

MONOGRAPHIE DE PRODUIT

INCLUANT LES RENSEIGNEMENTS POUR LE PATIENT SUR LE MÉDICAMENT

^{Pr} **Sandoz® Tacrolimus XR**

tacrolimus encapsulé à libération prolongée

capsules de 0,5 mg, 1 mg, 2 mg, 3 mg et 5 mg, voie orale

Immunosuppresseur

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

Date d'approbation initiale:
6 juillet 2022

Date de révision :
21 juin 2023

Numéro de contrôle de la présentation : 272315

RÉCENTES MODIFICATIONS IMPORTANTES DE L'ÉTIQUETTE

7 MISES EN GARDE ET PRÉCAUTIONS, Hématologique	2023-06
7 MISES EN GARDE ET PRÉCAUTIONS, Rein	2023-06

TABLE DE 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 DE MATIÈRES.....	2
PARTIE I : RENSEIGNEMENTS POUR LE PROFESSIONNEL DE LA SANTÉ.....	4
1 INDICATIONS	4
1.1 Enfants.....	4
1.2 Personnes âgées	4
2 CONTRE-INDICATIONS	4
3 ENCADRÉ MISES EN GARDE ET PRÉCAUTIONS IMPORTANTES	5
4 POSOLOGIE ET ADMINISTRATION.....	5
4.1 Considérations posologiques	5
4.2 Posologie recommandée et modification posologique.....	6
4.3 Reconstitution	8
4.4 Administration	8
4.5 Dose oubliée	8
5 SURDOSAGE	9
6 FORMES POSOLOGIQUES, CONCENTRATIONS, COMPOSITION, ET CONDITIONNEMENT	10
7 MISES EN GARDE ET PRÉCAUTIONS	11
7.1 Populations particulières	19
7.1.1 Grossesse	19
7.1.2 Allaitement.....	20
7.1.3 Enfants	20
7.1.4 Personnes âgées.....	20
8 EFFETS INDÉSIRABLES	20
8.1 Aperçu des effets indésirables	20
8.2 Effets indésirables observés lors des essais cliniques	20
8.3 Effets indésirables peu courants déterminés au cours des essais cliniques.....	24
8.4 Anomalies des résultats des épreuves de laboratoire : hématologie, biochimie	

	clinique et autres résultats quantitatifs.....	26
	8.5 Effets indésirables signalés après la commercialisation.....	26
9	INTERACTIONS MÉDICAMENTEUSES.....	28
	9.2 Aperçu des interactions médicamenteuses.....	28
	9.3 Interactions médicament-comportement.....	29
	9.4 Interactions médicament-médicament.....	29
	9.5 Interactions médicament-aliment.....	38
	9.6 Interactions médicament-herbe médicinale.....	38
	9.7 Interactions médicament-épreuves de laboratoire.....	39
10	PHARMACOLOGIE CLINIQUE.....	39
	10.1 Mode d'action.....	39
	10.2 Pharmacodynamie.....	39
	10.3 Pharmacocinétique.....	39
11	ENTREPOSAGE, STABILITÉ ET TRAITEMENT.....	48
12	INSTRUCTIONS PARTICULIÈRES DE MANIPULATION.....	48
	PARTIE II : RENSEIGNEMENTS SCIENTIFIQUES.....	49
13	RENSEIGNEMENTS PHARMACEUTIQUES.....	49
14	ESSAIS CLINIQUES.....	50
	14.1 Conception de l'essai et caractéristiques démographiques de l'étude.....	50
	14.2 Résultats de l'étude.....	54
	14.3 Études de biodisponibilité comparatives.....	60
15	MICROBIOLOGIE.....	62
16	TOXICOLOGIE NON CLINIQUE.....	62
17	MONOGRAPHIES DE PRODUIT DE SOUTIEN.....	68
	RENSEIGNEMENTS SUR LE MÉDICAMENT POUR LE PATIENT.....	69

PARTIE I : RENSEIGNEMENTS POUR LE PROFESSIONNEL DE LA SANTÉ

1 INDICATIONS

Receveurs d'une première greffe

Sandoz Tacrolimus XR (tacrolimus encapsulé à libération prolongée) est indiqué pour la prophylaxie du rejet d'organe chez les receveurs adultes d'allogreffe des reins et du foie.

Sandoz Tacrolimus XR doit s'utiliser en concomitance avec des corticostéroïdes surréniaux et du mycophénolate mofétil (MMF) chez des receveurs d'une première greffe de rein et de foie. Un traitement d'induction par anticorps devrait également être utilisé chez les receveurs de greffe rénale.

Passage à Sandoz Tacrolimus XR

Les receveurs de greffe rénale dont l'état est stabilisé peuvent passer de Sandoz Tacrolimus (deux fois par jour) à Sandoz Tacrolimus XR (une fois par jour), en association avec des corticostéroïdes surréniaux et du MMF, compte tenu de concentrations minimales équivalentes de tacrolimus dans le sang entier. Les receveurs de greffe hépatique dont l'état est stabilisé peuvent passer de Sandoz Tacrolimus (formulation à libération immédiate) à Sandoz Tacrolimus XR (formulation à libération prolongée), en association avec des corticostéroïdes surréniaux, compte tenu de concentrations minimales équivalentes de tacrolimus dans le sang entier (voir [4 Posologie et Administration](#)).

Toute modification du traitement immunosuppresseur doit être instaurée par des médecins familiarisés avec les traitements immunosuppresseurs et la prise en charge des patients greffés.

1.1 Enfants

Enfants (< 18 ans): Une dose sûre et efficace de tacrolimus formulation à libération prolongée chez les receveurs pédiatriques de transplantation rénale et hépatique n'a pas été déterminée.

1.2 Personnes âgées

Personnes âgées (≥ 65 ans) : Les données tirées de l'expérience avec le tacrolimus auprès des personnes de plus de 65 ans sont limitées.

2 CONTRE-INDICATIONS

Sandoz Tacrolimus XR (tacrolimus encapsulé à libération prolongée) est contre-indiqué chez les patients qui présentent une hypersensibilité au tacrolimus ou à l'un des ingrédients de la préparation ou des constituants des capsules. Pour obtenir une liste complète, veuillez consulter la section [6 FORMES POSOLOGIQUES, CONCENTRATIONS, COMPOSITION ET CONDITIONNEMENT](#).

3 ENCADRÉ MISES EN GARDE ET PRÉCAUTIONS IMPORTANTES

Mises en garde et précautions importantes

- L'immunosuppression peut entraîner une diminution de la résistance aux infections ainsi que la formation éventuelle de lymphomes et d'un cancer de la peau (voir [Z MISES EN GARDE ET PRÉCAUTIONS – Cancérogenèse et mutagenèse](#), et [Fonction immunitaire](#)).
- Sandoz Tacrolimus XR (tacrolimus encapsulé à libération prolongée) ne doit être administré que sous la surveillance d'un médecin expérimenté dans le traitement immunosuppresseur et la prise en charge des receveurs de greffe. Les patients qui reçoivent le médicament doivent être traités dans un centre doté de l'équipement médical de soutien, de l'équipement de laboratoire et d'un personnel adéquats. Le médecin responsable du traitement d'entretien doit avoir en main toute l'information nécessaire au suivi du patient et doit être consulté si un patient passe à une formulation de rechange afin que la surveillance thérapeutique puisse être instaurée.

4 POSOLOGIE ET ADMINISTRATION

4.1 Considérations posologiques

Sandoz Tacrolimus XR est une préparation de tacrolimus à prise par voie orale une fois par jour. Le traitement avec Sandoz Tacrolimus XR exige une surveillance attentive de la part d'un personnel qualifié œuvrant dans des installations dotées des équipements médicaux nécessaires. Le médicament doit être prescrit uniquement par des médecins familiarisés avec les traitements immunosuppresseurs et la prise en charge des greffés, et seuls des médecins de ce calibre sont habilités à modifier le schéma immunosuppresseur de ce produit.

Des erreurs de médication, notamment la substitution accidentelle, involontaire ou non supervisée, ont été signalées en rapport avec les préparations de tacrolimus à libération immédiate ou de tacrolimus à libération prolongée. Ces erreurs ont donné lieu à des événements indésirables graves, y compris le rejet de greffon ou d'autres effets secondaires susceptibles de résulter d'une sur- ou sous-exposition au tacrolimus. En traitement d'entretien, les patients doivent recevoir une même et unique formulation de tacrolimus, et ce, à raison du schéma posologique quotidien homologué qui correspond à la formulation reçue; les changements de formulation comme les modifications apportées au schéma posologique ne doivent s'effectuer que sous l'étroite supervision d'un spécialiste de la transplantation.

Après le passage à une autre formulation, quelle qu'elle soit, il faut en assurer la surveillance thérapeutique et apporter les ajustements posologiques qui s'imposent pour veiller à ce que

l'exposition générale au tacrolimus soit maintenue dans les valeurs thérapeutiques.

Les patients qui passent de tacrolimus formulation à libération immédiate à Sandoz Tacrolimus XR (formulation à libération prolongée) doivent recevoir une simple dose quotidienne le matin de Sandoz Tacrolimus XR équivalant à la dose quotidienne totale de tacrolimus formulation à libération immédiate reçue précédemment à l'état stable. Il convient d'ajuster les doses subséquentes de Sandoz Tacrolimus XR afin de maintenir des concentrations minimales semblables à celles qui prévalaient avant le passage à la formulation à libération prolongée.

En raison de la variabilité inter sujets suivant l'administration du tacrolimus, le traitement optimal nécessite l'individualisation du schéma posologique.

Sandoz Tacrolimus XR doit s'utiliser en concomitance avec des corticostéroïdes surréniaux et du mycophénolate mofétil (MMF) chez les receveurs d'une première greffe de rein. Un traitement d'induction par anticorps doit être institué chez les receveurs de greffe rénale. Sandoz Tacrolimus XR doit s'utiliser en concomitance avec des corticostéroïdes surréniaux chez les receveurs d'une première greffe de foie.

4.2 Posologie recommandée et modification posologique

Le [Tableau 1](#) qui suit présente la posologie initiale et les concentrations minimales de tacrolimus typiquement obtenues à partir d'échantillons de sang entier. Pour plus de détails sur les concentrations sanguines, voir [7 Mises en garde et précautions – Surveillance et épreuves de laboratoire – Surveillance des concentrations sanguines](#).

Tableau 1: Sandoz Tacrolimus XR (tacrolimus encapsulé à libération prolongée) – Résumé de la posologie initiale recommandée par voie orale et concentrations minimales types dans le sang entier

Population de patients	Dose monoquotidienne initiale recommandée par voie orale (LE MATIN)	Concentrations minimales typiques dans le sang entier
Receveurs adultes de transplantation rénale	0,15 à 0,20 mg/kg/jour	Mois 1 à 3 : 7 à 16 ng/ml Mois 4 à 12 : 5 à 15 ng/ml
Receveurs adultes de transplantation hépatique	0,10 à 0,20 mg/kg/jour	Jour 1 à 60 : 5 à 20 ng/ml Mois 3 à 12 : 5 à 15 ng/ml

La dose orale de départ recommandée avec Sandoz Tacrolimus XR chez les receveurs de greffe rénale est de 0,15 à 0,2 mg/kg et de 0,10 à 0,20 mg/kg pour les receveurs de greffe hépatique administrée une fois par jour le matin. La dose initiale de Sandoz Tacrolimus XR doit être administrée dans les 24 heures de la transplantation rénale et dans les 12 à 18 heures de la transplantation hépatique. La posologie doit être adaptée pour maintenir les concentrations minimales, mentionnées plus haut, du médicament dans le sang entier. Pour plus de détails sur les concentrations sanguines, voir [7 Mises en garde et précautions – Surveillance et épreuves de laboratoire – Surveillance des concentrations sanguines](#).

Passage de tacrolimus formulation à libération immédiate à Sandoz Tacrolimus XR (formulation à libération prolongée)

Les receveurs de greffe rénale et hépatique à l'état d'équilibre peuvent passer de tacrolimus formulation à libération immédiate deux fois par jour à Sandoz Tacrolimus XR (formulation à libération prolongée) une fois par jour. Les patients qui passent de tacrolimus formulation à libération immédiate à Sandoz Tacrolimus XR (formulation à libération prolongée) doivent recevoir une simple dose quotidienne le matin de Sandoz Tacrolimus XR (formulation à libération prolongée) équivalant à la dose quotidienne totale de tacrolimus formulation à libération immédiate reçue précédemment à l'état stable. Il convient d'utiliser le même éventail de taux minimaux cibles dans le sang entier et de procéder à une même surveillance des concentrations sanguines que dans le cas de formulation à libération immédiate de tacrolimus, afin de maintenir les concentrations minimales de tacrolimus dans le sang entier à des taux semblables à ceux avant le passage à la formulation à libération prolongée.

Chez les patients qui ne peuvent recevoir le traitement oral avec Sandoz Tacrolimus XR à libération prolongée en capsules, on peut amorcer le traitement avec tacrolimus injectable et ultérieurement les faire passer à Sandoz Tacrolimus XR par voie orale. La dose d'attaque recommandée de tacrolimus injectable est de 0,03 à 0,05 mg/kg/jour (transplantation rénale) par perfusion i.v. continue. Les patients adultes doivent recevoir une dose se situant dans les valeurs inférieures de la gamme posologique.

Dans une étude de patients qui passent de tacrolimus formulation à libération immédiate à tacrolimus formulation à libération prolongée (n = 62), des ajustements posologiques de tacrolimus formulation à libération prolongée s'imposaient chez environ 16 % des patients tôt au début de la conversion. Après la conversion, il est fortement recommandé que les concentrations de tacrolimus dans le sang entier soient surveillées tous les 4 à 7 jours jusqu'à atteindre un niveau stable dans la marge thérapeutique désirée.

Dysfonction hépatique ou rénale

Le tacrolimus en formulation à libération prolongée n'ayant pas fait l'objet d'études dans des cas de dysfonction hépatique ou rénale, les considérations suivantes sont fondées sur l'expérience acquise avec le tacrolimus en formulation à libération immédiate.

En raison d'une clairance réduite et d'une demi-vie prolongée, les patients en insuffisance hépatique sévère (Pugh \geq 10) pourraient nécessiter des doses moins élevées de Sandoz Tacrolimus XR. Une surveillance étroite des concentrations sanguines s'impose. En raison du risque de néphrotoxicité, les patients présentant une atteinte rénale ou hépatique devraient recevoir des doses comprises dans les valeurs les plus basses de la gamme posologique recommandée pour le traitement par voie orale. D'autres réductions posologiques sous ces valeurs peuvent parfois s'avérer nécessaires.

Passage de la cyclosporine à Sandoz Tacrolimus XR

Le tacrolimus ne doit pas être utilisé simultanément avec la cyclosporine. Les patients que l'on fait passer de la cyclosporine au traitement par Sandoz Tacrolimus XR ne doivent pas recevoir la

première dose de Sandoz Tacrolimus XR moins de 24 heures après la dernière dose de cyclosporine. En présence de taux élevés de cyclosporine, il convient de retarder davantage l'administration de Sandoz Tacrolimus XR.

Passage de Sandoz Tacrolimus XR à la cyclosporine

Les patients que l'on fait passer de Sandoz Tacrolimus XR à la cyclosporine ne doivent pas recevoir la première dose de cyclosporine moins de 24 heures après la dernière dose de Sandoz Tacrolimus XR. En présence de taux élevés de tacrolimus, on doit retarder davantage l'administration de cyclosporine.

Origine ethnique

Les données recueillies sur l'administration de tacrolimus formulation à libération prolongée auprès de receveurs d'une première greffe de rein indiquent que les patients de race noire nécessitent une dose plus élevée pour l'atteinte de concentrations minimales comparables à celles observées chez les sujets de race blanche ([Tableau 2](#)).

Tableau 2 : Concentrations minimales de tacrolimus encapsulé à libération prolongée chez des greffés du rein

Temps écoulé depuis la transplantation	Blancs n = 160		Noirs n = 41	
	Dose (mg/kg)	Concentration minimale moyenne (ng/ml)	Dose (mg/kg)	Concentration minimale moyenne (ng/ml)
Jour 7	0,14	10,79	0,14	7,85
Mois 1	0,14	11,11	0,18	10,83
Mois 6	0,10	7,96	0,13	8,50
Mois 12	0,09	7,54	0,12	7,52

4.3 Reconstitution

Sans objet.

4.4 Administration

Sandoz Tacrolimus XR peut être administré avec ou sans nourriture, mais les doses doivent être prises de façon régulière et uniforme (voir [10 Pharmacologie clinique](#)).

Il faut éviter de manger du pamplemousse ou de boire du jus de pamplemousse ou de l'alcool lorsque vous prenez Sandoz Tacrolimus XR.

4.5 Dose oubliée

En cas d'oubli d'une dose de Sandoz Tacrolimus XR, la dose peut se prendre au cours des 14 heures après le moment prévu de la prise, sans risque de surexposition au médicament (p.

ex., si la prise de la dose est prévue à 8 heures le matin, cette dose peut être prise jusqu'à 22 heures ou 10 heures du soir). Au-delà de ce délai de 14 heures, le patient doit attendre jusqu'à l'heure habituelle de la prise, le lendemain matin, et prendre alors sa dose quotidienne régulière.

5 SURDOSAGE

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

On dispose de données limitées sur les cas de surdosage avec le tacrolimus.

Une surdose correspondant à cinq fois la dose prescrite a été signalée en lien avec capsules de tacrolimus à libération prolongée et l'effet indésirable que celle-ci a occasionné, l'hypomagnasémie, a été traité avec de bons résultats au moyen d'un médicament.

Des surdoses aiguës allant jusqu'à 30 fois la dose prescrite ont été signalées en rapport avec tacrolimus formulation à libération immédiate. Presque tous les cas se sont avérés asymptomatiques et tous les patients se sont rétablis sans séquelles. Une surdose aiguë a parfois donné lieu à des effets indésirables qui correspondent à ceux énumérés dans la section des effets indésirables, sauf un cas où de l'urticaire et une léthargie passagères ont été observées. Vu la faible solubilité aqueuse du médicament et sa grande affinité de fixation aux érythrocytes et aux protéines plasmatiques, le tacrolimus, dans une large mesure, ne peut pas être dialysé; par ailleurs, on ne dispose d'aucunes données sur l'hémoperfusion au charbon dans pareil cas. Dans le traitement de cas aigus de surdosage, on a fait état de l'administration orale de charbon activé, mais nous ne pouvons formuler aucune recommandation quant à son utilisation étant donné que l'expérience avec ce traitement demeure insuffisante. Dans tous les cas de surdosage, il faut prodiguer des mesures d'appoint générales et administrer un traitement général.

6 FORMES POSOLOGIQUES, CONCENTRATIONS, COMPOSITION, ET CONDITIONNEMENT

Tableau 3 : Formes posologiques, concentrations, composition, et conditionnement

Voie d'administration	Forme posologique/ concentration (dosage, teneur)/ composition	Ingrédients non-médicinaux
Orale	Capsules de 0,5 mg, 1 mg, 2 mg, 3 mg et 5 mg	<p>Allura rouge AC, allura rouge AC aluminium lac, bleu brillant FCF, bleu brillant FCF aluminium lac, éthylcellulose, gélatine, hypromellose, lactose monohydraté, lécithine, stéarate de magnésium, propylène glycol, glaçage de la gomme laque, siméthicone, jaune soleil FCF, jaune soleil FCF aluminium lac, et dioxyde de titane.</p> <p>Les capsules suivantes contiennent les agents de coloration supplémentaires suivants:</p> <p>Capsule 0,5 mg et 2 mg: tartrazine Capsule 5 mg: érythrosine</p>

Sandoz Tacrolimus XR, pour l'administration par voie orale, est présenté sous forme de capsules de gélatine dure (tacrolimus encapsulé à libération prolongée) renfermant l'équivalent de 0,5 mg, de 1 mg, de 2 mg, de 3 mg ou de 5 mg de tacrolimus. Les ingrédients inactifs comprennent l'éthylcellulose, l'hypromellose, le lactose monohydraté et le stéarate de magnésium. Les ingrédients sont directement proportionnés en fonction du dosage des capsules. Les coquillages des capsules et l'encre d'impression contiennent les ingrédients suivants dans l'ordre alphabétique : allura rouge AC, allura rouge AC aluminium lac, bleu brillant FCF, bleu brillant FCF aluminium lac, dioxyde de titane, gélatine, glaçage de la gomme laque, jaune soleil FCF, jaune soleil FCF aluminium lac, lécithine, propylène glycol, et siméthicone.

Les capsules suivantes contiennent les agents de coloration supplémentaires suivants:

Capsule 0,5 mg et 2 mg: tartrazine

Capsule 5 mg: érythrosine

Sandoz Tacrolimus XR, capsule à 0,5 mg

Le corps de la capsule est brun pâle et le capuchon de la capsule est jaune pâle, et porte l'inscription « 0.5 mg » en caractères noirs. Capsules, fournies en plaquettes alvéolées de 30 unités (10 capsules par carte).

Sandoz Tacrolimus XR, capsule à 1 mg

Le corps de la capsule est brun pâle et le capuchon de la capsule est blanc, et porte l'inscription

« 1 mg » en caractères noirs. Capsules, fournies en plaquettes alvéolées de 30 unités (10 capsules par carte).

Sandoz Tacrolimus XR, capsule à 2 mg

Le corps de la capsule est brun pâle et le capuchon de la capsule est vert foncé, et porte l'inscription « 2 mg » en caractères noirs. Capsules, fournies en plaquettes alvéolées de 30 unités (10 capsules par carte).

Sandoz Tacrolimus XR, capsule à 3 mg

Le corps de la capsule est brun pâle et le capuchon de la capsule est orange pâle, et porte l'inscription « 3 mg » en caractères noirs. Capsules, fournies en plaquettes alvéolées de 30 unités (10 capsules par carte).

Sandoz Tacrolimus XR, capsule à 5 mg

Le corps de la capsule est brun pâle et le capuchon de la capsule est rose, et porte l'inscription « 5 mg » en caractères noirs. Capsules, fournies en plaquettes alvéolées de 30 unités (10 capsules par carte).

7 MISES EN GARDE ET PRÉCAUTIONS

Veillez consulter l'Encadré « Mises en garde et précautions importantes » présenté au début de la Partie I : Renseignements pour le professionnel de la santé.

Généralités

Le passage de tacrolimus formulation à libération immédiate ou de tacrolimus formulation à libération prolongée doit être effectué sous la supervision du spécialiste en greffes. Un passage accidentel, involontaire ou non supervisé des préparations de tacrolimus à libération immédiate ou de tacrolimus à libération prolongée est dangereux. Cela peut occasionner le rejet du greffon ou entraîner une augmentation de la fréquence des effets indésirables, y compris une sur- ou sous-immunosuppression, en raison de différences cliniquement pertinentes sur le plan de l'exposition systémique au tacrolimus. En traitement d'entretien, les patients devraient recevoir une même et unique formulation de tacrolimus, et ce, à raison du schéma posologique quotidien homologué pour ladite préparation; les changements de formulation comme les modifications apportées au schéma posologique ne doivent s'effectuer que sous l'étroite supervision d'un spécialiste de la transplantation (voir [4 Posologie et administration](#)).

Après le passage à une autre formulation, quelle qu'elle soit, il faut en assurer la surveillance thérapeutique et apporter les ajustements posologiques qui s'imposent pour veiller à ce que l'exposition générale au tacrolimus soit maintenue dans les valeurs thérapeutiques.

Chez les receveurs d'une première greffe de rein ou de foie, l'ASC₀₋₂₄ du tacrolimus avec tacrolimus formulation à libération prolongée, le jour 1, était significativement inférieur à celui de tacrolimus formulation à libération immédiate à raison de doses équivalentes. Au jour 4,

l'exposition au tacrolimus telle que mesurée par les concentrations minimales s'est révélée semblable pour les deux formulations. Tous les patients ayant pris part aux études cliniques chez des receveurs d'une première greffe de rein ont reçu un traitement d'induction par anticorps. Tous les patients ayant pris part aux études cliniques chez des receveurs d'une première greffe de foie ont reçu des corticostéroïdes surréniaux avec tacrolimus formulation à libération prolongée. Tacrolimus formulation à libération prolongée est approuvé en association avec un corticostéroïde surrénal et le MMF chez les patients receveurs d'une première greffe de rein et est approuvé en association avec des corticostéroïdes surréniaux chez les patients receveurs d'une première greffe de foie.

Dans les études cliniques auprès de patients stabilisés ayant passé de tacrolimus formulation à libération immédiate à tacrolimus formulation à libération prolongée sur la base d'une dose quotidienne totale de 1:1 (mg:mg), près d'un tiers des patients a nécessité un ajustement posologique tôt après le début de la conversion en raison d'erreurs posologiques, d'effets indésirables ou de concentrations hors des valeurs cibles dans le sang entier. Il faut mesurer et surveiller étroitement les concentrations minimales de tacrolimus dans le sang entier avant et après la conversion. Le passage à tacrolimus formulation à libération prolongée a été étudié principalement en fonction de tacrolimus formulation à libération immédiate administré en association avec un corticostéroïde surrénal et le MMF et sur la base de concentrations équivalentes de tacrolimus dans le sang entier.

Le tacrolimus subit un métabolisme important par le système enzymatique des oxydases à fonction mixte, notamment le cytochrome P450 (CYP3A). Étant donné que le tacrolimus est métabolisé principalement par les systèmes enzymatiques du CYP3A, les substances exerçant des effets inhibiteurs connus sur ces enzymes peuvent donc ralentir le métabolisme du tacrolimus ou en augmenter la biodisponibilité, avec comme résultat, une augmentation des concentrations médicamenteuses dans le sang entier ou le plasma. Inversement, les médicaments exerçant des effets inducteurs connus sur ces systèmes enzymatiques risquent d'intensifier le métabolisme du tacrolimus ou d'en réduire la biodisponibilité, et ainsi, d'en abaisser les concentrations dans le sang entier ou le plasma. La surveillance des concentrations sanguines et l'apport de modifications appropriées à la posologie s'imposent donc chez les greffés lorsqu'on administre ces médicaments en concomitance (voir [4 POSOLOGIE ET ADMINISTRATION](#), [4.2 Posologie recommandée et modification posologique](#), et [9 INTERACTIONS MÉDICAMENTEUSES](#)).

Sandoz Tacrolimus XR contient du lactose et n'est pas recommandé chez les patients présentant une galactosémie, une maladie héréditaire rare, un déficit en lactase de Lapp ou un syndrome de malabsorption du glucose ou du galactose.

Cancérogenèse et mutagenèse

Une incidence accrue de malignités est une complication reconnue du traitement immunosuppresseur chez les receveurs de greffe d'organe. Parmi les formes les plus courantes de néoplasies, on retrouve les lymphomes non hodgkiniens et les carcinomes de la peau. Comme pour les autres traitements immunosuppresseurs, le risque de lymphomes et autres malignités,

plus particulièrement celles de la peau, serait plus élevé chez les receveurs de Sandoz Tacrolimus XR que parmi la population normale en bonne santé. Ce risque semble lié à l'intensité et à la durée de l'immunosuppression plutôt qu'à l'emploi d'un agent précis.

Des troubles lymphoprolifératifs associés à l'infection par le virus Epstein-Barr ont été observés avec le tacrolimus. On a rapporté qu'une diminution de la posologie ou l'arrêt du traitement immunosuppresseur peut donner lieu à une régression des lésions.

Aucun signe de génotoxicité n'a été noté lors des tests du pouvoir mutagène *in vitro* du médicament sur des bactéries (*Salmonella* et *E. coli*) ou sur des mammifères (cellules de poumon de hamster chinois), lors des tests du pouvoir mutagène *in vitro* sur des cellules CHO/HGRPT, ainsi que lors des tests du pouvoir clastogène *in vivo* chez des souris, le tacrolimus n'a entraîné aucune synthèse imprévue de l'ADN dans des hépatocytes de rongeurs.

Des études de cancérogénicité ont été menées sur des rats et des souris des deux sexes. Dans une étude de 80 semaines chez la souris et une étude de 104 semaines chez le rat, on n'a noté aucun rapport entre l'incidence tumorale et la dose de tacrolimus administrée. Les doses les plus importantes que l'on a administrées dans les études sur la souris et le rat étaient de 0,8 à 2,5 fois (souris) et de 3,5 à 7,1 fois (rat) plus élevées que la fourchette posologique recommandée en clinique, après correction pour tenir compte de la surface corporelle.

Fonction cardiovasculaire

On a fait état de cas d'insuffisance cardiaque, d'hypertrophie myocardique et d'arythmie en lien avec l'administration de tacrolimus formulation à libération immédiate.

L'hypertension est un effet indésirable commun du traitement par tacrolimus (voir [8 Effets indésirables](#)). On a signalé plus fréquemment des cas d'hypertension légère ou modérée que d'hypertension grave. Cependant, si un traitement antihypertensif s'impose, l'administration de n'importe quel antihypertenseur d'usage courant convient pour maîtriser la tension artérielle. Étant donné que le tacrolimus peut entraîner l'hyperkaliémie, il faut éviter les diurétiques d'épargne potassique. Il faut cesser le traitement au tacrolimus pour les patients chez qui on ne peut maîtriser l'hypertension et l'hyperkaliémie.

Bien que les inhibiteurs calciques puissent se révéler efficaces pour traiter l'hypertension associée au traitement par tacrolimus, il faut user de prudence car une interférence avec le métabolisme du tacrolimus peut exiger une réduction de la posologie (voir [9 Interactions médicamenteuses](#)).

L'hypertrophie myocardique a été signalée en rapport avec l'administration de tacrolimus sous la forme de tacrolimus formulation à libération immédiate. En général, elle se manifeste par des augmentations concentriques, confirmées par échocardiographie, de la paroi postérieure du ventricule gauche et de l'épaisseur du septum interventriculaire. On a observé ce phénomène d'hypertrophie chez des nourrissons, des enfants et des adultes. Dans la plupart des cas, cette affection semble réversible à la suite d'une réduction de la dose ou de la cessation du

traitement. Chez un groupe de 20 patients où des échocardiogrammes pré- et post-thérapeutiques ont révélé des signes d'hypertrophie myocardique, les concentrations moyennes de tacrolimus dans le sang entier, avant que ne soit posé le diagnostic d'hypertrophie myocardique, se situaient entre 11 et 53 ng/ml chez les nourrissons (n = 10, âgés de 0,4 à 2 ans), entre 4 et 46 ng/ml chez les enfants (n = 7, âgés de 2 à 15 ans) et entre 11 et 24 ng/ml chez les adultes (n = 3, âgés de 37 à 53 ans).

Chez les patients qui développent une insuffisance rénale ou des manifestations cliniques de dysfonction ventriculaire durant leur traitement par tacrolimus, il faut envisager une évaluation échocardiographique. Si l'on diagnostique une hypertrophie du myocarde, il faut alors envisager de réduire la posologie du tacrolimus ou de cesser le traitement.

Le tacrolimus peut provoquer un allongement de l'intervalle QT et causer la torsade de pointes. La prudence est de mise chez les patients présentant des facteurs de risque connus d'allongement de l'intervalle QT (y compris, sans toutefois s'y limiter, un allongement congénital ou acquis de l'intervalle QT et l'administration concomitante de médicaments connus pour allonger l'intervalle QT ou pour augmenter l'exposition du tacrolimus) (voir [9 Interactions médicamenteuses](#)).

Effets sur la capacité de conduire un véhicules et d'utilisation de machines

Le tacrolimus peut causer des troubles visuels et neurologiques. Aucune étude n'a été effectuée pour déterminer les effets de tacrolimus sur la capacité de conduire un véhicule et d'utiliser des machines.

Appareil gastro-intestinal

La perforation gastro-intestinale a été signalée chez les patients traités avec le tacrolimus, bien que tous les cas aient été considérés comme une complication de la chirurgie de transplantation ou qu'ils aient été accompagnés par une infection, un diverticule ou une néoplasie maligne. Puisque la perforation gastro-intestinale peut être grave, voire mortelle, un traitement médical/chirurgical approprié doit être mis en œuvre immédiatement (voir [8 Effets indésirables](#)).

Fonction hématologique

Des cas d'anémie hypoplasique congénitale (PRCA) ont été signalés chez les patients traités au tacrolimus. Le mécanisme du PRCA induit par le tacrolimus n'a pas été élucidé. Tous les patients ont signalé des facteurs de risque pour le PRCA, tels qu'une infection au parvovirus B19, une affection sous-jacente ou les médications concomitantes reliées au PRCA. En cas de diagnostic de PRCA, l'arrêt du traitement au tacrolimus doit être considéré.

La microangiopathie thrombotique (MAT) (y compris le syndrome hémolytique et urémique (SHU) et le purpura thrombocytopénique thrombotique (PTT))

L'utilisation concomitante de tacrolimus et d'inhibiteurs de mTOR peut contribuer au risque de microangiopathies thrombotiques (MAT), notamment le syndrome hémolytique et urémique (SHU) et le purpura thrombocytopénique thrombotique (PTT).

Hépatique/biliaire/pancréatique

Dans des études cliniques chez les patients ayant subi une transplantation rénale, il a été démontré que tacrolimus formulation à libération prolongée causait des cas de diabète sucré d'apparition récente. Le diabète sucré d'apparition récente (NODAT) peut être réversible chez certains patients. Les patients noirs et hispaniques ayant subi une greffe rénale courent un risque accru de présenter un NODAT. Les concentrations glycémiques doivent être surveillées fréquemment chez les patients traités par Sandoz Tacrolimus XR (voir [8 Effets indésirables](#)). Chez les patients receveurs d'une première greffe de foie, la proportion globale de patients atteints de NODAT telle que définie par le paramètre d'évaluation était de 44,8 % dans le groupe tacrolimus formulation à libération prolongée et de 44,9 % dans le groupe tacrolimus formulation à libération immédiate [Tableau 4]. La différence entre les groupes n'était pas statistiquement significative ($p > 0,1$) dans l'étude de 12 mois.

Tableau 4 : Proportion de receveurs adultes de première greffe de foie à risque avec un NODAT sur une période de 12 mois

	Tacrolimus à libération prolongée / corticostéroïdes (n = 181)	Tacrolimus à libération immédiate / corticostéroïde (n = 185)
Glycémie plasmatique à jeun ≥ 7 mmol/L	26,0 %	24,3 %
Utilisation d'insuline ≥ 30 jours	30,4 %	29,2 %
Utilisation d'hypoglycémiant oraux	5,5 %	4,9 %
HbA _{1c} $\geq 6,5$ %	9,4 %	9,2 %

Fonction immunitaire

On a fait état de trouble lymphoprolifératif (TLP) lié à l'infection par le virus Epstein-Barr (VEB) chez des receveurs d'organe sous traitement immunosuppresseur. Le risque de TLP semble plus grand chez les jeunes enfants immunodéprimés qui sont prédisposés à une primo-infection par le VEB ou que l'on fait passer à tacrolimus capsule à libération prolongée après un traitement immunosuppresseur prolongé. À cause du danger que pose la suppression excessive du système immunitaire qui accentue la vulnérabilité aux infections, un traitement immunosuppresseur associant d'autres agents que les corticostéroïdes et le MMF n'est pas recommandé.

Les patients immunodéprimés courent un risque accru de développer des infections bactériennes, virales, fongiques et protozoaires, incluant la réactivation d'infections (p. ex., la réactivation de l'hépatite B), ainsi qu'un risque accru d'infections opportunistes, incluant les infections virales latentes. Celles-ci comprennent le virus BK associé à la néphropathie et le virus JC associé à la leucoencéphalopathie multifocale progressive (LMP) lesquels ont été observés chez des patients recevant le tacrolimus. Ces infections, souvent liées à un fardeau immunosuppresseur important, peuvent entraîner des complications graves, voire mortelles, dont les médecins devraient tenir compte dans le diagnostic différentiel de patients immunodéprimés dont la fonction rénale se détériore ou en présence de symptômes

neurologiques.

Infections à cytomégalovirus (CMV)

L'infection à cytomégalovirus (CMV) est l'infection opportuniste la plus fréquente rapportée à la suite de l'utilisation du tacrolimus. Les greffés séronégatifs pour le CMV qui reçoivent un organe d'un donneur séropositif pour le CMV présentent un risque plus élevé de contracter une virémie et une infection à CMV.

Surveillance et épreuves de laboratoire

Il faut évaluer régulièrement les taux sériques de créatinine et de potassium, ainsi que la glycémie à jeun. Il convient, aussi souvent que l'état clinique le justifie, de surveiller les systèmes métabolique et hématologique.

Surveillance des concentrations sanguines

La surveillance des taux sanguins de tacrolimus et d'autres paramètres de laboratoire et paramètres cliniques est considérée comme un auxiliaire essentiel à la prise en charge des patients. Au cours de la période postopératoire immédiate, les concentrations sanguines minimales doivent être évaluées tous les 1 à 3 jours. La dose de tacrolimus est normalement réduite durant la période suivant la transplantation. Chez les insuffisants hépatiques ou rénaux et chez les patients qui reçoivent ou cessent de recevoir des médicaments concomitants avec lesquels le tacrolimus entre en interaction, une surveillance plus étroite peut s'imposer puisque la clairance du tacrolimus risque d'être affectée dans de telles circonstances. Une surveillance plus fréquente peut également s'imposer dans les premiers temps après la transplantation, puisque c'est durant cette période que les patients sont exposés au plus haut risque de rejet. La surveillance des concentrations sanguines ne remplace pas la surveillance de la fonction rénale et hépatique et les biopsies de tissus. À la sortie de l'hôpital, la surveillance postopératoire du patient se fera graduellement moins fréquente au fil du temps.

Les méthodes d'usage courant pour le dosage du tacrolimus comprennent la chromatographie liquide haute performance couplée à la spectrométrie de masse en tandem (HPLC MS/MS), la technique immuno-enzymatique (EIA), l'immunos dosage enzymatique des microparticules (MEIA) et la méthode immuno-enzymatique (ELISA). Une comparaison des concentrations publiées dans la presse médicale aux concentrations mesurées avec les méthodes actuelles de dosage doit être faite en fonction des méthodes connues de dosage ainsi que des matrices biologiques utilisées. Le meilleur choix pour les dosages est le sang entier, et l'on doit recueillir les échantillons dans des éprouvettes contenant comme anticoagulant du sel disodique d'acide éthylènediaminetétracétique (EDTA). L'héparine n'est pas recommandée, car des caillots ont tendance à se former lors de la conservation. Les échantillons non destinés à une analyse immédiate doivent être conservés à température ambiante ou au réfrigérateur et analysés dans un délai de 7 jours; si on souhaite les conserver plus longtemps, on peut les congeler à -20 °C pendant un maximum de 12 mois.

D'après les données recueillies auprès de receveurs de greffe rénale et hépatique recevant du tacrolimus administré sous forme de tacrolimus formulation à libération immédiate, les

concentrations minimales de tacrolimus mesurées selon la méthode IMx[®], MEIA (rein) et ELISA (foie) à partir d'échantillons de sang entier sont les plus variables au cours de la première semaine d'administration du médicament, tandis que **le risque relatif de toxicité augmente de pair avec des concentrations minimales plus élevées dans le sang entier. Par conséquent, on recommande la surveillance des concentrations minimales du médicament dans le sang entier pour faciliter l'évaluation clinique des effets toxiques.** Chez les greffés de longue date, le traitement d'entretien dans bien des cas consiste à maintenir des concentrations voisines des valeurs inférieures de la fourchette thérapeutique recommandée. Dans le cas des greffés stables qui sont passés de tacrolimus formulation à libération immédiate à tacrolimus formulation à libération prolongée, il convient de recourir au même genre de surveillance thérapeutique.

Rein

Les données issues de l'étude de phase III portant sur tacrolimus capsule à libération prolongée (rein) montrent que les concentrations minimales de tacrolimus mesurées à partir d'échantillons de sang entier sont davantage variables au cours de la première semaine d'administration du médicament. Au mois 2, 76 % des patients présentaient des concentrations minimales comprises entre 7 et 16 ng/ml, et plus de 78 % maintenaient des concentrations comprises entre 5 et 15 ng/ml à partir du mois 4 au terme de l'année.

Foie

Les données issues d'une étude de phase III avec tacrolimus capsule à libération prolongée chez des receveurs d'une première greffe de foie montrent que les concentrations minimales de tacrolimus mesurées à partir d'échantillons de sang entier sont davantage variables au cours de la première semaine après la greffe. Les concentrations minimales moyennes de cette étude étaient de 11,40 ng/ml au mois 1, de 8,40 ng/ml au mois 6 et de 7,60 ng/ml au mois 12 après la greffe.

Fonction neurologique

Le tacrolimus peut entraîner une neurotoxicité, notamment lorsqu'il est administré à fortes doses. On a signalé des troubles du système nerveux, notamment des tremblements et céphalées, et d'autres changements dans la fonction locomotrice, l'état mental et la fonction sensorielle chez 63,1 % des receveurs d'une première greffe de rein. Des tremblements se sont produits chez 35,0 % des greffés rénaux sous des capsules à libération prolongée de tacrolimus contre 19,8 % des greffés rénaux sous Neoral. L'incidence des autres effets d'ordre neurologique chez les greffés rénaux a été semblable dans les deux groupes de traitement (voir [8 Effets indésirables](#)). Les tremblements et les céphalées ont été associés à la présence de fortes concentrations de tacrolimus dans le sang entier et peuvent répondre à un ajustement de la posologie. Par ailleurs, des convulsions se sont produites chez des patients adultes et pédiatriques traités par tacrolimus sous forme de tacrolimus formulation à libération immédiate. Des états comateux et des délires ont été associés à de hautes concentrations plasmatiques de tacrolimus administré sous forme de tacrolimus formulation à libération immédiate.

On a signalé l'apparition d'un syndrome d'encéphalopathie postérieure réversible (SEPR) chez des patients traités par tacrolimus. Parmi les symptômes évocateurs d'un SEPR, mentionnons les suivants : céphalées, altération de l'état mental, convulsions, troubles visuels. Le diagnostic doit être confirmé par examen en radiologie (p. ex. une IRM). Lorsqu'un SEPR est présumé ou diagnostiqué, il est conseillé de prendre les mesures qui s'imposent pour maîtriser la tension artérielle et enrayer les convulsions, et de cesser immédiatement le traitement immunosuppresseur. La plupart des patients se rétablissent complètement une fois que les mesures appropriées ont été prises.

Fonction rénale

Le tacrolimus peut entraîner une néphrotoxicité, notamment lorsqu'il est administré à fortes doses. Des troubles rénaux et urinaires ont été signalés chez 36,9 % des receveurs d'une première greffe de rein et 50 % des receveurs d'une première greffe de foie sous des capsules à libération prolongée de tacrolimus. Chez des receveurs d'une première greffe de rein, une augmentation de la créatinine a été rapportée chez 18,7 % des patients traités par des capsules à libération prolongée de tacrolimus et chez 22,6 % des patients traités par Neoral (voir [8 Effets indésirables](#)). Le tacrolimus peut provoquer une insuffisance de la fonction rénale chez les patients ayant subi une transplantation. Sans mesure d'intervention, une insuffisance rénale aiguë peut se transformer en insuffisance rénale chronique. Il faut surveiller étroitement les patients qui présentent une altération de la fonction rénale, car une diminution de la posologie du tacrolimus peut s'imposer. Le risque de néphrotoxicité peut augmenter lorsque le tacrolimus est administré conjointement à des médicaments associés à la néphrotoxicité (voir [9 Interactions médicamenteuses](#)). Lorsque l'utilisation concomitante du tacrolimus et d'autres médicaments néphrotoxiques connus est nécessaire, il convient de surveiller fréquemment la fonction rénale et les concentrations sanguines de tacrolimus, et d'envisager des ajustements de dose du tacrolimus et/ou des médicaments concomitants au début du traitement concomitant, tout au long de celui-ci et au moment de son arrêt. **Plus particulièrement, afin d'éviter un surcroît de néphrotoxicité lorsqu'on fait passer un patient d'un traitement à base de cyclosporine à un traitement par des capsules à libération prolongée de tacrolimus, il faut cesser le traitement par cyclosporine au moins 24 heures avant d'instaurer le traitement par Sandoz Tacrolimus XR. En présence de taux élevés de cyclosporine, on peut retarder davantage l'administration de Sandoz Tacrolimus XR (voir [9 Interactions médicamenteuses – 9.4 Interactions médicament-médicament – Interactions médicamenteuses susceptibles d'affecter la fonction rénale](#)). Inversement, lorsqu'on fait passer un patient du tacrolimus à la cyclosporine, il faut interrompre le tacrolimus pendant au moins 24 heures.**

Des cas d'hyperkaliémie légère à sévère ont été signalés chez 22,0 % des receveurs d'une première greffe de rein traités par des capsules à libération prolongée de tacrolimus et susceptibles d'en nécessiter le traitement (voir [8 Effets indésirables](#)). **Il faut aussi surveiller les taux sériques de potassium. On ne doit recourir à aucun diurétique d'épargne potassique et il faut éviter la consommation élevée de potassium lors du traitement par Sandoz Tacrolimus XR (voir [7 Mises en garde et précautions – Fonction cardiovasculaire, Surveillance et épreuves de laboratoire](#)).**

Un traitement par tacrolimus formulation à libération prolongée chez des receveurs de greffe du foie souffrant d'insuffisance hépatique postopératoire peut être associé à un risque accru de développer une insuffisance rénale en raison de fortes concentrations de tacrolimus dans le sang entier. Ces patients doivent être surveillés de près et un ajustement de la posologie doit être envisagé (voir [4 Posologie et administration](#)).

Santé reproductive : Potentiel des femmes et des hommes

- **Fertilité**

Dans les études de la reproduction chez des rates et des lapines, des effets indésirables sur les fœtus ont été observés essentiellement aux doses toxiques pour les mères. Chez les rates qui avaient reçu le médicament durant l'organogenèse, des effets embryotoxiques (exprimés en tant que poids réduit des ratons) ont été observés à une dose correspondant au tiers de la dose toxique pour les mères. Lorsqu'on a administré la même dose du médicament avant la période d'accouplement et durant la période de gestation, le tacrolimus a été associé à des effets indésirables sur les paramètres de la fonction de reproduction des femelles ainsi qu'à des effets embryolétaux. Cette dose équivalait à 0,5 fois la dose clinique (voir [7 Mises en garde et précautions – Populations particulières](#)).

7.1 Populations particulières

7.1.1 Grossesse

Sandoz Tacrolimus XR (formulation à libération prolongée) ne doit pas être administré en période de grossesse, à moins que les bienfaits escomptés pour la mère l'emportent sur les risques possibles pour le fœtus (voir [16 TOXICOLOGIE NON-CLINIQUE – Toxicité pour la reproduction et le développement](#)). Aucune étude adéquate et bien contrôlée n'a été menée chez des femmes enceintes.

Le tacrolimus traverse la barrière placentaire; les bébés exposés au tacrolimus *in utero* risquent de naître prématurément et de présenter des anomalies/malformations congénitales, un faible poids à la naissance et une souffrance fœtale. Son administration durant la grossesse a été associée à des cas d'accouchement avant terme, d'hyperkaliémie néonatale et de dysfonction rénale.

Le tacrolimus peut aggraver l'hyperglycémie chez les femmes enceintes atteintes de diabète (y compris de diabète gestationnel). Surveiller régulièrement la glycémie maternelle.

Le tacrolimus peut exacerber l'hypertension chez les femmes enceintes et accentuer la prééclampsie. Surveiller et maîtriser la tension artérielle. Les femmes et les hommes en âge de procréer doivent envisager l'utilisation d'une méthode contraceptive appropriée avant l'instauration du traitement par le tacrolimus.

7.1.2 Allaitement

Le tacrolimus passe dans le lait maternel. Les effets du tacrolimus sur le nourrisson allaité ou sur la production de lait n'ont pas été évalués. Étant donné que les effets nocifs sur le nouveau-né ne peuvent pas être écartés, les femmes qui reçoivent le tacrolimus ne devraient pas allaiter.

7.1.3 Enfants

On a signalé des cas d'insuffisance cardiaque, de cardiomégalie et d'augmentation de l'épaisseur du myocarde chez des patients sous tacrolimus.

7.1.4 Personnes âgées

Aucune étude formelle n'a été menée afin d'évaluer l'effet de tacrolimus spécifiquement auprès de la population gériatrique.

Quarante-trois patients âgés de ≥ 65 ans ont reçu capsules à libération prolongée de tacrolimus dans le cadre d'études de phase II et III portant sur la greffe d'un organe plein; il n'est survenu aucun décès ni cas d'insuffisance du greffon. Deux de ces 43 patients ont subi un rejet aigu. Aucune différence globale quant à l'efficacité et à l'innocuité du produit n'a été observée entre les personnes âgées et les patients plus jeunes; cependant, on ne peut pas écarter la possibilité d'une sensibilité plus élevée chez certains patients plus âgés. Comme les atteintes hépatiques, rénales ou cardiaques ainsi que les affections et les traitements concomitants sont plus fréquents chez les personnes âgées, la prudence est généralement de rigueur lors de l'établissement de la posologie chez un patient de ce groupe.

8 EFFETS INDÉSIRABLES

8.1 Aperçu des effets indésirables

Les effets indésirables les plus fréquemment signalés sont les suivants : infection, tremblements, hypertension, diminution de la fonction rénale, constipation, diarrhée, céphalée, douleur abdominale et insomnie. Bon nombre de ces effets sont légers et répondent à une diminution de la posologie. Les cas de diabète sucré insulino-dépendant post-transplantation (DSPT) qui sont survenus ont été associés à l'augmentation des concentrations minimales de tacrolimus dans le sang entier ainsi qu'à des doses plus élevées de corticostéroïdes. Il s'est écoulé en moyenne 68 jours avant la survenue du DSPT.

8.2 Effets indésirables observés lors des essais cliniques

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

d'essais cliniques s'avèrent utiles pour la détermination des événements indésirables liés aux médicaments et pour l'approximation des taux.

Rein

Dans une étude de grande envergure (n = 668) comparative et randomisée de phase III, des receveurs d'une première greffe de rein ont reçu soit tacrolimus formulation à libération prolongée plus mycophénolate mofetil (MMF), soit tacrolimus formulation à libération immédiate plus MMF, soit Neoral plus MMF. Les trois schémas comprenaient une induction par corticostéroïdes et basiliximab. Le **Tableau 5** ci-dessous présente l'incidence des effets indésirables observés chez ≥ 15 % des receveurs d'une première greffe de rein traités par capsules à libération prolongée de tacrolimus.

Tableau 5 : Receveurs d'une première greffe de rein : effets indésirables observés chez ≥ 15 % des patients traités par Sandoz Tacrolimus XR (tacrolimus encapsulé à libération prolongée) + MMF

	Tacrolimus à libération immédiate + MMF n = 212 (% patients)	Tacrolimus capsules à libération prolongée + MMF n = 214 (% patients)	Neoral + MMF n = 212 (% patients)
Troubles gastro-intestinaux			
Diarrhée	44,3 %	45,3 %	25,5 %
Nausées	38,7 %	42,1 %	46,7 %
Constipation	35,8 %	41,6 %	41,0 %
Vomissements	25,5 %	26,2 %	24,5 %
Dyspepsie	17,9 %	15,0 %	15,1 %
Lésions, empoisonnement et complications procédurales			
Douleurs post-procédurales	28,8 %	29,4 %	27,4 %
Complication au point d'incision	28,3 %	20,6 %	23,1 %
Troubles métaboliques et nutritionnels			
Hypomagnésémie	28,3 %	25,7 %	22,2 %
Hypophosphatémie	27,8 %	23,8 %	21,2 %
Hyperkaliémie	25,5 %	22,0 %	19,3 %
Hyperglycémie	21,2 %	19,2 %	15,1 %
Hyperlipidémie	17,5 %	16,4 %	24,5 %
Hypokaliémie	16,0 %	15,9 %	17,5 %
Infections et infestations			
Infection urinaire	25,5 %	15,9 %	22,2 %
Troubles généraux et anomalies au site d'administration			
Œdème périphérique	34,9 %	35,5 %	45,8 %
Fatigue	10,8 %	15,9 %	12,3 %
Troubles du système nerveux			
Tremblements	34,4 %	35,0 %	19,8 %

Tableau 5 : Receveurs d'une première greffe de rein : effets indésirables observés chez ≥ 15 % des patients traités par Sandoz Tacrolimus XR (tacrolimus encapsulé à libération prolongée) + MMF

	Tacrolimus à libération immédiate + MMF n = 212 (% patients)	Tacrolimus capsules à libération prolongée + MMF n = 214 (% patients)	Neoral + MMF n = 212 (% patients)
Céphalées	24,1 %	21,5 %	24,5 %
Épreuves de laboratoire			
Augmentation de la créatinine sérique	23,1 %	18,7 %	22,6 %
Troubles des systèmes sanguin et lymphatique			
Anémie	30,2 %	33,6 %	27,8 %
Leucopénie	15,6 %	16,4 %	11,8 %
Troubles vasculaires			
Hypertension	32,1 %	29,9 %	34,9 %
Troubles musculosquelettiques et des tissus conjonctifs			
Dorsalgie	12,7 %	15,0 %	14,2 %
Troubles psychiatriques			
Insomnie	30,2 %	25,7 %	21,2 %

Foie

Lors d'un essai comparatif randomisé à double insu de phase III (n = 467), les receveurs d'une première greffe de foie ont été traités avec tacrolimus formulation à libération prolongée (0,2 mg/kg/jour) ou tacrolimus formulation à libération immédiate (0,1 mg/kg/jour en deux doses séparées). Les deux schémas comprenaient des corticostéroïdes. Le [Tableau 6](#) ci-dessous présente l'incidence des effets indésirables observés chez ≥ 15 % des receveurs d'une première greffe de foie traités par tacrolimus formulation à libération prolongée. Les manifestations les plus communes observées chez les patients traités par tacrolimus formulation à libération prolongée (≥ 15 % des patients dans le groupe tacrolimus formulation à libération prolongée) étaient l'anémie, la diarrhée, l'hyperglycémie, l'hypertension, l'épanchement pleural, la pyrexie, l'insuffisance rénale et la thrombocytémie.

Tableau 6 : Receveurs d'une première greffe de foie : Incidence des effets indésirables observés chez ≥ 15 % des patients traités par tacrolimus formulation à libération prolongée ou tacrolimus formulation à libération immédiate les plus souvent signalés indépendamment de la relation au médicament à l'étude

	Tacrolimus formulation à libération prolongée (n = 237) Patients (%)	Tacrolimus formulation à libération immédiate (n = 234) Patients (%)
Troubles des systèmes sanguin et lymphatique		
Anémie	31,2 %	30,8 %
Thrombocytopénie	15,2 %	16,2 %
Troubles gastro-intestinaux		
Diarrhée	24,9 %	18,4 %
Troubles généraux et anomalies au site d'administration		
Pyrexie	17,3 %	17,5 %
Troubles métaboliques et nutritionnels		
Hyperglycémie	18,6 %	22,6 %
Troubles rénaux et urinaires		
Insuffisance rénale	24,5 %	23,1 %
Troubles respiratoires, thoraciques et médiastinaux		
Épanchement pleural	15,2 %	17,9 %
Troubles vasculaires		
Hypertension	30,8 %	32,5 %

Les manifestations indésirables suivantes ont également été signalées lors des études cliniques chez des receveurs d'une greffe d'organe plein traités par tacrolimus formulation à libération prolongée à raison d'une fréquence de ≥ 3 % à < 15 %.

Troubles de la circulation sanguine et du système lymphatique : leucopénie, anémie secondaire, leucocytose, pancytopenie.

Troubles cardiaques : fibrillation auriculaire, tachycardie.

Troubles gastro-intestinaux : douleur abdominale, douleur abdominale haute, ascites, constipation, dyspepsie, flatulence, gastroentérite, nausées, vomissements.

Troubles généraux et au point d'administration : asthénie, douleurs thoraciques, œdème, œdème périphérique, pyrexie, douleurs.

Troubles hépatobiliaires : sténose du canal cholédoque, cholestase, hépatite cytolytique, sténose de l'artère hépatique, hyperbilirubinémie.

Infections et infestations : infection bactérienne urinaire, pneumonie bactérienne, sepsies bactériennes, infection des voies biliaires, infection à cytomégalovirus, hépatite C, herpès simple, grippe, nasopharyngite, pneumonie, sinusite, infection des voies respiratoires hautes, infection des plaies.

Lésions, empoisonnement et complications procédurales : dysfonction de la greffe, complication au point d'incision, lésion nécrotique de préservation du greffon, fuite de bile postopératoire.

Épreuves de laboratoire : anomalies des résultats d'analyse de la fonction hépatique, augmentation des concentrations glycémiques, augmentation de la créatinine sérique, élévation des enzymes hépatiques, virus de l'hépatite C.

Troubles métaboliques et nutritionnels : déshydratation, acidose métabolique, hyperkaliémie, hyperuricémie, diabète sucré non insulino-dépendant, hypoalbuminémie, hypocalcémie, hypokaliémie, diabète sucré, hypomagnésémie, hyperlipidémie, hyponatrémie, diabète sucré insulino-dépendant.

Troubles musculosquelettiques et des tissus conjonctifs : arthralgie, dorsalgie, crampes musculaires, douleurs dans les membres, y compris le syndrome de douleur induite par l'inhibiteur de la calcineurine (CIPS).

Troubles du système nerveux (voir [7 Mises en garde et Précautions](#)) : étourdissements, tremblements, céphalées.

Troubles psychiatriques : agitation, anxiété, dépression, confusion, insomnie, trouble psychotique.

Troubles rénaux et urinaires (voir [7 Mises en garde et précautions](#)) : insuffisance rénale aiguë, hématurie, oligurie, atteinte rénale, insuffisance rénale.

Troubles respiratoires, thoraciques et médiastinaux : toux, dyspnée, douleurs pharyngolaryngées, insuffisance respiratoire.

Troubles des tissus cutanés et sous-cutanés : acné, prurit.

Troubles vasculaires : hypotension, hémorragie.

8.3 Effets indésirables peu courants déterminés au cours des essais cliniques

Les manifestations indésirables suivantes ont été signalées lors des essais cliniques chez des

receveurs d'une greffe d'organe plein traités par capsules à libération prolongée de tacrolimus à raison d'une fréquence de $\geq 1\%$ et $< 3\%$:

Troubles des systèmes sanguin et lymphatique : dépression de la moelle osseuse, coagulopathie, neutropénie, neutropénie fébrile, polyglobulie, thrombocytopénie.

Troubles cardiaques : insuffisance cardiaque.

Troubles oculaires : vision brouillée.

Troubles gastro-intestinaux : inconfort abdominal, distension abdominale, douleurs abdominales basses, gastrite, reflux gastro-œsophagien, hémorroïdes, éventration/hernie, selles molles, œsophagite, nausées post-procédurales, maux de dents, hernie ombilicale.

Troubles généraux et anomalies au site d'administration : anasarque, inconfort à la poitrine, fatigue, défaillance de plusieurs organes, mauvaise cicatrisation, frissons solennels.

Troubles hépatobiliaires : thrombose de l'artère hépatique, stéatose hépatique, fibrose hépatique, anomalie de la fonction hépatique, jaunisse.

Infections et infestations : infection ascitique, infection bactérienne, bronchite, candidose, cellulite, diarrhée, infection urinaire à Escherichia, infection fongique, zona, infection au virus de l'herpès, infection à polyomavirus humains, abcès hépatique, infection des voies respiratoires inférieures, candidose orale, candidose pharyngienne, pharyngite, pyélonéphrite, moniliase respiratoire, infection des voies respiratoires, septicémie bactérienne, infection fongique des voies respiratoires supérieures.

Lésions, empoisonnement et complications procédurales : anémie postopératoire, sténose anastomotique, complications postopératoires de transplantation, contusions, toxicité médicamenteuse, chute, hématome hépatique, hernie incisionnelle, surdosage, écoulement postprocédural, hypotension procédurale, hémorragie post-procédurale, douleur post-procédurale, toxicité pharmacothérapeutique, déhiscence de plaie, sécrétion de plaie.

Épreuves de laboratoire : hausse de la phosphatase alcaline sanguine, hausse de la bilirubine sanguine, fluctuation de la glycémie, baisse de la magnésémie, diminution du phosphore sanguin, diminution du potassium sanguin, hausse de la protéine C-réactive, souffle cardiaque, diminution du niveau médicamenteux, hausse du niveau médicamenteux, hausse de la gamma-glutamyltransférase, hausse du ratio international normalisé, baisse de la numération plaquettaire, diminution du débit urinaire, perte pondérale, gain pondéral, hausse du taux de globules blancs.

Troubles métaboliques et nutritionnels : acidose, anorexie, perte d'appétit, déshydratation, dyslipidémie, surcharge liquidienne, baisse de la tolérance au glucose, goutte, hypercalcémie, hypercholestérolémie, hyperhomocystéinémie, hyperphosphatémie, hypophosphatémie,

hypoglycémie, hypertriglycéridémie.

Troubles musculosquelettiques et des tissus conjonctifs : gonflement articulaire, myalgie, ostéopénie, ostéoporose.

Troubles du système nerveux : convulsion, trouble de l'attention, hypoesthésie, neurotoxicité, neuropathie, neuropathie périphérique, paresthésie.

Troubles psychiatriques : délire, hallucination, agitation.

Troubles rénaux et urinaires : dysurie, néphropathie toxique, protéinurie, pollakiurie, kyste rénal, douleurs urétrales.

Troubles de l'appareil reproducteur et des seins : dysfonction érectile, hypertrophie prostatique.

Troubles respiratoires, thoraciques et médiastinaux : atélectasie, dyspnée d'effort, épistaxis, hydrothorax, troubles pulmonaires, congestion nasale, pneumothorax, toux productive, œdème pulmonaire.

Troubles des tissus cutanés et sous-cutanés : alopecie, ecchymose, hyperhidrose, sueurs nocturnes, éruptions cutanées, lésions cutanées, douleur aux cicatrices.

Troubles vasculaires : hématome, instabilité hémodynamique, bouffée de chaleur, hypotension orthostatique.

8.4 Anomalies des résultats des épreuves de laboratoire : hématologie, biochimie clinique et autres résultats quantitatifs

Sans objet.

8.5 Effets indésirables signalés après la commercialisation

Les effets indésirables qui suivent ont été signalés dans le contexte de l'expérience mondiale acquise avec le tacrolimus depuis sa mise en marché (tacrolimus formulation à libération prolongée et/ou tacrolimus formulation à libération immédiate). Étant donné que ces effets ont été volontairement déclarés au sein d'une population de taille indéterminée et qu'ils sont associés à des maladies concomitantes, à des traitements associatifs de plusieurs médicaments et à diverses interventions chirurgicales, il est impossible d'en estimer la fréquence avec certitude ou d'établir un lien de causalité avec le médicament. Les décisions portant sur l'inclusion de tels effets indésirables dans le libellé d'étiquetage se fondent habituellement sur l'un ou plusieurs des facteurs suivants : (1) la gravité de l'effet indésirable; (2) la fréquence de déclaration d'un tel effet; ou (3) la pertinence du rapport de causalité avec le médicament :

Troubles des systèmes sanguin et lymphatique : agranulocytose, coagulation intravasculaire disséminée, éosinophilie, neutropénie fébrile, anémie hémolytique, syndrome hémolytique-urémique, anémie hypoplasique congénitale, purpura thrombocytopénique, purpura thrombocytopénique thrombotique, microangiopathie thrombotique.

Troubles cardiaques : flutter auriculaire, arythmie cardiaque, arrêt cardiaque, trouble cardiaque, cardiomyopathie congestive, anomalie de l'onde T à l'électrocardiographie, infarctus du myocarde, ischémie myocardique, épanchement péricardique, allongement de l'intervalle QT avec ou sans torsades de pointe, thrombose veineuse profonde au niveau d'un membre, extrasystoles ventriculaires, fibrillation ventriculaire.

Troubles auditifs et labyrinthiques : baisse de l'acuité auditive incluant surdité, acouphène.

Troubles endocriniens : hypothyroïdie.

Troubles oculaires : cécité, cécité corticale, diplopie, œdème des paupières, neuropathie optique, photophobie.

Troubles gastro-intestinaux : colite, entérocolite, obstruction gastro-intestinale, perforation gastro-intestinale, hépatite granulomateuse, lésion hépatocellulaire, perturbation de la vidange gastrique, stéatose hépatique, ulcération buccale, syndrome de von Mikulicz, pancréatite hémorragique, pancréatite nécrosante, ulcère gastrique.

Troubles généraux et anomalies au site d'administration : récurrence de la maladie, effet tardif du médicament, hausse de l'effet du médicament, inefficacité du médicament, interaction médicamenteuse, intolérance médicamenteuse, fatigue, sensation de variation de la température corporelle, énervement, bouffées de chaleur, réduction de la mobilité, insuffisance pluriorganique, soif.

Troubles hépatobiliaires : cholestase de grossesse, cytolysé hépatique, nécrose hépatique, hépatotoxicité, maladies veino-occlusives du foie.

Infections et infestations : eczéma infecté, Escherichia, infection urinaire, virus BK associé à la néphropathie.

Lésions, empoisonnement et complications procédurales : erreur d'ordonnance du médicament, erreur de prescription du médicament, exposition de la mère durant la grossesse, erreur de médication, dysfonction de greffon primaire.

Épreuves de laboratoire : hausse d'urée dans le sang, médication inférieure au niveau thérapeutique, fluctuation du niveau médicamenteux, baisse du niveau médicamenteux des immunosuppresseurs, hausse de la numération plaquettaire, hausse des transaminases.

Troubles métaboliques et nutritionnels : trouble de l'appétit, maîtrise insuffisante du diabète

sucré, glycosurie, hyperammoniémie, augmentation de l'amylase, acidocétose.

Troubles musculosquelettiques et des tissus conjonctifs : maladie sclérosante liée à l'immunoglobuline G4, faiblesse musculaire.

Néoplasmes bénins, malins ou non précisés (y compris kystes et polypes) : cancer du sein, malignité hématologique, néoplasme hématologique malin, néoplasme pulmonaire malin, cancers du pharynx à un stade non précisé.

Troubles du système nerveux : aphasie, trouble de l'équilibre, plexopathie brachiale, syndrome du tunnel carpien, accident vasculaire cérébral, infarctus cérébral, encéphalopathie, hémiparésie, incohérence, leucoencéphalopathie, mononeuropathie multiple, mutisme, névralgie, neurotoxicité, paresthésie, lésion du nerf périphérique, neuropathie sensorielle périphérique, neuropathie sensorielle périphérique, polyneuropathie, syndrome d'encéphalopathie postérieure réversible (SEPR), leucoencéphalopathie multifocale progressive (LMP), quadriplégie, somnolence, trouble de l'élocution, syncope, tremblements.

Troubles psychiatriques : mauvaise utilisation intentionnelle des médicaments, trouble mental.

Troubles rénaux et urinaires : albuminurie, cystite hémorragique, glycosurie, syndrome hémolytique et urémique, trouble mictionnel, insuffisance rénale, insuffisance rénale chronique.

Troubles respiratoires, thoraciques et médiastinaux : œdème pulmonaire aigu, syndrome de détresse respiratoire aiguë, pneumopathie interstitielle, infiltrat pulmonaire, détresse respiratoire.

Troubles des tissus cutanés et sous-cutanés : dermatose, syndrome de Stevens-Johnson, épidermolyse bulleuse toxique.

Troubles vasculaires : bouffées vasomotrices.

Il y a eu de rares rapports spontanés de cas d'hypertrophie du myocarde associée à une dysfonction ventriculaire manifeste en clinique chez des patients recevant un traitement avec tacrolimus formulation à libération immédiate (voir [7 Mises en garde et précautions](#)).

9 INTERACTIONS MÉDICAMENTEUSES

9.2 Aperçu des interactions médicamenteuses

Le tacrolimus subit un métabolisme important par le système enzymatique des oxydases à fonction mixte, notamment le cytochrome P450 (CYP3A). Il peut être nécessaire de réduire les doses de tacrolimus et de prolonger les intervalles entre les doses pour assurer une exposition comparable au tacrolimus lorsque celui-ci est coadministré avec des inhibiteurs puissants du

CYP3A4. Inversement, les médicaments exerçant des effets inducteurs connus sur ces systèmes enzymatiques risquent d'accentuer le métabolisme du tacrolimus ou d'en réduire la biodisponibilité, comme en fait foi une baisse des concentrations du médicament dans le sang entier ou le plasma. Par conséquent, une augmentation de la dose pourrait être requise afin d'assurer une exposition comparable au tacrolimus lorsque celui-ci est coadministré avec des inducteurs puissants du CYP3A4 (voir [Tableau 7](#)). Il est fortement recommandé de surveiller de près les concentrations de tacrolimus dans le sang, la fonction rénale et d'autres effets secondaires (notamment une surveillance par ECG de l'allongement du QT) lorsque le tacrolimus est administré avec des inhibiteurs puissants du CYP3A4 (voir [4 POSOLOGIE ET ADMINISTRATION, 4.2 Posologie recommandée et modification posologique](#), et [7 MISES EN GARDE ET PRÉCAUTIONS, Généralités](#)).

9.3 Interactions médicament-comportement

Comme c'est le cas avec les autres agents immunosuppresseurs, en raison d'un risque possible de dégénérescence néoplasique pour la peau, il convient de limiter son exposition au soleil et aux rayons ultraviolets (UV) par le port de vêtements protecteurs et l'utilisation d'un écran solaire à indice de protection élevé.

9.4 Interactions médicament-médicament

Interactions médicamenteuses susceptibles d'influer sur la fonction rénale

En raison des effets additifs ou synergiques potentiels sur la fonction rénale, il faut user de prudence lorsqu'on administre Sandoz Tacrolimus XR conjointement avec des médicaments associés à une dysfonction rénale. Ces médicaments comprennent, sans toutefois s'y limiter, les aminosides, l'amphotéricine B, le ganciclovir, l'acyclovir et le cisplatine. Les AINS sont susceptibles d'entrer en interaction avec Sandoz Tacrolimus XR et d'entraîner une détérioration de la maîtrise de la tension artérielle (TA) et des taux de créatinine sérique. Il a été démontré que la demi-vie de la cyclosporine augmente lorsqu'elle est administrée conjointement avec le tacrolimus. Selon l'expérience clinique préliminaire de l'administration de tacrolimus formulation à libération immédiate conjointement avec la cyclosporine, des effets néphrotoxiques additifs/synergiques se sont produits lors de l'administration des deux agents en concomitance. Pour ces raisons, il n'est pas recommandé d'administrer la cyclosporine et le tacrolimus en concomitance, et la prudence est de mise lors de l'administration de tacrolimus aux patients qui ont reçu par le passé la cyclosporine. Les patients que l'on fait passer d'un traitement à la cyclosporine à un traitement par Sandoz Tacrolimus XR ne doivent pas recevoir la première dose de Sandoz Tacrolimus XR moins de 24 heures après la dernière dose de cyclosporine. En présence de taux élevés de cyclosporine, il convient de retarder davantage l'administration de tacrolimus.

Interactions médicamenteuses susceptibles d'influer sur les concentrations sanguines de tacrolimus

Étant donné que le tacrolimus est principalement métabolisé par les systèmes enzymatiques CYP3A (cytochrome P450 3A), les substances exerçant des effets inhibiteurs connus sur ces

enzymes peuvent donc ralentir le métabolisme du tacrolimus ou en augmenter la biodisponibilité, ce qui participe à l'augmentation consécutive des concentrations du médicament dans le sang entier ou le plasma. Inversement, les médicaments exerçant des effets inducteurs connus sur ces systèmes enzymatiques risquent d'accroître le métabolisme du tacrolimus ou d'en réduire la biodisponibilité, comme en fait foi une baisse des concentrations du médicament dans le sang entier ou le plasma.

Une augmentation rapide des concentrations de tacrolimus peut survenir lorsque le produit est administré en concomitance avec des inhibiteurs du CYP3A4. Il est fortement recommandé d'effectuer un suivi des concentrations de tacrolimus dans le sang, de la fonction rénale, du prolongement de l'intervalle QT par ECG et d'autres effets secondaires, au début du traitement, au cours des premiers jours de la coadministration, et par la suite sur une base continue et fréquente.

La surveillance des concentrations sanguines et l'apport de modifications posologiques appropriées s'imposent lorsqu'on administre ces médicaments ([Tableau 7](#)) en concomitance avec le tacrolimus.

Tableau 7 : Interactions médicament-médicament établies ou possibles

Classe du médicament concomitant : Nom du médicament	Référence	Effet sur la concentration de tacrolimus	Commentaire
Antiacide : hydroxyde d'aluminium et de magnésium	EC	↑ tacrolimus	Dans le cadre d'une étude croisée à dose unique menée chez des volontaires en santé, la coadministration de tacrolimus (sous forme de tacrolimus formulation à libération immédiate) et d'hydroxyde d'aluminium et de magnésium a donné lieu à une augmentation de 21 % de l'ASC moyenne du tacrolimus et à une diminution de 10 % de la C _{max} moyenne du tacrolimus par rapport à ce qui se produisait quand ce dernier était administré seul.
Antiarythmique : amiodarone [†]	T	↑ tacrolimus	L'utilisation concomitante de tacrolimus formulation à libération immédiate avec l'amiodarone peut conduire à une augmentation des niveaux de tacrolimus et/ou à une interaction pharmacodynamique potentielle, parce que l'amiodarone est déplacée de son site de liaison aux protéines plasmatiques.

Tableau 7 : Interactions médicament-médicament établies ou possibles

Classe du médicament concomitant : Nom du médicament	Référence	Effet sur la concentration de tacrolimus	Commentaire
			<p>† Lorsqu'il est coadministré avec l'amiodarone, il peut être nécessaire d'ajuster la dose chez la plupart des patients.</p>
Antifongiques azolés : kétoconazole [†]	EC	↑ tacrolimus	<p>Dans une étude auprès de 24 volontaires de sexe masculin en bonne santé, l'administration d'une dose de 4 mg de tacrolimus formulation à libération prolongée conjointement avec le kétoconazole (400 mg par jour) a augmenté l'ASC_{inf} et la C_{max} moyennes de tacrolimus par 645 % et 356 %, respectivement.</p> <p>Dans une étude auprès de 6 volontaires normaux, on a observé une augmentation significative de la biodisponibilité de la forme orale du tacrolimus (administré sous forme de tacrolimus formulation à libération immédiate) (14 ± 5 % p/r à 30 ± 8 %) reçue en concomitance avec du kétoconazole (200 mg), un puissant inhibiteur du CYP3A4 et de la glycoprotéine P. La clairance apparente du tacrolimus administré par voie orale durant l'administration de kétoconazole était considérablement réduite comparativement au tacrolimus administré seul (0,430 + 0,129 l/h/kg p/r à 0,148 + 0,043 l/h/kg). Dans l'ensemble, la clairance du tacrolimus, administré par voie intraveineuse, n'était pas significativement modifiée par l'administration concomitante de kétoconazole, même si elle variait considérablement d'un patient à l'autre.</p> <p>† Lors de l'administration concomitante de kétoconazole, un ajustement de la</p>

Tableau 7 : Interactions médicament-médicament établies ou possibles

Classe du médicament concomitant : Nom du médicament	Référence	Effet sur la concentration de tacrolimus	Commentaire
			posologie du tacrolimus est nécessaire chez la plupart des patients.
Antifongiques azolés (suite) : clotrimazole fluconazole [‡] itraconazole [‡] voriconazole [‡]	T	↑ tacrolimus	L'administration concomitante de Sandoz Tacrolimus XR et d'antifongiques azolés lesquels sont des inhibiteurs puissants ou modérés du CYP3A4 et de la glycoprotéine P (p. ex., itraconazole, fluconazole, voriconazole) peut entraîner une augmentation de la concentration de Sandoz Tacrolimus XR. [‡] Lorsqu'il est administré en concomitance avec le fluconazole, l'itraconazole et le voriconazole, un ajustement de la dose du tacrolimus est requis chez la plupart des patients.
Inhibiteurs calciques : diltiazem nicardipine nifédipine vérapamil	T	↑ tacrolimus	L'administration concomitante de substrats et/ou d'inhibiteurs du CYP3A4 et de la glycoprotéine P avec Sandoz Tacrolimus XR peut entraîner une augmentation de la concentration sanguine du tacrolimus.
Agents stimulant la motilité gastro-intestinale: cisapride* métoclopramide	T	↑ tacrolimus	L'administration concomitante d'Sandoz Tacrolimus XR et de substrats du CYP3A4 peut entraîner une augmentation de la concentration sanguine du tacrolimus.
Antibiotiques de la classe des macrolides : érythromycine ^{‡‡} clarithromycine [‡] troléandomycine	T	↑ tacrolimus	L'administration concomitante de Sandoz Tacrolimus XR avec des substrats et/ou des inhibiteurs du CYP3A4 et de la glycoprotéine P peut entraîner une augmentation de la concentration sanguine du tacrolimus. [‡] Des cas d'augmentation importante et rapide des concentrations de tacrolimus dans le sang ont été signalés aussi tôt que 1 à 3 jours à la suite de la coadministration avec la clarithromycine, et ce malgré une réduction immédiate de

Tableau 7 : Interactions médicament-médicament établies ou possibles

Classe du médicament concomitant : Nom du médicament	Référence	Effet sur la concentration de tacrolimus	Commentaire
			<p>la dose de tacrolimus. Il est fortement recommandé d'effectuer un suivi des concentrations de tacrolimus dans le sang entier pendant la période initiale de 1 à 3 jours et de façon soutenue et fréquente par la suite lorsque le médicament est administré en concomitance avec de puissants inhibiteurs du CYP3A4.</p> <p>** Lorsqu'il est administré en concomitance avec l'érythromycine, un ajustement de la dose du tacrolimus est requis chez la plupart des patients.</p>
Inhibiteurs de la pompe à protons : lansoprazole oméprazole	T	↑ tacrolimus	Le lansoprazole et l'oméprazole (substrat inhibiteur du CYP2C19 et du CYP3A4) peuvent potentiellement inhiber le métabolisme du tacrolimus par le CYP3A4 et, par conséquent, occasionner une élévation substantielle des concentrations de tacrolimus dans le sang entier, plus particulièrement chez les greffés métaboliseurs lents ou intermédiaires du CYP2C19 par comparaison aux greffés métaboliseurs efficaces du CYP2C19.
Autres médicaments : bromocriptine cimétidine chloramphénicol cyclosporine danazol éthinyloestradiol méthylprednisolone néfazodone	T	↑ tacrolimus	L'administration concomitante de Sandoz Tacrolimus XR avec des substrats et/ou des inhibiteurs du CYP3A4 et de la glycoprotéine P peut entraîner une augmentation de la concentration sanguine du tacrolimus.
Inhibiteurs de la protéase: bocéprévir nelfinavir ritonavir	EC	↑ tacrolimus	Aucune étude sur les interactions médicamenteuses avec les agents anti-VIH n'a été réalisée. Cependant, la prudence est de rigueur lorsque des médicaments métabolisés par le CYP3A4

Tableau 7 : Interactions médicament-médicament établies ou possibles

Classe du médicament concomitant : Nom du médicament	Référence	Effet sur la concentration de tacrolimus	Commentaire
saquinavir télaprévir			<p>(tels, entre autres, que le bocéprévir, le nelfinavir, le ritonavir, le saquinavir et le télaprévir) sont administrés concomitamment avec le tacrolimus.</p> <p>Dans une étude avec une dose unique chez 9 volontaires sains, la coadministration de tacrolimus (0,5 mg en une dose unique) avec le télaprévir (750 mg trois fois par jour pendant 13 jours) a multiplié d'un facteur 9,3 le C_{max} du tacrolimus normalisé par rapport à la dose et d'un facteur 70 l'ASC. Dans une étude avec une dose unique chez 12 sujets, la coadministration de tacrolimus (0,5 mg en une dose unique) avec le bocéprévir (800 mg trois fois par jour pendant 11 jours) a multiplié d'un facteur 9,9 le C_{max} du tacrolimus normalisé par rapport à la dose et d'un facteur 17 l'ASC, par rapport au tacrolimus seul.</p> <p>Selon une étude clinique auprès de 5 receveurs d'une greffe de foie, la coadministration de tacrolimus (sous forme de formulation à libération immédiate) et de nelfinavir a donné lieu à une augmentation significative des concentrations sanguines de tacrolimus au point que la dose de tacrolimus a dû être réduite de 16 fois en moyenne pour maintenir une concentration sanguine minimale moyenne de 9,7 ng/ml.</p> <p>Par conséquent, une surveillance fréquente des concentrations sanguines de tacrolimus et l'apport d'ajustements posologiques appropriés s'imposent lors de l'administration concomitante d'inhibiteurs de la protéase.</p>
Antiviraux contre les	EC	↑ tacrolimus	La coadministration de Sandoz

Tableau 7 : Interactions médicament-médicament établies ou possibles

Classe du médicament concomitant : Nom du médicament	Référence	Effet sur la concentration de tacrolimus	Commentaire
infections à cytomégalovirus (CMV): létermovir			Tacrolimus XR et de létermovir peut entraîner une augmentation pertinente sur le plan clinique des concentrations de Sandoz Tacrolimus XR dans le plasma. Il faut surveiller les concentrations sanguines et, au besoin, ajuster la posologie lorsque le létermovir est administré conjointement au tacrolimus.
Anticonvulsivants : carbamazépine phénobarbital phénytoïne ^{††}	T	↓ tacrolimus	La coadministration de Sandoz Tacrolimus XR et d'inducteurs du CYP3A4 ou de la glycoprotéine P peut se traduire par une diminution de la concentration sanguine du tacrolimus. ^{††} Lorsqu'il est administré en concomitance avec la phénytoïne, un ajustement de la dose du tacrolimus est requis chez la plupart des patients.
Anti-infectieux : rifampicine ^{**}	EC	↓ tacrolimus	Dans une étude menée auprès de 28 volontaires de sexe masculin en bonne santé, l'administration d'une dose simple de 10 mg de tacrolimus capsules à libération prolongée conjointement avec la rifampicine (600 mg par jour) a diminué l'ASC _{inf} et la C _{max} moyennes de tacrolimus par 56 % et 46 %, respectivement. Dans une étude menée auprès de 28 volontaires de sexe masculin en bonne santé, l'administration d'une dose simple de 10 mg de tacrolimus capsules à libération prolongée et deux doses de 5 mg de tacrolimus à libération immédiate conjointement avec la rifampicine (600 mg par jour) a diminué l'ASC _{inf} et la C _{max} moyennes de tacrolimus par 56 % et 46 %, respectivement. Dans une étude auprès de 6 volontaires

Tableau 7 : Interactions médicament-médicament établies ou possibles

Classe du médicament concomitant : Nom du médicament	Référence	Effet sur la concentration de tacrolimus	Commentaire
			<p>normaux, on a observé une diminution significative de la biodisponibilité du tacrolimus (sous forme de tacrolimus formulation à libération immédiate) oral ($14 \pm 6 \%$ vs $7 \pm 3 \%$) administré en concomitance avec la rifampicine (600 mg), un puissant inducteur du CYP3A4 et de la glycoprotéine P. De plus, une augmentation significative de la clairance du tacrolimus ($0,036 \pm 0,008$ l/h/kg p/r à $0,053 \pm 0,010$ l/h/kg) s'est produite lors de l'administration concomitante de rifampicine. Dans une étude de 9 volontaires normaux, l'administration concomitante de doses de 10 ml d'hydroxyde d'aluminium ou de lait de magnésie n'a pas influé sur le taux ou l'importance de la résorption du tacrolimus administré par voie orale, comme en témoignent la C_{max}, le T_{max} et l'ASC_{0-t}.</p> <p>** Lorsqu'il est administré en concomitance avec la rifampicine, un ajustement de la dose du tacrolimus est requis chez la plupart des patients.</p>
Anti-infectieux (suite) : rifabutine	T	↓ tacrolimus	La coadministration des capsules à libération prolongée de tacrolimus et d'inducteurs du CYP3A4 ou de la glycoprotéine P peut se traduire par une diminution de la concentration sanguine du tacrolimus.
Anti-infectieux (suite) : caspofungine	T	↓ tacrolimus	La caspofungine a réduit l' ASC_{0-12} du tacrolimus d'environ 20 %, la concentration sanguine maximale (C_{max}) de 16 %, et la concentration sanguine sur 12 heures (C_{12hr}) de 26 % chez des sujets adultes en bonne santé lorsque le tacrolimus (2 doses de 0,1 mg/kg à 12 heures d'intervalle) a été administré au

Tableau 7 : Interactions médicament-médicament établies ou possibles

Classe du médicament concomitant : Nom du médicament	Référence	Effet sur la concentration de tacrolimus	Commentaire
			10e jour de prise de CANCIDAS à 70 mg par jour, par rapport aux résultats d'une période témoin au cours de laquelle le tacrolimus a été administré seul.
Inhibiteur de la calcineurine : sirolimus	EC	↓ tacrolimus	Après 14 jours d'administration concomitante de tacrolimus (sous forme de tacrolimus formulation à libération immédiate) et de sirolimus (2 mg/jour ou 5 mg/jour; un substrat aussi bien pour le CYP3A4 que la glycoprotéine P) chez des greffés du rein stables, l'ASC et la C _{min} du tacrolimus ont diminué d'environ 30 % par rapport à ce qui se produisait quand ce dernier était administré seul. L'ASC ₀₋₁₂ et la C _{min} moyennes du tacrolimus suivant l'administration concomitante de 1 mg/jour de sirolimus ont diminué d'environ 3 % et 11 % respectivement. L'innocuité et l'efficacité de l'utilisation du tacrolimus conjointement au sirolimus n'ont pas été établies.
Antiviraux à action directe (AAD) : Sofosbuvir	T	↓ ou ↑ tacrolimus	Les variations de la fonction hépatique peuvent avoir des répercussions sur la pharmacocinétique du tacrolimus pendant un traitement par AAD visant la clairance du virus de l'hépatite C. Les effets sur les concentrations du tacrolimus peuvent varier selon la combinaison d'AAD utilisée. Un suivi étroit et un éventuel ajustement de la posologie de tacrolimus s'imposent afin d'en assurer l'efficacité et l'innocuité sur une base continue.
Préparations d'herbes médicinales : millepertuis	T	↓ tacrolimus	Le millepertuis (<i>Hypericum perforatum</i>) induit le CYP3A4 et la glycoprotéine P. Étant donné que le tacrolimus est un substrat du CYP3A4, il est possible que la prise de millepertuis par un patient sous Sandoz Tacrolimus XR fasse diminuer les concentrations de tacrolimus.

Tableau 7 : Interactions médicament-médicament établies ou possibles

Classe du médicament concomitant : Nom du médicament	Référence	Effet sur la concentration de tacrolimus	Commentaire
Extraits de <i>Schisandra sphenanthera</i>	T	↑ tacrolimus	L'administration concomitante de Sandoz Tacrolimus XR avec des substrats et/ou des inhibiteurs du CYP3A4 et de la glycoprotéine P peut entraîner une augmentation de la concentration sanguine du tacrolimus.

* N'est plus commercialisé au Canada

EC = essai clinique

T = théorique

Sandoz Tacrolimus XR et vaccinations

Les immunosuppresseurs peuvent entraver l'efficacité des vaccins. Par conséquent, un vaccin administré durant le traitement avec Sandoz Tacrolimus XR peut se révéler moins efficace. Il faut également éviter d'administrer des vaccins atténués vivants, lesquels peuvent comprendre, mais sans s'y limiter, les vaccins antirougeoleux, antiourlien, antirubelleux, antipolyomyélitique oral, BCG, antiamaril et antithyphoïque de type 21a.

Absence d'interactions médicamenteuses avec Sandoz Tacrolimus XR

À une dose donnée de mycophénolate mofétil (MMF), l'administration concomitante de tacrolimus (sous forme de tacrolimus formulation à libération immédiate) donne lieu à une exposition plus marquée à l'acide mycophénolique (AMP) que ce que l'on observe suivant la coadministration de cyclosporine, et ce, en raison de l'action inhibitrice de la cyclosporine sur l'excrétion biliaire de l'AMP-glucuronide par le MRP-2 et de la diminution consécutive de la recirculation entérohépatique de l'AMP. Par conséquent, l'exposition à l'AMP lorsque le mycophénolate mofétil est administré en association avec la cyclosporine est d'environ 30 à 40 % inférieure à celle observée lorsqu'il est administré seul ou avec le tacrolimus. Puisque le tacrolimus n'exerce aucun effet sur la recirculation entéro-hépatique de l'AMP-glucuronide, les cliniciens devraient être conscients du risque d'augmentation de l'exposition à l'AMP que pose le passage de la cyclosporine au tacrolimus chez les patients recevant concomitamment du MMF ou du mycophénolate sodique (MPS). Inversement, il existe un risque de diminution de l'exposition à l'AMP suivant le passage du tacrolimus à la cyclosporine chez les patients recevant concomitamment du MMF ou du MPS. Il est recommandé d'assurer une surveillance thérapeutique de l'AMP.

9.5 Interactions médicament-aliment

Il faut éviter le jus de pamplemousse en raison de ses effets inhibiteurs sur le métabolisme à médiation par le cytochrome P450 3A.

9.6 Interactions médicament-herbe médicinale

Le millepertuis (*Hypericum perforatum*) induit le CYP3A4 et la glycoprotéine P. Étant donné que

le tacrolimus est un substrat du CYP3A4, il est possible que la prise de millepertuis par un patient sous Sandoz Tacrolimus XR fasse diminuer les concentrations de tacrolimus.

Les extraits de *Schisandra sphenanthera* inhibent le CYP3A4 et la glycoprotéine P, et peuvent augmenter les concentrations sanguines de tacrolimus.

9.7 Interactions médicament-épreuves de laboratoire

Aucune interaction avec des épreuves de laboratoire n'a été établie.

10 PHARMACOLOGIE CLINIQUE

10.1 Mode d'action

Le tacrolimus, principe actif de Sandoz Tacrolimus XR, est un macrolide immunosuppresseur produit par *Streptomyces tsukubaensis*.

Le tacrolimus prolonge la survie de l'hôte et du greffon transplanté dans les modèles animaux de transplantation de foie, de rein, de cœur, de moelle osseuse, d'intestin grêle et pancréas, de poumon et trachée, de peau, de cornée et de membre.

Chez des espèces animales, on a démontré l'aptitude du tacrolimus à inhiber certaines réactions de l'immunité humorale et, dans une plus grande mesure, de l'immunité cellulaire telles que le rejet d'allogreffe, les hypersensibilités du type retardé, la polyarthrite à adjuvant de Freund, l'encéphalomyélite allergique expérimentale et le rejet du greffon contre l'hôte.

Le tacrolimus inhibe l'activation des lymphocytes T, bien que son mécanisme d'action n'ait pas encore été élucidé. Selon des données expérimentales, le tacrolimus se fixe à une protéine intracellulaire, la FKBP-12. Il se forme ensuite un complexe de tacrolimus-FKBP-12, de calcium, de calmoduline et de calcineurine, puis il y a inhibition de l'activité de la phosphatase de la calcineurine. Cet effet peut empêcher la déphosphorylation et la translocation du facteur nucléaire des lymphocytes T activés (NF-AT), une composante nucléaire qui amorcerait la transcription génétique nécessaire à la formation des lymphokines (telles que l'interleukine-2 ou l'interféron gamma). Ce phénomène provoque une nette inhibition de l'activation des lymphocytes T (c'est-à-dire, une immunosuppression).

10.2 Pharmacodynamie

Voir [10 PHARMACOLOGIE CLINIQUE, 10.1 Mode d'action](#).

10.3 Pharmacocinétique

L'activité du tacrolimus est surtout attribuable au composé mère du médicament. Les paramètres pharmacocinétiques du tacrolimus ont été déterminés après administration orale

de capsules de tacrolimus à libération prolongée chez des volontaires sains et des greffés rénaux et hépatiques (Tableau 8).

Tableau 8 : Paramètres pharmacocinétiques de tacrolimus encapsulé à libération prolongée

Population	n	Dose	Jour [§]	Paramètres pharmacocinétiques		
				C _{max} [‡] (ng/ml)	T _{max} [†] (h)	ASC ₀₋₂₄ [‡] (ng•h/ml)
Volontaires sains	24	4 mg	Jour 1 Jour 10	6,2 11,6	2,0 2,0	74,3 155,0
Receveurs adultes d'une première greffe de rein	34	0,19 mg/kg 0,20 mg/kg	Jour 1 Jour 14	18,2 29,9	3,0 2,0	231,9 363,9
Conversion chez des greffés rénaux adultes	66	5,8 mg 6,1 mg	Jour 1 Jour 14	14,8 14,2	2,0 2,0	204,6 197,6
Receveurs adultes d'une première greffe de foie	45	0,12 mg/kg 0,22 mg/kg	Jour 1 Jour 14	8,8 23,4	4,0 2,0	114 305
Conversion chez des greffés hépatiques adultes	62	5,2 mg	Jour 14	12,5	2,0	177
Conversion chez les greffés hépatiques pédiatriques	18	5,4 mg	Jour 7	14,2	2,0	181

La dose est la dose monoquotidienne moyenne pour le groupe (greffés) ou la dose réelle administrée (volontaires sains). Conversion s'entend du passage de tacrolimus formulation à libération immédiate à tacrolimus formulation à libération prolongée à raison de 1:1 (mg:mg) en fonction de la dose quotidienne totale.

[†] Valeurs médianes

[‡] Moyennes arithmétiques

[§] Jours de traitement par tacrolimus capsules à libération prolongée

On a noté une réduction marquée de la variabilité intra-individuelle de l'exposition (ASC₀₋₂₄) à l'état d'équilibre chez les receveurs noirs de greffe rénale qui sont passés de tacrolimus formulation à libération immédiate (coefficient de variation %; CV % : 25,4 %) à tacrolimus formulation à libération prolongée (CV % : 12,2 %). Chez les receveurs blancs de greffe rénale, la variabilité intra-individuelle de l'exposition à l'état d'équilibre s'est avérée semblable après le passage de tacrolimus formulation à libération immédiate (CV % : 12,2 %) à tacrolimus formulation à libération prolongée (CV % : 14,1 %).

On a noté une réduction statistiquement significative (p = 0,044) de la variabilité intra-individuelle de l'exposition à dose ajustée (ASC₂₄) chez les receveurs de greffe hépatique à l'état d'équilibre après le passage de tacrolimus formulation à libération immédiate (CV % : 15 %) à tacrolimus formulation à libération prolongée (CV % : 12 %).

Compte tenu de la variabilité interindividuelle de la pharmacocinétique du tacrolimus, il est nécessaire d'individualiser le schéma posologique pour optimiser le traitement (voir [4 Posologie et administration](#)). Selon les données pharmacocinétiques, le sang entier constitue un milieu plus approprié aux fins des dosages pour la description des caractéristiques pharmacocinétiques du tacrolimus que le plasma.

Absorption : Suivant l'administration par voie orale, l'absorption du tacrolimus par l'appareil digestif est incomplète et variable.

Chez 20 sujets en bonne santé, l'administration orale d'une suspension aqueuse de tacrolimus a été associée à une ASC_{0-inf} plus élevée de 5 % et à une C_{max} plus élevée de 30 % comparativement à l'administration par voie orale de capsules intactes, tandis que l'administration de la suspension aqueuse par sonde nasogastrique a été associée à une ASC_{0-inf} moindre de 17 % et à une C_{max} plus élevée de 28 % comparativement à ce qui s'est produit avec des capsules intactes.

Les receveurs de greffe rénale et hépatique dont l'état est stable sont passés de tacrolimus formulation à libération immédiate deux fois par jour à tacrolimus formulation à libération prolongée une fois par jour, à raison d'une dose quotidienne totale de 1:1 (mg:mg), tout en continuant de bénéficier de taux sanguins adéquats de tacrolimus. Le [tableau 9](#) qui suit présente le rapport et l'IC de l'ASC après le passage de tacrolimus formulation à libération immédiate à tacrolimus formulation à libération prolongée.

Tableau 9 : Pharmacocinétique relative (ASC_{0-24}) à l'état d'équilibre chez des greffés stables ayant passé de tacrolimus formulation à libération immédiate à tacrolimus formulation à libération prolongée

	n	Tacrolimus capsules à libération prolongée / Tacrolimus capsules à libération immédiate	IC à 90 %
Receveurs adultes de greffe rénale	66	95,0 %	90,7 %; 99,4 %
Receveurs adultes de greffe hépatique	62	88,8 %	85,4 %; 92,3 %
Receveurs pédiatriques de greffe hépatique	18	100,9 %	90,8 %; 112,1 %

IC : Intervalle de confiance. Moyennes des moindres carrés selon le modèle d'analyse de covariance des variables. Le rapport des moyennes des moindres carrés et de l'intervalle de confiance à 90 % pour l' ASC_{0-24} a consisté en des valeurs d'une transformation logarithmique naturelle (exprimée en pourcentage) retransformée à l'échelle linéaire. Pour toutes les études auprès de sujets adultes, les données représentent une comparaison des deux profils à l'état d'équilibre pour chacun des médicaments.

On a noté une forte corrélation entre les valeurs minimales (C_{min}) et l'exposition (ASC_{0-24}) après l'administration de tacrolimus capsules à libération prolongée chez des receveurs d'une

première greffe de rein ($r = 0,83$) et de foie ($r = 0,92$) ainsi qu'après le passage à tacrolimus capsules à libération prolongée dans le cas de receveurs de greffe rénale ($r = 0,86$) et hépatique ($r = 0,90$).

Effets de l'ingestion de nourriture : La présence de nourriture exerce un effet sur l'absorption du tacrolimus; le tacrolimus est absorbé le plus rapidement et dans la proportion la plus grande lorsqu'il est administré à jeun. Chez 24 volontaires sains, l'administration de tacrolimus capsules à libération prolongée immédiatement après la prise d'un repas à forte teneur en graisses (150 calories d'origine protidique, 250 calories d'origine glucidique et de 500 à 600 calories d'origine lipidique) a donné lieu à une diminution d'environ 25 % de la C_{max} , de l' ASC_{0-t} et de l' ASC_{0-inf} comparativement aux valeurs notées à jeun. La nourriture a retardé l'atteinte du T_{max} médian obtenu en 2 heures à jeun à 4 heures à l'état non à jeun, mais la demi-vie terminale est restée à 36 heures sans égard aux conditions de prise de la dose.

Chez les 24 volontaires sains, l'heure des repas a par ailleurs exercé un effet sur la biodisponibilité du tacrolimus. Lorsqu'on a administré tacrolimus capsules à libération prolongée immédiatement après la prise d'un petit déjeuner à forte teneur en graisses, l' ASC_{0-inf} du tacrolimus a baissé d'environ 25 % par rapport à ce qui se produit à jeun. Lorsque tacrolimus capsules à libération prolongée a été administré 1,5 heure après la prise d'un petit déjeuner à forte teneur en graisses, l'exposition au tacrolimus a baissé d'environ 35 %. L'administration de tacrolimus capsules à libération prolongée 1 heure avant la prise d'un petit déjeuner à forte teneur en graisses a réduit de 10 % l'exposition au tacrolimus.

Chez 23 volontaires en bonne santé, on a observé un effet diurne sur l'absorption du tacrolimus. La prise de tacrolimus capsules à libération prolongée en soirée a donné lieu à une diminution de l' ASC_{0-inf} de 35 % par rapport à la prise le matin.

Distribution : Chez les volontaires sains et les greffés rénaux et hépatiques, le volume apparent de distribution du tacrolimus (d'après les concentrations déterminées à partir d'échantillons de sang entier) est respectivement d'environ 1,91, 1,41 et 0,85 l/kg ([Tableau 10](#)).

Tableau 10 : Distribution chez des volontaires sains et des greffés rénaux et hépatiques

Paramètre	Volontaires (n = 8)	Greffés du rein (n = 26)	Greffés du foie (n = 17)
Dose i.v. moyenne	0,025 mg/kg/4 h	0,02 mg/kg/4 h	0,05 mg/kg/12 h
V (l/kg)	1,91 ± 0,31	1,41 ± 0,66	0,85 ± 0,3
Cl (l/h/kg)	0,040 ± 0,009	0,083 ± 0,050	0,053 ± 0,017

La fixation du tacrolimus aux protéines plasmatiques est d'environ 99 % et elle est indépendante de la concentration sur une plage de valeurs comprises entre 5 et 50 ng/ml. Parmi les protéines, le tacrolimus se lie surtout à l'albumine et à la glycoprotéine alpha-1-acide, et il a une forte affinité d'association avec les érythrocytes. La distribution du tacrolimus entre le sang entier et le plasma dépend de plusieurs facteurs tels que l'hématocrite, la température à

la séparation du plasma, la concentration du médicament et la concentration de protéines dans le plasma. Dans une étude américaine au cours de laquelle le tacrolimus était administré sous forme de tacrolimus formulation à libération immédiate, le rapport entre la concentration déterminée à partir d'échantillons de sang entier et la concentration à partir d'échantillons de plasma s'est chiffré à 35 en moyenne (plage de 12 à 67).

Métabolisme : Le tacrolimus subit un métabolisme important dans le foie par les systèmes enzymatiques des oxydases à fonction mixte, notamment les cytochromes P-450 3A4 (CYP3A) et 3A5 (CYP3A5). Une voie métabolique menant à la formation de 8 métabolites possibles a été évoquée. Il a été établi que la déméthylation et l'hydroxylation sont les principaux mécanismes de biotransformation *in vitro*. L'incubation de microsomes de foies humains a révélé que le principal métabolite est le 13- déméthyle tacrolimus. On a signalé, dans les études *in vitro*, que le métabolite 31-déméthyle exerce la même activité que le tacrolimus. On a par ailleurs établi que l'activité des métabolites 13-déméthyle, 15-déméthyle ainsi que 15- et 31-doubles déméthylés était inférieure à 10 % de celle du tacrolimus.

Élimination : La clairance moyenne du tacrolimus administré par voie i.v. est de 0,040, 0,083 et 0,053 L/h/kg respectivement chez les volontaires sains et les greffés adultes du rein et du foie. Chez l'humain, moins de 1 % de la dose administrée est excrétée sous forme non métabolisée dans les urines.

Études chez l'humain

Le profil pharmacocinétique du tacrolimus sous la forme de tacrolimus formulation à libération immédiate après administration par voie intraveineuse ou orale est bien défini. Le tacrolimus sous forme de tacrolimus formulation à libération immédiate requiert une administration biquotidienne. Le tacrolimus formulation à libération prolongée a été mis au point en tant que formulation à prise quotidienne unique le matin. Les données amassées jusqu'à présent sur le tacrolimus sous forme de tacrolimus formulation à libération immédiate indiquent que l'exposition totale à raison d'un intervalle posologique établi en fonction de l'ASC ou par dosage de la concentration du médicament à partir d'échantillons de sang entier est le facteur le plus important pour déterminer le risque de rejet aigu après une transplantation d'organe.

Par contre, les concentrations maximales (C_{max}) de tacrolimus dans le sang entier lorsqu'il est administré sous forme de tacrolimus formulation à libération immédiate ne semblent pas prévoir un risque de rejet aigu confirmé par biopsie ou de la probabilité de survenue d'un effet indésirable. Aucun lien statistiquement significatif entre les C_{max} de tacrolimus dans le sang entier, la survenue d'effets indésirables ou un phénomène de rejet aigu confirmé par biopsie n'a été mis en évidence à la suite d'une analyse de régression Cox (le délai avant la survenue de la première manifestation servant de variable dépendante et la valeur maximale du pic des concentrations servant de covariable) des données provenant de 181 receveurs de transplantation rénale ayant reçu tacrolimus formulation à libération immédiate. Cependant, bien qu'elle ne soit pas prédictive d'un quelconque effet indésirable particulier, une C_{max} plus élevée pourrait potentiellement accroître le risque global sur le plan de l'innocuité.

Les objectifs biopharmaceutiques visés dans le contexte de la mise au point d'une formulation monoquotidienne de tacrolimus étaient donc l'atteinte d'une ASC relative en fonction de celle de tacrolimus formulation à libération immédiate et à l'intérieur des critères d'équivalence, ainsi que d'une C_{max} égale ou moindre par comparaison à celle de tacrolimus formulation à libération immédiate. De plus, l'élaboration clinique d'une formulation monoquotidienne exige une bonne corrélation entre la concentration minimale par rapport à l'ASC [similairement à ce qui est obtenu avec tacrolimus formulation à libération immédiate] et un même éventail de concentrations minimales cibles analogues à celles de tacrolimus formulation à libération immédiate, tout en ayant recours au même système de surveillance thérapeutique.

Les paramètres pharmacocinétiques de la formulation à libération prolongée de tacrolimus ont fait l'objet d'études auprès de patients. Les résultats indiquent que le même type de surveillance thérapeutique que celui employé avec tacrolimus formulation à libération immédiate convient dans le cas de la formulation à libération prolongée de tacrolimus. De plus, le même éventail de valeurs minimales cibles utilisées avec tacrolimus formulation à libération immédiate convient dans le cas de la formulation à libération prolongée de tacrolimus. Chez les patients après conversion, l'exposition au tacrolimus (ASC_{0-24}) à l'état d'équilibre s'avère non seulement équivalente entre tacrolimus formulation à libération immédiate et la formulation à libération prolongée, mais elle favorise aussi la prophylaxie continue du rejet d'organe. Les données issues des études auprès de receveurs de greffe indiquent que l'administration monoquotidienne de la formulation à libération prolongée de tacrolimus donne lieu à des valeurs de C_{max} constamment moindres que celles associées à l'administration biquotidienne de tacrolimus formulation à libération immédiate. De plus, les profils pharmacocinétiques de la formulation à libération prolongée de tacrolimus n'ont fait foi d'aucun signe de libération accélérée de la dose (c.-à-d. libération plus rapide de la dose complète à partir de la forme posologique) lors de tout traitement.

Tableau 11 : Paramètres biopharmaceutiques relatifs (ASC_{0-24}) à l'état d'équilibre

Population étudiée	n	Tacrolimus à libération prolongée / Tacrolimus à libération immédiate (rapport des moyennes des moindres carrés)	IC à 90 %
Greffés rénaux adultes	66	95,0 %	90,7 %; 99,4 %
Greffés hépatiques adultes	62	88,8 %	85,4 %; 92,3 %
Greffés hépatiques pédiatriques	18	100,9 %	90,8 %; 112,1 %

Base de patients : Receveurs stables de greffe passés de tacrolimus formulation à libération immédiate à la formulation à libération prolongée de tacrolimus. Les paramètres de moyennes des moindres carrés ont été générés selon le modèle d'analyse de covariance des variables. Le rapport des moyennes paramétriques et les intervalles de confiance à 90 % consistent en des paramètres à transformation logarithmique naturelle (exprimés en pourcentage) retransformés à l'échelle linéaire. Pour toutes les études auprès de sujets adultes, les données représentent une comparaison des deux profils à l'état d'équilibre pour chacun des médicaments. IC : Intervalle de confiance.

Aucune étude adéquate et bien contrôlée n'a été menée chez des femmes enceintes. Le tacrolimus traverse la barrière placentaire; les bébés exposés au tacrolimus *in utero* risquent de naître prématurément et de présenter des anomalies/malformations congénitales, un faible poids à la naissance et une souffrance fœtale. Son administration durant la grossesse a été associée à des cas d'accouchement avant terme, d'hyperkaliémie néonatale et de dysfonction rénale. Le tacrolimus peut aggraver l'hyperglycémie chez les femmes enceintes atteintes de diabète (y compris de diabète gestationnel). Surveiller régulièrement la glycémie maternelle. Le tacrolimus peut exacerber l'hypertension chez les femmes enceintes et accentuer la prééclampsie. Surveiller et maîtriser la tension artérielle. Les femmes et les hommes en âge de procréer doivent envisager l'utilisation d'une méthode contraceptive appropriée avant l'instauration du traitement par le tacrolimus. Tacrolimus capsule à libération prolongée ne devrait être administré en période de grossesse que si les bienfaits escomptés pour la mère l'emportent sur les risques possibles pour le fœtus.

Dans un essai de l'Université de Pittsburgh, onze receveuses de greffe qui avaient fait l'objet d'un traitement d'entretien au tacrolimus en période de grossesse ont accouché de douze bébés, l'une d'entre elles ayant conçu deux fois. Ces patientes avaient reçu du tacrolimus de la semaine 1 à 20 mois avant de concevoir. Dix des grossesses ont été menées à terme, quatre naissances ayant eu lieu par césarienne. Les nouveau-nés n'ont accusé aucun retard de croissance ou anomalies congénitales, mais la majorité d'entre eux souffraient d'hyperkaliémie, problème qui s'est résorbé au bout de 24 à 48 heures, et ce, sans effets indésirables. Deux bébés (prématurés de 22 et de 24 semaines) sont décédés peu après la naissance. Dans un cas, diabète, hypertension et protéinurie avaient compliqué la grossesse, alors que dans l'autre, une infection à CMV avait nécessité un traitement au ganciclovir. On a par ailleurs fait état d'un nouveau-né atteint d'anurie passagère associée à une forte concentration sanguine de tacrolimus dans le cordon ombilical, bien que la fonction rénale soit revenue à la normale en l'espace d'une semaine. On a rapporté également le cas d'une femme de 28 ans, mère d'un garçon en bonne santé, qui avait dû recevoir une corticothérapie par injections bolus ainsi que de plus fortes doses de tacrolimus en raison d'un rejet de greffon hépatique. Dans ce cas, la concentration plasmatique du médicament relevée dans le cordon ombilical était à peu près moitié moindre que celle mesurée dans le plasma de la mère.

Populations et états pathologiques particuliers

- **Enfants**
L'expérience acquise avec le tacrolimus chez les greffés du rein en pédiatrie est limitée.
- **Personnes âgées**
La pharmacocinétique du tacrolimus n'a pas été établie en gériatrie.
- **Sexe**
Les données recueillies auprès de greffés du rein ayant passé de tacrolimus formulation à libération immédiate à tacrolimus formulation à libération prolongée lors d'une étude en mode ouvert de phase II font état d'une équivalence entre les deux sexes pour ce qui

est de l'exposition; le rapport des moyennes des moindres carrés de l'ASC₀₋₂₄ (tacrolimus formulation à libération prolongée: tacrolimus formulation à libération immédiate) à l'état d'équilibre était de 92,0 % [IC à 90 % : 86,1 %; 98,3 %] dans le cas des femmes (n = 24) et de 96,7 % [IC à 90 % : 90,9 %; 102,9 %] dans le cas des hommes (n = 42).

Les données similaires recueillies auprès de greffés du foie étant passés de tacrolimus capsules à libération immédiate à tacrolimus capsules à libération prolongée lors d'une étude en mode ouvert de phase II font état d'une équivalence entre les deux sexes pour ce qui est de l'exposition; le rapport des moyennes des moindres carrés de l'ASC₂₄ (tacrolimus capsules à libération prolongée: tacrolimus capsules à libération immédiate) à l'état d'équilibre était de 89,2 % [IC à 90 % : 82,7 %; 96,1 %] dans le cas des femmes (n = 26) et de 88,5 % [IC à 90 % : 84,9 %; 92,3 %] dans le cas des hommes (n = 36).

- **Origine ethnique**

Les données recueillies sur l'administration de tacrolimus capsules à libération prolongée auprès de receveurs d'une première greffe de rein indiquent que les patients d'origine ethnique noire nécessitent une dose plus élevée pour l'atteinte de concentrations minimales comparables à celles observées chez les sujets d'origine ethnique blanche.

Des receveurs noirs de greffe rénale (n = 12) sont passés de tacrolimus formulation à libération immédiate à tacrolimus formulation à libération prolongée, à raison d'une dose quotidienne totale de 1:1 (mg:mg). Le rapport des moyennes des moindres carrés de l'ASC₀₋₂₄ (tacrolimus capsules à libération prolongée: tacrolimus capsules à libération immédiate) à l'état d'équilibre était de 109,8 % [IC à 90 % : 99,0 %, 121,7 %] dans le cas des sujets noirs. La variabilité intra-individuelle de l'exposition chez les patients d'origine ethnique noire était moindre avec tacrolimus capsules à libération prolongée comparativement à tacrolimus capsules à libération immédiate.

- **Insuffisance hépatique**

Après l'administration par voie i.v. et par voie orale d'une dose unique du médicament sous la version tacrolimus formulation à libération immédiate, on a analysé la pharmacocinétique du tacrolimus chez six patients présentant une légère dysfonction hépatique (score moyen de Pugh : 6,2). Les paramètres pharmacocinétiques obtenus étaient les suivants :

Tableau 12 : Paramètres pharmacocinétiques du tacrolimus (formulation à libération immédiate) chez des patients présentant une légère insuffisance hépatique

Paramètre (n = 6)	Dose et voie	
	7,7 mg p.o.	1,3 mg i.v.
Plage d'âges (ans)	52 à 63	
Biodisponibilité absolue (%)	22,3 ± 11,4	-
C _{max} (ng/ml)	48,2 ± 17,9	-
T _{max} (h)	1,5 ± 0,6	-

ASC ₀₋₇₂ (ng•h/ml)	488 ± 320	367 ± 107
V (l/kg)	3,7 ± 4,7*	3,1 ± 1,6
Cl (l/h/kg)	0,034 ± 0,019*	0,042 ± 0,020
t _{1/2} (h)	66,1 ± 44,8	60,6 ± 43,8

* Après correction pour la biodisponibilité.

Le sort du tacrolimus chez les patients ayant une légère dysfonction hépatique n'a pas différé substantiellement de celui chez les volontaires normaux (voir tableaux précédents). En général, la demi-vie d'élimination du tacrolimus s'est avérée plus longue et le volume de distribution plus important chez les patients accusant une légère dysfonction hépatique que chez les volontaires normaux. La clairance s'étant révélée semblable dans les deux populations, les patients atteints d'une légère dysfonction hépatique pourraient ne pas requérir de moindres doses d'entretien de tacrolimus que les patients dont la fonction hépatique est normale, étant donné que le tacrolimus subit un métabolisme important à plusieurs sites.

On a analysé la pharmacocinétique du tacrolimus chez 6 patients atteints de dysfonction hépatique sévère (score moyen de Pugh > 10) qui avaient reçu tacrolimus formulation à libération immédiate. La clairance moyenne du médicament s'est révélée substantiellement moins importante dans les cas de dysfonction hépatique sévère, et ce, indépendamment de la voie d'administration.

Tableau 13 : Paramètres pharmacocinétiques du tacrolimus (formulation à libération immédiate) chez des patients présentant une grave insuffisance hépatique

Voie, n	Dose	ASC ng•h/ml (0-t)	T1/2 (h)	V (l/kg)	Cl (l/h/kg)
i.v., n = 6	0,02 mg/kg/4 h i.v. (n = 2)	762 (t = 120 h)	198 ± 158 Plage : 81 à 436	-	-
	0,01 mg/kg/8 h i.v. (n = 4)	289 ± 117 (t = 144 h)		3,9 ± 1,0	0,017 ± 0,013
p.o., n = 5 [†]	8 mg p.o. (n = 1)	658 (t = 120 h)	119 ± 35 Plage : 85 à 178	3,1 ± 3,4	0,016 ± 0,011
	5 mg p.o. (n = 4)	533 ± 156 (t = 144 h)			
	4 mg p.o. (n = 1)	-			

[†] 1 patient n'a pas reçu la dose p.o.

- **Insuffisance rénale**

La pharmacocinétique du tacrolimus après l'administration d'une dose unique par voie i.v. a été déterminée chez 12 patients (7 non dialysés et 5 dialysés). Le tableau suivant présente les paramètres pharmacocinétiques relevés :

Tableau 14 : Pharmacocinétique du tacrolimus chez les patients atteints d'insuffisance rénale

Créatinine sérique (mg/dl)	3,9 ± 1,6 (non dialysés) 12,0 ± 2,4 (dialysés)
Plage d'âges (ans)	25 à 65
Voie d'administration	i.v.
Dose (mg)	1,17 ± 0,28
ASC ₀₋₆₀ (ng•h/ml)	393 ± 123
ASC _{0-inf} (ng•h/ml)	499 ± 155
V (l/kg)	1,07 ± 0,20
Cl (l/h/kg)	0,038 ± 0,014
t _{1/2} (h)	26,3 ± 9,2

L'élimination du tacrolimus, chez les insuffisants rénaux, ne différait pas de celui chez les volontaires normaux (voir les tableaux précédents). La clairance était semblable, mais le volume de distribution était moindre et la demi-vie moyenne d'élimination terminale était plus brève que chez les volontaires normaux.

Diabète : Les receveurs stables d'une greffe de rein atteints de diabète ou de NODAT que l'on a fait passer à tacrolimus capsules à libération prolongée affichaient un rapport des moyennes des moindres carrés de l'ASC₀₋₂₄ (tacrolimus capsules à libération prolongée: tacrolimus capsules à libération immédiate) de 92,0 % [IC à 90 % : 84,8 %; 99,7 %] (n = 13).

11 ENTREPOSAGE, STABILITÉ ET TRAITEMENT

Conserver entre 15 ° C et 30 ° C dans l'emballage d'origine afin de protéger de la lumière et de l'humidité.

12 INSTRUCTIONS PARTICULIÈRES DE MANIPULATION

En raison des effets immunosuppresseurs du tacrolimus, il faut éviter d'inhaler la poudre contenue dans les produits contenant du tacrolimus ainsi que tout contact direct entre celle-ci et la peau ou les muqueuses. Si un tel contact se produit, laver la peau et les yeux.

PARTIE II : RENSEIGNEMENTS SCIENTIFIQUES

13 RENSEIGNEMENTS PHARMACEUTIQUES

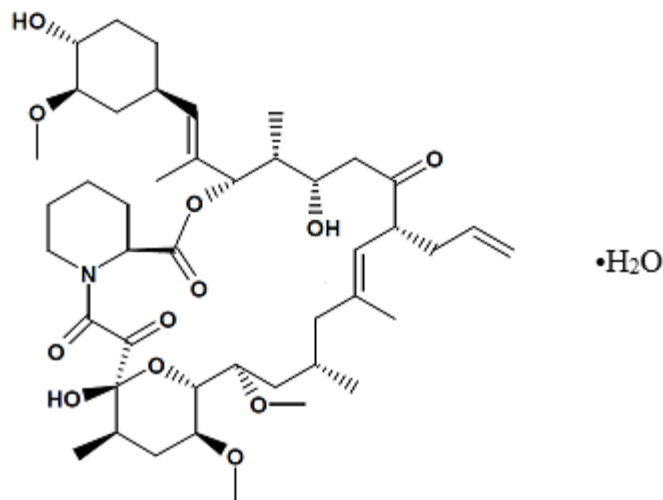
Substance pharmaceutique

Nom propre: Tacrolimus

Nom chimique : [3S-[3R*[E(1S*,3S*,4S*)],4S*,5R*,8S*,9E,12R*,14R*,15S*,16R*,18S*,19S*,26aR*]]-5,6,8,11,12,13,14,15,16,17,18,19,24,25,26,26a-hexadecahydro-5,19-dihydroxy-3-[2-(4-hydroxy-3-méthoxycyclohexyl)-1-méthylethényl]-14,16-diméthoxy-4,10,12,18-tétraméthyl- 8-(2-propényl)-15,19-époxy-3H-pyrido[2,1-c][1,4] oxaazacyclotricosine-1,7,20,21(4H,23H)- tétrone, monohydrate.

Formule moléculaire et masse moléculaire : $C_{44}H_{69}NO_{12} \cdot H_2O$ et 822,03 g/mol (monohydrate)

Formule de structure:



Propriétés physicochimiques: Le tacrolimus se présente sous forme de poudre cristalline blanche ou presque blanche. Il est aisément soluble dans l'éthanol et très soluble dans le méthanol et le chloroforme.

Point de fusion : entre 124,9 et 126,8 °C, déterminé par analyse thermique

Coefficient de partage : > 1 000 (dans le n-octanol/l'eau)

14 ESSAIS CLINIQUES

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

Greffe rénale

Tableau 15 : Résumé des données d'ordre démographique des essais en transplantation rénale

No de l'étude	Méthodologie de l'étude	Posologie, voie d'administration et durée	Nombre de sujets dans l'étude	Âge moyen (tranche)	Sexe	Origine ethnique (B/N/O/A)
REIN – Première greffe						
02-0-158	Multicentrique, comparative, randomisée, en mode ouvert de phase III	Tacrolimus à libération prolongée : dose initiale 0,15 mg à 0,2 mg/kg/j, p.o., 1 f.p.j. le matin, 1 an*	214	47,84 ± 12,995 (17-77)	H = 138 F = 76	160/41/5/8
		Tacrolimus à libération immédiate : dose initiale 0,075 mg à 0,1 mg/kg, p.o., 2 f.p.j., 1 an*	212	48,62 ± 12,855 (19-74)	H = 136 F = 76	152/51/5/4
		Neoral : dose initiale 4 à 5 mg/kg, p.o., 2 f.p.j., 1 an*	212	47,63 ± 12,953 (17-77)	H = 130 F = 82	163/36/8/5
FG-506E-12-01	Multicentrique, comparative, randomisée, en mode ouvert de phase II	Tacrolimus à libération prolongée: dose initiale 0,2 mg/kg, p.o., 1 f.p.j. le matin [†] Durée de l'étude : 6 semaines	60	44,0 (19-66)	H = 34 F = 26	58/0/0/2
		Tacrolimus à libération immédiate : dose initiale 0,20 mg/kg, p.o., 2 f.p.j., 1 an [†]	59	43,6 (21-65)	H = 44 F = 15	59/0/0/0

Tableau 15 : Résumé des données d'ordre démographique des essais en transplantation rénale

No de l'étude	Méthodologie de l'étude	Posologie, voie d'administration et durée	Nombre de sujets dans l'étude	Âge moyen (tranche)	Sexe	Origine ethnique (B/N/O/A)
		Durée de l'étude : 6 semaines				
REINS – Greffés passés de Tacrolimus formulation à libération immédiate à Tacrolimus formulation à libération prolongée						
02-0-131	Étude de pharmacocinétique après conversion (1:1), multicentrique, en mode ouvert de phase II sur l'innocuité	Dose orale individualisée (tacrolimus – concentrations minimales de 5 à 20 ng/ml). La dose 2 f.p.j. de tacrolimus à libération immédiate a été administrée pendant 1 semaine suivie de 1 dose 1 f.p.j. de tacrolimus à libération prolongée pendant 4 semaines.	68	46,7 ± 12,57 (22-71)	H = 42 F = 26	54/12/1/1
FG-506E-12-02 (Alloway, 2005) ¹	Étude de pharmacocinétique comparative, multicentrique, ouverte, de phase II, croisée avec réplique sur quatre périodes.	Dose orale individualisée (tacrolimus – concentrations minimales de 5 à 15 ng/ml). tacrolimus à libération immédiate 2 f.p.j. ou tacrolimus à libération prolongée 1 f.p.j. pendant 14 jours pour chacune des 4 périodes de	69	44,8 (20-65)	H = 49 F = 20	52/1/8/8

Tableau 15 : Résumé des données d'ordre démographique des essais en transplantation rénale

No de l'étude	Méthodologie de l'étude	Posologie, voie d'administration et durée	Nombre de sujets dans l'étude	Âge moyen (tranche)	Sexe	Origine ethnique (B/N/O/A)
		traitement.				

B = Blancs; N = Noirs, O = Orientaux, A = autres (comprenant Indiens d'Asie, aborigènes d'autres îles du Pacifique, Hawaïens autochtones, Philippins et Autochtones du Brésil).

* L'éventail des concentrations cibles de tacrolimus (Tacrolimus formulation à libération prolongée et tacrolimus formulation à libération immédiate) était de 7 à 16 ng/ml des jours 0 à 90 et de 5 à 15 ng/ml par la suite.

‡ Concentrations minimales cibles de 10 à 20 ng/ml (jours 1 à 14) et de 5 à 15 ng/ml (jour 15 à semaine 6).

Greffe hépatique

Tableau 16 : Résumé des données d'ordre démographique des essais en transplantation hépatique

No de l'étude	Méthodologie de l'étude	Posologie, voie d'administration et durée	Nombre de sujets dans l'étude	Âge moyen (tranche)	Sexe	Race (B/N/O/A)
FOIE – Première greffe						
FG-506E-11-03	Étude comparative multicentrique, randomisée, à double insu de phase III (24 semaines, en mode ouvert 12 mois), avec sous-étude de pharmacocinétique	Tacrolimus à libération prolongée : dose initiale 0,2 mg/kg/j + corticostéroïdes, p.o., 1 f.p.j. le matin Durée de l'étude : 14 jours de pharmacocinétique et 1 an efficacité et innocuité	237	52,7 ± 9,1 (24-70)	H = 161 F = 76	233/1/0/3

Tableau 16 : Résumé des données d'ordre démographique des essais en transplantation hépatique

No de l'étude	Méthodologie de l'étude	Posologie, voie d'administration et durée	Nombre de sujets dans l'étude	Âge moyen (tranche)	Sexe	Race (B/N/O/A)
		Tacrolimus à libération immédiate : dose initiale 0,05 mg/kg + corticostéroïdes, p.o., 2 f.p.j. Durée de l'étude : 14 jours de pharmacocinétique et 1 an efficacité et innocuité	234	52,8 ± 9,5 (19-72)	H = 170 F = 64	225/1/2/6
FG-506E-11-01	Étude multicentrique, comparative, randomisée, en mode ouvert de phase II	Tacrolimus à libération prolongée : dose initiale 0,1 à 0,15 mg/kg + corticostéroïdes, p.o., 1 f.p.j. le matin [†] Durée de l'étude : 6 semaines	67	49,4 ± 10,2 (24-65)	H = 49 F = 18	65/1/0/1
		Tacrolimus à libération immédiate : dose initiale 0,05 à 0,075 mg/kg + corticostéroïdes, p.o., 2 f.p.j. Durée de l'étude : 6 semaines	62	52,4 ± 9,1 (27-68)	H = 45 F = 17	61/0/1/0

Tableau 17 : FOIE- Greffés passés de tacrolimus formulation à libération immédiate to tacrolimus formulation à libération prolongée

02-0-152	Étude de pharmacocinétique, multicentrique, en mode ouvert de	Dose orale individualisée (tacrolimus – concentrations	70	49,6 ± 9,08 (24-68)	H = 40 F = 30	65/5/0/1
----------	---	--	----	---------------------	------------------	----------

Tableau 17 : FOIE- Greffés passés de tacrolimus formulation à libération immédiate to tacrolimus formulation à libération prolongée

	phase II sur l'innocuité, croisée sur quatre périodes	minimales de 10 à 20 ng/ml). La dose 2 f.p.j. de Tacrolimus à libération immédiate a été administrée le jour 1, 14, 29 et 42. Le passage à Tacrolimus à libération prolongée s'est effectué le jour 15, 28, 43 et 56. Certains patients ont été suivis sur une période de 5 ans.				
02-0-160	Étude multicentrique en mode ouvert de phase II, avec double conversion parallèle de receveurs pédiatriques stables de greffe du foie	Dose orale individualisée (tacrolimus – concentrations minimales de 5 à 15 ng/ml). Tacrolimus à libération immédiate 2 f.p.j. ou Tacrolimus à libération prolongée 1 f.p.j. pendant 7 jours suivi par une étude d'innocuité sur le long terme.	19	9 (5-13)	H = 6 F = 13	11/8/8/0

B = Blancs; N = Noirs, O = Orientaux, A = autres

14.2 Résultats de l'étude

Greffe rénale

Receveurs de greffe rénale

L'efficacité et l'innocuité de tacrolimus formulation à libération prolongée + mycophénolate

mofétil (MMF) et corticostéroïdes (S) (n = 214) ont été comparées à celles de tacrolimus formulation à libération immédiate + MMF + S (n = 212) et à celles de cyclosporine + MMF + S (n = 212) au cours d'une étude multicentrique, comparative, randomisée en mode ouvert à raison de (1:1:1) visant à démontrer la non-infériorité chez des receveurs d'une première greffe du rein. Les médicaments à l'étude ont été administrés selon les doses orales initiales suivantes : tacrolimus formulation à libération immédiate 0,075 à 0,10 mg/kg 2 f.p.j., tacrolimus formulation à libération prolongée 0,15 à 0,20 mg/kg 1 f.p.j. le MATIN; cyclosporine 4 à 5 mg/kg 2 f.p.j. Le MMF a été administré conformément aux directives du feuillet d'emballage. On a ajusté la dose de ces immunosuppresseurs en fonction des signes cliniques d'efficacité, d'innocuité et/ou du dosage des concentrations minimales à partir d'échantillons de sang entier. Les patients ont reçu deux doses i.v. de 20 mg de basiliximab comme traitement d'induction. Les échecs thérapeutiques ont consisté en un paramètre mixte regroupant les patients qui sont décédés, les cas d'insuffisance du greffon (retour à la dialyse en > 30 jours ou retransplantation), les cas de rejet aigu confirmés par biopsie et les sujets perdus de vue en cours de suivi. Les taux d'échecs par inefficacité après 1 an étaient comparables parmi les groupes de traitements (Tableaux 16, 17, 18 et 19).

Tableau 18 : Échecs par inefficacité chez des receveurs d'une première greffe de rein 1 an après la transplantation

	Tacrolimus à libération prolongée / MMF (n = 214)	Tacrolimus à libération immédiate / MMF (n = 212)	Cyclosporine / MMF (n = 212)
Échec par inefficacité	14,0 %	15,1 %	17,0 %
Différence entre les traitements	-3,0 %	-1,9 %	
IC à 95,2 %	-9,9 %; 4,0 %	-8,9 %; 5,2 %	

IC : Intervalle de confiance. Les différences entre les traitements étaient établies par rapport au groupe de traitement sous Cyclosporine (Tacrolimus formulation à libération prolongée moins Cyclosporine; Tacrolimus formulation à libération immédiate moins cyclosporine).

Tableau 19 : Survie des patients et des greffons parmi les receveurs d'une première greffe de rein 1 an après la transplantation

	Tacrolimus à libération prolongée / MMF (n = 214)	Tacrolimus à libération immédiate / MMF (n = 212)	Cyclosporine / MMF (n = 212)
Survie du patient	98,6 %	95,7 %	97,6 %
Différence d'après les estimations de Kaplan-Meier	1,0 %	-1,9 %	-
IC à 95 %	-1,6 %; 3,6 %	-5,3 %; 1,5 %	
Survie du greffon	96,7 %	92,9 %	95,7 %
Différence d'après les	1,0 %	-2,9 %	-

Tableau 19 : Survie des patients et des greffons parmi les receveurs d'une première greffe de rein 1 an après la transplantation

	Tacrolimus à libération prolongée / MMF (n = 214)	Tacrolimus à libération immédiate / MMF (n = 212)	Cyclosporine / MMF (n = 212)
estimations de Kaplan-Meier			
IC à 95 %	-2,7 %; 4,6 %	-7,3 %; 1,6 %	

IC : Intervalle de confiance. Les différences d'après les estimations de Kaplan-Meier étaient établies par rapport au groupe de traitement sous Cyclosporine (Tacrolimus formulation à libération prolongée moins Cyclosporine; Tacrolimus formulation à libération immédiate moins Cyclosporine). Données tronquées au moment de la dernière visite de suivi.

Tableau 20 : Fonction rénale chez les receveurs d'une première greffe de rein 6 et 12 mois après la transplantation

	Tacrolimus à libération prolongée / MMF (n = 214)	Tacrolimus à libération immédiate / MMF (n = 212)	Cyclosporine / MMF (n = 212)	Valeurs p	
				Tacrolimus libération prolongée p/r à Cyclosporine	Tacrolimus à libération immédiate p/r à Cyclosporine
<i>Taux moyens de créatinine sérique (mg/dl) :</i>					
6 mois	1,46 ± 0,55	1,42 ± 0,43	1,51 ± 0,50	0,238	0,015
12 mois	1,39 ± 0,44	1,42 ± 0,56	1,48 ± 0,51	0,047	0,057
<i>Taux moyens de clairance de la créatinine (ml/min) :</i>					
6 mois	56,7 ± 18,24	56,8 ± 17,25	53,6 ± 15,92	0,036	0,015
12 mois	58,7 ± 18,26	57,7 ± 18,81	54,6 ± 17,60	0,008	0,013

Tableau 21 : Données supplémentaires sur l'efficacité chez des receveurs d'une première greffe de rein 1 an après la transplantation

	Tacrolimus à libération prolongée / MMF (n = 214)	Tacrolimus à libération immédiate / MMF (n = 212)	Cyclosporine / MMF (n = 212)	Valeurs p	
				Tacrolimus libération prolongée p/r à Cyclosporine	Tacrolimus à libération immédiate p/r à Cyclosporine
Échec thérapeutique	14,5 %	15,6 %	28,8 %	< 0,001	0,001
Permutation due à un échec thérapeutique	4,7 %	2,8 %	18,4 %	< 0,001	< 0,001

Tableau 21 : Données supplémentaires sur l'efficacité chez des receveurs d'une première greffe de rein 1 an après la transplantation

	Tacrolimus à libération prolongée / MMF (n = 214)	Tacrolimus à libération immédiate / MMF (n = 212)	Cyclosporine / MMF (n = 212)	Valeurs p	
				Tacrolimus libération prolongée p/r à Cyclosporine	Tacrolimus à libération immédiate p/r à Cyclosporine
Abandons par les patients					
Effets indésirables	8,9 %	10,8 %	17,5 %	0,010	0,069
Inobservance thérapeutique	0,9 %	1,9 %	2,4 %	0,283	1,000
Rejet	0,5 %	0	7,5 %	< 0,001	< 0,001

L'échec thérapeutique est défini par l'arrêt du médicament lors d'une étude randomisée, peu importe la raison.

Receveurs de greffe passés de tacrolimus capsules à libération immédiate à tacrolimus capsules à libération prolongée

D'après les données issues d'études randomisées, comparatives, ouvertes de phase II, les receveurs de greffe rénale sont passés sans danger de tacrolimus capsules à libération immédiate (deux fois par jour) à tacrolimus capsules à libération prolongée (une fois par jour) à raison d'une dose quotidienne totale de 1:1 (mg:mg) afin d'obtenir des concentrations adéquates de tacrolimus dans le sang entier. La majorité des patients de ces études n'ont pas nécessité d'ajustement posologique de tacrolimus formulation à libération prolongée dans la phase précoce après la conversion ([Tableau 22](#)).

Tableau 22 : Survie des patients et des greffons parmi des receveurs de greffes stables 1 ou 2 ans après le passage de tacrolimus formulation à libération immédiate à tacrolimus formulation à libération prolongée

	Survie du patient	Survie du greffon
Étude américaine de greffés rénaux adultes (2 ans)	100 %	98,5 %
Étude européenne de greffés rénaux adultes (1 an)	97,0 %	97,0 %

Estimations de Kaplan-Meier.

Il ne s'est produit aucune perte de greffon causé par un rejet au cours des études de conversion auprès de greffés du rein.

Greffe hépatique

Receveurs de greffe hépatique

Dans l'étude FG-506E-11-03, le critère d'efficacité principal était le taux d'évènements de patients ayant subi un rejet aigu confirmé par biopsie (RACB) lors des 24 premières semaines (selon l'évaluation de biopsie locale) et à 12 mois. Les échecs thérapeutiques ont également été évalués dans l'étude FG-506E-11-03 ainsi que la survie du patient et du greffon.

Pour le critère d'efficacité principal des RACB à 24 semaines, les taux d'évènements de RACB locaux (analyse de Kaplan-Meier) étaient de 32,6 % pour le groupe tacrolimus capsules à libération prolongée et de 29,3 % pour le groupe tacrolimus capsules à libération immédiate. La différence dans les taux d'évènements (tacrolimus capsules à libération prolongée moins tacrolimus capsules à libération immédiate) était de 3,3 % avec un intervalle de confiance [IC] de 95 % de -5,7 % à 12,3 % [Tableau 23]. L'IC pour la différence entre les groupes de traitement se trouvait dans la marge de non-infériorité prédéfinie de 15 %, démontrant ainsi la non-infériorité de tacrolimus capsules à libération prolongée par rapport à tacrolimus capsules à libération immédiate.

Globalement, la fréquence des évènements RACB et les taux d'évènement d'épisodes de RACB à 12 mois étaient similaires aux résultats de 24 semaines et étaient comparables pour les deux groupes de traitement. De même, la différence dans les taux d'évènements (tacrolimus capsules à libération prolongée moins tacrolimus capsules à libération immédiate) était de 3,3 % avec un IC de 95 % de -5,9 % à 12,5 % à 12 mois.

Tableau 23 : Taux d'évènement des patients atteints de RACB local lors des 24 premières semaines et à 12 mois dans l'étude FG-506E-11-03

	Tacrolimus à libération prolongée / corticostéroïde (n = 237)	Tacrolimus à libération immédiate / corticostéroïde (n = 234)
Taux d'évènement de RACB (FAS) – 24 semaines	32,6 %	29,3 %
Différence entre les traitements [†]	3,3 %	
IC à 95 %	-5,7 %, 12,3 %	
valeur p [‡]	0,354	
Taux d'évènement de RACB (FAS) – 12 mois	33,8 %	30,5 %
Différence entre les traitements [†]	3,3 %	
IC à 95 %	-5,9 %, 12,5 %	
valeur p [‡]	0,356	
Fréquence des RACB (12 mois)	29,5 %	26,9 %
Différence entre les traitements [†]	2,6 %	
IC à 95 %	-5,5 %, 10,7 %	

Tableau 23 : Taux d'évènement des patients atteints de RACB local lors des 24 premières semaines et à 12 mois dans l'étude FG-506E-11-03

	Tacrolimus à libération prolongée) / corticostéroïde (n = 237)	Tacrolimus à libération immédiate / corticostéroïde (n = 234)
valeur p [‡]	0,490	

RACB : rejet aigu confirmé par biopsie; FAS : série complète des analyses.

[†]Taux du groupe tacrolimus capsules à libération prolongée moins le taux du groupe tacrolimus capsules à libération immédiate.

[‡] Test Wilcoxon-Gehan pour une différence entre les traitements sur 24 semaines.

Dans l'étude de phase III, le taux d'évènement des patients ayant subi un RACB local à 12 mois était comparable entre tacrolimus capsules à libération prolongée et tacrolimus capsules à libération immédiate. La différence dans les taux d'évènements (tacrolimus à libération prolongée moins tacrolimus à libération immédiate) était de 2,6 % avec un IC de 90 % de -5,5 % à 10,7 %.

Les taux de survie du patient d'après les estimations de Kaplan-Meier étaient comparables à 24 semaines (tacrolimus capsules à libération prolongée: 92,2 %; tacrolimus capsules à libération immédiate : 93,5 %) et 12 mois après la transplantation (tacrolimus capsules à libération prolongée: 89,2 %; tacrolimus capsules à libération immédiate : 90,8 %) [Tableau 24]. Les taux de survie du patient d'après les estimations de Kaplan-Meier étaient également comparables à 24 semaines et 12 mois après la transplantation.

Les taux de survie du greffon d'après les estimations de Kaplan-Meier étaient comparables à 24 semaines après la transplantation (tacrolimus capsules à libération prolongée: 88,8 %; tacrolimus capsules à libération immédiate : 89,1 %) et 12 mois après la transplantation (tacrolimus capsules à libération prolongée: 85,3 %; tacrolimus capsules à libération immédiate : 85,3 %). Les taux de survie du greffon d'après les estimations de Kaplan-Meier étaient également comparables à 24 semaines et 12 mois après la transplantation.

Tableau 24 : Estimations de Kaplan-Meier de la survie du patient et de la survie du greffon dans l'étude FG-506E-11-03

Paramètre	Tacrolimus à libération prolongée (n = 237)	Tacrolimus à libération immédiate (n = 234)
Survie du patient		
24 semaines	92,2 %	93,5 %
12 mois	89,2 %	90,8 %
Survie du greffon		
24 semaines	88,8 %	89,1 %
12 mois	85,3 %	85,6 %

Dans une analyse post-hoc de l'étude FG-506E-11-03, étude des receveurs d'une première greffe de foie (n = 571), un taux de mortalité supérieur à 12 mois a été observé chez les patientes femmes traitées avec tacrolimus capsules à libération prolongée (14/76, 18,4 %) en comparaison avec les patientes femmes traitées avec tacrolimus capsules à libération immédiate (5/64, 7,8 %) ou les patients hommes traités avec tacrolimus capsules à libération prolongée (11/161, 6,8 %).

Receveurs de greffe passés de tacrolimus capsules à libération immédiate à tacrolimus capsules à libération prolongée

D'après les données issues d'études randomisées, comparatives, ouvertes de phase II, les receveurs adultes et pédiatriques de transplantation hépatique sont passés sans danger de tacrolimus capsules à libération immédiate (deux fois par jour) à tacrolimus capsules à libération prolongée (une fois par jour) à raison d'une dose quotidienne totale de 1:1 (mg:mg) afin d'obtenir des concentrations adéquates de tacrolimus dans le sang entier. La majorité des patients de ces études n'ont pas nécessité d'ajustement posologique de tacrolimus formulation à libération prolongée dans la phase précoce après la conversion. Les estimations de Kaplan-Meier de survie du patient et du greffon à 4 ans pour l'étude 02-0-160 étaient de 94,4 % et 94,7 %, et de 93,0 % pour la survie du patient et du greffon après 5 ans dans l'étude 02-0152 (Tableau 25).

Tableau 25 : Survie des patients et des greffons parmi des receveurs de greffes stables 4 ou 5 ans après le passage de tacrolimus formulation à libération immédiate à tacrolimus formulation à libération prolongée

	Survie du patient	Survie du greffon
02-0-160 Greffés hépatiques pédiatriques (4 ans)	94,4 %	94,4 %
02-0-152 Greffés hépatiques adultes (5 ans)	94,7 %	93,0 %

Dix-huit receveurs pédiatriques stables de greffe du foie (de 5 à 13 ans) sont passés de tacrolimus capsules à libération immédiate à tacrolimus capsules à libération prolongée à raison d'une dose quotidienne totale de 1:1 (mg:mg). Les erreurs de posologie étaient la principale raison d'ajustements de la dose après la conversion. Seize patients ont participé à la prolongation de l'étude sur 5 ans. Aucun épisode de rejet aigu ou d'insuffisance du greffon n'a été signalé, ni aucun décès ou abandon de l'étude par un patient en raison d'un événement indésirable lors des 2 années après la conversion. Des augmentations significatives des doses de tacrolimus capsules à libération prolongée ont été observées lors de cet essai clinique, de 4,0 mg par jour en moyenne au début de l'étude à 8,0 mg par jour en moyenne à la fin de la période d'étude de 4 ans.

14.3 Études de biodisponibilité comparatives

Étude à jeûn

Une étude de bioéquivalence comparative, à dose unique, à deux traitements, à deux périodes, croisée sur Sandoz Tacrolimus XR en capsules à libération prolongée, 5 mg (Sandoz Canada Inc.)

et ^{Pr}Advagraf® en capsules à libération prolongée, 5 mg (Astellas Pharma Canada Inc.) a été menée auprès de 113 sujets mâle et femelle en bonne santé et à jeûn. Un résumé des données de bioéquivalence basées sur 112 sujets inclus qui ont terminé l'étude est présenté dans le tableau ci-dessous.

TABLEAU RÉCAPITULATIF DES DONNÉES COMPARATIVES SUR LA BIOÉQUIVALENCE

Tacrolimus (1x 5 mg) À partir des données mesurées Moyenne géométrique Moyenne arithmétique (% de CV)				
Paramètre	Test ¹	Référence ²	Rapport des moyennes géométriques (%)	Intervalle de confiance à 90%
ASC ₀₋₇₂ (ng·h/mL)	170,32 184,13 (39,8)	161,10 174,19 (38,3)	105,7	101,7 - 109,9
C _{max} (ng/mL)	9,79 10,67 (41,7)	10,01 10,91 (40,5)	97,8	93,1 - 102,8
T _{max} ³ (h)	1,75 (1,00 - 6,00)	1,75 (1,00 - 6,05)		

¹ Sandoz Tacrolimus XR (tacrolimus) capsules à libération prolongée, 5 mg (Sandoz Canada Inc.).

² ^{Pr}Advagraf® (tacrolimus) capsules à libération prolongée, 5 mg (Astellas Pharma Canada Inc.)

³ Exprimé la médiane (intervalle) seulement

En raison de la conception de l'étude et de la longue demi-vie d'élimination du tacrolimus, l'ASC_i et le T_{1/2} n'ont pas pu être calculés avec précision à partir des données obtenues dans cette étude.

Étude non à jeûn

Une étude de bioéquivalence comparative, à dose unique, à deux traitements, à deux périodes, croisée sur Sandoz Tacrolimus XR en capsules à libération prolongée, 5 mg (Sandoz Canada Inc.) et ^{Pr}Advagraf® en capsules à libération prolongée, 5 mg (Astellas Pharma Canada Inc.) a été menée auprès de 112 sujets mâle et femelle en bonne santé et soumis à une alimentation riche en graisses et en calories. Un résumé des données de bioéquivalence basées sur 108 sujets inclus dans l'analyse statistique est présenté dans le tableau ci-dessous :

TABLEAU RÉCAPITULATIF DES DONNÉES COMPARATIVES SUR LA BIOÉQUIVALENCE

Tacrolimus (1 x 5 mg) À partir des données mesurées Moyenne géométrique Moyenne arithmétique (% de CV)				
Paramètre	Test ¹	Référence ²	Rapport des moyennes géométriques (%)	Intervalle de confiance à 90%
ASC ₀₋₇₂ (ng·h/mL)	106,66 118,09 (48,7)	105,59 117,33 (53,3)	101,0	98,2 - 103,9
C _{max} (ng/mL)	5,67 6,15 (41,4)	5,5087 6,00 (45,0)	102,9	98,3 - 107,6
T _{max} ³ (h)	5,33 (2,50 - 14,00)	4,67 (2,00 - 14,00)		

¹ Sandoz Tacrolimus XR capsules à libération prolongée, 5 mg (Sandoz Canada Inc.).

² Pr Advagraf® (tacrolimus) capsules à libération prolongée, 5 mg (Astellas Pharma Canada Inc.)

³ Exprimé en tant que médiane (intervalle) seulement

En raison de la conception de l'étude et de la longue demi-vie d'élimination du tacrolimus, l'ASC_i et le T_{1/2} n'ont pas pu être calculés avec précision à partir des données obtenues dans cette étude.

15 MICROBIOLOGIE

Sans objet.

16 TOXICOLOGIE NON CLINIQUE

Le profil de toxicologie du tacrolimus est bien défini et il a été établi dans le cadre du programme de mise au point de tacrolimus formulation à libération immédiate. Aucune étude supplémentaire de toxicologie n'a été menée dans le cadre de la mise au point de la formulation à libération prolongée du tacrolimus. La synthèse des données toxicologiques issues de la monographie de tacrolimus capsules à libération immédiate est présentée ci-dessous.

Études animales

Suivant une transplantation, le mécanisme primaire de rejet implique l'activation des lymphocytes T et la formation subséquente de certains facteurs tels que l'interleukine-2 (IL-2). Le tacrolimus inhibe l'activation des lymphocytes T chez les animaux aussi bien que chez les humains, surtout l'activation dépendante du calcium. Dans les cultures de tissus, la concentration minimale inhibitrice du tacrolimus apte à empêcher la stimulation antigénique des lymphocytes T se situe entre 0,1 nM et 0,3 nM. Le tacrolimus interfère avec la formation du facteur de transcription active NF-AT (facteur nucléaire des lymphocytes T activés) et inhibe la

formation de lymphokines telles que l'IL-2, l'IL-3, l'IL-4 et l'interféron- γ . L'immunosuppression en est le résultat net.

On a mené des études de pharmacologie et d'innocuité chez des souris, des rats, des chiens, des chats et des lapins, ainsi que sur divers tissus *in vitro*, dans le cadre du programme de mise au point de tacrolimus formulation à libération immédiate aux fins de transplantations hépatique et rénale.

Aux doses de 0,32 à 3,2 mg/kg administrées par voie intraveineuse, ainsi qu'aux doses par voie orale de 3,2 à 32 mg/kg, le tacrolimus a exercé peu d'effets sur l'activité générale et sur le système nerveux central, ainsi que peu ou pas d'effets sur les systèmes nerveux somatique et autonome et sur le muscle lisse.

Chez le chien et le chat, la plupart des effets du tacrolimus i.v. ont également été observés avec la formulation i.v. de tacrolimus-placebo. Le tacrolimus intraveineux, à raison de doses $\geq 0,1$ mg/kg, a augmenté la fréquence respiratoire chez le chien seulement; le tacrolimus i.v. a donné lieu à une diminution de la tension artérielle de 0,1 mg/kg chez le chien et, dans une moindre mesure, de 3,2 mg/kg chez le chat. On a également observé cet effet avec le tacrolimus par voie orale chez le rat à la dose de 32 mg/kg. Le tacrolimus i.v. a entraîné une diminution de la fréquence cardiaque aux doses $\geq 0,1$ mg/kg chez le chien et aux doses $\geq 0,32$ mg/kg chez le chat, ainsi qu'à la dose de 3,2 mg/kg chez le rat. Pour le tacrolimus par voie orale, cet effet ne s'est manifesté qu'aux doses de 10 et 32 mg/kg chez le rat. Chez le chien, on a constaté une diminution du débit sanguin dans l'artère fémorale après administration d'une dose de tacrolimus i.v. $\geq 0,1$ mg/kg, tandis que chez le chat, la dose i.v. de 3,2 mg/kg a produit une augmentation du débit sanguin dans l'artère carotide.

L'administration intraveineuse de tacrolimus à des doses $\geq 1,0$ mg/kg a entraîné une augmentation de la sécrétion salivaire induite par la pilocarpine chez le lapin, mais une diminution de la sécrétion des sucs gastriques chez le rat. Par contre, la dose de 3,2 mg/kg a produit une accumulation de liquide intestinal et a légèrement inhibé la vitesse du transit gastro-intestinal chez le rat. Le tacrolimus intraveineux n'a pas modifié la sécrétion biliaire ni occasionné d'irritation de la muqueuse gastrique chez le rat. