

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

^{Pr} **APO-AMBRISANTAN**

comprimés d'ambrisentan

Comprimés, 5 mg et 10 mg, voie orale

Antagoniste des récepteurs de l'endothéline

APOTEX INC.
150 Signet Drive
Toronto, Ontario
Canada, M9L 1T9

Date d'approbation initiale :
04 mai 2018

Date de révision :
30 mai 2023

Numéro de contrôle de la présentation : 270565

RÉCENTES MODIFICATIONS IMPORTANTES DE L'ÉTIQUETTE

[7 MISES EN GARDE ET PRÉCAUTIONS](#)

2023-05

TABLE DES MATIÈRES

Les sections ou sous-sections qui ne sont pas pertinentes au moment de l'autorisation ne sont pas énumérées.

RÉCENTES MODIFICATIONS IMPORTANTES DE L'ÉTIQUETTE	2
TABLE DES MATIÈRES	2
PARTIE I : RENSEIGNEMENTS POUR LE PROFESSIONNEL DE LA SANTÉ	4
1 INDICATIONS	4
1.1 Enfants (< 18 ans).....	4
1.2 Personnes âgées (≥ 65 ans)	4
2 CONTRE-INDICATIONS	4
4 POSOLOGIE ET ADMINISTRATION	5
4.1 Considérations posologiques	5
4.2 Dose recommandée et modification posologique	5
4.5 Dose oubliée	6
5 SURDOSAGE	6
6 FORMES POSOLOGIQUES, CONCENTRATIONS, COMPOSITION ET EMBALLAGE	6
7 MISES EN GARDE ET PRÉCAUTIONS	7
7.1 Populations particulières	11
7.1.1 Femmes enceintes	11
7.1.2 Allaitement	12
7.1.3 Enfants (< 18 ans).....	12
7.1.4 Personnes âgées (> 65 ans)	12
8 EFFETS INDÉSIRABLES	12
8.1 Aperçu des effets indésirables	12
8.2 Effets indésirables observés dans les essais cliniques	13
8.3 Effets indésirables peu courants observés au cours des essais cliniques	16
8.4 Résultats de laboratoire anormaux : hématologique, chimie clinique et autres	

	données quantitatives	16
8.5	Effets indésirables observés après la mise en marché	17
9	INTERACTIONS MÉDICAMENTEUSES	17
9.2	Aperçu des interactions médicamenteuses	17
9.4	Interactions médicament-médicament.....	18
9.5	Interactions médicament-aliment.....	24
9.6	Interactions médicament-plante médicinale	24
9.7	Interactions médicament-tests de laboratoire.....	24
10	PHARMACOLOGIE CLINIQUE	24
10.1	Mode d'action.....	24
10.2	Pharmacodynamie	25
10.3	Pharmacocinétique	27
11	ENTREPOSAGE, STABILITÉ ET TRAITEMENT	30
12	INSTRUCTIONS PARTICULIÈRES DE MANIPULATION.....	30
	PARTIE II : RENSEIGNEMENTS SCIENTIFIQUES.....	31
13	RENSEIGNEMENTS PHARMACEUTIQUES	31
14	ESSAIS CLINIQUES	32
14.1	Conception de l'essai et caractéristiques démographiques de l'étude	32
14.2	Résultats des études	33
14.3	Études de biodisponibilité comparative	42
15	MICROBIOLOGIE	43
16	TOXICOLOGIE NON CLINIQUE.....	43
17	MONOGRAPHIE DE PRODUIT DE RÉFÉRENCE	45
	RENSEIGNEMENTS SUR LE MÉDICAMENT POUR LE PATIENT.....	46

PARTIE I : RENSEIGNEMENTS POUR LE PROFESSIONNEL DE LA SANTÉ

1 INDICATIONS

APO-AMBRISANTAN (comprimés d'ambrisentan) est indiqué pour le traitement de l'hypertension artérielle pulmonaire idiopathique (« primitive ») et de l'hypertension artérielle pulmonaire associée à une collagénose chez des patients adultes manifestant des symptômes de classe fonctionnelle II ou III selon l'OMS.

APO-AMBRISANTAN ne doit être utilisé que par des médecins expérimentés dans le diagnostic et le traitement de l'hypertension artérielle pulmonaire idiopathique et de l'hypertension artérielle pulmonaire.

1.1 Enfants (< 18 ans)

Santé Canada ne dispose d'aucune donnée; par conséquent, l'indication d'utilisation dans la population pédiatrique n'est pas autorisée par Santé Canada.

1.2 Personnes âgées (≥ 65 ans)

Il existe peu de données sur l'innocuité et l'efficacité dans la population gériatrique (voir [7.1.4 Personnes âgées](#) et [10.3 Pharmacocinétique](#)).

2 CONTRE-INDICATIONS

APO-AMBRISANTAN est contre-indiqué dans les cas suivants :

- Patients qui présentent une hypersensibilité connue ou soupçonnée à APO-AMBRISANTAN ou à l'un des ingrédients de la préparation (voir [6 FORMES POSOLOGIQUES, CONCENTRATIONS, COMPOSITION ET EMBALLAGE](#)).
- Grossesse (voir [7.1.1 Femmes enceintes](#)).
- Allaitement (voir [7.1.2 Allaitement](#)).
- Patients accusant une atteinte hépatique sévère (avec ou sans cirrhose) (voir [7 MISES EN GARDE ET PRÉCAUTIONS, Hépatique/biliaire/pancréatique](#), et [4 POSOLOGIE ET ADMINISTRATION](#)).
- Patients dont les concentrations initiales d'aminotransférases hépatiques (aspartate aminotransférase [AST] et/ou alanine aminotransférase [ALT]) correspondent à plus de 3 fois la limite supérieure de la normale ($> 3 \times \text{LSN}$) (voir [7 MISES EN GARDE ET PRÉCAUTIONS, Hépatique/biliaire/pancréatique](#), et [4 POSOLOGIE ET ADMINISTRATION](#)).
- Patients atteints de fibrose pulmonaire idiopathique (FPI), avec ou sans hypertension pulmonaire.

4 POSOLOGIE ET ADMINISTRATION

4.1 Considérations posologiques

- Le traitement doit être instauré seulement par un médecin expérimenté dans le traitement de l'hypertension artérielle pulmonaire.
- On doit évaluer la fonction hépatique avant d'instaurer un traitement par APO-AMBRISANTAN (voir [7 MISES EN GARDE ET PRÉCAUTIONS, Hépatique/biliaire/pancréatique](#), et [Surveillance et tests de laboratoire](#)).
- Chez les femmes aptes à procréer, le traitement par APO-AMBRISANTAN doit être amorcé seulement après un test de grossesse négatif et à condition que les patientes utilisent une méthode de contraception fiable (voir [2 CONTRE-INDICATIONS; 7.1.1 Femmes enceintes](#)).
- APO-AMBRISANTAN est contre-indiqué chez les patients présentant une atteinte hépatique sévère et chez ceux dont les concentrations initiales d'AST ou d'ALT correspondent à plus de 3 fois la limite supérieure de la normale ($> 3 \times \text{LSN}$). APO-AMBRISANTAN doit être administré avec prudence chez les patients présentant un trouble hépatique modéré (voir [7 MISES EN GARDE ET PRÉCAUTIONS; 10.3 Pharmacocinétique, Populations et états pathologiques particuliers, Insuffisance hépatique](#)).
- Chez les patients atteints d'hypertension artérielle pulmonaire associée à une collagénose, la dose optimale peut être de 10 mg. On envisagera de passer à une dose de 10 mg si le patient tolère bien APO-AMBRISANTAN à 5 mg (voir [8 EFFETS INDÉSIRABLES](#)).

4.2 Dose recommandée et modification posologique

Le traitement par APO-AMBRISANTAN doit être instauré à raison de 5 mg, une fois par jour. On pourrait obtenir des effets bénéfiques additionnels en majorant la dose à 10 mg une fois par jour.

La dose quotidienne maximale recommandée est de 10 mg.

Lorsqu'APO-AMBRISANTAN est administré en association avec la cyclosporine A, la dose d'APO-AMBRISANTAN doit se limiter à 5 mg, une fois par jour (voir [9.4 Interactions médicament-médicament, Cyclosporine A](#)).

APO-AMBRISANTAN peut être administré avec ou sans nourriture.

L'innocuité et l'efficacité comprimés d'ambrisentan n'ont pas été établies chez les patients de moins de 18 ans. Par conséquent, l'indication d'utilisation chez ces patients n'est pas autorisée par Santé Canada (voir [16 TOXICOLOGIE NON CLINIQUE](#)).

Aucun ajustement de la dose n'est nécessaire chez les patients de 65 ans et plus. Dans le cadre

d'études cliniques en monothérapie, les œdèmes périphériques signalés étaient liés à la dose et plus fréquents chez les patients âgés de 65 ans et plus.

Comprimés d'ambrisentan n'est pas soumis à un métabolisme rénal important ni à une excrétion rénale marquée; par conséquent, il est peu probable que la dose doive être adaptée pour les patients accusant un trouble rénal.

4.5 Dose oubliée

En cas d'oubli d'une dose d'APO-AMBRISENTAN, on doit conseiller au patient de prendre la dose dès qu'il constate cet oubli, puis de prendre la dose suivante selon l'intervalle posologique régulier. On ne doit pas prendre deux doses à la fois pour remplacer une dose oubliée.

5 SURDOSAGE

Chez des volontaires en santé, des doses uniques de 50 et de 100 mg (5 à 10 fois la dose maximale recommandée) ont été associées à des céphalées, à des bouffées vasomotrices, à des étourdissements, à des nausées et à la congestion nasale.

Vu le mode d'action de l'ambrisentan, le surdosage d'APO-AMBRISENTAN pourrait causer de l'hypotension. En cas d'hypotension marquée, des mesures actives de soutien cardiovasculaire pourraient s'avérer nécessaires. Il n'existe pas d'antidote spécifique à ce médicament.

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

6 FORMES POSOLOGIQUES, CONCENTRATIONS, COMPOSITION ET EMBALLAGE

Tableau 1 Voie d'administration, forme posologique, concentration et ingrédients non médicinaux

Voie d'administration	Forme posologique / concentration	Ingrédients non médicinaux
Orale	Comprimé, 5 mg et 10 mg	5 mg : alcool polyvinylique, cellulose microcristalline, croscarmellose sodique, dioxyde de titane, FD&C rouge n° 40, lactose monohydraté, laque d'aluminium jaune soleil à 40 %, polyéthylèneglycol, stéarate de magnésium et talc. 10 mg : alcool polyvinylique, cellulose microcristalline, croscarmellose sodique, dioxyde de titane, lactose monohydraté, laque d'aluminium FD&C rouge n° 40 à 38-42 %,

Voie d'administration	Forme posologique / concentration	Ingrédients non médicinaux
		polyéthylèneglycol, stéarate de magnésium et talc.

APO-AMBRISANTAN à 5 mg : comprimé pelliculé, rose pâle, biconvexe, à bord biseauté et en forme de carré, portant l'inscription « APO » sur un côté et « A5 » sur l'autre.

APO-AMBRISANTAN à 10 mg : comprimé pelliculé, rose foncé et ovale, portant l'inscription « APO » sur un côté et « A10 » sur l'autre.

APO-AMBRISANTAN est offert en plaquettes alvéolées de 30 comprimés.

7 MISES EN GARDE ET PRÉCAUTIONS

Cancérogenèse et mutagenèse

On ne dispose d'aucune donnée chez les humains (voir [16 TOXICOLOGIE NON CLINIQUE, Cancérogenèse](#) et [Génotoxicité](#)).

Conduite de véhicules et utilisation de machines

Aucune étude n'a été menée pour évaluer l'effet de l'ambrisentan sur l'aptitude à conduire un véhicule ou à faire fonctionner des machines. De plus, il est impossible de prévoir un effet défavorable sur l'exécution de ces activités d'après la pharmacologie de la substance active.

Rétention liquidienne

Un œdème périphérique (rétention de liquide) a été observé chez des patients traités par des antagonistes des récepteurs de l'endothéline (ARE), y compris l'ambrisentan. L'œdème périphérique peut aussi être une conséquence clinique de l'hypertension artérielle pulmonaire. L'ambrisentan a entraîné une hausse proportionnelle à la dose des cas d'œdème périphérique léger ou modéré (voir [8 EFFETS INDÉSIRABLES](#)).

Des rapports obtenus après la commercialisation du produit confirment qu'une rétention liquidienne peut survenir dans les semaines suivant le début du traitement par l'ambrisentan et dans certains cas, a nécessité l'administration d'un diurétique ou l'hospitalisation du patient afin de rétablir l'équilibre liquidien ou de traiter une insuffisance cardiaque décompensée (voir [8.2 Effets indésirables observés dans les essais cliniques, Tableau 2](#)). Si les patients présentent déjà une surcharge liquidienne, on doit traiter cette situation comme il se doit sur le plan clinique avant d'amorcer le traitement par APO-AMBRISANTAN.

Si, pendant le traitement par APO-AMBRISANTAN, un œdème périphérique d'importance clinique se manifeste, s'accompagnant ou non d'un gain de poids, il convient d'effectuer une

évaluation plus approfondie pour rechercher la cause de l'œdème, telle que la prise d'APO-AMBRISANTAN ou une insuffisance cardiaque sous-jacente. Il convient également de déterminer si une thérapeutique spécifique ou l'arrêt du traitement par APO-AMBRISANTAN est nécessaire.

