clopidogrel (300 mg/75 mg) en monothérapie (%)					
	C _{max} (ng/mL)		ASC		Inhibition de l'agrégation plaquettaire† (%)	
	Jour 1	Jour 5	Jour 1	Jour 5**	Jour 1	Jour 5
Clopidogrel plus						
Oméprazole* à 80 mg	↓ 46 %	↓ 42 %	↓ 45 %	↓ 40 %	↓ 39 %	↓ 21 %
Pantoprazole à 80 mg	↓ 24 %	↓ 28 %	↓ 20 %	↓ 14 %	↓ 15 %	↓ 11 %

† Inhibition de l'agrégation plaquettaire consécutive à l'administration de 5 µM d'ADP

* Des résultats similaires ont été observés lorsque le bisulfate de clopidogrel et l'oméprazole ont été administrés à 12 heures d'intervalle.

** L'ASC au jour 5 correspond à l'ASC₀₋₂₄.

Selon certaines études d'observation sans randomisation, l'administration concomitante de bisulfate de clopidogrel et d'un IPP a été associée à une incidence plus élevée d'événements cardiovasculaires, mais les résultats de sous-études d'essais cliniques avec randomisation n'ont permis d'établir aucun lien significatif entre cette association médicamenteuse et les événements

cardiovasculaires. L'emploi d'inhibiteurs puissants ou modérés de l'isoenzyme CYP2C19 en association n'est pas recommandé avec le bisulfate de clopidogrel.

Anticoagulants

Étant donné le risque potentiellement accru d'hémorragie, les anticoagulants devraient être utilisés avec prudence, car la tolérabilité et l'innocuité d'un traitement concomitant par le bisulfate de clopidogrel n'ont pas été établies. **On doit évaluer les facteurs de risque pour chaque patient avant de lui prescrire NRA-CLOPIDOGREL.**

Warfarine (substrats de l'isoenzyme CYP 2C9) : Administré à de fortes concentrations *in vitro*, le bisulfate de clopidogrel inhibe l'activité de l'isoenzyme CYP 2C9. Bien que l'administration de bisulfate de clopidogrel à raison de 75 mg par jour n'ait pas modifié les paramètres pharmacocinétiques de la S-warfarine (un substrat de l'isoenzyme CYP 2C9), ni le RIN chez les patients traités au long cours par la warfarine, l'association de bisulfate de clopidogrel et de warfarine augmente le risque d'hémorragie, en raison de leurs effets indépendants sur l'hémostase.

Autres traitements concomitants

On n'a signalé aucune interaction indésirable cliniquement significative lors des essais cliniques sur le bisulfate de clopidogrel, au cours desquels les patients ont reçu divers médicaments en concomitance, dont de l'AAS, des diurétiques, des bêtabloquants, des inhibiteurs de l'enzyme de conversion de l'angiotensine (ECA), des inhibiteurs calciques, des hypolipémiants, des vasodilatateurs coronariens, des antidiabétiques (notamment de l'insuline), des thrombolytiques, de l'héparine non fractionnée et/ou de faible poids moléculaire, des inhibiteurs de la glycoprotéine IIb/IIIa, des antiépileptiques et une hormonothérapie substitutive (voir cependant le Tableau 6 en ce qui a trait à l'AAS et aux inhibiteurs de la glycoprotéine IIb/IIIa.). Un examen des données des essais cliniques ne révèle aucun signe d'interaction entre le bisulfate de clopidogrel et l'atorvastatine. Dans l'essai CAPRIE, la fréquence des événements hémorragiques (épistaxis surtout) était plus élevée chez les patients traités par les inhibiteurs de l'HMG-CoA réductase et par le bisulfate de clopidogrel. La fréquence des hémorragies intracrâniennes était plus élevée chez les patients traités par des inhibiteurs de l'HMG-CoA réductase et l'AAS. Il n'existe aucune raison physiopathologique ou pharmacologique connue pour expliquer ces observations.

Le bisulfate de clopidogrel est peu susceptible d'interférer avec le métabolisme de médicaments comme la phénytoïne, le tolbutamide et les anti-inflammatoires non stéroïdiens, qui sont métabolisés par l'isoenzyme CYP 2C9 du cytochrome P450. D'après les données issues de l'essai CAPRIE, l'administration concomitante de bisulfate de clopidogrel et de phénytoïne ou de tolbutamide ne pose pas de risque.

On n'a observé aucune interaction pharmacodynamique cliniquement significative lors de l'administration de bisulfate de clopidogrel en concomitance avec l'aténolol, la nifédipine ou une association de ces 2 agents durant les essais cliniques visant à évaluer les interactions avec ces médicaments. On a noté une légère augmentation de l'activité pharmacodynamique du bisulfate de clopidogrel lors de l'administration simultanée de phénobarbital; cependant, cet effet n'a pas été considéré comme étant cliniquement significatif. L'activité pharmacodynamique du bisulfate de clopidogrel n'a pas été modifiée significativement par l'administration concomitante d'œstrogènes.

Substrats de l'enzyme CYP2C8 : Il a été démontré que le clopidogrel accroît l'exposition à la répaglinide chez les volontaires sains (voir le Tableau 7, ci-après). Selon des études *in vitro*, l'augmentation de l'exposition à la répaglinide serait due à la forte inhibition de la CYP2C8 par le

métabolite glucuronide du clopidogrel. L'emploi concomitant du clopidogrel avec la répaglinide est contre-indiqué (voir [CONTRE-INDICATIONS](#)). **L'administration concomitante de clopidogrel et d'autres médicaments éliminés principalement par le métabolisme de la CYP2C8 (p. ex. le paclitaxel) doit être entreprise avec prudence, en raison du risque d'augmentation des concentrations plasmatiques.**

8.2 Interactions médicament-médicament

Le choix des médicaments apparaissant dans ce tableau est fondé sur des exposés de cas ou des études sur les interactions médicamenteuses, ou encore sur les interactions potentielles en raison de l'ampleur ou de la gravité probable de l'interaction (soit les médicaments considérés comme étant contre-indiqués).

Tableau 7 – Interactions médicament-médicament établies ou possibles

Nom propre/ Nom usuel	Source de preuves	Effet	Commentaire clinique
AAS	EC	Potentialisation de l'effet de l'AAS sur l'agrégation plaquettaire induite par le collagène	L'AAS (2 x 500 mg, en 1 prise) n'a pas modifié l'effet inhibiteur du clopidogrel sur l'agrégation plaquettaire induite par l'ADP. Le risque d'hémorragie gastro-intestinale peut être plus marqué lorsque le clopidogrel est administré en concomitance avec l'AAS. Le clopidogrel (75 mg) et l'AAS (de 75 à 325 mg) ont été administrés en concomitance pendant une période pouvant aller jusqu'à 1 an. En raison d'une possible interaction pharmacodynamique entre le clopidogrel et l'AAS, la prudence s'impose lorsqu'on emploie ces médicaments en concomitance. Chez les patients ayant peu auparavant subi un accident ischémique transitoire ou un accident vasculaire cérébral et présentant un risque élevé d'événements ischémiques récurrents, il n'a pas été démontré que l'emploi d'AAS et de clopidogrel en association est plus efficace que le recours au clopidogrel en monothérapie, mais il a été démontré que l'association médicamenteuse augmente le risque d'hémorragie majeure.
Inhibiteurs de la glycoprotéine IIb/IIIa	T		Étant donné la possibilité d'une interaction pharmacodynamique, la prudence s'impose lorsqu'on emploie ces médicaments en concomitance avec le clopidogrel.
Inducteurs du CYP2C19	T	Augmentation des taux de	Étant donné que le clopidogrel est métabolisé en son métabolite actif en

Nom propre/ Nom usuel	Source de preuves	Effet	Commentaire clinique
(p. ex. rifampicine)		médicament du métabolite actif du clopidogrel	<p>partie par le CYP2C19, l'utilisation de médicaments qui induisent l'activité de cette enzyme devrait entraîner une augmentation des taux de médicament du métabolite actif du clopidogrel.</p> <p>La rifampicine induit fortement le CYP2C19, entraînant à la fois une augmentation du taux de métabolite actif du clopidogrel et une inhibition des plaquettes, ce qui pourrait en particulier potentialiser le risque de saignement.</p> <p>Par mesure de précaution, l'utilisation concomitante d'inducteurs puissants du CYP2C19 doit être évitée (voir la section MISES EN GARDE ET PRÉCAUTIONS, Endocrinien / métabolisme).</p>
Inhibiteurs du CYP2C19 (tels que l'oméprazole)	EC	Diminution des concentrations plasmatiques du métabolite actif du clopidogrel	<p>Étant donné que le clopidogrel est transformé en métabolite actif principalement par le CYP2C19, on pourrait s'attendre à ce que l'emploi de médicaments qui inhibent l'activité de cette isoenzyme entraîne une diminution des concentrations plasmatiques du métabolite actif du clopidogrel. La pertinence clinique de cette interaction n'a pas été déterminée avec certitude. L'emploi d'inhibiteurs puissants ou modérés de l'isoenzyme CYP2C19 n'est pas recommandé chez les patients qui prennent du clopidogrel. Si l'emploi d'un inhibiteur de la pompe à protons s'impose chez un patient sous clopidogrel, on doit envisager de recourir à un agent doté d'une activité inhibitrice moins marquée sur l'isoenzyme CYP2C19, comme le pantoprazole.</p> <p>Les inhibiteurs de l'isoenzyme CYP2C19 comprennent entre autres l'oméprazole, l'esoméprazole, le lansoprazole, la cimétidine, la ticlopidine, la fluvoxamine, la fluoxétine, le moclobémide, le felbamate, le chloramphénicol et le kétoconazole.</p>
Anticoagulants injectables (héparine)	EC	Aucun effet	À l'état d'équilibre, le clopidogrel n'a pas modifié l'effet de l'héparine sur la

Nom propre/ Nom usuel	Source de preuves	Effet	Commentaire clinique
			coagulation lors d'un essai clinique réalisé chez des volontaires en bonne santé. L'administration concomitante d'héparine n'a entraîné aucun effet sur l'inhibition de l'agrégation plaquettaire induite par le bisulfate de clopidogrel. En raison d'une possible interaction pharmacodynamique entre le clopidogrel et l'héparine, la prudence s'impose lorsqu'on emploie ces médicaments en concomitance.
AINS	T	↑ des pertes de sang occulte gastro-intestinales (coadministration avec le naproxène)	L'administration concomitante avec un AINS est associée à un risque potentiellement accru d'hémorragie gastro-intestinale. La prudence s'impose lorsqu'on emploie un AINS et le clopidogrel en concomitance.
Opiïdes (comme la morphine)	EC	Dans une étude publiée, la coadministration de 5 mg de morphine par voie intraveineuse avec une dose d'attaque de 600 mg de clopidogrel chez les adultes en bonne santé a diminué l'ASC et la C _{max} des métabolites thiol du clopidogrel de 34 %.	Comme avec les autres inhibiteurs du P2Y ₁₂ oraux, la coadministration d'agonistes des opiïdes retarde et réduit l'absorption du clopidogrel, vraisemblablement en raison du ralentissement de la vidange gastrique, entraînant une exposition réduite à ses métabolites. La pertinence clinique est inconnue. Envisager l'utilisation d'un agent antiplaquettaire par voie parentérale chez les patients atteints du syndrome coronarien aigu nécessitant l'administration concomitante de morphine ou d'autres agonistes opiïdes.
Anticoagulants oraux (warfarine)	T		En raison du risque accru d'hémorragie, la prudence s'impose lors de l'administration concomitante de clopidogrel et de warfarine (voir MISES EN GARDE ET PRÉCAUTIONS)
Répaglinide (un substrat de l'enzyme CYP 2C8)	EC	Une dose unique de répaglinide à 0,25 mg, administrée 1 heure après une dose d'attaque de clopidogrel à 300 mg, et puis 1	L'administration concomitante de clopidogrel et de répaglinide est contre-indiquée (voir CONTRE-INDICATIONS).

Nom propre/ Nom usuel	Source de preuves	Effet	Commentaire clinique
		heure après une dose de 75 mg de clopidogrel à l'état d'équilibre, à donné lieu à une ↑ de l'ASC de répaglinide de l'ordre de 5,1 et 3,9 fois, respectivement.	
Inhibiteurs sélectifs du recaptage de la sérotonine (ISRS)	ÉDC	Modifie l'activation des plaquettes et augmente le risque d'hémorragie. Voir également ci-dessus l'effet sur le CYP2C19	La prudence s'impose lors de l'administration concomitante d'ISRS avec le clopidogrel.
Thrombolytiques	ÉDC		L'innocuité de l'administration concomitante de clopidogrel, de rt-PA et d'héparine a fait l'objet d'une évaluation chez des patients ayant subi peu auparavant un infarctus du myocarde. Selon des données historiques, la fréquence des hémorragies significatives sur le plan clinique était semblable à celle observée lorsque le rt-PA et l'héparine étaient administrés en concomitance avec l'AAS.

Légende : ÉDC = étude de cas; EC = essai clinique; T = risque théorique

On n'a observé aucune interaction cliniquement pertinente sur le plan pharmacodynamique lorsque le clopidogrel a été coadministré avec des antiacides, de l'aténolol, de la cimétidine, de la digoxine, des estrogènes, de la nifédipine, du phénobarbital et de la théophylline.

Les antiacides n'ont pas altéré l'étendue de l'absorption du clopidogrel.

8.3 Interactions médicament-aliment

On n'a observé aucune interaction entre le clopidogrel et les aliments, l'administration du médicament avec les repas ne modifiant pas la biodisponibilité du bisulfate de clopidogrel de façon significative.

8.4 Interactions médicament-plante médicinale

Aucune interaction avec des produits à base d'herbes médicinales n'a été établie.

8.5 Interactions médicament-tests de laboratoire

Il n'existe aucun effet connu.

9. ACTION ET PHARMACOLOGIE CLINIQUE

9.1 Mode d'action

Le rôle des plaquettes dans la physiopathologie de l'athérosclérose et des événements athérothrombotiques est bien connu. L'administration prophylactique de longue durée des antiagrégants plaquettaire s'est avérée bénéfique dans la prévention des accidents ischémiques cérébraux, des infarctus du myocarde (IM), de l'angine de poitrine instable, des maladies artérielles périphériques et des décès d'origine vasculaire. Elle réduit en outre la nécessité de recourir au pontage ou à l'angioplastie chez les patients exposés à un risque élevé de souffrir de tels événements, y compris les patients qui présentent une athérosclérose établie ou des antécédents d'athérothrombose. Le bisulfate de clopidogrel est un inhibiteur spécifique de l'agrégation plaquettaire induite par l'adénosine diphosphate (ADP).

9.2 Pharmacodynamie

Le clopidogrel est un puissant inhibiteur de l'agrégation plaquettaire, actif *in vivo* contre un large spectre d'inducteurs. Son pouvoir antiagrégant lui confère une forte activité antithrombotique dans divers modèles de thrombose et permet d'allonger le temps de saignement. Il inhibe également l'hyperplasie myo-intimale faisant suite à une lésion de l'endothélium vasculaire en empêchant l'adhésion des plaquettes.

Le profil pharmacologique du clopidogrel peut se résumer ainsi :

- *Effet antiagrégant* : Administré à diverses espèces animales, le clopidogrel inhibe l'agrégation plaquettaire induite par l'adénosine diphosphate (ADP) et par d'autres agonistes libérant l'ADP des plaquettes. Le clopidogrel est inactif *in vitro*. L'impossibilité d'identifier un métabolite actif dans le plasma et la durée prolongée de l'effet sur les plaquettes indiquent que le composé actif formé par le métabolisme du clopidogrel dans le foie (probablement un dérivé labile hautement réactif) interagit rapidement avec les plaquettes et provoque une modification irréversible au niveau du récepteur de l'ADP.
- *Hémostase* : Après le traitement par le clopidogrel, on a observé un allongement du temps de saignement relié à la dose. Cet effet est relié à l'activité antiagrégante, puisque le clopidogrel n'a pas d'activité anticoagulante ni fibrinolytique.
- *Thrombose* : Le clopidogrel empêche la formation de thrombi dans une grande variété de modèles. Ce phénomène est conforme à la capacité du clopidogrel à réduire l'agrégation induite par divers agonistes. Le déclenchement et l'intensité de l'effet antithrombotique du clopidogrel sont en étroite corrélation avec ceux décrits de son activité antiagrégante.
- *Athérogenèse* : Le clopidogrel réduit le développement de l'hyperplasie intimale consécutive aux lésions endothéliales. Cet effet est principalement attribuable à l'inhibition de l'adhésion des plaquettes et à la libération de facteurs de croissance plaquettaire au site de la lésion vasculaire.

Des études visant à déterminer les propriétés pharmacologiques générales du clopidogrel ont porté sur les principaux systèmes et appareils, dont le système nerveux central (souris, rat), le système nerveux autonome (chien), l'appareil cardiovasculaire (rat, chien), l'appareil respiratoire (chien, cobaye), l'appareil digestif (souris, rat) et l'appareil urinaire (rat). On a également évalué son activité anti-inflammatoire (rat).

On a observé des effets indésirables mineurs aux fortes doses uniquement ($\geq 62,5$ mg/kg) (voir le Tableau 23 ci-dessous). Le ratio élevé entre ces doses et les doses antiagrégantes efficaces contre la thrombose (DE_{50} ~ de 1 à 5 mg/kg) indique que le clopidogrel procure une large marge de sécurité.

Tableau 8 - Résumé des principaux effets pharmacodynamiques généraux du clopidogrel

Système/ Appareil	Espèce	Dose (Mg/Kg)	Effets
Nerveux	Souris	250 (orale)	Léger effet analgésique d'origine périphérique (de 20 à 30 % ^a)
	Souris	62,5 à 250 (orale)	Légère potentialisation de la narcose induite par les barbituriques (de 15 à 40 % ^a)
	Rat	125 à 250 (orale)	Légères variations de l'EEG (similaires à celles induites par les agents nootropes)
Cardiovasculaire	Chien	125 à 250 (ID ^c)	Diminution du débit cardiaque (de -15 à 25 % ^b)
Respiratoire	Chien	62,5 à 250 (ID ^c)	Légère augmentation de la fréquence respiratoire (de 5 à 7 cycles/min ^b)
	Cobaye	250 (ID ^c)	Effet antagoniste modéré transitoire sur le bronchospasme induit par la sérotonine
Digestif	Rat	200 (orale)	Diminution (-36 % ^a) de la vidange gastrique

a : modification comparativement à la valeur moyenne notée chez le groupe témoin

b : modification comparativement aux valeurs avant l'administration

c : ID = voie intraduodénale

Le clopidogrel est un promédicament, dont l'un des métabolites peut inhiber l'agrégation plaquettaire. Le clopidogrel doit subir une transformation par des enzymes du cytochrome P450 (CYP450) pour produire le métabolite actif qui inhibe l'agrégation plaquettaire. Le métabolite actif du clopidogrel inhibe sélectivement la liaison de l'adénosine diphosphate (ADP) à son récepteur plaquettaire P2Y₁₂ ainsi que l'activation du complexe glycoprotéine IIb-IIIa induite par l'ADP qui s'ensuit, entraînant ainsi l'inhibition de l'agrégation plaquettaire. Le métabolite inhibe également l'agrégation plaquettaire induite par des agonistes autres que l'ADP en bloquant l'amplification de l'activation plaquettaire induite par l'ADP libérée.

Étant donné que le métabolite actif est formé par les enzymes du CYP450, dont certaines sont polymorphes ou susceptibles d'être inhibées par d'autres médicaments, ce ne sont pas tous les patients qui bénéficieront d'une inhibition satisfaisante de l'agrégation plaquettaire.

Le clopidogrel n'inhibe pas l'activité de la phosphodiesterase. L'acide acétylsalicylique (AAS) inhibe la voie métabolique de la cyclooxygénase, empêchant la production de prostaglandine et, par conséquent, la synthèse de la thromboxane A₂, laquelle stimule l'agrégation plaquettaire. Le clopidogrel agit sur le récepteur de l'ADP alors que l'AAS agit sur un autre récepteur : il y a donc inhibition de voies d'activation et d'agrégation plaquettaire différentes. Il y a par conséquent un potentiel de synergie entre les 2 agents.

Le clopidogrel agit en modifiant de manière irréversible le récepteur plaquettaire de l'ADP. Par conséquent, les plaquettes exposées au clopidogrel sont affectées pour le reste de leur durée de vie (environ 7 à 10 jours) et la vitesse de retour à la fonction plaquettaire normale dépend donc de la rapidité de renouvellement des plaquettes. Une seule dose ne suffit cependant pas à atteindre l'effet thérapeutique désiré. On a noté une inhibition de l'agrégation plaquettaire statistiquement significative, proportionnelle à la dose, 2 heures après l'administration d'une dose orale unique de clopidogrel. L'administration de doses répétées de 75 mg par jour entraîne, dès le premier jour, une inhibition de l'agrégation plaquettaire induite par l'ADP. L'état d'équilibre est atteint entre le troisième et le septième jour. À l'état d'équilibre, le taux moyen d'inhibition associé à une dose de 75 mg/jour se situe entre 40 % et 60 %. Le taux d'agrégation et le temps de

saignement reviennent peu à peu aux valeurs initiales dans les 5 à 7 jours après l'arrêt du traitement. La corrélation précise entre l'inhibition de l'agrégation plaquettaire, la prolongation du temps de saignement et la prévention des événements athérotrombotiques n'a pas été établie. L'effet d'une dose d'attaque a été évalué sur le plan clinique lors de l'essai CURE (*Clopidogrel in Unstable Angina to Prevent Recurrent Ischemic Events*). Au cours de cet essai, les bienfaits du clopidogrel administré en association avec l'AAS ont été observables dans les 24 heures suivant la randomisation

9.3 Pharmacocinétique

Les principaux paramètres pharmacocinétiques du clopidogrel sont présentés au tableau suivant :

	C_{max}	t_{1/2} (h)	ASC_{0-∞}
Dose unique moyenne	2,2 – 2,5 ng/mL	6 h	2,7 ng.h/L

Les propriétés pharmacocinétiques du clopidogrel ont été étudiées chez le rat et le singe après l'administration d'une dose unique par voie orale. L'absorption du clopidogrel par voie orale était totale chez le rat alors qu'elle était estimée à environ 80 % chez le singe. La concentration plasmatique de clopidogrel était supérieure chez les rats femelles que chez les rats mâles. Dans la plage posologique de 20 à 400 mg/kg de clopidogrel, les concentrations plasmatiques de clopidogrel chez le rat ont augmenté proportionnellement à la dose administrée, alors que chez le singe ces concentrations ont augmenté plus que proportionnellement par rapport à la dose. Suite à l'administration de clopidogrel marqué au ¹⁴C chez le rat, l'excrétion de radioactivité s'effectuait principalement dans les selles (par la bile) alors que chez le singe, la radioactivité était à peu près excrétée en quantités égales dans les urines et les selles. La répartition du clopidogrel marqué au ¹⁴C a été étudiée chez le rat et la radioactivité a principalement été retrouvée dans les organes excréteurs et le pancréas. Le transfert de radioactivité à travers la barrière hématoencéphalique était faible. Au cours de la gestation, de faibles taux de radioactivité ont été retrouvés dans l'embryon ou les fœtus et dans le placenta. Chez le rat comme chez le singe, on a constaté trois voies métaboliques principales pour le clopidogrel : (i) l'hydrolyse du groupe ester par les carboxylestérases, (ii) la sulfoxydation et (iii) l'oxydation de la tétrahydropyridine.

Absorption :

Après l'administration orale d'une dose unique ou de doses répétées de 75 mg par jour, le clopidogrel est rapidement absorbé dans l'organisme. La concentration plasmatique maximale (C_{max}) moyenne du clopidogrel sous forme inchangée (qui est d'environ 2,2 à 2,5 ng/mL après l'administration orale d'une dose unique de 75 mg) est atteinte dans les 45 minutes suivant la prise du médicament.

L'absorption atteint 50 % au moins, comme en témoigne l'excrétion urinaire des métabolites du clopidogrel.

L'administration du bisulfate de clopidogrel avec les repas ne modifie pas la biodisponibilité du clopidogrel de façon significative, comme l'indique la pharmacocinétique du principal métabolite circulant.

Distribution :

In vitro, le clopidogrel et son principal métabolite circulant (inactif) se lient de manière réversible aux protéines plasmatiques humaines (à 98 % et à 94 %, respectivement). *In vitro*, la liaison n'est pas saturable jusqu'à une concentration de 100 µg/mL.

Métabolisme :

Le clopidogrel subit un important métabolisme hépatique. *In vitro* et *in vivo*, le clopidogrel est métabolisé selon 2 principales voies métaboliques : la première médiée par des estérases et produisant un dérivé acide carboxylique inactif par hydrolyse (85 % des métabolites circulants), et la seconde médiée par de multiples cytochromes P450. Le clopidogrel est d'abord transformé en un métabolite intermédiaire, le 2-oxo-clopidogrel. Le métabolisme subséquent du 2-oxo-clopidogrel entraîne la formation du métabolite actif, un dérivé thiol du clopidogrel. Le métabolite actif est formé principalement par le CYP2C19 avec la contribution de plusieurs autres enzymes du CYP, dont CYP1A2, CYP2B6 et CYP3A4. Le métabolite actif thiol, qui a été isolé *in vitro*, se lie rapidement et irréversiblement aux récepteurs plaquettaires, inhibant ainsi l'agrégation plaquettaire.

Après l'administration d'une dose d'attaque unique de 300 mg de clopidogrel, la C_{max} du métabolite actif est 2 fois plus élevée que celle qu'on observe après l'administration d'une dose d'entretien de 75 mg par jour pendant 4 jours. La C_{max} est obtenue de 30 à 60 minutes environ après la prise du médicament.

Élimination :

Dans les 5 jours suivant l'administration d'une dose orale de clopidogrel marqué au ^{14}C à des sujets humains, environ 50 % du produit est excrété dans l'urine et environ 46 % dans les selles. Après l'administration d'une dose orale unique de 75 mg, la demi-vie du clopidogrel est d'environ 6 heures. La demi-vie d'élimination du principal métabolite circulant (inactif) est de 8 heures après l'administration d'une dose unique ou de doses répétées. Deux pour cent du radiomarqueur est fixé par une liaison covalente aux plaquettes, avec une demi-vie de 11 jours.

Pharmacogénétique

L'isoenzyme CYP2C19 intervient dans la formation tant du métabolite actif que du métabolite intermédiaire 2-oxo-clopidogrel. Les paramètres pharmacocinétiques et les effets antiplaquettaires du métabolite actif du clopidogrel, mesurés lors des tests d'agrégation plaquettaire *ex vivo*, diffèrent selon le génotype CYP2C19 des patients. Des variantes génétiques d'autres enzymes du CYP450 pourraient également intervenir dans la formation du métabolite actif du clopidogrel.

Ainsi, l'allèle CYP2C19*1 correspond à une activité métabolique pleinement fonctionnelle, alors que les allèles CYP2C19*2 et CYP2C19*3 ne sont pas fonctionnels. Les allèles CYP2C19*2 et CYP2C19*3 représentent la majorité des allèles donnant lieu à une activité métabolique réduite chez les métaboliseurs faibles de race blanche (85 %) et asiatiques (99 %). D'autres allèles ont été associés à une absence d'activité métabolique ou à une activité métabolique réduite, notamment les CYP2C19*4, *5, *6, *7, et *8, mais ils sont moins fréquents. Un patient métaboliseur faible possède 2 allèles non fonctionnels, comme on le définit ci-dessus. Les fréquences publiées des génotypes de l'isoenzyme CYP2C19 associés à une faible activité métabolique sont d'environ 2 % dans la population de race blanche, de 4 % dans la population de race noire et de 14 % dans la population chinoise.

Dans le cadre d'une étude avec permutation, menée chez 40 sujets sains, 10 dans chacun des

4 groupes de métaboliseurs de l'isoenzyme CYP2C19 (ultrarapides, rapides, intermédiaires et faibles), on a évalué les paramètres pharmacocinétiques et les réponses antiplaquettaires après l'administration de clopidogrel à raison d'une dose d'attaque de 300 mg, suivie d'une dose de 75 mg par jour, ou d'une dose d'attaque de 600 mg, suivie d'une dose de 150 mg par jour, chaque groupe étant traité pendant 5 jours (concentration à l'état d'équilibre). On a observé une diminution de l'exposition au métabolite actif ainsi qu'une inhibition moins marquée de l'agrégation plaquettaire chez les métaboliseurs faibles par rapport aux sujets des autres groupes. Chez les métaboliseurs faibles ayant reçu le schéma posologique de 600 mg/150 mg, l'exposition au métabolite actif et la réponse antiplaquettaire se sont révélées supérieures par rapport à celles qui ont été obtenues avec le schéma posologique de 300 mg/75 mg (voir le Tableau 9). Le schéma posologique approprié pour cette population de patients n'a pas été établi dans le cadre d'essais cliniques portant sur les résultats du traitement.

Table 9 - Propriétés pharmacocinétiques du métabolite actif et réponse antiplaquettaire selon le type de métaboliseur de l'isoenzyme CYP2C19 (sujets sains)

	Dose	Ultrarapides (n = 10)	Rapides (n = 10)	Intermédiaires (n = 10)	Faibles (n = 10)
ASC _{finale} (ng.h/mL)	300 mg (Jour 1)	33 (11)	39 (24)	31 (14)	14 (6)
	600 mg (Jour 1)	56 (22)	70 (46)	56 (27)	23 (7)
	75 mg (Jour 5)	11 (5)	12 (6)	9,9 (4)	3,2 (1)
	150 mg (Jour 5)	18 (8)	19 (8)	16 (7)	7 (2)
Inhibition de l'agrégation plaquettaire (%)*	300 mg (24 h)	40 (21)	39 (28)	37 (21)	24 (26)
	600 mg (24 h)	51 (28)	49 (23)	56 (22)	32 (25)
	75 mg (Jour 5)	56 (13)	58 (19)	60 (18)	37 (23)
	150 mg (Jour 5)	68 (18)	73 (9)	74 (14)	61 (14)

Valeurs moyennes (é.-t.), * inhibition de l'agrégation plaquettaire consécutive à l'administration de 5 µM d'ADP; plus les valeurs sont élevées, plus l'inhibition de l'agrégation plaquettaire est importante.

Dans le cadre d'une méta-analyse de 6 études incluant 335 sujets traités par le bisulfate de clopidogrel à la concentration d'équilibre, l'exposition au métabolite actif a diminué de 28 % chez les métaboliseurs intermédiaires et de 72 % chez les métaboliseurs faibles, tandis que l'inhibition de l'agrégation plaquettaire a diminué de 6 % chez les métaboliseurs intermédiaires et de 21 % chez les métaboliseurs faibles, par rapport aux métaboliseurs rapides. Les résultats de cette méta-analyse sont cohérents avec ceux de l'étude présentée ci-dessus.

L'influence du génotype CYP2C19 sur les résultats cliniques a été évalué dans le cadre de plusieurs analyses a posteriori : dans l'étude TRITON-TIMI 38 (n = 1 477) et dans 3 des études de cohorte (n total = 3 516), les patients porteurs des allèles CYP2C19 associés à une perte de fonction métabolique (métaboliseurs intermédiaires ou faibles) ont présenté un taux plus élevé d'événements cardiovasculaires (décès, infarctus du myocarde et AVC) ou de thrombose de l'endoprothèse que les métaboliseurs rapides. Dans une autre analyse a posteriori (essai CHARISMA, n = 2 428) et dans 1 des études de cohorte (n = 2 208), l'augmentation du taux d'événements n'a été observée que chez les métaboliseurs faibles, par rapport aux métaboliseurs rapides.

Populations particulières et états pathologiques

Enfants :

On ne dispose d'aucune donnée chez cette population.

Personnes âgées :

On n'a observé aucune différence quant à l'agrégation plaquettaire et au temps de saignement entre les volontaires âgés (≥ 75 ans) et les sujets jeunes en santé (voir [POSOLOGIE ET ADMINISTRATION](#)). Aucun ajustement posologique n'est nécessaire chez les personnes âgées.

Sexe :

Lors d'une étude restreinte comparant des hommes et des femmes (N = 10 hommes et 10 femmes), on a noté une inhibition plus faible de l'agrégation plaquettaire induite par l'ADP chez les femmes. Dans l'essai CAPRIE (*Clopidogrel versus ASA in Patients at Risk of Ischemic Events*; voir ci-après pour plus d'information), la fréquence des événements cliniques a été similaire chez les hommes et chez les femmes.

Origine ethnique :

La prévalence des allèles CYP2C19 entraînant une activité métabolique intermédiaire ou faible du CYP2C19 diffère selon l'origine ethnique (voir [MODE D'ACTION ET PHARMACOLOGIE CLINIQUE – Pharmacocinétique et Pharmacogénétique](#)). On ne dispose pas de données d'études suffisantes sur les populations asiatiques pour pouvoir évaluer les répercussions cliniques du génotypage de ce cytochrome sur la survenue des événements cliniques.

Insuffisance hépatique :

Après l'administration répétée de doses de 75 mg de clopidogrel par jour pendant 10 jours à des patients présentant une cirrhose hépatique de classe A ou B (insuffisance hépatique légère ou modérée), on a noté une légère augmentation de la concentration du principal métabolite circulant du clopidogrel par rapport à celle qui a été observée chez les sujets sains. Toutefois, l'inhibition de l'agrégation plaquettaire engendrée par l'ADP et la prolongation du temps de saignement moyen ont été similaires dans les 2 groupes.

Insuffisance rénale :

Après l'administration répétée de doses de 75 mg par jour, on a observé une inhibition de l'agrégation plaquettaire induite par l'ADP de 25 % chez les sujets atteints d'insuffisance rénale modérée ou grave (clairance de la créatinine de 30 - 60 mL/min et de 5 à 15 mL/min, respectivement). Bien que cette inhibition ait été inférieure à celle que l'on observe généralement chez les sujets en santé, la prolongation du temps de saignement s'est toutefois révélée comparable à celle des volontaires en santé.

Puisqu'on n'a observé aucune différence entre la Cmax du clopidogrel et celle du principal métabolite circulant, la valeur inférieure de l'aire sous la courbe (ASC) notée chez les patients atteints d'insuffisance rénale chronique grave pourrait s'expliquer par un phénomène compensatoire, soit l'excrétion biliaire, qui a été observée chez les animaux (voir [POSOLOGIE ET ADMINISTRATION](#)).

10. ENTREPOSAGE, STABILITÉ ET TRAITEMENT

Conserver les plaquettes alvéolées à une température se situant entre 15 °C et 30 °C. Protéger de l'humidité. Pour les flacons, entreposer entre 15 °C et 30 °C.

11. INSTRUCTIONS PARTICULIÈRES DE MANIPULATION

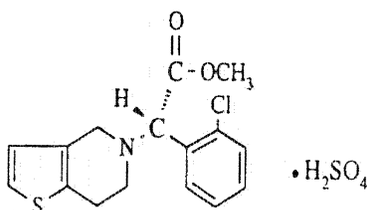
Aucune.

PARTIE II : RENSEIGNEMENTS SCIENTIFIQUES

12. INFORMATION PHARMACEUTIQUE

Substance pharmaceutique

Nom propre :	Bisulfate de clopidogrel (U.S.A.N.)
Nom chimique :	sulfate (1:1) de (S)- α -(2-chlorophényl)-6,7-dihydrothiéno[3,2-c]pyridine-5(4H) acétate de méthyle
Formule moléculaire :	C ₁₆ H ₁₆ Cl NO ₂ S•H ₂ SO ₄
Masse moléculaire :	419,9 g/mol
Formule développée :	



Propriétés physicochimiques : Le bisulfate de clopidogrel est une poudre blanche à blanc cassé.

Solubilité : Le bisulfate de clopidogrel est pratiquement insoluble dans l'eau lorsque le pH est neutre, mais il est aisément soluble lorsque le pH est de 1. Il est également aisément soluble dans le méthanol, modérément soluble dans le chlorure de méthylène et pratiquement insoluble dans l'éther éthylique.

Pouvoir rotatoire : Environ +56°.

pKa : 4,55

pH et effet sur l'absorption dans l'ultraviolet :

À pH2 : Maxima d'absorption dans l'ultraviolet = 271 et 278 nm

Maxima d'absorption dans l'ultraviolet = 259 et 275 nm

À pH7 : Maxima d'absorption dans l'ultraviolet = 269 et 276 nm

Maxima d'absorption dans l'ultraviolet = 266 et 274 nm

À pH9 : Maxima d'absorption dans l'ultraviolet = 269 et 276 nm

Maxima d'absorption dans l'ultraviolet = 266 et 274 nm

Coefficient de partage : Environ 3,9 dans un milieu eau/octanol à pH 7,4.

Point de fusion : Environ 178 °C à 186 °C.

13. ESSAIS CLINIQUES

13.1 Conception de l'essai et caractéristiques démographiques de l'étude

L'innocuité et l'efficacité du bisulfate de clopidogrel dans la prévention des événements athérombotiques ont été évaluées lors de 5 essais de grande envergure réalisés à double insu, auxquels ont participé plus de 88 000 patients : l'essai CAPRIE (*Clopidogrel vs. Aspirin in Patients at Risk of Ischemic Events*), comparant le clopidogrel à l'AAS, l'essai CURE (*Clopidogrel in Unstable Angina to Prevent Recurrent Ischemic Events*), l'essai CLARITY-TIMI 28 (*Clopidogrel as Adjunctive Reperfusion Therapy – Thrombolytic in Myocardial Infarction*), l'essai COMMIT/CCS-2 (*Clopidogrel and Metoprolol in Myocardial Infarction Trial / Second Chinese Cardiac Study*) et l'essai ACTIVE A (*Atrial Fibrillation Clopidogrel Trial with Irbesartan for Prevention of Vascular Events*). Ces 4 derniers essais visaient à comparer le bisulfate de clopidogrel à un placebo, tous 2 administrés en association avec de l'AAS, en complément d'un autre traitement standard.

INFARCTUS DU MYOCARDE (IM), ACCIDENT ISCHÉMIQUE CÉRÉBRAL (AIC) OU MALADIE ARTÉRIELLE PÉRIPHÉRIQUE (MAP) ÉTABLIE

ESSAI CAPRIE

L'étude CAPRIE est un essai multicentrique (304 centres) international, réalisé à double insu avec randomisation chez 19 185 patients répartis en 2 groupes parallèles pour recevoir du bisulfate de clopidogrel (75 mg/jour) ou de l'AAS (325 mg/jour). Les patients étaient âgés de 21 à 94 ans (moyenne : 62 ans). La population à l'étude était composée de 72,4 % d'hommes et de 27,6 % de femmes et comprenait des patients présentant une athérosclérose établie ou des antécédents d'athérombose ayant entraîné un infarctus du myocarde, un accident ischémique cérébral ou une maladie artérielle périphérique. Les patients ont été randomisés et ont reçu le traitement pendant une période pouvant atteindre 3 ans (durée moyenne du traitement : 1,6 ans). Ils ont été suivis jusqu'à 3 ans ou jusqu'à la fin de l'essai, que le traitement ait été interrompu ou non (suivi moyen : 1,9 ans).

Tableau 10 - Résumé des données démographiques de l'essai CAPRIE réalisé chez des patients présentant un risque d'événement ischémique

N° de l'essai	Méthodologie de l'essai	Posologie, voie d'administration et durée du traitement	Sujets à l'étude (n = nombre)	Âge moyen (tranche)	Sexe
CAPRIE	Essai international, à double insu, avec randomisation et groupes parallèles visant à comparer l'emploi du bisulfate de clopidogrel à celui de l'AAS	Posologie : clopidogrel (75 mg/jour) ou AAS (325 mg/jour); administration par voie orale; durée du traitement jusqu'à 3 ans	n = 19 185 clopidogrel : n = 9 599; AAS : n = 9 586	62 ans (de 21 à 94 ans)	Hommes : 72,4 % Femmes : 27,6 %

Résultats de l'étude

Le paramètre principal de cet essai combinait un nouvel AIC (mortel ou non), un nouvel IM (mortel ou non) ou une autre cause de décès d'origine vasculaire. Les décès qui n'étaient pas clairement attribuables à une cause non vasculaire étaient considérés comme étant d'origine vasculaire.

Comme l'illustre le Tableau 11, le traitement par le bisulfate de clopidogrel s'est accompagné d'une réduction statistiquement significative de la fréquence de survenue du paramètre principal combiné (réduction du risque absolu de 0,86 % et réduction du risque relatif de 8,7 %, $p = 0,045$) et d'une fréquence plus faible d'AIC et d'IM. Les courbes de survenue des événements ont continué de diverger pendant la période de suivi de 3 ans.

Tableau 11 - Résumé du nombre d'événements pour les composants du paramètre principal (paramètre combiné et composants individuels) de l'essai CAPRIE (analyse en intention de traiter)

Événements – analyse primaire				
Patients	Bisulfate de clopidogrel (n = 9599)	AAS (n = 9586)	Valeur de p	Réduction du risque relatif (IC de 95 %)
Paramètre principal combiné	939 (9,78 %)	1020 (10,64 %)	0,045	8,7 % (0,2-16,4)
IM (mortel ou non)	275 (2,86 %)	333 (3,47 %)		
Autre décès d'origine vasculaire	226 (2,35 %)	226 (2,36 %)		
AIC (mortel ou non)	438 (4,56 %)	461 (4,81 %)		

AIC = accident ischémique cérébral; IM = infarctus du myocarde

SYNDROME CORONARIEN AIGU

ESSAI CURE

L'essai CURE portait sur 12 562 patients présentant un syndrome coronarien aigu, défini comme une angine de poitrine instable ou un infarctus du myocarde sans onde Q ni sus-décalage significatif du segment ST, survenant dans les 24 heures suivant le plus récent épisode de douleur thoracique ou de symptômes évocateurs d'une ischémie.

Les patients devaient présenter, soit des variations de l'ECG compatibles avec une nouvelle ischémie (sans sus-décalage significatif du segment ST), soit une élévation du taux d'enzymes cardiaques ou de la troponine I ou T correspondant au moins au double de la limite supérieure de la normale. Ont été exclus de l'essai les patients pour lesquels le traitement antithrombotique ou antiplaquettaire était contre-indiqué, les patients présentant un risque élevé d'hémorragie, les patients atteints d'insuffisance cardiaque grave ou recevant des anticoagulants oraux et les patients ayant fait l'objet d'une intervention de revascularisation récente ou ayant reçu par voie intraveineuse des inhibiteurs de la glycoprotéine IIb/IIIa au cours des 3 jours précédents. Durant l'essai, les patients pouvaient recevoir, au besoin, d'autres médicaments cardiovasculaires standards (héparine, inhibiteurs de la glycoprotéine IIb/IIIa, hypolipidémiants, inhibiteurs calciques, dérivés nitrés, bêtabloquants, inhibiteurs de l'ECA), ou subir une intervention coronarienne percutanée (avec ou sans endoprothèse vasculaire) ou un pontage aortocoronarien.

Les patients ont été randomisés pour recevoir du bisulfate de clopidogrel (dose d'attaque de 300 mg suivie de 75 mg/jour) en association avec de l'AAS (de 75 à 325 mg, 1 fois par jour; dose médiane de 150 mg; dose moyenne de 160 mg) ou un placebo en association avec de l'AAS (de 75 à 325 mg, 1 fois par jour; dose médiane de 150 mg; dose moyenne de 160 mg). Les patients ont été traités pendant 3 à 12 mois (période médiane : 10,8 mois; période moyenne : 9 mois; 4 806 patients ont été suivis pendant les 12 mois). Les caractéristiques de départ, les

antécédents médicaux, les variations électrocardiographiques et le traitement pharmacologique étaient similaires dans les 2 groupes traités.

Tableau 12 - Résumé des données démographiques de l'essai CURE réalisé chez des patients présentant un syndrome coronarien aigu

N° de l'essai	Méthodologie de l'essai	Posologie, voie d'administration et durée du traitement	Sujets à l'étude (n = nombre)	Âge moyen (tranche)	Sexe
CURE	Essai international, à double insu, avec randomisation et groupes parallèles visant à comparer l'emploi du bisulfate de clopidogrel en association avec de l'AAS à celui d'un placebo en association avec de l'AAS	Posologie : bisulfate de clopidogrel (dose d'attaque de 300 mg suivie de 75 mg/jour) ou un placebo associé à de l'AAS (de 75 à 325 mg/jour); administration par voie orale; durée du traitement de 3 à 12 mois	n = 12 562 (clopidogrel : n = 6 259; AAS : n = 6 303)	64,2 ans (de 52,9 à 75,5 ans)	Hommes : 62 % Femmes : 38 %

Le nombre de patients ayant présenté le paramètre principal (décès d'origine cardiovasculaire, IM non mortel ou AVC) était de 582 (9,30 %) dans le groupe traité par le bisulfate de clopidogrel et de 719 (11,41 %) dans le groupe placebo, ce qui représente une réduction du risque absolu de 2,11 % et une réduction du risque relatif de 20 % ($p = 0,00009$) pour le groupe traité par le bisulfate de clopidogrel (voir le Tableau 13).

Le nombre de patients ayant présenté le paramètre co-principal (décès d'origine cardiovasculaire, IM non mortel, AVC ou ischémie réfractaire) était de 1 035 (16,54 %) dans le groupe traité par le bisulfate de clopidogrel et de 1 187 (18,83 %) dans le groupe placebo, ce qui représente une réduction du risque absolu de 2,29 % et une réduction du risque relatif de 14 % ($p = 0,0005$) pour le groupe traité par le bisulfate de clopidogrel.

Les événements pour chacun des composants du paramètre combiné (décès d'origine cardiovasculaire, infarctus du myocarde non mortel, AVC, ischémie réfractaire) ont été moins fréquents avec le bisulfate de clopidogrel qu'avec le placebo; les différences n'étaient toutefois pas statistiquement significatives, sauf dans le cas de l'IM non mortel. Le Tableau 13 résume les résultats de l'essai.

Tableau 13 - Fréquence des principaux paramètres de l'essai CURE

Paramètre/composants	Bisulfate de clopidogrel + AAS* (n = 6259)	Placebo + AAS* (n = 6303)	Réduction du risque absolu	Risque relatif (IC de 95 %)
Paramètre principal (Décès d'origine cardiovasculaire, IM non mortel, AVC)	582 (9,30 %)	719 (11,41 %)	2,11 %	0,80 (0,72-0,90) p = 0,00009
Paramètre co-principal (Décès d'origine cardiovasculaire, IM non mortel, AVC, ischémie réfractaire)	1 035 (16,54 %)	1 187 (18,83 %)	2,29 %	0,86 (0,79-0,94) p = 0,00052
Tous les composants individuels : †				
Décès d'origine cardiovasculaire	318 (5,08 %)	345 (5,47 %)	0,39 %	0,93 (0,79-1,08)
IM non mortel**	324 (5,18 %)	419 (6,65 %)	1,47 %	0,77 (0,67-0,89)
Avec onde Q	116 (1,9 %)	193 (3,1 %)	1,20 %	0,60 (0,48-0,76)
Sans onde Q	216 (3,5 %)	242 (3,8 %)	0,30 %	0,89 (0,74-1,07)
AVC	75 (1,20 %)	87 (1,38 %)	0,18 %	0,86 (0,63-1,18)
Ischémie réfractaire ‡	544 (8,69 %)	587 (9,31 %)	0,62 %	0,93 (0,82-1,04)
Pendant l'hospitalisation initiale	85 (1,4 %)	126 (2,0 %)	0,60 %	0,68 (0,52-0,90)
Après la sortie de l'hôpital	459 (7,6 %)	461 (7,6 %)	0 %	0,99 (0,87-1,13)

* D'autres traitements standards ont été utilisés au besoin. Tous les patients ont reçu de l'acide acétylsalicylique (AAS) à raison de 75 à 325 mg par jour (moyenne = 160 mg).

** Certains patients ont eu à la fois un IM avec onde Q et un IM sans onde Q.

† Les composants individuels ne représentent pas une ventilation des paramètres principal et co-principal, mais correspondent plutôt au nombre total de sujets présentant un événement au cours de l'essai.

‡ Seul le premier accident ischémique a été compté pour chaque patient.

Décès d'origine cardiovasculaire : exclut les décès qui ne sont clairement pas d'origine cardiovasculaire.

IM : Deux des 3 critères habituels (douleur thoracique, variations de l'ECG ou des taux d'enzymes/marqueurs cardiaques)

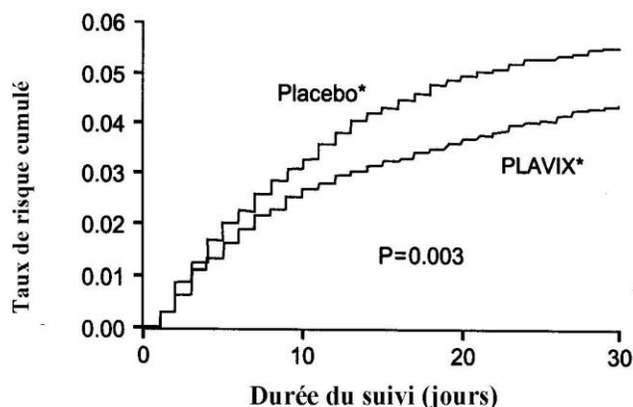
AVC : déficit neurologique ≥24 heures (démonstré par TDM/IRM)

Ischémie réfractaire (patients hospitalisés) : douleur thoracique récurrente durant plus de 5 minutes, accompagnée de nouvelles variations de l'ECG d'origine ischémique, alors que le patient reçoit un traitement médical optimal, et nécessitant des interventions supplémentaires allant du traitement thrombolytique à la revascularisation coronarienne.

Ischémie réfractaire (après la sortie de l'hôpital) : nouvelle hospitalisation pendant au moins 24 heures pour une angine de poitrine instable avec variations de l'ECG d'origine ischémique.

Les courbes de survenue des événements pour les décès d'origine cardiovasculaire, les IM non mortels et les AVC ont divergé dans les premières 24 heures suivant le début du traitement (Figure 1) et ont continué de s'écarter durant le suivi de l'essai (jusqu'à 12 mois) (Figure 2). Le taux de la première survenue d'un composant du paramètre principal était significativement plus bas dans le groupe recevant le clopidogrel, tant au cours des 30 jours suivant la randomisation (risque relatif : 0,79; intervalle de confiance de 95 % : 0,67 à 0,92) qu'entre le jour 30 et la fin de l'essai (risque relatif : 0,82; intervalle de confiance de 95 % : 0,70 à 0,95).

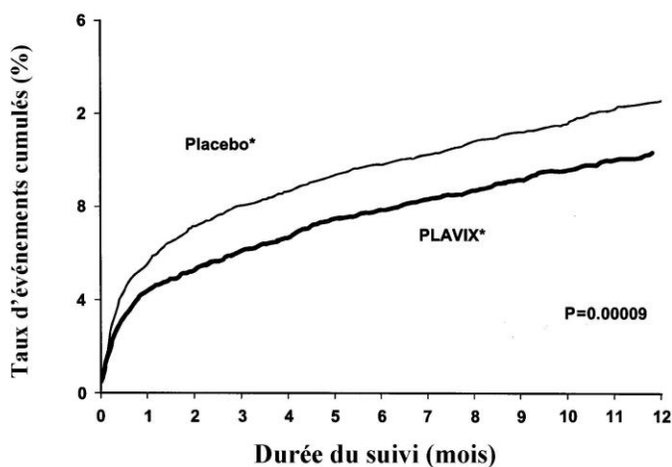
Figure 1 : Taux de risque cumulé de la première survenue d'un composant du paramètre principal (décès d'origine cardiovasculaire, IM non mortel ou AVC) pendant les 30 premiers jours qui ont suivi la randomisation dans l'essai CURE.



*D'autres traitements standards ont été utilisés au besoin.
Tous les patients ont reçu de l'AAS à raison de 75 à 325 mg par jour (moyenne = 160 mg).

Nombre à RISQUE				
Placebo	6 303	6 108	5 998	5 957
Clopidogrel	6 259	6 103	6 035	5 984

Figure 2 : Décès d'origine cardiovasculaire, IM ou AVC durant les 12 mois de suivi de l'essai CURE



*D'autres traitements standard ont été utilisés au besoin.
Tous les patients ont reçu de l'AAS à raison de 75 à 325 mg par jour (moyenne = 160 mg).

Nombre à RISQUE					
Placebo	6 303	5 780	4 664	3 600	2 388
Clopidogrel	6 259	5 866	4 779	3 644	2 418

La réduction du risque pour les paramètres secondaires choisis de manière prospective (ischémie grave chez le patient hospitalisé sans intervention urgente, nécessité d'une revascularisation et insuffisance cardiaque) était plus faible dans le groupe traité par le bisulfate de clopidogrel que dans le groupe placebo et les différences observées étaient statistiquement significatives.

Tableau 14 - Paramètres secondaires chez les patients hospitalisés lors de l'essai CURE

	Bisulfate de clopidogrel + AAS* (n = 6 259)	Placebo + AAS* (n = 6 303)	Réduction du risque absolu %	Risque relatif (IC à 95 %)
Ischémie grave	176 (2,81 %)	237 (3,76 %)	1,0 %	0,74 (0,61-0,90)
Intervention de revascularisation	1 302 (20,8 %)	1 431 (22,7 %)	1,9 %	0,92 (0,69-0,98)
Insuffisance cardiaque	229 (3,7 %)	280 (4,4 %)	0,7 %	0,82 (0,69-0,98)

Ischémie grave : douleur thoracique durant plus de 5 minutes, accompagnée de nouvelles variations de l'ECG d'origine ischémique, alors que le patient reçoit un traitement médical optimal, et nécessitant des interventions supplémentaires allant du traitement thrombolytique à la revascularisation coronarienne, mais aucune intervention urgente.

* D'autres traitements standards ont été utilisés au besoin. Tous les patients ont reçu de l'AAS à raison de 75 à 325 mg par jour (moyenne = 160 mg; médiane = 150 mg).

En général, les résultats obtenus dans des populations présentant différentes caractéristiques, notamment les patients à risque faible ou élevé et recevant d'autres traitements cardiovasculaires administrés en phase aiguë ou à long terme, correspondaient aux résultats des analyses primaires, sans égard aux autres traitements ou interventions.

ESSAI CLARITY

On a évalué l'innocuité et l'efficacité du clopidogrel chez des patients présentant un IM aigu avec sus-décalage du segment ST lors de 2 essais réalisés à double insu, avec randomisation et témoins placebo, soit CLARITY et COMMIT.

L'essai CLARITY a porté sur 3 491 patients admis à l'hôpital moins de 12 heures après l'apparition de symptômes d'IM avec sus-décalage du segment ST et devant recevoir un traitement thrombolytique. Ces patients ont été randomisés pour recevoir du bisulfate de clopidogrel (dose d'attaque de 300 mg suivie de 75 mg/jour) ou un placebo, en association avec de l'AAS (dose d'attaque de 150 à 325 mg suivie de 75 à 162 mg/jour), un agent fibrinolytique et, au besoin, de l'héparine pendant 48 heures. Les patients ont été suivis durant 30 jours.

Tableau 15 - Résumé des données démographiques de l'essai CLARITY réalisé chez des patients présentant un IM avec sus-décalage du segment ST

N° de l'essai	Méthodologie de l'essai	Posologie, voie d'administration et durée du traitement	Sujets (n = nombre)	Âge moyen (tranche)	Sexe
CLARITY-TIMI 28	Essai international, à double insu, avec randomisation et témoins placebo visant à comparer l'emploi du bisulfate de clopidogrel en association avec de l'AAS à celui d'un placebo en association avec de l'AAS	Posologie : bisulfate de clopidogrel (dose d'attaque de 300 mg suivie de 75 mg/jour) ou un placebo associé à de l'AAS (dose de 150 à 325 mg le 1 ^{er} jour, suivie de 75 à 162 mg/jour, en concomitance avec le médicament à l'étude) Voie d'administration : orale Durée du traitement : Jusqu'au jour de l'angiographie inclusivement, au 8 ^e jour de traitement ou à la sortie de l'hôpital, selon la première occurrence.	n = 3 491 Bisulfate de clopidogrel : n = 1 752 AAS : n = 1 739	57,4 ans (de 18 à 79 ans)	Hommes : 80,3 % Femmes : 19,7 %

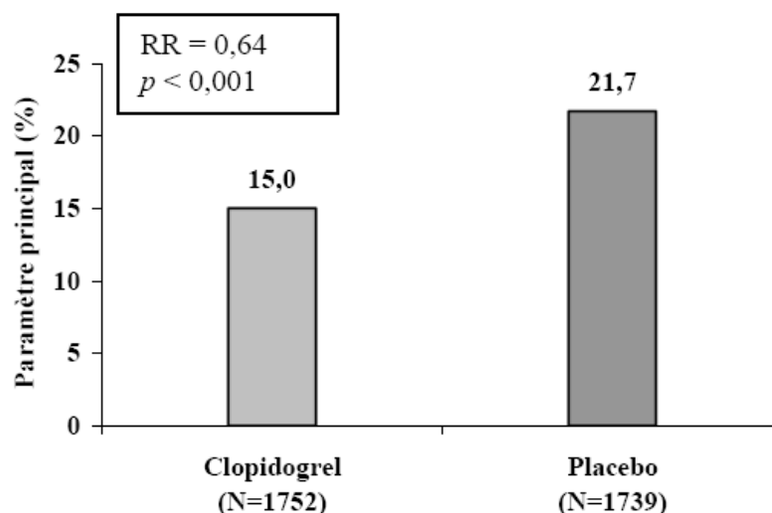
Le paramètre principal combinait la survenue d'une nouvelle occlusion artérielle (définie par un débit sanguin de 0 ou 1 selon les critères de TIMI) observée à l'angiographie réalisée avant la sortie de l'hôpital, le décès ou une récurrence d'IM avant l'angiographie. Chez les patients n'ayant pas subi d'angiographie, le paramètre principal était le décès ou une récurrence d'IM moins de 8 jours après le premier épisode ou avant la sortie de l'hôpital, selon la première occurrence.

L'évaluation secondaire a été effectuée en tenant compte des paramètres suivants, interprétés selon une structure hiérarchique établie : un paramètre électrocardiographique précoce (degré de résolution du segment ST 180 minutes après l'administration de la première dose du médicament à l'étude), un paramètre angiographique tardif (nouvelle occlusion artérielle observée à l'angiographie réalisée avant la sortie de l'hôpital) et un paramètre clinique (combinant le décès, une récurrence d'IM ou une récurrence d'ischémie [grave ou ayant nécessité une revascularisation] survenu avant l'angiographie, le 8^e jour ou la sortie de l'hôpital, selon la première occurrence).

La majorité des patients étaient de race blanche (89,5 %). Parmi eux, 19,7 % étaient des femmes et 29,2 % étaient âgés de 65 ans ou plus. Au total, 99,7 % des patients recevaient des agents fibrinolytiques (spécifiques de la fibrine : 68,7 %; non spécifiques de la fibrine : 31,1 %; héparine : 89,5 %), 78,7 % prenaient des bêtabloquants, 54,7 %, des inhibiteurs de l'ECA et 63 %, des statines.

Le nombre de patients ayant présenté l'un des composants du paramètre principal combiné s'élevait à 262 (15,0 %) dans le groupe traité par le bisulfate de clopidogrel et à 377 (21,7 %) dans le groupe placebo, ce qui représente une réduction du risque absolu de 6,7 % et une réduction du risque relatif de 36 % en faveur du traitement par le bisulfate de clopidogrel (IC à 95 % : 0,53-0,76; $p < 0,001$), comme le montre la Figure 3 ci-dessous.

Figure 3 – Fréquence de survenue d'un composant du paramètre principal combiné lors de l'essai CLARITY



D'après le risque relatif de nouvelle occlusion artérielle (débit sanguin de 0 ou 1 selon les critères de TIMI), de décès ou de récurrence d'IM avant l'angiographie chez les patients recevant le clopidogrel vs un placebo (RR : 0,64 [0,53-0,76]; $p < 0,001$)

Les avantages offerts par le bisulfate de clopidogrel quant au paramètre principal ont été observés dans l'ensemble des sous-groupes de patients, classés selon l'âge et le sexe, le siège de l'infarctus et le type d'agent fibrinolytique ou d'héparine utilisé.

Tableau 16 - Composants du paramètre principal (nouvelle occlusion artérielle observée à l'angiographie réalisée avant la sortie de l'hôpital, décès ou récurrence d'IM avant l'angiographie, le 8^e jour ou la sortie de l'hôpital, selon la première occurrence) de l'essai CLARITY (analyse en intention de traiter)

	Clopidogrel 300/75 mg ^a	Placebo ^a	Risque relatif (IC de 95 %)	Valeur de p
Occlusion artérielle				
N	1 640	1 634	0,59	< 0,001
Patients ayant présenté l'événement n (%)	192 (11,7 %)	301 (18,4 %)	(0,48-0,72)	
Décès				
N	1 752	1 739	1,17	0,492
Patients ayant présenté l'événement n (%)	45 (2,6 %)	38 (2,2 %)	(0,75-1,82)	
Récurrence d'IM				
N	1752	1739	0,70	0,077
Patients ayant présenté l'événement n (%)	44 (2,5 %)	62 (3,6 %)	(0,47-1,04)	

^a En association avec de l'AAS et l'agent fibrinolytique administré initialement

Les paramètres d'évaluation secondaires sont présentés au tableau suivant :

Tableau 17 - Paramètres d'évaluation secondaires de l'essai CLARITY (analyse en intention de traiter)

Paramètre secondaire	Clopidogrel 300/75 mg ^a	Placebo ^a	Valeur de <i>p</i>	Variation moyenne	IC à 95 %
Résolution du segment ST observée à l'ECG 180 minutes après l'administration de la 1 ^{re} dose du médicament à l'étude (moyenne ajustée)	N = 1068 53,0	N = 1021 55,1	0,223 ^b	-2,11	-5,50-1,28
Paramètre secondaire	Clopidogrel 300/75 mg	Placebo	Valeur de <i>p</i>	Risque relatif	IC à 95 %
Patients ayant présenté une occlusion artérielle à l'angiographie réalisée avant la sortie de l'hôpital (nombre et pourcentage)	N = 1640 192 (11,7 %)	N = 1634 301 (18,4 %)	<0,001 ^b	0,59	0,48-0,72
Patients décédés ou ayant présenté une récurrence d'IM ou une récurrence d'ischémie myocardique (grave ou ayant nécessité une revascularisation) avant le début de l'angiographie réalisée avant la sortie de l'hôpital ^c	N = 1752 145 (8,3 %)	N = 1739 162 (9,3 %)	0,274 ^b	0,88	0,69-1,11

^a En association avec de l'AAS et l'agent fibrinolytique administré initialement

^b La valeur de *p* doit être interprétée en tenant compte de la structure hiérarchique des paramètres, comme décrit dans le protocole de l'essai.

^c Chez les patients n'ayant pas subi d'angiographie, le paramètre utilisé était le décès ou la survenue de l'événement moins de 8 jours après le premier épisode ou avant la sortie de l'hôpital, selon la première occurrence.

ESSAI COMMIT

L'essai COMMIT, réalisé à double insu, avec randomisation et témoins placebo, selon un plan factoriel dichotomique 2 x 2, a porté sur 45 852 patients admis à l'hôpital moins de 24 heures après le début de symptômes évocateurs d'un IM et présentant des anomalies à l'ECG (sus- ou sous-décalage du segment ST ou bloc de branche gauche). Ces patients ont été randomisés pour recevoir du bisulfate de clopidogrel (75 mg/jour) ou un placebo, en association avec de l'AAS (162 mg/jour), pendant 28 jours ou jusqu'à leur sortie de l'hôpital, selon la première occurrence.

Tableau 18 - Résumé des données démographiques de l'essai COMMIT réalisé chez des patients présentant un IM avec sus-décalage du segment ST

N° de l'essai	Méthodologie de l'essai	Posologie, voie d'administration et durée du traitement	Sujets à l'étude (n = nombre)	Âge moyen (tranche)	Sexe
CCS-2/ COMMIT	Essai international, à double insu, avec randomisation et témoins placebo, selon un plan factoriel dichotomique 2 x 2 visant à comparer l'emploi du bisulfate de clopidogrel en association avec de l'AAS à celui d'un placebo en association avec de l'AAS	Posologie : clopidogrel (75 mg/jour) ou un placebo associé à de l'AAS (162 mg/jour en concomitance avec le médicament à l'étude) Voie d'administration : orale Durée du traitement : maximum de 4 semaines (en milieu hospitalier)	n = 45 852 clopidogrel : n = 22 961 AAS : n = 22 891	61,3 ans (de 15 à 100 ans)	Hommes : 72,2 % Femmes : 27,8 %

Les paramètres coprincipaux étaient le décès toutes causes confondues, de même que la survenue d'une récurrence d'IM, d'un AVC ou du décès du patient, selon la première occurrence.

Parmi les participants à l'essai, 27,8 % étaient des femmes, 58,4 % étaient âgés de 60 ans ou plus (26 % avaient 70 ans ou plus) et 54,5 % recevaient un traitement fibrinolytique. Comme l'illustrent le Tableau 18 et les Figures 4 et 5 ci-dessous, le bisulfate de clopidogrel a permis de réduire de façon statistiquement significative (7 %; $p = 0,029$) le risque relatif de décès toutes causes confondues, ainsi que le risque relatif de survenue du paramètre combinant une récurrence d'IM, un AVC ou le décès (9 %; $p = 0,002$).

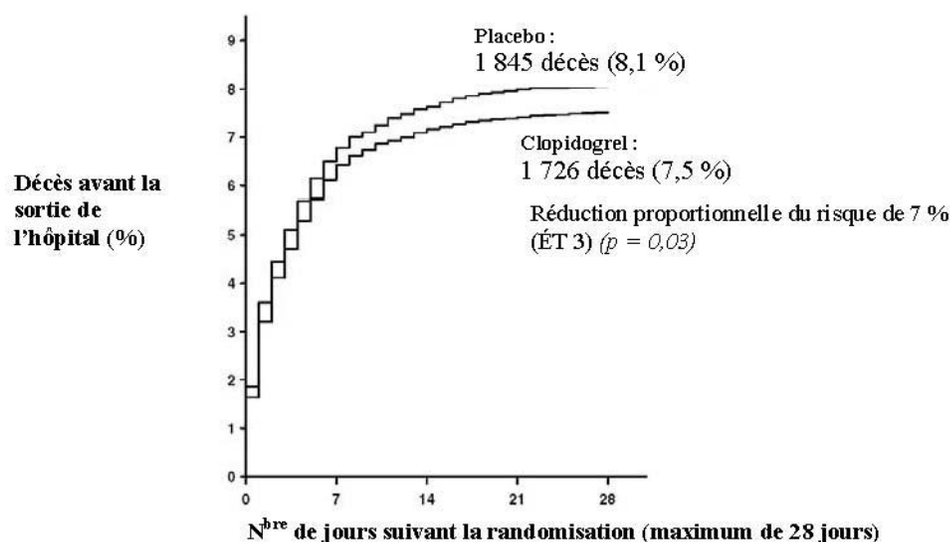
Tableau 19 - Événements survenus lors de l'essai COMMIT

Événement	Bisulfate de clopidogrel (+ AAS) (N = 22 961)	Placebo (+ AAS) (N = 22 891)	Risque relatif (IC de 95 %)	Valeur de p
Paramètre combiné : décès, IM ou AVC*	2121 (9,2 %)	2310 (10,1 %)	0,91 (0,86-0,97)	0,002
Décès	1726 (7,5 %)	1845 (8,1 %)	0,93 (0,87-0,99)	0,029
IM non mortel**	270 (1,2 %)	330 (1,4 %)	0,81 (0,69-0,95)	0,011
AVC non mortel**	127 (0,6 %)	142 (0,6 %)	0,89 (0,70-1,13)	0,33

*La différence entre les données du paramètre combiné et la somme des décès, des IM non mortels et des AVC non mortels s'explique par le fait que 9 patients (2 recevant le clopidogrel et 7 témoins placebo) ont présenté à la fois un AVC et un IM non mortels.

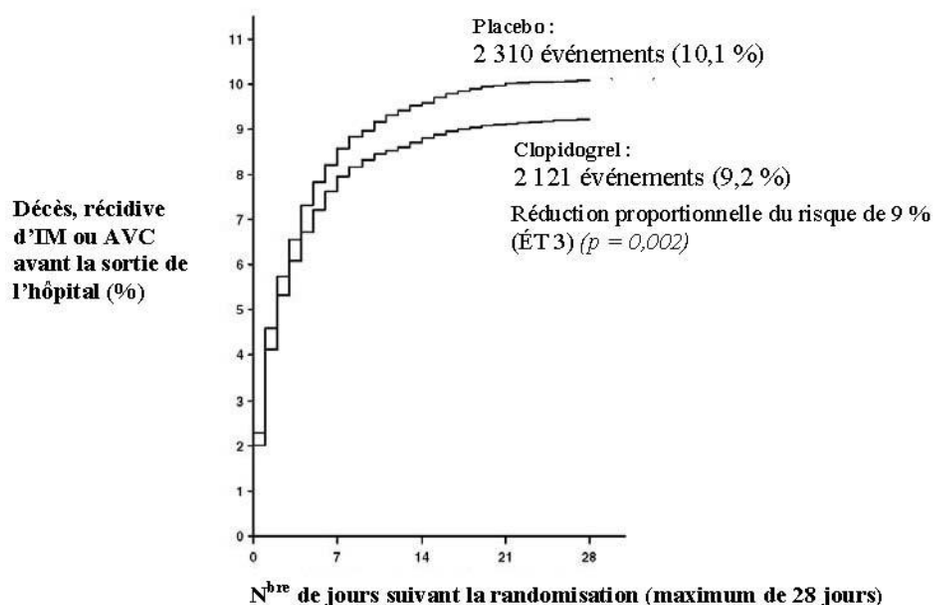
**Les données sur les IM non mortels et les AVC non mortels ne tiennent pas compte des patients décédés (toutes causes confondues).

Figure 4 : Fréquence cumulative des décès lors de l'essai COMMIT*



* Tous les patients traités recevaient de l'AAS.

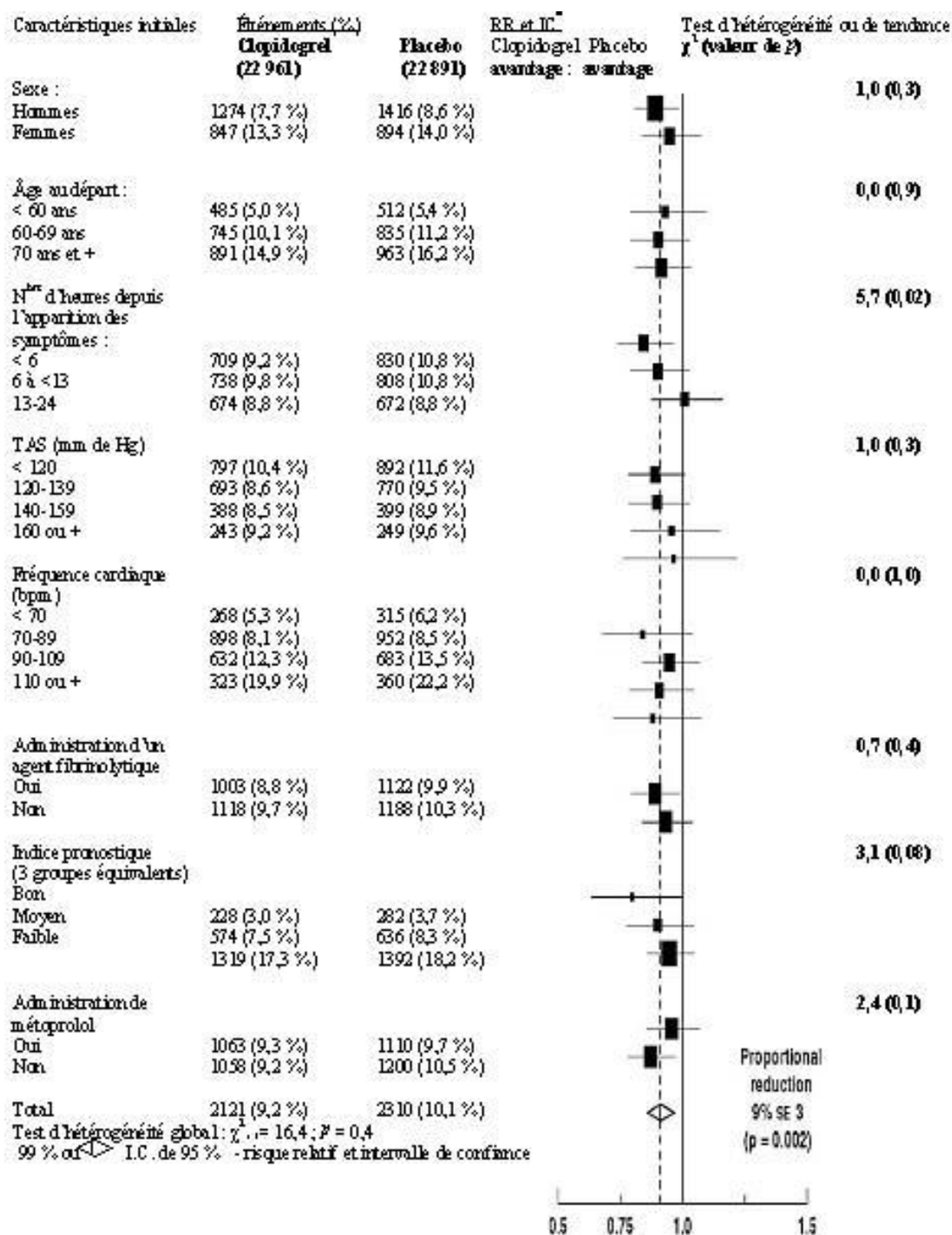
Figure 5 : Fréquence cumulative des composants du paramètre combiné (récidive d'IM, AVC ou décès) lors de l'essai COMMIT**



* Tous les patients traités recevaient de l'AAS.

Comme le montre la Figure 6, les avantages offerts par le bisulfate de clopidogrel quant au paramètre combiné ont été observés dans tous les groupes, sans égard à l'âge et au sexe des patients ni au fait qu'ils recevaient ou non des agents fibrinolytiques, et ce, dès les 24 premières heures.

Figure 6 : Effets proportionnels de l'ajout de bisulfate de clopidogrel à l'AAS sur le paramètre principal combiné selon les caractéristiques initiales et les sous-groupes de traitements concomitants lors de l'essai COMMIT



FIBRILLATION AURICULAIRE

ESSAI ACTIVE A

Les essais ACTIVE W et ACTIVE A, deux études distinctes réalisées dans le cadre du programme ACTIVE, réunissaient des patients atteints de fibrillation auriculaire qui présentaient au moins un facteur de risque d'accident vasculaire. Selon les critères de recrutement, les médecins inscrivaient à l'essai ACTIVE W les patients qui étaient candidats à un traitement par un antagoniste de la vitamine K (telle la warfarine). Les patients admis à l'essai ACTIVE A ne pouvaient pas recevoir de traitement par un antagoniste de la vitamine K pour l'une des deux raisons suivantes : ce traitement a été jugé inapproprié pour eux ou les patients n'étaient pas disposés à le recevoir (voir les critères d'admissibilité ci-dessous).

L'essai ACTIVE A (N = 7 554) était une étude multicentrique à double insu, avec randomisation et groupe placebo, qui avait pour but de comparer un traitement associant le bisulfate de clopidogrel à 75 mg/jour et de l'AAS (N = 3 772) à un traitement par un placebo et de l'AAS (N = 3 782). La dose recommandée d'AAS était de 75 à 100 mg/jour. Les patients étaient traités pour une période pouvant aller jusqu'à 5 ans (durée moyenne du traitement : 2,7 ans).

Les patients randomisés dans le cadre du programme ACTIVE souffraient de fibrillation auriculaire documentée, c'est-à-dire qu'ils étaient atteints d'une forme permanente de fibrillation auriculaire ou avaient connu au moins 2 épisodes de fibrillation auriculaire intermittente au cours des 6 mois précédents, et présentaient en plus un ou plusieurs des facteurs de risque suivants : être âgé de 75 ans ou plus, ou être âgé de 55 à 74 ans et être atteint de diabète sucré nécessitant un traitement médicamenteux ou avoir des antécédents d'IM ou de coronaropathie documentés, recevoir un traitement contre l'hypertension générale, avoir déjà subi un accident vasculaire cérébral, un accident ischémique transitoire ou une embolie systémique hors SNC, présenter une dysfonction ventriculaire gauche accompagnée d'une fraction d'éjection ventriculaire gauche de moins de 45 % ou souffrir de maladie vasculaire périphérique documentée. Le score CHADS2 moyen s'établissait à 2,0 (extrêmes de 0 et 6).

Dans l'ensemble, 72,6 % des patients admis à l'essai ACTIVE A étaient incapables de prendre un antagoniste de la vitamine K. Les raisons pour lesquelles les patients ont été admis à l'essai ACTIVE A plutôt qu'à l'essai ACTIVE W sont décrites au Tableau 20, ci-dessous.

Les critères d'admissibilité des patients à l'essai ACTIVE A (plutôt qu'à l'essai ACTIVE W) étaient les suivants : refus du patient de prendre de la warfarine, incapacité du patient de satisfaire aux exigences de la surveillance du RIN, risque hémorragique spécifique et le fait qu'un traitement par un antagoniste de la vitamine K soit jugé inapproprié selon l'évaluation du médecin.

Tableau 20 - Facteurs ayant influencé la décision d'admettre les patients à l'essai ACTIVE A

Regroupement par facteur ^a	Clopidogrel + AAS (N = 3 772)	Placebo + AAS (N = 3 782)	Tous (N = 7 554)
Risque hémorragique spécifique	870 (23,1 %)	861 (22,8 %)	1 731 (22,9 %)
Incapacité de satisfaire aux exigences de la surveillance du RIN	810 (21,5 %)	831 (22,0 %)	1 641 (21,7 %)
Traitement par un antagoniste de la vitamine K jugé inapproprié par le médecin	1 061 (28,1 %)	1 055 (27,9 %)	2 116 (28,0 %)
Préférence du patient seulement	969 (25,7 %)	995 (26,3 %)	1 964 (26,0 %)
Facteur manquant	62 (1,6 %)	40 (1,1 %)	102 (1,4 %)

^a Par *risque hémorragique spécifique*, on entend l'un ou l'autre des états suivants : prédisposition aux chutes ou aux traumatismes crâniens, élévation persistante de la tension artérielle à plus de 160/100 mm Hg, hémorragie grave survenue lors d'un traitement antérieur par des anticoagulants oraux, antécédents d'alcoolisme grave, insuffisance rénale chronique, ulcère gastroduodéal documenté au cours de la dernière année, thrombocytopénie ou nécessité de prendre des AINS de façon prolongée. Le risque hémorragique n'entre pas en ligne de compte dans le facteur *Incapacité de satisfaire aux exigences de la surveillance du RIN*. Il n'entre pas non plus en ligne de compte dans le facteur *Traitement par un antagoniste de la vitamine K jugé inapproprié par le médecin* tout comme l'incapacité de satisfaire aux exigences de la surveillance du RIN.

Tableau 21 - Résumé des données démographiques de l'essai ACTIVE A réalisé chez des patients atteints de fibrillation auriculaire

N° de l'essai	Méthodologie de l'essai	Posologie, voie d'administration et durée du traitement	Sujets (n = nombre)	Âge moyen (tranche)	Sexe
ACTIVE A	Essai de supériorité de phase 3, à double insu, avec randomisation et groupe placebo, visant à comparer l'emploi du clopidogrel associé à de l'AAS à celui de l'AAS seul	Posologie : bisulfate de clopidogrel (comprimés à 75 mg, 1 fois par jour) + AAS (de 75 à 100 mg, 1 fois par jour recommandés) ou AAS seul (de 75 à 100 mg, 1 fois par jour) Administration par voie orale Durée maximale de 5 ans	n = 7 554 bisulfate de clopidogrel 75 mg/jour + AAS : n = 3 772; Placebo + AAS : n = 3 782	71,0 ans (de 25 à 102)	Hommes : 58 % Femmes : 42 %

La population à l'étude était composée essentiellement de patients de race blanche (73,1 %), et 41,8 % des participants à l'essai étaient des femmes. L'âge moyen s'établissait à 71 ± 10,2 ans, et 41,6 % des patients avaient 75 ans ou plus. Au total, 23,0 % des patients recevaient des antiarythmiques, 52,1 %, des bêtabloquants, 54,6 %, des inhibiteurs de l'ECA et 25,4 %, des statines.

Le nombre de patients ayant présenté un des accidents permettant d'évaluer le paramètre principal (temps écoulé avant la première occurrence d'un AVC, d'un IM, ou d'une embolie systémique hors SNC ou avant le décès d'origine vasculaire) était de 832 (22,1 %) dans le groupe traité par le bisulfate de clopidogrel et l'AAS, et de 924 (24,4 %) dans le groupe placebo + AAS (voir le Tableau 22).

Tableau 22 - Résumé de l'incidence des événements documentés comme faisant partie du paramètre principal – première occurrence (analyse en intention de traiter des événements documentés comme faisant partie du paramètre d'évaluation)

Paramètre principal	Nombre (%) d'événements			Valeur de p
	Clopidogrel + AAS (N = 3772)	Placebo + AAS (N = 3782)	Réduction du risque relatif(%) (IC de 95 %)	
IM/AVC/embolie systémique hors SNC/décès d'origine vasculaire ^a	832 (22,06)	924 (24,43)	11,1 (de 2,4 à 19,1)	0,0133
IM (mortel ou non)	84 (2,23)	105 (2,78)		
AVC (mortel ou non)	285 (7,56)	391 (10,34)		
Embolie systémique hors SNC	50 (1,33)	48 (1,27)		
Décès d'origine vasculaire	413 (10,95)	380 (10,05)		

^a Seul le premier événement a été compté.

SNC = système nerveux central; IM = infarctus du myocarde; AVC = accident vasculaire cérébral

Le taux d'événements annuel était de 6,8 % pour le clopidogrel + l'AAS et de 7,6 % pour le placebo + l'AAS.

L'effet bénéfique du traitement associant le bisulfate de clopidogrel et l'AAS a été noté dès les premiers mois de traitement et s'est maintenu tout au long de l'étude, dont la durée pouvait atteindre 5 ans; l'incidence des événements composant le paramètre principal est demeurée systématiquement moins élevée dans le groupe bisulfate de clopidogrel + AAS que dans le groupe placebo + AAS.

La réduction du risque d'accidents vasculaires majeurs dans le groupe recevant le bisulfate de clopidogrel et l'AAS était principalement attribuable à une diminution importante de la fréquence des accidents vasculaires cérébraux. Des AVC sont survenus chez 285 patients (7,6 %) traités par le bisulfate de clopidogrel et l'AAS et chez 391 patients (10,3 %) recevant le placebo et l'AAS. La fréquence des AVC en tant que paramètre d'évaluation secondaire est représentée au Tableau 23 et à la Figure 7.

Le taux d'AVC ischémiques (paramètre d'évaluation secondaire) était significativement moins élevé dans le groupe bisulfate de clopidogrel + AAS que dans le groupe placebo + AAS (6,2 % vs 9,1 %; réduction du risque relatif de 32,4 %; IC de 95 % : de 20,2 % à 42,7 %) (Tableau 23). On a relevé une augmentation du nombre d'AVC hémorragiques dans le groupe placebo + AAS en comparaison du groupe bisulfate de clopidogrel + AAS (de 22 (0,6 %) à 30 (0,8 %); réduction du risque relatif de -36,3 (il y a augmentation du risque dans le groupe bisulfate de clopidogrel + AAS); IC : de -136 à 21,4) (voir le Tableau 23).

Le risque d'AVC de quelque gravité que ce soit (non invalidant, invalidant ou mortel) a été réduit par l'emploi de bisulfate de clopidogrel en association avec l'AAS. Comparativement au groupe placebo + AAS, on a relevé dans le groupe bisulfate de clopidogrel + AAS 69 cas de moins d'AVC invalidant ou mortel (score de Rankin modifié de 3 à 6) et 46 cas de moins d'AVC non invalidant (score de Rankin modifié de 0 à 2).

On a relevé une tendance vers une réduction des taux d'infarctus du myocarde dans le groupe recevant le bisulfate de clopidogrel et l'AAS (réduction du risque relatif de 21,9 %; IC de 95 % :

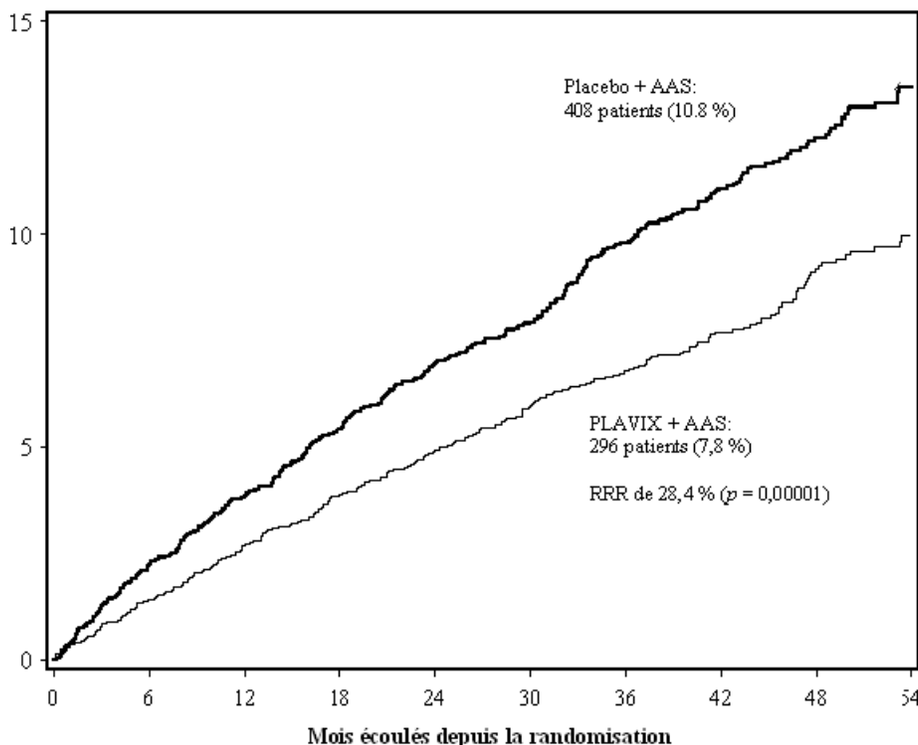
de -3 % à 40,7 %; $p = 0,08$). Dans le cas de l'embolie systémique hors SNC et du décès d'origine vasculaire, les taux étaient semblables dans les deux groupes.

Tableau 23 - Résumé de l'incidence des accidents étudiés comme paramètres secondaires et autres événements (analyse en intention de traiter des événements documentés)*

Paramètres	Nombre (%) d'événements		Réduction du risque relatif (%) (IC de 95 %)	Valeur de p
	Clopidogrel + AAS (N = 3772)	Placebo + AAS (N = 3782)		
AVC (mortel ou non)	296 (7,85)	408 (10,79)	28,4 (16,8 à 38,3)	0,00001
AVC ischémique	235 (6,23)	343 (9,07)	32,4 (20,2 à 42,7)	
AVC hémorragique	30 (0,80)	22 (0,58)	-36,3 (-136 à 21,4)	
AVC indéterminé	41 (1,09)	51 (1,35)	19,6 (-21,4 à 46,7)	
Mortalité totale	825 (21,87)	841 (22,24)	1,9 (-8,0 à 10,9)	0,6958
IM (mortel ou non)	90 (2,39)	115 (3,04)	21,9 (-3,0 à 40,7)	0,0789
Décès d'origine vasculaire	600 (15,91)	599 (15,84)	-0,2 (-12,2 à 10,5)	0,9759
Embolie systémique hors SNC	54 (1,43)	56 (1,48)	3,5 (-40,3 à 33,6)	0,8521

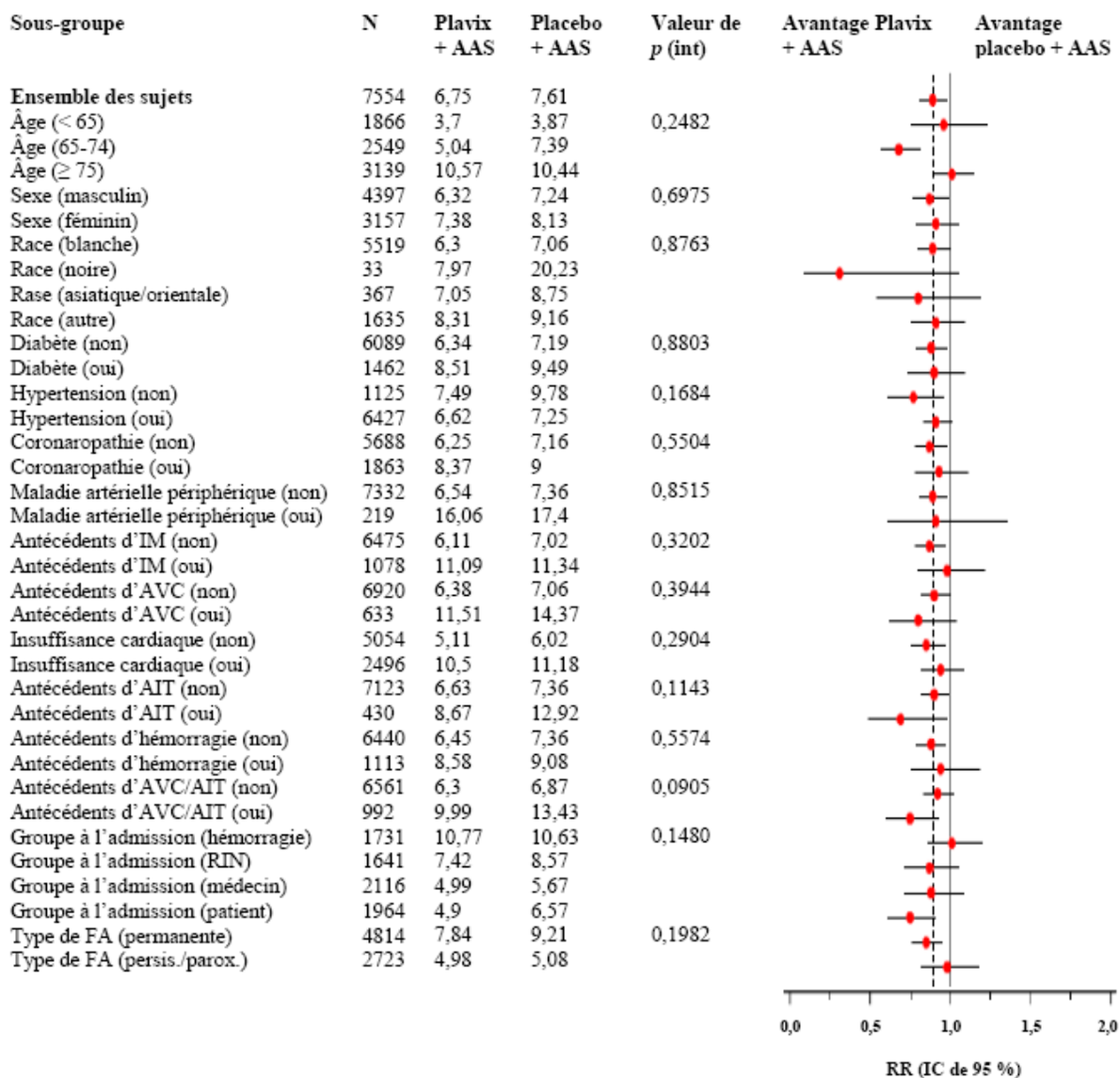
* Patients chez qui l'événement en question est survenu, même si ce n'était pas nécessairement la première fois. SNC = système nerveux central; IM = infarctus du myocarde; AVC = accident vasculaire cérébral
L'incidence annuelle des AVC était de 2,4 % pour le clopidogrel + l'AAS et de 3,3 % pour le placebo + l'AAS.

Figure 7 : Incidence des AVC au fil du temps (événements documentés comme faisant partie du paramètre d'évaluation secondaire)



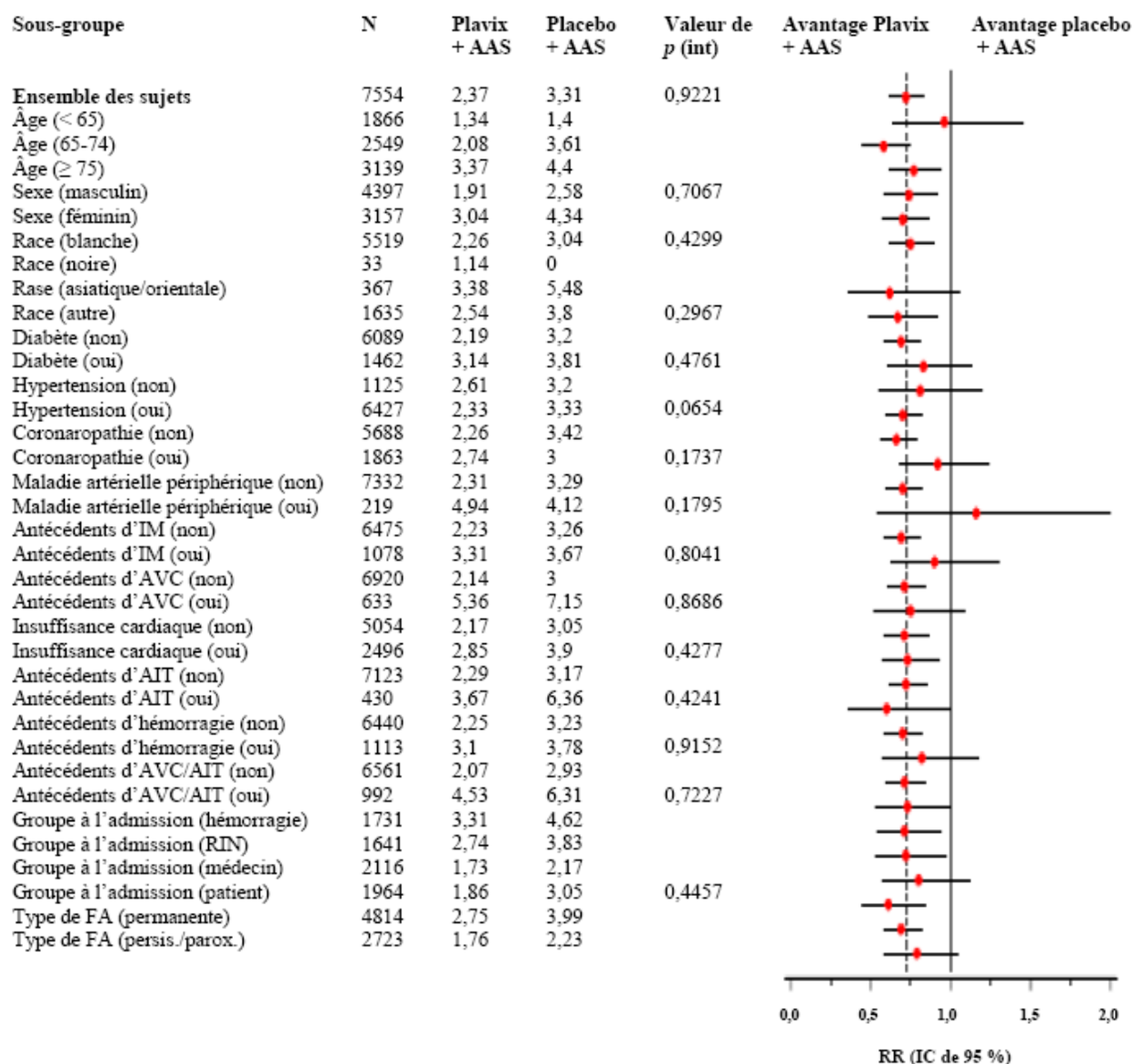
L'effet du traitement par le bisulfate de clopidogrel en association avec l'AAS sur le paramètre d'évaluation principal (c.-à-d. les accidents vasculaires majeurs) et l'AVC s'est manifesté avec constance dans l'ensemble des sous-groupes, comme le montrent les Figures 8 et 9.

Figure 8 : Risques relatifs dans divers sous-groupes de caractéristiques ou de maladies initiales selon le traitement pour le paramètre d'efficacité principal de l'essai ACTIVE A



Remarque (regroupements par facteur a posteriori): Par *risque hémorragique spécifique*, on entend l'un ou l'autre des états suivants : prédisposition aux chutes ou aux traumatismes crâniens, élévation persistante de la tension artérielle à plus de 160/100 mm Hg, hémorragie grave survenue lors d'un traitement antérieur par des anticoagulants oraux, antécédents d'alcoolisme grave, insuffisance rénale chronique, ulcère gastroduodéal documenté au cours de la dernière année, thrombocytopénie ou nécessité de prendre des AINS de façon prolongée. Le risque hémorragique n'entre pas en ligne de compte dans le facteur *Incapacité de satisfaire aux exigences de la surveillance du RIN*. Il n'entre pas non plus en ligne de compte dans le facteur *Traitement par un antagoniste de la vitamine K jugé inapproprié par le médecin* tout comme l'incapacité de satisfaire aux exigences de la surveillance du RIN.

Figure 9 : Risques relatifs dans divers sous-groupes de caractéristiques ou de maladies initiales selon le traitement pour le paramètre AVC de l'essai ACTIVE A



* Chez les patients atteints de maladie artérielle périphérique, la limite supérieure de l'intervalle de confiance est de 2,46. Remarque (regroupements par facteur a posteriori) : Par *risque hémorragique spécifique*, on entend l'un ou l'autre des états suivants : prédisposition aux chutes ou aux traumatismes crâniens, élévation persistante de la tension artérielle à plus de 160/100 mm Hg, hémorragie grave survenue lors d'un traitement antérieur par des anticoagulants oraux, antécédents d'alcoolisme grave, insuffisance rénale chronique, ulcère gastroduodéal documenté au cours de la dernière année, thrombocytopénie ou nécessité de prendre des AINS de façon prolongée. Le risque hémorragique n'entre pas en ligne de compte dans le facteur *Incapacité de satisfaire aux exigences de la surveillance du RIN*. Il n'entre pas non plus en ligne de compte dans le facteur *Traitement par un antagoniste de la vitamine K jugé inapproprié par le médecin* tout comme l'incapacité de satisfaire aux exigences de la surveillance du RIN.

13.2 Études de biodisponibilité comparative

Une étude croisée, à dose unique et à répartition aléatoire, comportant deux traitements et deux périodes a été menée en double insu auprès de vingt-trois (23) hommes bien portants à jeun pour comparer la biodisponibilité de NRA-Clopidogrel en comprimés de 300 mg (bisulfate de clopidogrel) (Nora Pharma Inc.) à ^{Pr}Plavix[®] en comprimés de 300 mg (bisulfate de clopidogrel) (Sanofi-Aventis Canada).

TABLEAU RÉSUMANT LES DONNÉES DE BIODISPONIBILITÉ COMPARÉE

Bisulfate de clopidogrel (1 x comprimé à 300 mg) À partir de données mesurées Moyenne géométrique Moyenne arithmétique (CV en %)				
Paramètre	À l'étude*	Référence [†]	Rapport des moyennes géométriques (%)	Intervalle de confiance à 90 %
ASC _{0-t} (pg*h / mL)	5779,40 7381,60 (67,9)	5622,77 7252,76 (76,0)	102,79 %	89,14 % à 118,52 %
ASC _{0-∞} (pg*h / mL)	6398,96 8058,04 (65,5)	6256,13 7951,45 (71,09)	102,28%	87,41% à 119,68%
C _{max} (pg/mL)	2775,50 3693,64 (71,7)	2366,65 3108,17 (84,0)	117,28 %	95,19 % à 144,49 %
T _{max} [§] (h)	0,83 (0,33-1,75)	0,83 (0,33-2,50)		
T _{1/2} [€] (h)	4,27 (56,5)	4,20 (55,0)		

* NRA-CLOPIDOGREL en comprimés de 300 mg (Nora Pharma Inc.)

[†] ^{Pr}Plavix[®] en comprimés de 300 mg, (Sanofi-Aventis Canada Inc) acheté au Canada.

[§] Exprimé en tant que valeur médiane (fourchette)

[€] Exprimé en tant que moyenne arithmétique (% CV)

14. MICROBIOLOGIE

Sans objet.

15. TOXICOLOGIE NON CLINIQUE

Des études de toxicité précliniques ont été menées sur le bisulfate de clopidogrel pour évaluer ses effets généraux, carcinogènes, génotoxiques et immunogènes, de même que ses effets sur la reproduction et ses effets accessoires.

Toxicité aiguë

À des doses uniques très élevées de clopidogrel administré par voie orale ($\geq 1\ 500$ mg/kg chez les rongeurs et ≥ 500 mg/kg chez les babouins), une congestion pulmonaire ou une respiration très difficile et une mauvaise tolérance gastrique (érosions gastriques et/ou vomissements) ont été signalées chez les rats, les souris et les babouins. Chez les souris, la valeur de la DL₅₀ orale était d'environ 2 603 mg/kg chez les mâles et d'environ 2 379 mg/kg chez les femelles. La valeur de la DL₅₀ intraveineuse était d'environ 160 mg/kg chez les mâles comme chez les femelles. Chez les rats, la valeur de la DL₅₀ était d'environ 2 420 mg/kg chez les mâles et d'environ

1 910 mg/kg chez les femelles. La valeur de la DL₅₀ intraveineuse était d'environ 110 mg/kg chez les mâles comme chez les femelles.

Toxicité chronique

Lors d'études précliniques chez les rats et les babouins, les effets les plus fréquemment observés avec des doses très élevées (> 300 x la dose thérapeutique de 75 mg/jour sur une base mg/kg) étaient des gastrites aiguës, des érosions gastriques et/ou des vomissements. À de plus faibles doses, une augmentation du poids du foie a été observée chez les souris, les rats et les babouins, accompagnée d'élévations des taux plasmatiques de cholestérol chez les rats et les babouins et d'une légère hypertrophie du réticulum endoplasmique lisse dans les hépatocytes centrolobulaires des rats. Aucune modification histopathologique n'a été observée chez les souris ou les babouins. Les résultats des examens du foie étaient la conséquence d'un effet sur les enzymes du métabolisme hépatique observé à des doses élevées, un phénomène dont on sait généralement qu'il ne concerne pas les humains recevant des doses thérapeutiques plus faibles. Après un an de traitement à des doses représentant 7 - 9 x (chez le rat) ou 10 - 23 x (chez le babouin) l'exposition constatée chez les humains recevant la dose clinique de 75 mg/jour, aucun de ces effets n'a été observé.

Carcinogénicité

Aucune preuve de tumorigénicité n'a été trouvée lorsque le clopidogrel a été administré pendant 78 semaines à des souris et pendant 104 semaines à des rats, à des doses atteignant ≤ 77 mg/kg/jour, représentant des expositions plasmatiques > 25 x supérieures à celles observées chez l'homme à la dose quotidienne recommandée de 75 mg/jour.

Mutagénicité

Le clopidogrel s'est révélé non génotoxique dans quatre tests *in vitro* (test d'Ames, test de réparation de l'ADN dans des hépatocytes de rats, test de mutation génétique dans des fibroblastes de hamsters de Chine et test d'aberration chromosomique dans des lymphocytes humains). *In vivo*, le clopidogrel n'avait aucune activité clastogène lors du test du micronoyau effectué par voie orale chez des souris.

Térogénicité et altération de la fertilité

Le clopidogrel s'est avéré n'avoir aucun effet sur la fertilité des rats mâles et femelles et n'était pas térogène chez les rats ou les lapins (à des doses ≤ 52 x la dose recommandée chez l'homme sur une base mg/m²). Le clopidogrel administré à des rates allaitantes a entraîné un léger retard de développement chez la progéniture. Des études pharmacocinétiques spécifiques, effectuées avec du clopidogrel radiomarké, ont démontré que la molécule-mère ou ses métabolites sont excrétés dans le lait. Par conséquent, un effet direct (légère toxicité) ou indirect (faible palatabilité) ne peut être exclu.

Autres études

Le clopidogrel ne s'est pas avéré toxique pour les cellules souches pluripotentes de la moelle osseuse de souris et n'a entraîné aucun effet immunotoxique chez les rats et les babouins. Chez le cochon d'Inde, le clopidogrel n'a pas d'activité antigénique et n'avait pas d'activité phototoxique ni photoallergique.

Lors d'un test *in vitro* pour l'inhibition de la communication intercellulaire de cellules hépatiques en culture, le clopidogrel n'a pas eu d'activité stimulante.

16. MONOGRAPHIE DE PRODUIT DE SOUTIEN

1. Comprimés PLAVIX, 75 mg et 300 mg; Numéro de contrôle de la présentation : 239831, Monographie de produit, Sanofi-Aventis Canada Inc. Le 13 octobre 2020.
2. Comprimés IPG-CLOPIDOGREL, 75 mg et 300 mg, Numéro de contrôle de la présentation : 250665, Monographie de produit, Marcan Pharmaceuticals Inc. Le 27 août, 2021.

RENSEIGNEMENTS SUR LE MÉDICAMENT POUR LE PATIENT

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

Pr NRA-CLOPIDOGREL Comprimés de clopidogrel

Lisez ce qui suit attentivement avant de prendre **NRA-CLOPIDOGREL** et lors de chaque renouvellement de prescription. L'information présentée ici est un résumé et ne couvre pas tout ce qui a trait à ce médicament. Discutez de votre état de santé et de votre traitement avec votre professionnel de la santé et demandez-lui s'il possède de nouveaux renseignements au sujet de **NRA-CLOPIDOGREL**.

Pour quoi NRA-CLOPIDOGREL est-il utilisé?

- NRA-CLOPIDOGREL est utilisé chez les adultes pour aider à prévenir les caillots sanguins et réduire le risque de souffrir de troubles causés par des caillots sanguins [tels que les accidents vasculaires cérébraux, l'angine de poitrine instable (douleur à la poitrine au repos), les crises cardiaques ou les maladies artérielles périphériques (douleurs aux jambes lors de la marche ou au repos)].
- NRA-CLOPIDOGREL est également utilisé chez les adultes atteints de fibrillation auriculaire (rythme cardiaque irrégulier) et ne pouvant pas prendre de médicaments appelés anticoagulants oraux.

Comment NRA-CLOPIDOGREL agit-il?

NRA-CLOPIDOGREL appartient à un groupe de médicaments appelés médicaments antiplaquettaires. Les plaquettes sont de très petites structures dans le sang qui s'agglutinent pendant la coagulation du sang. Les médicaments antiplaquettaires tels que NRA-CLOPIDOGREL aident à prévenir cette agglutination et à réduire le risque de formation de caillots sanguins.

Quels sont les ingrédients dans NRA-CLOPIDOGREL?

Ingrédient médicamenteux : bisulfate de clopidogrel

Ingrédients non médicinaux : hydroxypropylcellulose à faible degré de substitution, hypromellose, huile de ricin hydrogénée, lactose monohydraté, oxyde de fer rouge, mannitol, cellulose microcristalline, polyéthylène glycol, dioxyde de titane et triacétine.

NRA-CLOPIDOGREL est disponible sous les formes posologiques suivantes :

Comprimés, 75 mg et 300 mg

Ne prenez pas NRA-CLOPIDOGREL si vous :

- êtes allergique au bisulfate de clopidogrel ou à l'une des substances du comprimé.
- prenez de la répaglinide, un médicament utilisé pour réduire la glycémie chez les diabétiques.
- souffrez d'un trouble pouvant causer des hémorragies, par exemple un ulcère d'estomac.
- souffrez d'un trouble hépatique.

Consultez votre professionnel de la santé avant de prendre NRA-CLOPIDOGREL, fin de réduire la possibilité d'effets indésirables et pour assurer la bonne utilisation du médicament. Mentionnez à votre professionnel de la santé tous vos problèmes de santé, notamment :

- souffrez d'un trouble médical causant des hémorragies, par exemple un ulcère d'estomac ou un trouble sanguin qui fait en sorte que vous saignez plus facilement et avez tendance à saigner pendant plus de 10 minutes sans être médicamenté.
- prenez d'autres médicaments comme :
 - l'acide acétylsalicylique [AAS]),
 - anticoagulants comme la warfarine, l'héparine, l'abciximab, l'eptifibatide et le tirofiban;
 - des antidépresseurs oraux (inhibiteurs sélectifs du recaptage de la sérotonine -- ISRS) tels que la fluvoxamine et la fluoxétine;
 - des anti-inflammatoires non stéroïdiens [AINS; médicaments qui servent à traiter les troubles des muscles ou des articulations de nature douloureuse et/ou inflammatoire];
 - des médicaments utilisés pour le traitement des ulcères d'estomac et de l'acidité gastrique (p. ex., l'oméprazole).;
 - la rifampicine, un antibiotique qui sert à traiter les infections graves.
- avez des problèmes rénaux.
- êtes enceinte, vous êtes devenue enceinte pendant le traitement par NRA-CLOPIDOGREL.
- allaitez.
- avez récemment subi une intervention chirurgicale (y compris dentaire), ou vous allez en subir une bientôt. Votre professionnel de la santé pourrait alors vous demander de ne pas prendre NRA-CLOPIDOGREL pendant 5 à 7 jours avant l'intervention.
- êtes allergique à certains médicaments, dont le prasugrel ou la ticlopidine.
- êtes intolérant au lactose ou souffrez de l'une des rares maladies héréditaires suivantes :
 - Intolérance au galactose
 - Déficit en lactase de Lapp
 - Malabsorption du glucose-galactose
 car le lactose est un ingrédient non médicinal de NRA-CLOPIDOGREL.

Autres mises en garde à connaître :

NRA-CLOPIDOGREL n'est pas recommandé pour les enfants ou les adolescents de moins de 18 ans.

Si, durant votre traitement par NRA-CLOPIDOGREL, vous présentez un saignement excessif, ne cessez pas de prendre NRA-CLOPIDOGREL, mais allez voir votre médecin ou appelez-le sans tarder.

Si vous consultez un autre médecin ou un dentiste pendant le traitement par NRA-CLOPIDOGREL, vous devez lui signaler que vous prenez NRA-CLOPIDOGREL.

Mentionnez à votre professionnel de la santé toute la médication que vous prenez, y compris les médicaments, les vitamines, les minéraux, les suppléments naturels ou les produits les médicaments alternatifs.

Les produits qui suivent pourraient être associés à des interactions médicamenteuses avec NRA-CLOPIDOGREL :

- l'aspirine (AAS) utilisée pour traiter la douleur, la fièvre et l'inflammation;
- les anti-inflammatoires non stéroïdiens (AINS), utilisés pour traiter les douleurs et/ou inflammations des muscles ou des articulations;
- les opioïdes : lorsque vous êtes traité avec NRA-CLOPIDOGREL, vous devez informer votre médecin avant de vous prescrire un opioïde *(utilisé pour traiter la douleur sévère);

- les inhibiteurs sélectifs de la recapture de la sérotonine (ISRS) comme la fluvoxamine, la fluoxétine, utilisés pour traiter la dépression;
- les médicaments utilisés pour réduire la coagulation sanguine, tels que l'héparine, la warfarine, l'abciximab, l'eptifibatide, le tirofiban;
- les antiacides (comme l'oméprazole) utilisés pour traiter l'indigestion ou les aigreurs;
- le répaglinide, un médicament utilisé pour réduire la glycémie chez les diabétiques;
- le paclitaxel, utilisé pour traiter plusieurs types de cancer;
- la rifampicine, un antibiotique utilisé pour traiter les infections graves.

Comment prendre NRA-CLOPIDOGREL :

Vous pouvez prendre NRA-CLOPIDOGREL avec ou sans aliments. Il est important de prendre le médicament régulièrement, à la même heure chaque jour.

Ce médicament vous a été prescrit personnellement; n'en donnez pas à d'autres. NRA-CLOPIDOGREL devrait être pris à long terme, sous la surveillance d'un médecin.

Dose habituelle pour adultes :

Prenez 1 comprimé NRA-CLOPIDOGREL à 75 mg par jour, par voie orale.

Si vous avez eu de l'angine de poitrine instable ou une crise cardiaque, vous pouvez prendre une dose d'attaque unique de 300 mg, puis 1 comprimé de 75 mg chaque jour.

Si vous êtes atteint de fibrillation auriculaire, la posologie habituelle consiste à prendre 1 comprimé NRA-CLOPIDOGREL à 75 mg par jour ainsi que de l'AAS à raison de 75 à 100 mg par jour.

Surdosage :

Si vous pensez que vous ou une personne dont vous vous occupez avez pris trop de NRA-CLOPIDOGREL, contactez immédiatement un professionnel de la santé, le service des urgences d'un hôpital ou votre centre antipoison régional, même en l'absence de symptômes.

Dose oubliée :

Si vous oubliez de prendre une dose de NRA-CLOPIDOGREL et que vous vous en rendez compte dans les 12 heures suivant l'heure de prise habituelle du médicament, prenez le comprimé oublié immédiatement et le comprimé suivant à l'heure habituelle. Si vous oubliez de prendre une dose et que vous vous en rendez compte plus de 12 heures après l'heure de prise habituelle du médicament, prenez simplement le comprimé suivant à l'heure habituelle. Ne prenez pas 2 comprimés à la fois pour compenser la dose oubliée.

Si vous utilisez le médicament présenté dans des plaquettes alvéolées, vous pouvez vérifier le jour où vous avez pris votre dernier comprimé NRA-CLOPIDOGREL en regardant le calendrier imprimé au dos de la plaquette alvéolée.

Quels sont les effets secondaires qui pourraient être associés à NRA-CLOPIDOGREL ?

Voici certains des effets secondaires possibles que vous pourriez ressentir lorsque vous prenez NRA-CLOPIDOGREL. Si vous ressentez des effets secondaires qui ne font pas partie de cette liste, avisez votre professionnel de la santé.

Les effets secondaires peuvent comprendre :

- douleurs articulaires et/ou musculaires
- douleur abdominale, diarrhée, indigestion (aigreurs)
- nausée, vomissements, constipation, perte du goût (agueusie), altération du goût (dysgueusie)
- étourdissements, céphalées
- sensation de picotements dans les bras et/ou les jambes
- éruption cutanée, démangeaisons
- ecchymoses
- hypertrophie mammaire chez l'homme

Si vous vous coupez ou si vous vous blessez, il faudra probablement un peu plus longtemps pour que le saignement s'arrête. En cas de coupure ou de blessure mineure (si vous vous coupez en vous rasant, par exemple), ce n'est pas grave. Toutefois, si vous avez des doutes, consultez votre médecin sans tarder.

NRA-CLOPIDOGREL peut entraîner des résultats de tests sanguins anormaux. Votre professionnel de la santé décidera du moment d'effectuer les analyses sanguines et interprétera les résultats.

Effets secondaires graves et mesures à prendre			
Symptôme / effet	Consultez votre professionnel de la santé		Cessez de prendre des médicaments et obtenez de l'aide médicale immédiatement
	Seulement si l'effet est grave	Dans tous les cas	
COURANT			
Saignement de nez	✓		
Troubles hémorragiques : sang dans les selles, l'urine ou les yeux, vomissement de sang, toux avec crachats de sang, éruption cutanée avec taches violacées			✓
Réaction allergique : éruption cutanée, urticaire, enflure du visage, des lèvres, de la langue et de la gorge; difficulté à avaler ou à respirer			✓
PEU COURANT			
Fièvre, signes d'infection, fatigue extrême			✓
Troubles du foie. Jaunissement de la peau ou des yeux, urines foncées, nausée, vomissements, perte d'appétit			✓
Saignement dans le cerveau :			✓

Effets secondaires graves et mesures à prendre			
Symptôme / effet	Consultez votre professionnel de la santé		Cessez de prendre des médicaments et obtenez de l'aide médicale immédiatement
	Seulement si l'effet est grave	Dans tous les cas	
Grave céphalée soudaine, faiblesse, perte de la parole ou de la vision, confusion, nausée, vomissements, convulsions, perte de conscience			
TRÈS RARE			
Poumon éosinophile : toux, fièvre, difficulté à respirer et sueurs nocturnes		✓	
Le syndrome de Kounis : une combinaison de symptômes et de signes de réaction allergique et de crise cardiaque ou d'angine instable, accompagnée de douleur thoracique, d'essoufflement, de faiblesse, de nausée, de vomissements, de syncope, de prurit, d'urticaire, de transpiration excessive soudaine, d'une pâleur inhabituelle, de palpitations, d'hypotension ou d'un rythme cardiaque ralenti			✓
FRÉQUENCE INCONNUE			
Faible taux de sucre dans le sang : transpiration, tremblement, étourdissement, mal de tête et vision trouble		✓	

En cas de symptôme ou d'effet secondaire gênant non mentionné dans le présent document ou d'aggravation d'un symptôme ou d'effet secondaire vous empêchant de vaquer à vos occupations quotidiennes, parlez-en à votre professionnel de la santé.

Déclaration des effets secondaires

Vous pouvez signaler tout effet secondaire soupçonné d'être associé à l'emploi des produits de santé à Santé Canada :

- en visitant la page web sur la Déclaration des effets indésirables (<https://www.canada.ca/fr/sante-canada/services/medicaments-produits-sante/medicaments/base-donnees-produits-pharmaceutiques.html>) pour l'information relative à la déclaration en ligne, par la poste ou par télécopieur; ou
- en composant le numéro sans frais 1-866-234-2345

REMARQUE : Si vous avez besoin de renseignements concernant la prise en charge des effets secondaires, communiquez avec votre professionnel de la santé. Le Programme Canada Vigilance ne fournit pas de conseils médicaux.

Entreposage :

Conserver entre 15 °C et 30 °C.

Rangez les comprimés NRA-CLOPIDOGREL dans un endroit sûr, hors de la portée et de la vue des enfants. Ne les placez pas près d'un radiateur, sur le rebord d'une fenêtre, ni dans un endroit humide. Laissez les comprimés dans leur emballage jusqu'à l'utilisation.

Si vous voulez de plus amples renseignements à propos de NRA-CLOPIDOGREL :

- **Consultez votre professionnel de la santé.**
- Vous trouverez ce document destiné aux patients et la monographie complète du produit rédigée pour les professionnels de la santé, qui renferme également les Renseignements sur le médicament pour le patient en visitant le site de Santé Canada (<https://www.canada.ca/en/health-canada/services/drugs-health-products/drug-products/drug-product-database.html>) ou en téléphonant Nora Pharma Inc. au 1-888-270-9874.

Le présent dépliant a été rédigé par :

Nora Pharma Inc.
40 rue Prince-Arthur, Suite 310
Saint-Lambert, Québec
J4P 1X2

Dernière révision : le 16 mars 2022