Hématologique

L'emploi des antagonistes des récepteurs de l'endothéline a été associé à des baisses d'origine médicamenteuse des concentrations d'hémoglobine et de l'hématocrite. De tels effets ont aussi été observés au cours des études cliniques sur ambrisentan en monothérapie. Certains cas se sont traduits par une anémie ayant nécessité une transfusion. En général, ces réductions sont survenues pendant les premières semaines du traitement par l'ambrisentan et les taux se sont stabilisés par la suite. (voir [8 EFFETS INDÉSIRABLES](#)).

Il n'est pas recommandé d'amorcer un traitement par APO-AMBRISANTAN chez des patients atteints d'une anémie d'importance clinique (voir [7 MISES EN GARDE ET PRÉCAUTIONS, Surveillance et tests de laboratoire](#)).

Hépatique/biliaire/pancréatique

Des anomalies de la fonction hépatique ont été associées à l'hypertension artérielle pulmonaire. On a observé des élévations des concentrations d'enzymes hépatiques pouvant être reliées au traitement par les antagonistes des récepteurs de l'endothéline (ARE). On doit donc évaluer la fonction hépatique des patients avant d'entreprendre le traitement par APO-AMBRISANTAN. Il convient de surveiller la fonction hépatique chaque fois que cela est indiqué sur le plan clinique chez les patients dont la fonction hépatique est normale ou légèrement altérée. La mise en route du traitement par APO-AMBRISANTAN est contre-indiquée chez les patients présentant d'emblée des concentrations de transaminases (alanine aminotransférase [ALT] ou aspartate aminotransférase [AST]) supérieures à 3 fois la limite supérieure de la normale ($> 3 \times \text{LSN}$) et chez les patients présentant une atteinte hépatique sévère. Par ailleurs, APO-AMBRISANTAN doit être employé avec prudence chez les patients accusant une atteinte hépatique modérée; il est recommandé de procéder tous les mois à des dosages de contrôle de l'ALT et de l'AST chez ces patients (voir [4 POSOLOGIE ET ADMINISTRATION](#) et [10 PHARMACOLOGIE CLINIQUE](#)).

Même si la fréquence des anomalies des transaminases a été faible, on ne peut exclure la possibilité d'élévations des transaminases sériques associées au traitement par l'ambrisentan. Par conséquent, il est recommandé de surveiller les concentrations d'ALT et d'AST chaque mois, surtout chez les patients vulnérables comme ceux qui présentent une atteinte hépatique modérée, une insuffisance cardiaque droite d'importance clinique, une hépatopathie préexistante, des antécédents d'augmentation des concentrations d'aminotransférase d'origine médicamenteuse ou chez ceux qui utilisent déjà des médicaments réputés augmenter les concentrations de ces enzymes et qui pourraient être exposés à un risque accru de subir de telles augmentations en prenant l'ambrisentan. Si les patients présentent des élévations

cliniquement importantes des transaminases ou si ces hausses s'accompagnent de signes ou de symptômes d'atteinte hépatique (p. ex. ictère), on doit cesser le traitement par APO-AMBRISANTAN.

En l'absence de symptômes cliniques d'atteinte hépatique ou d'ictère, on peut envisager de reprendre le traitement par APO-AMBRISANTAN après la résolution des anomalies des enzymes hépatiques. On sait qu'une atteinte hépatique et l'hépatite chronique active surviennent chez les patients souffrant d'hypertension artérielle pulmonaire et qu'on décèle souvent des auto-anticorps chez les patients souffrant d'hypertension artérielle pulmonaire idiopathique. On a signalé des cas évoquant l'hépatite chronique active, y compris l'exacerbation possible d'une hépatite chronique active sous-jacente, et une atteinte hépatique lors du traitement par l'ambrisentan, bien que le rôle du médicament dans la survenue de ces événements ne soit pas clair.

Par conséquent, il convient de surveiller les patients à la recherche de signes d'atteinte hépatique et de faire preuve de prudence lorsque APO-AMBRISANTAN est employé seul ou en association avec d'autres médicaments réputés pour être associés à une atteinte hépatique, car les effets additifs d'APO-AMBRISANTAN avec ces agents sont inconnus. La prise en charge de l'hépatite chronique active chez les patients souffrant d'hypertension artérielle pulmonaire doit être optimisée avant d'amorcer le traitement par APO-AMBRISANTAN et pendant celui-ci. Si les patients présentent des signes ou des symptômes d'hépatite ou manifestent une exacerbation d'une hépatite chronique active, on doit cesser l'emploi d'APO-AMBRISANTAN.

Un parallèle a été établi entre d'autres ARE et des hausses des concentrations d'aminotransférases (ALT et AST), des effets hépatotoxiques et des cas d'insuffisance hépatique (voir [8 EFFETS INDÉSIRABLES](#)). Si la fonction hépatique d'un patient est altérée après que celui-ci ait amorcé un traitement par APO-AMBRISANTAN, on devra en rechercher minutieusement la cause. Il convient de mettre fin au traitement par APO-AMBRISANTAN si les concentrations d'aminotransférases hépatiques dépassent de plus de 3 fois la limite supérieure de la normale ($> 3 \times \text{LSN}$) ou si les hausses de ces concentrations s'accompagnent d'une bilirubinémie correspondant à plus de 2 fois la limite supérieure de la normale ($> 2 \times \text{LSN}$), ou de signes ou de symptômes d'un dysfonctionnement hépatique et que les autres causes possibles ont été écartées.

Surveillance et tests de laboratoire

Hémoglobine et hématocrite

L'ambrisentan a été associé à des réductions des concentrations d'hémoglobine et de l'hématocrite. Il n'est pas recommandé d'amorcer un traitement par APO-AMBRISANTAN chez des patients qui manifestent une anémie d'importance clinique. On recommande d'effectuer le dosage de l'hémoglobine et/ou de l'hématocrite avant d'instaurer le traitement par APO-AMBRISANTAN, un mois après le début du traitement, puis régulièrement par la suite, selon les indications cliniques.

Des baisses des concentrations d'hémoglobine et/ou de l'hématocrite ont été constatées comme effets indésirables très courants du médicament observés au cours des essais cliniques (voir Tableau 2). La réduction moyenne des valeurs de l'hémoglobine entre le début et la fin du traitement chez les patients recevant l'ambrisentan dans le cadre d'études contrôlées par placebo d'une durée de 12 semaines portant sur l'emploi d'un médicament en monothérapie était de 0,8 g/dL. Selon nos observations, des baisses des concentrations d'hémoglobine ont persisté pendant 4 ans.

Si on observe une diminution significative sur le plan clinique des valeurs de l'hémoglobine ou de l'hématocrite et que d'autres causes possibles de cette baisse ont été exclues, on doit envisager de mettre fin au traitement par APO-AMBRISENTAN.

Épreuves de la fonction hépatique

On doit mesurer les concentrations de transaminases hépatiques avant d'entreprendre le traitement et tous les mois par la suite chez les patients vulnérables ou, en général chez tous les patients, chaque fois que ces dosages sont indiqués sur le plan clinique (voir [7 MISES EN GARDE ET PRÉCAUTIONS, Hépatique/biliaire/pancréatique](#)).

En cas d'élévation importante sur le plan clinique des concentrations de transaminases (plus de 3 fois la LSN), ou d'élévation des concentrations de transaminases accompagnée de signes ou de symptômes d'atteinte hépatique (p. ex. nausées, vomissements, fièvre, douleur abdominale, ictère ou encore léthargie ou fatigue inhabituelles) ou encore d'une hausse de la concentration de bilirubine représentant 2 fois la limite supérieure de la normale ($2 \times$ LSN), on doit cesser le traitement par APO-AMBRISENTAN.

Chez les patients qui ne présentent pas de symptômes cliniques d'atteinte hépatique ou d'ictère, on peut envisager de reprendre le traitement par APO-AMBRISENTAN après la résolution des anomalies des enzymes hépatiques (voir [7 MISES EN GARDE ET PRÉCAUTIONS, Hépatique/biliaire/pancréatique](#)).

Maladie veino-occlusive pulmonaire

Si les patients présentent un œdème pulmonaire aigu lors de l'instauration du traitement par APO-AMBRISENTAN, on doit envisager la possibilité d'une maladie veino-occlusive pulmonaire.

Rénal

Comprimés d'ambrisentan a pas été étudié chez des sujets présentant une atteinte rénale. L'ambrisentan n'est pas soumis à un métabolisme rénal important ni à une excrétion rénale marquée; par conséquent, il est peu probable que la dose doive être adaptée pour les patients accusant un trouble rénal (voir [10.3 Pharmacocinétique](#)).

Santé reproductive : Potentiel des femmes et des hommes

Fertilité

Une atrophie des tubules séminifères des animaux mâles a été liée à l'administration à long terme d'ARE, y compris l'ambrisentan (voir [16 TOXICOLOGIE NON CLINIQUE](#)). L'effet du médicament sur la fertilité de l'homme n'est pas connu (voir [14 ESSAIS CLINIQUES](#) et [16 TOXICOLOGIE NON CLINIQUE](#)).

Risque tératogène

La tératogénicité est un effet de classe des ARE. Des études menées chez des rates et des lapines ont révélé que l'ambrisentan est tératogène et ont fait état de cas de taux accrus de malformations fœtales et d'anomalies suivant l'administration du produit (voir [16 TOXICOLOGIE NON CLINIQUE](#)).

Sensibilité/résistance

APO-AMBRISENTAN contient de la laque d'aluminium (rouge n° 40 [FD&C]), un colorant azoïque qui pourrait entraîner des réactions de type allergique.

7.1 Populations particulières

7.1.1 Femmes enceintes

L'emploi d'APO-AMBRISENTAN est contre-indiqué chez la femme enceinte. Des études menées chez des rates et des lapines ont révélé qu'ambrisentan est tératogène et ont fait état de cas de taux accrus de malformations fœtales et d'anomalies suivant l'administration d'antagonistes des récepteurs de l'endothéline, y compris l'ambrisentan (voir [16 TOXICOLOGIE NON CLINIQUE](#)).

Les femmes aptes à procréer doivent être informées que la prise d'APO-AMBRISENTAN durant la grossesse présente un risque d'effets nocifs pour le fœtus. Il faut absolument exclure la possibilité d'une grossesse avant d'entreprendre le traitement par APO-AMBRISENTAN et la patiente doit recourir à une méthode de contraception fiable durant le traitement. Des tests de grossesse sont recommandés durant le traitement par APO-AMBRISENTAN, selon les indications cliniques.

Les femmes aptes à procréer doivent communiquer sans tarder avec leur médecin si elles découvrent ou soupçonnent qu'elles sont enceintes. Si la décision est prise de poursuivre la grossesse, il convient d'interrompre le traitement par APO-AMBRISENTAN et d'instaurer un traitement de remplacement (voir [2 CONTRE-INDICATIONS](#) et [16 TOXICOLOGIE NON CLINIQUE, Toxicologie pour la reproduction et le développement](#)).

7.1.2 Allaitement

On ignore si l'ambrisentan est excrété dans le lait humain. Par conséquent, l'allaitement est contre-indiqué chez les patientes traitées par APO-AMBRISENTAN (voir [2 CONTRE-INDICATIONS](#)).

7.1.3 Enfants (< 18 ans)

Santé Canada ne dispose d'aucune donnée; par conséquent, l'indication d'utilisation dans la population pédiatrique n'est pas autorisée par Santé Canada (voir [16 TOXICOLOGIE NON CLINIQUE](#)).

7.1.4 Personnes âgées (> 65 ans)

Aucun ajustement de la dose n'est nécessaire chez les patients de 65 ans et plus.

Dans le cadre des études cliniques portant sur l'emploi d'ambrisentan en monothérapie, on a signalé que l'œdème périphérique était lié à la dose, qu'il était plus fréquent et qu'il semblait plus sévère chez les patients de 65 ans et plus. (voir [8 EFFETS INDÉSIRABLES](#), [10 PHARMACOLOGIE CLINIQUE, Populations et états pathologiques particuliers](#), et [4 POSOLOGIE ET ADMINISTRATION](#)).

8 EFFETS INDÉSIRABLES

8.1 Aperçu des effets indésirables

L'innocuité d'ambrisentan a été évaluée dans le cadre d'études cliniques de phases II et III regroupant 483 patients souffrant d'hypertension artérielle pulmonaire qui ont reçu des doses uniques de 1, 2,5, 5 ou 10 mg pendant des périodes allant de 1 jour à 3,5 années. Dans l'ensemble, l'ambrisentan a été bien toléré.

Au cours d'études contrôlées par placebo d'une durée de 12 semaines, les effets indésirables signalés le plus fréquemment ($\geq 10\%$) chez les patients prenant l'ambrisentan ont été l'œdème périphérique, les céphalées et la congestion nasale (voir le Tableau 2).

Durant les études de phase III contrôlées par placebo, la proportion de patients qui ont interrompu leur traitement en raison d'effets indésirables a été semblable dans tous les groupes : 3,0 % dans le groupe placebo et 2,3 % dans le groupe ambrisentan.

Dans le cadre des études contrôlées par placebo, six (4,5 %) patients sous placebo et quatre (1,5 %) patients sous ambrisentan sont décédés. Une proportion plus élevée de patients prenant le placebo ont subi au moins un effet indésirable grave non fatal comparativement aux patients prenant l'ambrisentan. Les effets indésirables graves les plus fréquents tant chez les patients sous placebo que chez les patients sous ambrisentan ont été l'insuffisance

ventriculaire droite (placebo : 6,1 %, ambrisentan : 1,1 %) et (l'aggravation de) l'hypertension artérielle pulmonaire (placebo : 3,8 %, ambrisentan : 1,1 %). La fréquence des effets indésirables graves liés au traitement a été similaire dans les groupes recevant l'ambrisentan.

8.2 Effets indésirables observés dans les essais cliniques

Les essais cliniques sont menés dans des conditions très particulières. Les taux d'effets indésirables qui y sont observés ne reflètent pas nécessairement les taux observés en pratique, et ces taux ne doivent pas être comparés aux taux observés dans le cadre d'essais cliniques portant sur un autre médicament. Les informations sur les effets indésirables provenant d'essais cliniques peuvent être utiles pour déterminer et estimer les taux de réactions indésirables aux médicaments lors d'une utilisation réelle.

Expérience tirée des études cliniques de courte durée

Les données suivantes sur l'innocuité de l'ambrisentan proviennent de deux études cliniques de phase III contrôlées par placebo d'une durée de 12 semaines réalisées chez des patients atteints d'hypertension artérielle pulmonaire (ARIES-1 et ARIES-2). En tout, 197 patients ont reçu l'ambrisentan à raison de 5 ou 10 mg 1 f.p.j. et 132 patients ont reçu un placebo.

Les effets indésirables du médicament observés dans les études ARIES-1 et ARIES-2 sont résumés dans le Tableau 2.

Tableau 2 Effets indésirables du médicament survenus chez les patients atteints d'hypertension artérielle pulmonaire traités par l'ambrisentan dans le cadre des études de courte durée (ARIES-1 et ARIES-2, analyse intégrée)

Classification par système ou organe Terminologie retenue	Placebo (n = 132) n (%)	Ambrisentan 5 mg (N = 130) n (%)	Ambrisentan 10 mg (N = 67) n (%)
Troubles du système sanguin et lymphatique			
Anémie	2 (1,5)	2 (1,5)	2 (3,0)
Troubles cardiaques			
Palpitations	3 (2,3)	5 (3,8)	3 (4,5)
Troubles gastro-intestinaux			
Constipation	2 (1,5)	4 (3,1)	4 (6,0)
Douleur abdominale ^a	1 (0,8)	6 (4,6)	4 (6,0)
Troubles généraux et touchant la voie d'administration			
Œdème périphérique	14 (10,6)	24 (18,5)	19 (28,4)
Rétention liquidienne ^b	4 (3,0)	4 (3,1)	4 (6,0)
Troubles du système nerveux			
Céphalée	18 (13,6)	20 (15,4)	13 (19,4)
Troubles respiratoires, thoraciques et médiastinaux			

Classification par système ou organe Terminologie retenue	Placebo (n = 132) n (%)	Ambrisentan 5 mg (N = 130) n (%)	Ambrisentan 10 mg (N = 67) n (%)
Congestion nasale	2 (1,5)	7 (5,4)	7 (10,4)
Rhinopharyngite	1 (0,8)	7 (5,4)	2 (3,0)
Sinusite	0	4 (3,1)	3 (4,5)
Troubles vasculaires			
Bouffées vasomotrices ^c	2 (1,5)	5 (3,8)	1 (1,5)

- a) Comprend la douleur abdominale haute; b) Comprend la rétention liquidienne, la surcharge liquidienne et l'enflure locale; c) Comprennent les bouffées de chaleur.

Les effets indésirables du médicament observés dans le cadre des études de courte durée portant sur l'emploi d'un médicament en monothérapie ont été généralement d'intensité légère ou modérée. La dose la plus forte (10 mg) a été associée à une fréquence plus élevée d'œdème périphérique, de céphalée, de congestion nasale, de palpitations, de constipation, de sinusite, d'anémie, de douleur abdominale et de rétention liquidienne. L'œdème périphérique a été l'effet indésirable le plus souvent observé pendant le traitement par l'ambrisentan et les taux de fréquence variaient selon l'âge. Chez les patients plus jeunes (< 65 ans), la fréquence était de 18 % (28/155) chez les patients recevant l'ambrisentan comparativement à 13 % (13/104) chez les patients recevant le placebo. Chez les patients âgés (> 65 ans), la fréquence de l'œdème périphérique était plus élevée : 36 % (15/42) chez les patients recevant l'ambrisentan comparativement à 4 % (1/28) chez les patients recevant le placebo. Les résultats de telles analyses de sous-groupes doivent être interprétés avec prudence.

Expérience tirée des études cliniques de longue durée

L'innocuité à long terme (> 3 mois) de l'ambrisentan administré en monothérapie a été évaluée chez 383 patients atteints d'hypertension artérielle pulmonaire dans le cadre de l'étude ARIES-E, une étude clinique de prolongation des études ARIES-1 et ARIES-2 non contrôlée par placebo. Les effets indésirables du médicament observés dans le cadre des études de longue durée, soit les études ARIES-E sont résumés au Tableau 3.

Tableau 3 Effets indésirables du médicament survenus chez les patients atteints d'hypertension artérielle pulmonaire traités par l'ambrisentan dans le cadre des études de longue durée (> 3 mois), données des études et ARIES-E

Classification par système ou organe Terminologie retenue	ARIES-E ambrisentan monothérapie N = 383 n (%)
Troubles du système sanguin et lymphatique	
Anémie	52 (14)
Troubles cardiaques	

Classification par système ou organe Terminologie retenue	ARIES-E ambrisentan monothérapie N = 383 n (%)
Palpitations	50 (13)
Troubles oculaires	
Atteinte visuelle ^a	13 (3)
Troubles gastro-intestinaux	
Nausées	53 (14)
Vomissements	30 (8)
Constipation	33 (9)
Douleur abdominale ^b	55 (14)
Troubles généraux et touchant la voie d'administration	
Œdème périphérique	168 (44)
Rétention liquidienne ^c	24 (6)
Fatigue	47 (12)
Asthénie	20 (5)
Troubles du système immunitaire	
Hypersensibilité ^d	13 (3)
Troubles du système nerveux	
Céphalée	96 (25)
Étourdissements	66 (17)
Troubles respiratoires, thoraciques et médiastinaux	
Congestion nasale	48 (13)
Rhinopharyngite	58 (15)
Sinusite	39 (10)
Dyspnée ^e	64 (17)
Troubles cutanés et sous-cutanés	
Éruption cutanée ^f	27 (7)
Troubles vasculaires	
Bouffées vasomotrices ^g	23 (6)

a) L'atteinte visuelle comprend la vision trouble et le trouble visuel. b) La douleur abdominale comprend la douleur abdominale haute. c) La rétention liquidienne comprend la rétention liquidienne, la surcharge liquidienne et l'enflure locale. d) L'hypersensibilité comprend l'hypersensibilité au médicament. e) La dyspnée comprend la dyspnée d'effort. f) L'éruption cutanée comprend l'éruption érythémateuse, l'éruption cutanée généralisée, l'éruption maculaire, l'éruption papuleuse et l'éruption prurigineuse. g) Les bouffées vasomotrices comprennent les bouffées de chaleur.

En général, aucun effet indésirable nouveau ou imprévu n'a été observé au cours de la prolongation des études ARIES-1 et ARIES-2, ces dernières ayant duré 12 semaines. Au nombre des 67 décès (18 %) survenus au cours de l'étude de prolongation, six manifestations

indésirables graves ont été observées chez quatre patients (N = 32; 13 %) et ont été jugées comme étant liées à l'ambrisentan selon les chercheurs.

Un effet indésirable a mené à l'interruption permanente de la participation de 85 (22 %) des patients principalement en raison de l'aggravation de l'hypertension pulmonaire (5,2 %) et d'une insuffisance ventriculaire droite. Seize (4 %) des sujets présentaient une hausse de l'ALT et de l'AST d'au moins 3 fois la limite supérieure de la normale ce qui a mené à l'abandon d'un seul patient. Une baisse du taux d'hémoglobine a persisté tout au long du traitement. Les patients sous warfarine ou autre anticoagulant ne présentaient aucun changement cliniquement pertinent dans le temps de Quick ou le rapport international normalisé (RIN) moyens.

8.3 Effets indésirables peu courants observés au cours des essais cliniques

Les effets indésirables moins fréquents mentionnés ci-dessous ont été observés chez des patients atteints d'hypertension artérielle pulmonaire qui ont reçu l'ambrisentan au cours d'études cliniques de phase III contrôlées par placebo d'une durée de 12 semaines (ARIES-1 et ARIES-2) :

Troubles du système immunitaire : hypersensibilité

8.4 Résultats de laboratoire anormaux : hématologique, chimie clinique et autres données quantitatives

Anomalies hématologiques

Au cours des études de phase III contrôlées par placebo et menées auprès de patients atteints d'hypertension artérielle pulmonaire, les variations moyennes des valeurs au départ (chez les patients traités par placebo, l'ambrisentan à 5 mg et à 10 mg, respectivement) étaient (+ 0,15, -0,77, -0,93) pour l'hémoglobine et (+ 0,01 %, -2 %, -3 %) pour l'hématocrite. Ces variations n'étaient pas liées à la dose chez les patients traités par ambrisentan à 5 mg et à 10 mg. Des réductions marquées de l'hémoglobine (réduction > 15 % par rapport à la valeur de départ, se traduisant par une valeur en bas de la limite inférieure de la normale) ont été observées chez 7 % des patients prenant l'ambrisentan et chez 4 % des patients recevant le placebo. Des réductions semblables des valeurs de l'hémoglobine ou de l'hématocrite, ou des deux, ont été observées pendant le traitement avec d'autres antagonistes des récepteurs de l'endothéline. La cause de ces réductions reste incertaine, mais il ne s'agit pas d'une hémorragie ni d'une hémolyse. Des manifestations liées à l'anémie ou à une réduction de l'hémoglobine ou de l'hématocrite ont semblé plus fréquentes chez les patients qui recevaient 10 mg d'ambrisentan que chez ceux qui recevaient de plus faibles doses du médicament ou le placebo. Dans la prolongation au long cours en mode ouvert des études cliniques clés de phase III, des baisses moyennes des concentrations d'hémoglobine (allant de 0,9 à 1,2 g/dL) par rapport aux valeurs initiales ont persisté pendant une période de traitement par l'ambrisentan pouvant atteindre

4 ans.

Changements au niveau des paramètres de chimie clinique

Un certain nombre de patients (19 %) ont présenté une augmentation des concentrations de γ GT ($> 3 \times$ LSN). L'importance clinique de cette observation est inconnue.

8.5 Effets indésirables observés après la mise en marché

Outre ceux signalés durant les études cliniques, on a relevé les effets indésirables suivants après l'homologation d'ambrisentan. Les effets de fréquence « inconnue » ont été signalés de façon volontaire et proviennent d'une population dont on ignore la taille; par conséquent, il est impossible d'en estimer la fréquence.

Troubles cardiaques

Après la commercialisation du médicament, on a fait état de cas de rétention liquidienne et d'insuffisance cardiaque associée à une rétention liquidienne survenus dans les semaines qui ont suivi le début du traitement par l'ambrisentan. Certains de ces cas ont nécessité l'administration d'un diurétique ou l'hospitalisation du patient afin de rétablir l'équilibre liquidien ou de traiter une insuffisance cardiaque décompensée.

Troubles hématologiques et lymphatiques

Anémie nécessitant une transfusion.

Troubles hépatobiliaires

Des cas d'élévation des transaminases hépatiques (AST et ALT $> 3 \times$ LSN), une hépatite chronique active (voir [7 MISES EN GARDE ET PRÉCAUTIONS](#)), y compris des cas d'exacerbation de l'hépatite chronique active auto-immune, et des atteintes hépatiques d'étiologie incertaine (y compris une hausse de la bilirubine sanguine $> 2 \times$ LSN) ont été rapportés pendant le traitement par l'ambrisentan. La fréquence des événements hépatiques était semblable chez les patients présentant un dysfonctionnement ventriculaire gauche.

9 INTERACTIONS MÉDICAMENTEUSES

9.2 Aperçu des interactions médicamenteuses

Des études effectuées sur du tissu hépatique humain indiquent que l'ambrisentan est métabolisé par les uridine 5'-diphosphate glucuronosyltransférases (UGT) 1A9S, 2B7S et 1A3S, ainsi que par les isoenzymes CYP3A4 et CYP2C19. Les études *in vitro* semblent indiquer que l'ambrisentan est un substrat de la protéine de transport des anions organiques (OATP - Organic Anion Transport Protein). En outre, elles montrent que l'ambrisentan est un substrat,

mais pas un inhibiteur, de la glycoprotéine P (P-gp).

Des données d'études *in vitro* révèlent que l'ambrisentan à des concentrations pouvant atteindre 300 microM n'inhibe pas de façon marquée les isoenzymes UGT1A1, UGT1A6, UGT1A9, UGT2B7 ni les enzymes 1A2, 2A6, 2B6, 2C8, 2C9, 2C19, 2D6, 2E1, 3A4 du cytochrome P450. D'autres études *in vitro* utilisant des lignées cellulaires transfectées avec les gènes transporteurs humains ont montré que l'ambrisentan n'inhibe pas la P-gp, la protéine de résistance du cancer du sein (BRCP), la protéine 2 associée à la multirésistance aux médicaments (MRP2) ou la pompe d'exportation des sels biliaires (BSEP) à des concentrations pouvant atteindre 100 microM. L'ambrisentan a montré une faible inhibition *in vitro* de l'OATP1B1, l'OATP1B3 et du cotransporteur de sodium-taurocholate (NTCP) avec des valeurs de CI50 de 47 microM, 45 microM et environ 100 microM, respectivement. Des études *in vitro* menées sur des hépatocytes de rats et d'humains n'ont montré aucun signe d'inhibition par l'ambrisentan des NTCP, OATP, BSEP et MRP2. De plus, l'ambrisentan n'est pas un inducteur de la MRP2, de la P-gp ni de l'expression des protéines des hépatocytes de rats via BSEP. Dans l'ensemble, les données *in vitro* laissent supposer que l'ambrisentan, à des concentrations pertinentes sur le plan clinique, n'exercerait pas d'effet sur le transport des isoenzymes UGT1A1, UGT1A6, UGT1A9, UGT2B7 ou des enzymes 1A2, 2A6, 2B6, 2C8, 2C9, 2C19, 2D6, 2E1, 3A4 du cytochrome P450 ou via BSEP, BCRP, P-gp, MRP2, OATP1B1/3 ou NTCP.

9.4 Interactions médicament-médicament

Les médicaments apparaissant dans ce tableau sont fondés 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 anticipée de l'interaction.

Tableau 4 Interactions médicament-médicament établies ou possibles

Interaction médicamenteuse	Niveau des données probantes	Effet	Commentaires cliniques
Cyclosporine A	EC	On a étudié les effets de doses répétées de cyclosporine A (100 à 150 mg, deux fois par jour) sur la pharmacocinétique à l'état d'équilibre d'ambrisentan (5 mg, une fois par jour) et de doses répétées d'ambrisentan (5 mg, une fois par jour) sur la pharmacocinétique à l'état d'équilibre de la cyclosporine A (100 à 150 mg, deux fois par	La dose d'ambrisentan doit se limiter à 5 mg 1 f.p.j. lorsqu'elle est administrée en association avec la cyclosporine A (voir 4.2 Dose recommandée et modification posologique). Aucun ajustement

Interaction médicamenteuse	Niveau des données probantes	Effet	Commentaires cliniques
		<p>jour) chez des volontaires en santé. La C_{max} et l'ASC_(0-t) de l'ambrisentan ont augmenté (de 48 % et de 121 % respectivement) en présence de doses multiples de cyclosporine A. La demi-vie plasmatique apparente d'ambrisentan en présence de cyclosporine a augmenté de 38 % par rapport à l'ambrisentan administré seul (de 8,36 à 11,5 heures). Aucune différence importante n'a été observée dans le t_{max} médian. Cependant, des doses multiples d'ambrisentan n'ont pas eu d'effet cliniquement pertinent sur l'exposition à la cyclosporine A. Notons que la valeur moyenne de la demi-vie plasmatique apparente de la cyclosporine A a augmenté de 32 %, passant de 4,79 heures (cyclosporine A seule) à 6,33 heures en présence d'ambrisentan.</p>	<p>posologique de la cyclosporine A n'est justifié.</p>
<p>Inhibiteurs de la phosphodiesterase (sildénafil ; tadalafil)</p>	<p>EC</p>	<p>Chez des volontaires sains, la coadministration de comprimés d'ambrisentan avec un inhibiteur de la phosphodiesterase (sildénafil ou tadalafil) n'a pas modifié de façon significative la pharmacocinétique de l'inhibiteur de la phosphodiesterase ou des comprimés d'ambrisentan.</p>	<p>La co-administration des deux médicaments peuvent entraîner une baisse de la tension artérielle. L'association doit donc être utilisée avec prudence.</p>

Interaction médicamenteuse	Niveau des données probantes	Effet	Commentaires cliniques
Sildénafil	EC	Chez les volontaires sains recevant une dose unique de sildénafil (20 mg), les doses quotidiennes de comprimés d'ambrisentan (10 mg) n'ont pas eu d'effet cliniquement pertinent sur la pharmacocinétique du sildénafil ou de son métabolite actif, le n-desméthyl sildénafil. De même, des doses quotidiennes de sildénafil (20 mg tid) n'ont pas eu d'effet cliniquement pertinent sur la pharmacocinétique d'une dose unique d'ambrisentan (10 mg) (voir, 10.3 Pharmacocinétique).	La co-administration des deux médicaments peuvent entraîner une baisse de la tension artérielle. L'association doit donc être utilisée avec prudence.
Tadalafil	EC	Les effets des comprimés d'ambrisentan à l'état d'équilibre (10 mg une fois par jour) sur la pharmacocinétique d'une dose unique de tadalafil et les effets du tadalafil à l'état d'équilibre (40 mg une fois par jour) sur la pharmacocinétique d'une dose unique d'ambrisentan en comprimés ont été étudiés chez 23 volontaires sains. Les comprimés d'ambrisentan n'ont pas eu d'effets cliniquement pertinents sur la pharmacocinétique du tadalafil. De même, la co-administration avec le tadalafil n'a pas affecté la pharmacocinétique des comprimés d'ambrisentan.	La co-administration des deux médicaments peuvent entraîner une baisse de la tension artérielle. L'association doit donc être utilisée avec prudence.
Kétoconazole	EC	L'administration de kétoconazole à l'état d'équilibre a augmenté l'ASC _∞ et la C _{max} de	Les patients recevant 10 mg d'ambrisentan durant leur traitement

Interaction médicamenteuse	Niveau des données probantes	Effet	Commentaires cliniques
		l'ambrisentan de 35 % et de 20 %, respectivement. L'importance clinique de ces changements est inconnue.	par le kétoconazole doivent être surveillés de près pour tout signe d'effets indésirables.
Digoxine	EC	On a étudié les effets de doses répétées d'ambrisentan (10 mg) sur la pharmacocinétique d'une dose unique de digoxine chez 15 volontaires en santé. Des doses multiples d'ambrisentan ont donné lieu à des hausses légères, mais significatives de l'ASC _(0-dernière mesure) de la digoxine (16 %) et des concentrations minimales ainsi qu'une augmentation de 29 % de la C _{max} de la digoxine. L'augmentation de l'exposition à la digoxine (de 9 % de l'ASC _(0-∞)) observée en présence de doses multiples d'ambrisentan n'a pas été considérée cliniquement pertinente.	Aucun ajustement de la dose de digoxine n'est justifié. Cependant, étant donné l'indice thérapeutique étroit de la digoxine, la prudence et une surveillance s'imposent.
Contraceptifs oraux	EC	Une étude clinique réalisée chez des volontaires en santé a révélé que l'administration à l'état d'équilibre d'ambrisentan à raison de 10 mg 1 fois par jour n'a pas modifié de façon significative la pharmacocinétique d'une dose unique d'éthinylœstradiol et de noréthindrone, entrant dans la composition d'un contraceptif oral. À la lumière de cette étude, l'ambrisentan ne devrait pas influencer considérablement sur l'exposition à des contraceptifs renfermant des œstrogènes ou	Aucun ajustement posologique n'est justifié.

Interaction médicamenteuse	Niveau des données probantes	Effet	Commentaires cliniques
		<p>un progestatif.</p> <p>On a évalué chez des femmes volontaires en santé les effets d'un traitement de 12 jours par l'ambrisentan (10 mg 1 fois par jour) sur les paramètres pharmacocinétiques d'une dose unique d'un contraceptif oral renfermant de l'éthinylœstradiol (35 mcg) et de la noréthindrone (1 mg). On a constaté une légère diminution de la C_{max} et de l'$ASC_{(0-\infty)}$ de l'éthinylœstradiol (de 8 % et de 4 %, respectivement) et une légère augmentation de ces paramètres dans le cas de la noréthindrone (de 13 % et de 14 %, respectivement). Les changements observés dans l'exposition à l'éthinylœstradiol ou à la noréthindrone ont été mineurs et ne seront probablement pas significatifs sur le plan clinique.</p>	
Inhibiteur puissant de l'isoenzyme 2C19 (oméprazole)	EC	Au cours d'études cliniques menées chez des patients atteints d'hypertension artérielle pulmonaire, l'administration concomitante d'ambrisentan et d'oméprazole (un inhibiteur de l'isoenzyme CYP2C19) n'a pas influé de façon significative sur la pharmacocinétique de l'ambrisentan.	Aucun ajustement posologique n'est justifié.
Rifampine	EC	On a étudié les effets de doses uniques ou répétées de rifampine (à 600 mg, une fois par	Aucun ajustement de la dose d'ambrisentan n'est justifié lors de

Interaction médicamenteuse	Niveau des données probantes	Effet	Commentaires cliniques
		<p>jour) sur la pharmacocinétique à l'état d'équilibre de l'ambrisentan (10 mg, une fois par jour) chez des volontaires en santé. Suivant l'administration de doses initiales de rifampine, une augmentation transitoire de l'ASC_(0-τ) de l'ambrisentan (de 121 % et de 116 % suivant les première et deuxième doses respectivement) a été observée. La demi-vie plasmatique apparente de l'ambrisentan a diminué de 50 %, passant de 8,28 à 4,59 heures lorsqu'il a été administré en association avec la rifampine. Cependant, aucun effet cliniquement pertinent n'a été observé sur l'exposition à l'ambrisentan au jour 8, suivant l'administration de doses multiples de rifampine.</p>	<p>l'administration concomitante de rifampine.</p>
Warfarine	EC	<p>Chez des volontaires en santé recevant de la warfarine, la prise de doses quotidiennes d'ambrisentan (10 mg) n'a pas eu d'effet d'importance clinique sur le temps de Quick, sur le rapport international normalisé (RIN) ni sur la pharmacocinétique de la S-warfarine (substrat de la CYP2C9) ou de la R-warfarine (substrat de la CYP3A4).</p> <p>Chez les patients atteints d'hypertension artérielle pulmonaire recevant des anticoagulants semblables à la warfarine, l'administration</p>	<p>Aucun ajustement posologique n'est justifié.</p>

Interaction médicamenteuse	Niveau des données probantes	Effet	Commentaires cliniques
		concomitante d'ambrisentan n'a pas entraîné de changement cliniquement pertinent du temps de Quick, du RIN ou de la dose de l'anticoagulant (voir 10.3 Pharmacocinétique).	

EC = essai clinique

9.5 Interactions médicament-aliment

APO-AMBRISENTAN peut être pris avec ou sans nourriture (voir [10.3 Pharmacocinétique](#)).

9.6 Interactions médicament-plante médicinale

Les interactions avec les produits à base de plantes médicinales n'ont pas été établies.

9.7 Interactions médicament-tests de laboratoire

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

10 PHARMACOLOGIE CLINIQUE

10.1 Mode d'action

L'ambrisentan est un antagoniste des récepteurs de l'endothéline (ARE) appartenant à la classe de l'acide propanoïque; il est actif lorsqu'il est administré par voie orale et il inhibe sélectivement le récepteur de l'endothéline de type A (ET_A). L'inhibition sélective du récepteur ET_A bloque la vasoconstriction médiée par la phospholipase C ainsi que la prolifération cellulaire régie par la protéine kinase C, sans empêcher la production d'oxyde nitrique et de prostacycline, la vasodilatation induite par la GMP cyclique et l'AMP cyclique et la clairance de l'endothéline-1 (ET-1) associée au récepteur de l'endothéline de type B (ET_B).

L'ambrisentan est un antagoniste spécifique et compétitif des récepteurs de l'endothéline qui se lie de manière sélective au récepteur ET_A. Cette propriété pharmacologique constitue le principal mode d'action de l'ambrisentan.

L'activité pharmacologique de l'ambrisentan a été évaluée au cours d'une série de dosages et à l'aide de modèles animaux.

10.2 Pharmacodynamie

Hémodynamie cardiopulmonaire

Pendant une étude de phase II réalisée chez des patients atteints d'hypertension artérielle pulmonaire, les paramètres hémodynamiques ont été mesurés par une méthode effractive au début de l'étude et après 12 semaines (n = 29). L'index cardiaque du traitement par l'ambrisentan à 5 mg et à 10 mg a augmenté de 0,5 L/min/m² (IC à 95 % : -0,01 à 0,95; p = 0,0518) et 0,4 L/min/m² (IC à 95 % : -0,02 à 0,76; p = 0,0560), respectivement. La tension artérielle pulmonaire moyenne dans le cas du traitement par l'ambrisentan à 5 mg et à 10 mg a été de -4,3 mm Hg (IC à 95 % : -8,0 à -0,6; p = 0,0272) et -13,3 mm Hg (IC à 95 % : -26,1 à -0,6; p = 0,0460), respectivement. La résistance vasculaire pulmonaire moyenne associée au traitement par l'ambrisentan à 5 mg et à 10 mg a été -3,5 mm Hg/L/min (IC à 95 % : -6,0 à -0,94; p = 0,0131) et -4,3 mm Hg/L/min (IC à 95 % : 11,3 à 2,7; p = 0,1179), respectivement. On n'a observé aucune réduction significative de la pression auriculaire droite moyenne.

Peptide natriurétique de type B

Deux études de phase III contrôlées par placebo ont montré que les concentrations plasmatiques du BNP chez les patients traités par l'ambrisentan durant 12 semaines avaient diminué de 29 % dans le groupe recevant 2,5 mg, de 30 % dans le groupe recevant 5 mg et de 45 % dans le groupe recevant 10 mg (p < 0,001 pour chaque groupe posologique) et augmenté de 11 % dans le groupe placebo.

Électrophysiologie cardiaque

Au cours d'une étude à répartition aléatoire avec agent témoin positif, contrôle placebo et groupes parallèles, des sujets en santé ont reçu soit l'ambrisentan à raison d'une dose quotidienne de 10 mg, suivie d'une dose unique de 40 mg, soit un placebo suivi d'une dose unique de moxifloxacine de 400 mg, ou un placebo seul. Le traitement par l'ambrisentan à 10 mg par jour n'a eu aucun effet significatif sur l'intervalle QTc. L'administration d'ambrisentan à 40 mg s'est traduite par un allongement de 5 ms de l'intervalle QTc moyen au t_{max} et une limite supérieure de l'intervalle de confiance à 95 % de 9 ms. L'effet du traitement concomitant par l'ambrisentan et des inhibiteurs métaboliques de l'ambrisentan (p. ex. kétoconazole, cyclosporine A) sur l'intervalle QT est inconnu (voir [9 INTERACTIONS MÉDICAMENTEUSES](#)).

Pharmacodynamie primaire

Les études *in vitro* effectuées à l'aide de préparations membranaires de myocytes ventriculaires humains ont révélé que l'ambrisentan est un antagoniste de l'endothéline présentant une valeur Ki de 16 pM contre les récepteurs ET_A. L'ambrisentan est environ 4 000 fois plus sélectif pour les récepteurs ET_A que pour les récepteurs ET_B. Comparativement à l'énantiomère S,

l'affinité relative de l'énantiomère R était nettement plus faible.

Des études *in vivo* ont été réalisées à l'aide d'un modèle murin (rat) d'hypertension induite par l'endothéline. L'ambrisentan a, de manière proportionnelle à la dose (1, 3 ou 10 mg/kg par voie orale), atténué les hausses de la tension artérielle résultant de la perfusion d'endothéline (big ET-1).

Aucune étude réalisée à l'aide de modèles animaux d'hypertension artérielle pulmonaire n'a abordé les effets pharmacodynamiques de l'ambrisentan.

Pharmacodynamie secondaire

Lorsqu'on a mis à l'épreuve l'ambrisentan à la dose de 10 μ M pour vérifier la spécificité à l'aide d'une série (100) de récepteurs et de canaux ioniques, le médicament n'a pas été actif (taux d'inhibition < 50 %). L'énantiomère R et le métabolite 4-hydroxyméthyl ambrisentan ont également été inactifs lorsque mis à l'épreuve à l'aide d'un test de spécificité semblable.

Chez des rats normotendus, l'administration de 300 mg/kg d'ambrisentan par voie orale ou de 100 mg/kg d'ambrisentan par voie intraveineuse a entraîné des hausses initiales de la tension artérielle et de la fréquence cardiaque, qui ont été suivies par des réductions soutenues de ces paramètres cardiovasculaires.

Chez des chiens normotendus, l'administration orale de l'ambrisentan à des doses de 1, de 10 et de 100 mg/kg a donné lieu à des réductions de la tension artérielle proportionnelles à la dose qui n'ont pas été compensées par une fréquence cardiaque plus rapide.

Pharmacologie de l'innocuité

Des études pharmacologiques d'innocuité ont été réalisées pour vérifier l'effet de l'ambrisentan sur le système nerveux central et périphérique, sur les appareils cardiovasculaire, respiratoire, gastro-intestinal et rénal, ainsi que sur la conductivité cardiaque (courant hERG et muscle papillaire de cobaye), sur la contractilité du muscle lisse utérin, sur la coagulation sanguine et sur la mitogénicité des cellules spléniques.

On n'a pas observé d'effets manifestes sur le système nerveux central ou périphérique de souris et de rats après l'administration par voies intraveineuse et orale de doses atteignant 100 mg/kg et 300 mg/kg, respectivement.

Les résultats de ces études pharmacologiques d'innocuité montrent que des concentrations élevées de l'ambrisentan ont produit peu ou pas d'effets *in vitro*, *ex vivo* et dans des modèles d'animal entier, ce qui donne à penser que le risque d'effets biologiques imprévus est négligeable. Toutefois, l'administration de doses uniques élevées de l'ambrisentan pourrait abaisser la tension artérielle et causer une hypotension et des symptômes liés à la

vasodilatation. De plus, chez les rats, l'ambrisentan (doses i.v. ou orales uniques) a réduit le taux d'excrétion du sodium, du chlorure et du calcium par les reins et ce, de manière proportionnelle à la dose.

Aucune étude pharmacodynamique n'a été menée sur les interactions médicamenteuses.

Traitement prolongé

Des patients admissibles provenant des deux études clés, ARIES-1 et ARIES-2, ont été inscrits dans une étude de prolongation ouverte : ARIES-E. L'objectif principal de l'étude ARIES-E était d'évaluer la fréquence et la gravité des effets indésirables associés au traitement prolongé par l'ambrisentan, y compris les effets sur les aminotransférases sériques. Les patients traités par l'ambrisentan dans le cadre des études ARIES-1 et ARIES-2 ont continué de prendre la même dose du médicament au moment de leur inscription à l'étude ARIES-E, où les patients ayant reçu le placebo ont été répartis aléatoirement au traitement par l'ambrisentan à raison de 2,5 mg, 5 mg ou 10 mg une fois par jour (N = 383). La dose des patients pouvait être augmentée ou réduite et ces derniers pouvaient prendre des prostanoides approuvés pour traiter l'hypertension pulmonaire artérielle au besoin dans le cadre de l'étude ARIES-E (13 % des patients ont dû prendre un prostanoides). Au nombre des 96 patients recevant 2,5 mg, des 190 recevant 5 mg et des 97 recevant 10 mg au moment de la répartition aléatoire, 82 %, 68 % et 49 % participaient toujours à l'étude après 1, 2 et 3 ans, respectivement et 91 %, 83 %, 79 % de ces patients ont reçu l'ambrisentan en monothérapie durant ces périodes.

Survie

Dans le cadre de l'étude ARIES-E, les patients traités par l'ambrisentan (2,5 mg, 5 mg ou 10 mg, une fois par jour), les estimations de la survie selon la méthode de Kaplan-Meier à 1, 2 et 3 ans étaient de 93 %, 85 %, et 79 %, respectivement. Au nombre des patients qui ont continué de prendre l'ambrisentan pendant au moins 3 ans, la majorité n'ont reçu aucun autre traitement de l'hypertension artérielle pulmonaire tel que mentionné ci-dessus. Une relation dose-réponse n'a pas été démontrée. Ces observations non contrôlées ne permettent pas la comparaison avec un groupe n'ayant pas reçu l'ambrisentan et ne peuvent donc pas être utilisées pour déterminer l'effet à long terme de l'ambrisentan sur la mortalité.

Efficacité

En général, les bienfaits observés durant les essais contrôlés par placebo, ARIES-1 et ARIES-2, se sont maintenus chez la majorité des patients poursuivant leur participation à l'étude ARIES-E durant la période d'observation complète.

10.3 Pharmacocinétique

Absorption

L'ambrisentan est rapidement absorbé par l'organisme humain. Sa biodisponibilité absolue est inconnue. Après l'administration d'une dose orale, la concentration plasmatique maximale (C_{max}) d'ambrisentan est atteinte habituellement au bout de 1 à 2 heures, aussi bien à l'état de jeûne qu'après l'ingestion d'aliments. La C_{max} et l'aire sous la courbe des concentrations plasmatiques en fonction du temps (ASC) augmentent proportionnellement à la dose, dans toute la gamme des doses thérapeutiques. En règle générale, l'état d'équilibre est atteint après quatre jours de doses répétées.

Une étude de l'effet des aliments pendant l'administration d'ambrisentan à des volontaires en santé à jeun et après un repas riche en lipides a montré que la C_{max} avait diminué de 12 %, mais que l'ASC n'avait pas changé. Cette réduction de la concentration maximale n'est pas significative sur le plan clinique. Par conséquent, l'ambrisentan peut être pris avec ou sans nourriture.

Distribution

L'ambrisentan se lie fortement aux protéines plasmatiques. Le taux de liaison de l'ambrisentan aux protéines plasmatiques *in vitro* était en moyenne de 99 % et indépendant de la concentration dans la plage de 0,2 à 20 mcg/mL. L'ambrisentan se lie principalement à l'albumine (96,5 %) et, à un degré moindre, à la glycoprotéine acide de type alpha-1.

La distribution de l'ambrisentan dans les érythrocytes est faible, comme en témoigne le rapport moyen concentration sanguine:concentration plasmatique de 0,57 et de 0,61 chez l'homme et la femme, respectivement.

Métabolisme

L'ambrisentan est soumis à la glucuroconjugaison par plusieurs isoenzymes UGT (UGT1A9S, UGT2B7S et UGT1A3S) pour former le glucuroconjugué d'ambrisentan (13 %). Dans une moindre mesure, l'ambrisentan est aussi soumis à un métabolisme oxydatif, principalement par l'isoenzyme CYP3A4 et, à un degré encore moindre, par la CYP3A5 et la CYP2C19 pour former le 4-hydroxyméthyl ambrisentan (21 %), qui après une nouvelle glucuroconjugaison est transformé en glucuroconjugué de 4-hydroxyméthyl ambrisentan (5 %). L'affinité de liaison du 4-hydroxyméthyl ambrisentan pour le récepteur de l'endothéline humain est 65 fois moins grande que celle de l'ambrisentan. Par conséquent, aux concentrations mesurées dans le plasma (environ 20 % de la concentration de la molécule mère ambrisentan), on ne s'attend pas à ce que le 4-hydroxyméthyl ambrisentan contribue à l'activité pharmacologique de l'ambrisentan.

Les interactions de l'ambrisentan avec les isoenzymes UGT, les cytochromes et les transporteurs de médicaments ont fait l'objet d'études *in vitro* (voir [9.4 Interactions médicament-médicament](#)).

Élimination

L'ambrisentan et ses métabolites sont surtout éliminés dans les selles après le métabolisme hépatique ou extra hépatique, ou les deux. Une fraction d'environ 22 % de la dose administrée est retrouvée dans l'urine après l'administration orale, dont 3,3 % sous forme d'ambrisentan inchangé. La demi-vie après l'administration de doses multiples est d'environ 15 heures (plage : de 13,6 à 16,5 heures) chez des volontaires en santé et de 9 à 15 heures chez les patients atteints d'hypertension artérielle pulmonaire. La clairance moyenne après administration orale d'ambrisentan est de 38 mL/min chez les sujets en santé et de 19 mL/min chez les patients atteints d'hypertension artérielle pulmonaire.

Populations et états pathologiques particuliers

Enfants

L'innocuité et l'efficacité comprimés d'ambrisentan n'ont pas été établies chez les patients de moins de 18 ans.

Personnes âgées

Selon les résultats d'une analyse démographique pharmacocinétique menée chez des volontaires en santé ainsi que chez des patients atteints d'hypertension artérielle pulmonaire, l'âge a été sans effet significatif sur les paramètres pharmacocinétiques de l'ambrisentan (voir [4 POSOLOGIE ET ADMINISTRATION](#)).

Sexe

D'après les résultats d'une analyse démographique pharmacocinétique réalisée chez des volontaires en santé et des patients atteints d'hypertension artérielle pulmonaire, le sexe n'influe pas de façon significative sur la pharmacocinétique de l'ambrisentan.

Insuffisance hépatique

La pharmacocinétique de l'ambrisentan chez des patients présentant un trouble hépatique sévère ou une élévation d'importance clinique des transaminases hépatiques n'a pas été étudiée. Toutefois, étant donné que les principales voies du métabolisme de l'ambrisentan sont la glucuroconjugaison et l'oxydation, suivies de l'élimination dans la bile, on s'attend à ce qu'une atteinte hépatique accroisse l'exposition à l'ambrisentan (C_{max} et ASC), mais l'ampleur de ce phénomène et l'effet qu'il pourrait avoir sur l'innocuité et l'efficacité du médicament n'ont pas été évalués. L'emploi d'APO-AMBRISENTAN est donc contre-indiqué chez les patients présentant une atteinte hépatique sévère ou des concentrations d'AST ou d'ALT correspondant à plus de 3 fois la limite supérieure de la normale ($> 3 \times LSN$). APO-AMBRISENTAN doit être administré avec prudence aux patients présentant un trouble hépatique modéré (voir [7 MISES EN GARDE ET PRÉCAUTIONS, Hépatique/biliaire/pancréatique](#), et [4 POSOLOGIE ET](#)

ADMINISTRATION).

Insuffisance rénale

Aucune étude pharmacocinétique n'a été menée auprès de patients accusant un trouble rénal. Toutefois, l'excrétion rénale d'ambrisentan est négligeable. Par conséquent, une atteinte rénale ne devrait pas augmenter de façon significative l'exposition à APO-AMBRISENTAN.

11 ENTREPOSAGE, STABILITÉ ET TRAITEMENT

Entreposer à la température ambiante de 15 °C à 30 °C.

12 INSTRUCTIONS PARTICULIÈRES DE MANIPULATION

Il n'y a aucune instruction particulière de manipulation.

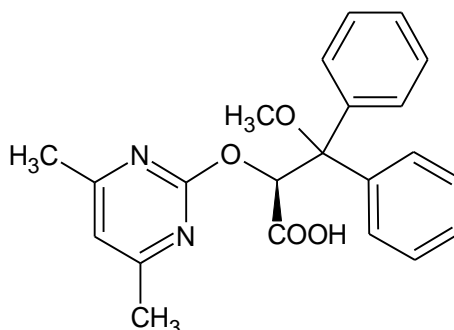
PARTIE II : RENSEIGNEMENTS SCIENTIFIQUES

13 RENSEIGNEMENTS PHARMACEUTIQUES

Substance pharmaceutique

Nom propre Ambrisentan
 Nom chimique (+)-(2S)-2-[4,6-diméthylpyrimidine-2-yl)oxy]-3-méthoxy-3, acide 3-diphénylpropanoïque
 (2S)-2-[4,6-diméthylpyrimidine-2-yl)oxy]-3-méthoxy-3, acide 3-diphénylpropanoïque

Formule et masse moléculaires $C_{22}H_{22}N_2O_4$, 378,42 g/mol
 Formule de structure



Propriétés physicochimiques

L'ambrisentan est une substance solide, cristalline, blanche à blanc cassé. C'est un acide carboxylique ayant un pKa de 4,0. L'ambrisentan est presque insoluble dans l'eau et dans des solutions aqueuses à pH faible. La solubilité augmente dans des solutions aqueuses à pH plus élevé. À l'état solide, l'ambrisentan est très stable, non hygroscopique et insensible à la lumière.

14 ESSAIS CLINIQUES

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

Tableau 5 Résumé de la méthodologie et des données démographiques des études cliniques clés portant sur l'emploi de l'ambrisentan (comprimés d'ambrisentan) chez des patients atteints d'hypertension artérielle pulmonaire

Étude	Conception de l'étude	Posologie, voie d'administration et durée	Sujets répartis aléatoirement (n = nombre)	Âge moyen (plage)	Sexe	Étiologie de l'HTAP n (%) Étiologie de l'HTAP n (%)
ARIES-1	Étude multicentrique et multinationale de phase III, à répartition aléatoire, à double insu, contrôlée par placebo	Comprimés à 5 mg et à 10 mg, par voie orale, une fois par jour, pendant 12 semaines	Placebo : n = 67 5 mg : n = 67 10 mg : n = 67	50,1 (17-82)	Hommes : 33 (16,4 %) Femmes : 168 (83,6 %)	HTAP* idiopathique : 126 (62,7 %) HTAP* non idiopathique : 75 (37,3 %)
ARIES-2	Étude multicentrique et multinationale de phase III, à répartition aléatoire, à double insu, contrôlée par placebo	Comprimés à 2,5 mg et à 5 mg, par voie orale, une fois par jour, pendant 12 semaines	Placebo : n = 65 2,5 mg : n = 64 5 mg : n = 63	50,9 (20-81)	Hommes : 49 (25,5 %) Femmes : 143 (74,5 %)	HTAP* idiopathique : 125 (65,1 %) HTAP* non idiopathique : 67 (34,9 %)

* HTAP = hypertension artérielle pulmonaire

L'ambrisentan en monothérapie pour le traitement de l'hypertension artérielle pulmonaire

Deux études multicentriques clés de phase III, à répartition aléatoire et à double insu avec contrôle par placebo ont été menées (ARIES-1 et ARIES-2). La méthodologie et les données démographiques font l'objet du Tableau 5. Pendant les deux études, l'ambrisentan était ajouté au traitement de soutien ou au traitement de fond des patients, qui pouvait associer la digoxine, des anticoagulants, des diurétiques, de l'oxygène et des vasodilatateurs (bloqueurs des canaux calciques, inhibiteurs de l'ECA). Le paramètre d'évaluation principal était la distance parcourue au test de marche de six minutes (TM6M). L'aggravation clinique, la classe fonctionnelle selon l'OMS, l'indice de dyspnée de Borg et le score au questionnaire sur l'état de santé SF-36 faisaient aussi partie des paramètres évalués.

L'hypertension artérielle pulmonaire non idiopathique a surtout été associée à une collagénose, tandis qu'un faible pourcentage fut associé à l'usage d'anorexigène ou à une infection par le VIH. La majorité des patients présentaient des symptômes correspondant à la classe fonctionnelle II (38 %) ou III (55 %) selon l'OMS.

14.2 Résultats des études

Résultats obtenus avec l'ambrisentan en monothérapie pour le traitement de l'hypertension artérielle pulmonaire

Ces études avaient pour paramètre d'évaluation principal l'amélioration de la tolérance à l'effort, évaluée en fonction de la variation de la distance parcourue au TM6M entre le début de l'étude et la 12^e semaine. Au cours des deux études, le traitement par l'ambrisentan a donné lieu, à chaque dose étudiée, à une amélioration statistiquement significative de la distance parcourue au TM6M comme l'indique le [Tableau 6](#). L'amélioration de la tolérance à l'effort était manifeste après 4 semaines de traitement et elle persistait à la douzième semaine de traitement à double insu comme l'indique la Figure 1.

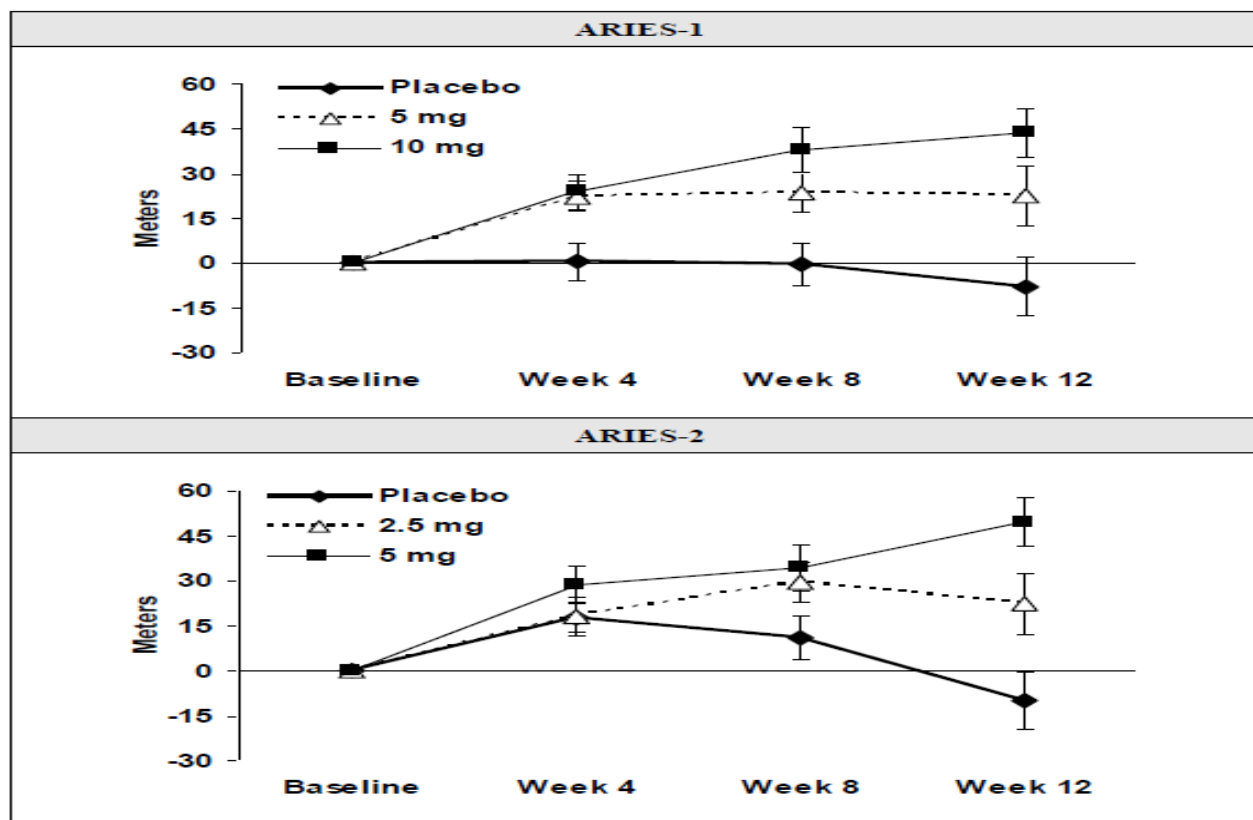
Tableau 6 Variations (en mètres) de la distance parcourue au test de marche de six minutes entre le début et la 12^e semaine des études de phase III (patients présentant une hypertension artérielle pulmonaire idiopathique et non idiopathique : voir également le Tableau 10)

	ARIES-1			ARIES-2		
	Placebo (n = 67)	5 mg (n = 67)	10 mg (n = 67)	Placebo (n = 65)	2,5 mg (n = 64)	5 mg (n = 63)
Au début de l'étude	341,9 ± 73,47	339,6 ± 76,68	341,5 ± 78,28	342,7 ± 85,93	347,3 ± 83,81	355,3 ± 84,45
Variation moyenne par rapport au début de l'étude	-7,8 ± 78,88	22,8 ± 82,98	43,6 ± 65,91	-10,1 ± 93,79	22,2 ± 82,67	49,4 ± 75,36
Variation médiane par rapport au début de l'étude	0,5	21,1	32,5	-3,5	27,5	40,0
Variation moyenne par rapport à la distance parcourue au début de l'étude, ajustée en fonction du placebo		30,6	51,4		32,3	59,4
IC à 95 %		2,9, 58,3	26,6, 76,2		1,5, 63,1	29,6, 89,3
Valeur p†		0,008	< 0,001		0,022	< 0,001

Moyenne ± écart-type

† Les valeurs p sont issues de comparaisons entre l'ambrisentan et le placebo effectuées à

Figure 1 Variation moyenne de la distance parcourue au test de marche de six minutes (études de phase III) chez les patients présentant une hypertension artérielle pulmonaire idiopathique et non idiopathique



Variation moyenne de la distance parcourue au test de marche de six minutes par rapport au départ dans les groupes placebo et ambrisentan.

Valeurs moyennes \pm erreur type sur la moyenne.

Les symptômes de l'hypertension artérielle pulmonaire ont été évalués à l'aide de l'indice de dyspnée de Borg (BDI), de la classe fonctionnelle de l'OMS et de l'échelle d'évaluation du fonctionnement physique du questionnaire sur l'état de santé SF-36. Après

12 semaines, le traitement par l'ambrisentan a entraîné une amélioration statistiquement significative de l'indice BDI ([Tableau 7](#)). Des améliorations ont également été observées sur l'échelle d'évaluation du fonctionnement physique (SF-36), même si elles n'étaient pas significatives sur le plan statistique.

Tableau 7 Résumé des résultats touchant les paramètres secondaires des études ARIES-1 et ARIES-2 à 12 semaines (population en intention de traiter)

		ARIES-1			ARIES-2		
		Placebo	Ambrisentan 5 mg	Ambrisentan 10 mg	Placebo	Ambrisentan 2,5 mg	Ambrisentan 5 mg
Variation de l'indice de dyspnée de Borg (BDI)	Variation de la valeur initiale à la semaine 12	0,0 (-0,55, 0,54)	-0,3 (-0,79, 0,16)	-0,9 (-1,3, -0,41)	0,8 (0,17, 0,54)	-0,2 (-0,74, 0,34)	-0,4 (-0,87, 0,14)
	Par rapport au placebo, estimation ponctuelle (IC à 95 %)		-0,3 (-1,0, 0,4) p = 0,316 -	-0,9 (-1,6, -0,2) p = 0,002 +		-1,0 (-1,9, -0,2) p = 0,046 +	-1,2 (-2,0, -0,4) p = 0,040 +
Variation de la classe OMS, n (%)	Amélioration	16 (23,9 %)	19 (28,4 %)	20 (29,9 %)	11 (16,9 %)	10 (15,6 %)	9 (14,3 %)
	Détérioration	11 (16,4 %)	1 (1,5 %)	3 (4,5 %)	12 (18,5 %)	3 (4,7 %)	2 (3,2 %)
	Par rapport au placebo ¹		p = 0,0726 -	p = 0,0957 -		p = 0,2058 -	p = 0,1872 -

		ARIES-1			ARIES-2		
		Placebo	Ambrisentan 5 mg	Ambrisentan 10 mg	Placebo	Ambrisentan 2,5 mg	Ambrisentan 5 mg
Variation du score de fonctionn ement physique SF-36	Variation de la valeur initiale, moyenne (É- T)	1,82 (9,25)	1,88 (8,68)	4,79 (7,90)	-0,15 (7,29)	3,78 (7,63)	2,97 (7,79)
	Par rapport au placebo		p = 0,992 -	p = 0,056 -		0,005 +	0,052 -

¹ D'après l'analyse d'une variation de 7 points par rapport à la valeur initiale
+ Résultat significatif sur le plan statistique; - non significatif sur le plan statistique

L'ambrisentan a retardé l'aggravation clinique (le paramètre incluait un effet bénéfique tant sur la mortalité que sur l'hospitalisation pour cause d'hypertension artérielle pulmonaire), bien que le seuil de signification statistique n'ait pas été atteint. Selon la définition retenue, le délai d'aggravation clinique de l'hypertension artérielle pulmonaire correspondait au temps écoulé entre la répartition aléatoire et un premier signalement de décès, de greffe de poumon, d'hospitalisation pour cause d'hypertension artérielle pulmonaire, de septostomie auriculaire ou de retrait de l'étude attribuable soit à l'ajout d'autres agents thérapeutiques contre l'hypertension artérielle pulmonaire soit à la présence d'au moins deux critères d'épuisement précoce de l'effet du traitement (voir le [Tableau 8](#)).

Tableau 8 Résumé de l'aggravation clinique des manifestations d'hypertension artérielle pulmonaire tiré des études ARIES-1 et ARIES-2 après 12 semaines (population en intention de traiter)

Groupe de traitement Manifestation n (%)	ARIES-1			ARIES-2		
	Placebo (N = 67)	Ambrisentan 5 mg (N = 67)	Ambrisentan 10 mg (N = 67)	Placebo (N = 65)	Ambrisentan 2,5 mg (N = 64)	Ambrisentan 5 mg (N = 63)
Décès	2 (3,0)	1 (1,5)	1 (1,5)	3 (4,6)	2 (3,1)	0 (0,0)
Transplantation pulmonaire	0 (0,0)	0 (0,0)	0 (0,0)	0 (0,0)	0 (0,0)	0 (0,0)
Hospitalisation pour cause d'hypertension	2 (3,0)	2 (3,0)	2 (3,0)	9 (13,8)	3 (4,7)	2 (3,2)
Septostomie auriculaire	0 (0,00)	0 (0,0)	0 (0,0)	0 (0,0)	0 (0,0)	0 (0,0)
Retrait de l'étude attribuable à l'ajout d'autres agents thérapeutiques contre l'hypertension artérielle pulmonaire	1 (1,5)	0 (0,0)	1 (1,5)	0 (0,0)	0 (0,0)	0 (0,0)
Critères d'épuisement	3 (4,5)	0 (0,0)	2 (3,0)	7 (10,8)	2 (3,1)	1 (1,6)
Total des sujets présentant au moins	6 (9,0)	3 (4,5)	3 (4,5)	14 (21,5)	3 (4,7)	3 (4,8)
Valeur p (ambrisentan p/r au placebo)*		0,4925	0,4925		0,008	0,008

* Test exact de Fisher par rapport au placebo

Au cours des études ARIES, les patients présentant au début de l'étude des symptômes de classe fonctionnelle II selon l'OMS

affichaient un BDI moyen de 2,98 et une distance moyenne de 375 m au TM6M; 47 % avaient parcouru plus de 400 m au TM6M. Les patients ayant des symptômes de classe fonctionnelle III selon l'OMS présentaient un BDI moyen de 4,38 et une distance moyenne de 330 m au TM6M au début de l'étude.

Chez les patients présentant des symptômes de classe II et de classe III, on a observé une augmentation de la distance moyenne parcourue au TM6M dans les groupes prenant l'ambrisentan à 5 mg et à 10 mg, comparativement au placebo après 12 semaines de traitement ([Tableau 9](#)). L'amélioration des paramètres secondaires témoignait également de l'efficacité du médicament à la fois chez les patients de classe fonctionnelle II et chez ceux de classe fonctionnelle III selon l'OMS.

Tableau 9 Amélioration de la distance parcourue au TM6M à la semaine 12 pendant les études de phase III réalisées chez des patients présentant des symptômes de classe fonctionnelle II ou III selon l'OMS (population en intention de traiter)

		ARIES-1			ARIES-2		
		Placebo	Ambrisentan 5 mg	Ambrisentan 10 mg	Placebo	Ambrisentan 2,5 mg	Ambrisentan 5 mg
Classe II selon l'OMS	Variation de la distance parcourue au TM6M entre le début de l'étude et la 12 ^e semaine, moyenne (IC à 95 %)	-0,3 (-19,3, 18,7)	+26,6 (-1,0, 54,2)	+43,4 (17,6, 69,2)	-7,3 (-45,9, 31,4)	+37,0 (9,1, 64,9)	+61,4 (31,3, 91,5)
	Amélioration, ajustée en fonction du placebo, de la distance parcourue au		27,0 (-4,8, 58,7) p = 0,046 0	43,7 (12,8, 74,7) p = 0,0072		+44,2 (-1,1, 89,6) p = 0,0624	+68,6 (21,5, 115,8) p = 0,0104

		ARIES-1			ARIES-2		
		Placebo	Ambrisentan 5 mg	Ambrisentan 10 mg	Placebo	Ambrisentan 2,5 mg	Ambrisentan 5 mg
	TM6M, moyenne (IC à 95 %)						
Classe II selon l'OMS	Variation de la distance parcourue au TM6M entre le début de l'étude et la 12 ^e semaine, moyenne (IC à 95 %)	-15,2 (-45,0, 14,5)	+18,7 (-5,8, 43,3)	+42,2 (21,0, 63,4)	-15,2 (-48,3, 17,8)	+6,2 (-26,2, 38,7)	+38,3 (11,7, 64,9)
	Amélioration, ajustée en fonction du placebo, de la distance parcourue au TM6M, moyenne (IC à 95 %)		+34,0 (-4,1, 72,1) p = 0,0624	+57,4 (20,5, 94,3) p = 0,0187		21,4 (-24,8, 67,7) p = 0,4500	53,5 (11,2, 95,8) p = 0,0217

Un résumé de la variation de la distance parcourue au TM6M entre le début de l'étude et la 12^e semaine fait l'objet du Tableau 11.

Tableau 10 Résumé de la variation de la distance parcourue au TM6M entre le début de l'étude et la 12^e semaine après stratification des cas d'hypertension artérielle pulmonaire suivant la méthode de la dernière observation reportée (population en intention de traiter)

		ARIES-1			ARIES-2		
Groupe de traitement		Placebo	Ambrisentan 5 mg	Ambrisentan 10 mg	Placebo	Ambrisentan 2,5 mg	Ambrisentan 5 mg
Hypertension artérielle pulmonaire idiopathique							
Variation de la distance parcourue entre le début de l'étude et la 12 ^e semaine	N	43	42	41	42	42	41
	Moyenne (É.-T.)	-6,3 (82,14)	36,6 (85,42)	50,6 (58,22)	-20,6 (101,23)	35,7 (67,97)	55,1 (86,58)
Par rapport au placebo	Estimation ponctuelle		42,9	56,9		56,3	75,7
	Valeur p ¹		0,0053	0,0011		0,005	< 0,001
Hypertension artérielle pulmonaire non idiopathique							
Variation de la distance parcourue entre le début de l'étude et la 12 ^e semaine	N	24	25	26	23	22	22
	Moyenne (É.-T.)	-10,6 (74,32)	-0,4 (74,69)	32,4 (76,38)	9,1 (76,77)	-3,5 (102,10)	38,6 (47,96)
Par rapport au placebo	Estimation ponctuelle		10,2	43,0		-12,6	29,5
	Valeur p ¹		0,4965	0,0487		1,000	0,170

¹ Test de rang non paramétrique de Wilcoxon, en fonction du caractère idiopathique ou non idiopathique de l'hypertension artérielle pulmonaire

Innocuité hépatique

La fonction hépatique des patients a été évaluée pendant les études cliniques. Au cours des études ARIES-1 et 2, on n'a relevé aucun cas d'élévation des transaminases représentant plus de 3 fois la limite supérieure de la normale (LSN) chez les 262 patients traités par l'ambrisentan, mais on a répertorié trois cas parmi les 132 patients recevant le placebo (2,3 %). La fréquence cumulative des élévations des transaminases sériques > 3 × LSN pendant toutes les études de phase II et III (y compris les études de prolongation) a été de 3,5 % (17 des 483 patients sur une période d'exposition moyenne de 79,5 semaines). Dans le cadre de l'étude ouverte ARIES-E, prolongation des études ARIES-1 et ARIES-2 (n = 383), le risque de présenter des élévations des transaminases sériques plus de 3 fois la LSN chez les patients traités par l'ambrisentan après 2 ans s'élevait à 3,9 %.

14.3 Études de biodisponibilité comparative

Une étude de biodisponibilité comparative croisée, randomisée, à dose unique, à double insu, bidirectionnelle, des comprimés d'APO-AMBRISANTAN 10 mg (APOTEX INC.) et VOLIBRIS® 10 mg comprimés (GlaxoSmithKline Inc.) a été menée auprès de 26 hommes en bonne santé et à jeun. Les résultats obtenus des 25 sujets ayant terminé l'étude sont résumés dans le tableau suivant.

RÉSUMÉ DES ÉTUDES DE BIODISPONIBILITÉ COMPARATIVE

Ambrisentan (1x 10 mg) Moyenne géométrique Moyenne arithmétique (CV %)				
Paramètre	Substance à l'étude ¹	Substance de référence ²	Rapport des moyennes géométriques (%)	Intervalle de confiance à 90 % (%)
ASC _t (ng·h/mL)	5565,0 5701,9 (24,0)	5401,6 5551,0 (25,1)	103,0	99,9 – 106,3
ASC _{inf} (ng·h/mL)	5923,5 6151,2 (24,6)	5776,1 5925,2 (24,4)	102,6	99,1 – 106,1
C _{max} (ng/mL)	781,4 812,2 (28,7)	753,9 766,5 (19,2)	103,6	96,4 – 111,4
T _{max} ³ (h)	1,68 (0,67-4,50)	1,67 (0,67-4,00)		

Ambrisentan (1x 10 mg) Moyenne géométrique Moyenne arithmétique (CV %)				
Paramètre	Substance à l'étude ¹	Substance de référence ²	Rapport des moyennes géométriques (%)	Intervalle de confiance à 90 % (%)
T _{1/2} ⁴ (h)	19,94 (53,87)	19,90 (56,85)		
¹ Comprimés d'APO-AMBRISENTAN (ambrisentan) à 10 mg (Apotex Inc.) ² Les comprimés de VOLIBRIS® (ambrisentan) à 10 mg (GlaxoSmithKline Inc.) ont été achetés au Canada. ³ Exprimé sous forme de médiane (intervalle) seulement. ⁴ Exprimé sous forme de moyennes arithmétiques (CV %) seulement.				

15 MICROBIOLOGIE

Aucune information microbiologique n'est requise pour ce produit pharmaceutique.

16 TOXICOLOGIE NON CLINIQUE

Toxicologie générale

Les principaux effets observés au cours des études sur la toxicité de doses répétées d'ambrisentan administrées à des souris et à des rats ont été en partie attribués à une pharmacologie excessive. Ces effets touchaient notamment la cavité nasale et les testicules. Les études sur l'administration de doses répétées d'ambrisentan à des chiens révèlent que le médicament est bien toléré; les effets observés se limitaient à une atrophie glandulaire fundique et à des signes cliniques de respiration bruyante et de troubles gastro-intestinaux. Des décès ou des effets ayant motivé l'euthanasie précoce des animaux, attribués à l'administration de l'ambrisentan par voie orale, sont survenus au cours des études sur la toxicité de doses répétées chez des rats et des chiens traités respectivement à raison de ≥ 100 mg/kg/jour et de 1 500 mg/kg/jour. Un taux accru de mortalité a aussi été noté au cours d'études d'une durée de 2 ans sur la cancérogénicité du médicament chez des rats traités à raison de 30/20 et de 60/40 mg/kg/jour (doses initiales de 30 mg/kg/jour et de 60 mg/kg/jour, réduites ensuite respectivement à 20 mg/kg/jour et à 40 mg/kg/jour) et chez des souris traitées à raison de 250/150 mg/kg/jour (dose initiale de 250 mg/kg/jour, réduite ensuite à 150 mg/kg/jour).

De l'inflammation et des altérations de l'épithélium et/ou des cornets de la cavité nasale ont été observées chez des rongeurs et, à un degré moindre, chez des chiens après l'administration

au long cours de l'ambrisentan et d'autres antagonistes des récepteurs de l'endothéline (ARE).

Cancérogénicité

Aucun signe de potentiel carcinogène n'a été décelé au cours d'études d'une durée de 2 ans portant sur l'administration quotidienne du médicament par voie orale chez le rat et la souris. On a noté une légère augmentation de la fréquence des adénofibromes mammaires, une tumeur bénigne, chez les rats mâles du groupe recevant la dose la plus élevée seulement.

Génotoxicité

La génotoxicité de l'ambrisentan a été abordée au cours d'une série complète d'études *in vitro* et *in vivo*. L'ambrisentan s'est révélé clastogène *in vitro* dans les lymphocytes humains, tant en présence qu'en l'absence d'activation métabolique. Par ailleurs, l'ambrisentan n'a pas été mutagène pour *Salmonella typhimurium*, n'a pas provoqué de synthèse d'ADN non programmée dans les hépatocytes de rat et ne s'est pas révélé clastogène dans le test *in vivo* du micronoyau chez des rats mâles.

Toxicologie pour la reproduction et le développement

L'atrophie des tubules séminifères et la stérilité des animaux mâles ont été reliées à l'administration au long cours d'ARE, y compris l'ambrisentan chez des rongeurs. L'atrophie des tubules séminifères a été observée à toutes les doses (10-300 mg/kg/jour) au cours d'études de fertilité portant sur l'administration orale du médicament chez des rats mâles; elle n'était pas réversible 13 ou 20 semaines après l'arrêt du traitement. Des effets sur la morphologie des spermatozoïdes et une diminution de la fertilité n'ont été relevés qu'à la dose de 300 mg/kg/jour et étaient réversibles. On n'a constaté aucun effet sur le nombre ou la motilité des spermatozoïdes. On a en outre noté une atrophie des tubules séminifères (focale/multifocale ou diffuse) au cours d'études sur l'administration de doses répétées à des rats et à des souris. Aucun effet significatif sur la fertilité ou le développement embryofœtal n'est survenu chez les rates traitées jusqu'au moment de la nidation.

La tératogénicité est un effet de classe des ARE. L'effet de l'ambrisentan sur le développement embryofœtal a été étudié chez le rat et le lapin après l'administration de doses orales pendant les jours 6 à 17 et 6 à 18 de la gestation, respectivement. Chez les deux espèces, on a observé constamment des malformations de la mâchoire inférieure, de la langue et/ou du palais à toutes les doses. En outre, les chercheurs ont signalé des cas de communication interventriculaire, des malformations vasculaires tronculaires, des anomalies de la thyroïde et du thymus, une ossification du basisphénoïde et la position de l'artère ombilicale située du côté gauche de la vessie plutôt que du côté droit ainsi que des anomalies cardiovasculaires chez le lapin.

Toxicité juvénile

Dans une étude effectuée sur des rats, l'administration d'ambrisentan par voie orale, une fois par jour, au cours des jours 7 à 62 ayant suivi la naissance, a réduit le poids du cerveau des mâles et des femelles de -4 % sans effet sur la morphologie cérébrale à la dose de 20 mg/kg/jour, suivant l'observation de sons respiratoires survenus à des doses \geq 4 mg/kg/jour (de 1,5 à 6,4 fois plus élevées que la dose maximale recommandée chez l'être humain adulte de 10 mg, selon l'ASC). Dans deux études distinctes sur la fonction respiratoire de rats, l'administration d'ambrisentan à raison de 20 mg/kg/jour, au cours des jours 7 à 26, ou 7 à 36 ayant suivi la naissance, a révélé des réductions de poids du cerveau (de -3 % à -8 %) et a également causé des sons respiratoires (« clic » audible singulier), une fonction respiratoire irrégulière, de l'apnée et une hypoxie observés à partir du 10^e jour après l'administration de la dose et s'étant poursuivi deux jours après l'arrêt du traitement sans signe de ces effets un mois plus tard. On n'a observé aucun changement neurocomportemental à la fin du traitement ni un mois plus tard. Une évaluation morphométrique des changements au niveau du pharynx et du larynx a été peu concluante. Bien que les mécanismes par lesquels l'ambrisentan réduit le poids du cerveau de rats n'aient pas été totalement élucidés, il est possible que cet effet soit induit par l'hypoxie chronique pouvant être associée à l'apnée d'origine mécanique attribuable à la dysmorphogénèse pharyngienne survenant durant le développement postnatal du pharynx. La pertinence clinique de cette observation chez l'être humain est inconnue. Toutefois, cette période postnatale correspondrait vraisemblablement au développement du pharynx de l'être humain de 0 à 3 ans. L'innocuité et l'efficacité de l'ambrisentan n'ont pas été établies chez les patients de moins de 18 ans. Par conséquent, l'ambrisentan ne doit pas être employé pour ce groupe d'âge.

17 MONOGRAPHIE DE PRODUIT DE RÉFÉRENCE

- 1 VOLIBRIS®, (comprimés d'ambrisentan) 5 mg et 10 mg, orale, numéro de contrôle de la présentation – 248077, monographie de produit, GlaxoSmithKline Inc. (2 juillet 2021)

RENSEIGNEMENTS SUR LE MÉDICAMENT POUR LE PATIENT

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

Pr **APO-AMBRISANTAN**

Comprimés d'ambrisentan

Lisez ce qui suit attentivement avant de prendre **APO-AMBRISANTAN** 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 d'**APO-AMBRISANTAN**.

Pour quoi APO-AMBRISANTAN est-il utilisé?

APO-AMBRISANTAN est utilisé chez les adultes pour traiter l'hypertension dans les artères pulmonaires (vaisseaux sanguins qui transportent le sang du cœur vers les poumons).

Comment APO-AMBRISANTAN agit-il?

APO-AMBRISANTAN est un antagoniste des récepteurs de l'endothéline (ARE).

Il réduit l'hypertension artérielle en provoquant le relâchement des artères pulmonaires, ce qui aide le cœur à pomper le sang vers les poumons.

Quels sont les ingrédients d'APO-AMBRISANTAN?

Ingrédient médicinaux : ambrisentan

Ingrédients non médicinaux :

APO-AMBRISANTAN à 5 mg : alcool polyvinylique, cellulose microcristalline, croscarmellose sodique, dioxyde de titane, FD&C rouge n° 40, laque d'aluminium jaune soleil à 40 %, monohydrate de lactose, polyéthylèneglycol, stéarate de magnésium et talc.

APO-AMBRISANTAN à 10 mg : alcool polyvinylique, cellulose microcristalline, croscarmellose sodique, dioxyde de titane, laque d'aluminium FD&C rouge n° 40 à 38-42 %, monohydrate de lactose, polyéthylèneglycol, stéarate de magnésium et talc.

APO-AMBRISANTAN est disponible sous les formes posologiques suivantes :

Comprimés pelliculés à 5 mg et à 10 mg

Ne prenez pas APO-AMBRISANTAN si vous :

- êtes enceinte ou prévoyez le devenir ou pourriez le devenir dans la mesure où vous

n'utilisez pas de méthode de contraception fiable (voir « Autres mises en garde à connaître »);

- allaitez ou prévoyez allaiter votre enfant;
- êtes allergique à l'ambrisentan ou à tout autre ingrédient d'APO-AMBRISENTAN. APO-AMBRISENTAN contient du lactose et de la laque d'aluminium (rouge n° 40 [FD&C]) (un colorant);
- êtes atteint d'une maladie du foie ou si vos résultats aux épreuves fonctionnelles hépatiques sont anormaux;
- souffrez d'une maladie des poumons appelée fibrose pulmonaire idiopathique (FPI) dont les symptômes comprennent les suivants :
 - essoufflement;
 - toux sèche;
 - fatigue;
 - douleur articulaire ou musculaire.

Consultez votre professionnel de la santé avant de prendre APO-AMBRISENTAN, afin 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 :

- présentez une enflure;
- présentez un faible nombre de globules rouges (anémie);
- souffrez ou avez déjà souffert de troubles du foie.

Autres mises en garde à connaître :

APO-AMBRISENTAN peut causer de graves effets secondaires, y compris les suivants :

- **Œdème périphérique** (enflure des jambes ou des mains causée par une rétention de liquide) : cela peut se produire dans les semaines suivant le début du traitement par APO-AMBRISENTAN. Le risque d'œdème périphérique est plus élevé si vous :
 - prenez des doses élevées d'APO-AMBRISENTAN;
 - êtes âgé de 65 ans ou plus.

Consultez votre professionnel de la santé si vous présentez une enflure des mains ou des jambes pendant votre traitement par APO-AMBRISENTAN.

- **Anémie** (baisse du nombre de globules rouges) : cela peut se produire dans les semaines suivant le début du traitement par APO-AMBRISENTAN. Consultez votre professionnel de la santé si vous présentez des signes d'anémie pendant votre traitement par APO-AMBRISENTAN.
- **Problèmes de foie** : cessez de prendre APO-AMBRISENTAN et informez **immédiatement** votre professionnel de la santé si vous présentez :
 - des signes et symptômes de problèmes de foie;
 - une aggravation d'une maladie du foie.

- **Réactions allergiques** : APO-AMBRISANTAN contient un colorant, la laque d'aluminium (rouge n° 40 [FD&C]), qui pourrait causer des réactions allergiques. Si vous présentez des signes d'une réaction allergique pendant le traitement par APO-AMBRISANTAN, arrêtez de le prendre et informez-en **immédiatement** votre professionnel de la santé.

Consultez le tableau « Effets secondaires graves et mesures à prendre » ci-après pour plus de renseignements sur ces effets secondaires et sur d'autres effets secondaires graves.

Conduite de véhicules et utilisation de machines :

- On ignore si APO-AMBRISANTAN influe sur votre capacité à conduire ou à faire fonctionner des machines.
- Vous ne devez pas conduire ni faire fonctionner des machines tant que vous ne connaissez pas les effets d'APO-AMBRISANTAN sur vous.
- Si vous ne vous sentez pas bien ou que vous êtes somnolent, abstenez-vous de conduire ou de faire fonctionner des machines et informez-en votre professionnel de la santé.

Fertilité masculine : Lors d'études menées sur des animaux, une diminution de la fertilité a été observée chez les rats mâles qui ont reçu de l'ambrisentan, l'ingrédient actif d'APO-AMBRISANTAN. Si vous êtes un homme et que vous prenez APO-AMBRISANTAN, il est possible qu'APO-AMBRISANTAN réduise votre numération de spermatozoïdes. Consultez votre professionnel de la santé si vous souhaitez concevoir un enfant ou si vous avez des questions ou des préoccupations à cet effet.

Grossesse :

- APO-AMBRISANTAN **ne doit pas** être utilisé pendant la grossesse, car il pourrait nuire à votre enfant.
- Si vous êtes une femme qui peut devenir enceinte, votre professionnel de la santé vous fera passer un test de grossesse avant que vous commenciez à prendre APO-AMBRISANTAN, puis régulièrement durant votre traitement par APO-AMBRISANTAN.
- Utilisez une méthode de contraception hautement efficace pendant le traitement par APO-AMBRISANTAN. Si vous devenez enceinte pendant que vous prenez APO-AMBRISANTAN, communiquez dès que possible avec votre professionnel de la santé.

Allaitement : On ne sait pas si APO-AMBRISANTAN peut passer dans le lait maternel. Les femmes qui allaitent ne doivent pas prendre APO-AMBRISANTAN.

Enfants et adolescents (de moins de 18 ans) : APO-AMBRISANTAN ne doit pas être utilisé chez les enfants et les adolescents de moins de 18 ans.

Analyse de laboratoire et surveillance : Votre professionnel de la santé effectuera des analyses, y compris des analyses de sang, avant le début du traitement par APO-AMBRISANTAN, puis régulièrement durant votre traitement. Ces analyses permettront de vérifier :

- la quantité de globules rouges dans votre organisme;
- si votre foie fonctionne normalement;
- si vous êtes enceinte.

Selon les résultats de vos analyses, votre professionnel de la santé pourrait ajuster votre dose ou arrêter temporairement ou complètement votre traitement par APO-AMBRISANTAN.

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 APO-AMBRISANTAN :

- cyclosporine A : utilisée pour traiter certaines maladies auto-immunes et prévenir le rejet d'une greffe d'organe;
- sildénafil, tadalafil : utilisés pour traiter la dysérection ou l'hypertension dans les poumons;
- kétoconazole : utilisé pour traiter les infections de la peau causées par un champignon;
- digoxine : utilisée pour traiter les troubles cardiaques.

Comment prendre APO-AMBRISANTAN :

Prenez APO-AMBRISANTAN :

- exactement comme votre professionnel de la santé vous l'a indiqué;
- avec ou sans nourriture.

Dose habituelle :

- La posologie de départ d'APO-AMBRISANTAN est de 5 mg, une fois par jour. Votre professionnel de la santé pourrait décider d'augmenter la dose à 10 mg, une fois par jour.
- La dose quotidienne maximale recommandée est de 10 mg.
- Si vous prenez de la cyclosporine A, ne prenez pas plus de 5 mg d'APO-AMBRISANTAN, une fois par jour.

Surdosage :

Si vous pensez que vous ou une personne dont vous vous occupez avez pris trop d'APO-AMBRISANTAN, 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 d'APO-AMBRISANTAN, prenez-la aussitôt que vous vous en rendez compte. Prenez la dose suivante à l'heure habituelle. Ne prenez pas deux comprimés à la fois pour compenser une dose oubliée.

Quels sont les effets secondaires qui pourraient être associés à APO-AMBRISANTAN?

Voici certains des effets secondaires possibles que vous pourriez ressentir lorsque vous prenez APO-AMBRISANTAN. Si vous présentez des effets secondaires qui ne sont pas indiqués dans cette liste, communiquez avec votre professionnel de la santé.

Les effets secondaires peuvent comprendre les suivants :

- maux de tête
- congestion nasale
- mal de gorge
- constipation
- douleur abdominale
- problèmes de sinus
- nausées (maux de cœur)
- vomissements
- sensation de fatigue ou de faiblesse
- éruption cutanée
- bouffées de chaleur
- tintement d'oreilles
- altération de la vision, y compris une vision floue

Si l'un de ces effets vous touche gravement, informez-en votre professionnel de la santé.

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	
TRÈS COURANT			
Œdème périphérique (enflure des jambes ou des mains causée par une rétention de liquide) : jambes ou mains enflées, sensation de lourdeur, douleur ou raideur		√	
Anémie (baisse du nombre de globules rouges) : fatigue, perte d'énergie, battements de cœur irréguliers, teint pâle, essoufflement, faiblesse		√	

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	
Bouffées vasomotrices (rougeur de la peau)		✓	
Dyspnée (essoufflement)		✓	
Étourdissements		✓	
Palpitations : battements cardiaques rapides et/ou irréguliers		✓	
COURANT			
Réaction allergique : difficulté à avaler ou à respirer, respiration sifflante, baisse de la tension artérielle, nausées et vomissements, urticaire ou éruption cutanée, enflure du visage, des lèvres, de la langue ou de la gorge		✓	
RARE			
Problèmes de foie : jaunissement de la peau et du blanc des yeux (jaunisse), douleur ou enflure dans la partie supérieure droite de l'abdomen, nausées ou vomissements, coloration foncée anormale de l'urine, fatigue inhabituelle, perte d'appétit		✓	
FRÉQUENCE INCONNUE			
Insuffisance cardiaque (le cœur ne pompe pas le sang aussi bien qu'il le devrait) : essoufflement, fatigue et faiblesse, enflure des chevilles, des jambes et des pieds, toux, rétention de liquide, perte d'appétit, nausées, battements de cœur rapides ou irréguliers, réduction de la capacité à faire de l'exercice		✓	
Hypotension (baisse de la tension artérielle) :		✓	

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	
étourdissements, évanouissement, sensation de tête légère, vision floue, nausées, vomissements, fatigue (peut se produire lorsqu'on se lève rapidement d'une position couchée ou assise)			

Si vous présentez un symptôme ou un effet secondaire incommodant qui ne figure pas dans cette liste ou qui devient suffisamment gênant pour compromettre vos activités quotidiennes, parlez-en à votre professionnel de la santé.

Déclaration des effets secondaires

Vous pouvez déclarer des effets secondaires soupçonnés d'être associés à l'utilisation d'un produit à Santé Canada en

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

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

Entreposage :

Conservez à température ambiante, entre 15 °C et 30 °C.

Gardez hors de la portée et de la vue des enfants.

Pour en savoir davantage au sujet d'APO-AMBRISANTAN :

- Communiquer avec votre professionnel de la santé.
- Lire la monographie de produit intégrale rédigée à l'intention des professionnels de la santé, qui renferme également les renseignements sur le médicament pour le patient. Ce document est disponible sur le site Web de Santé Canada :

(<https://www.canada.ca/fr/sante-canada/services/medicaments-produits-sante/medicaments/base-donnees-produits-pharmaceutiques.html>); le site Web du fabricant (<http://www.apotex.com/ca/fr/products>), ou peut être obtenu en téléphonant au 1-800-667-4708.

Le présent dépliant a été rédigé par Apotex Inc., Toronto (Ontario) M9L 1T9.

Dernière révision : 30 mai 2023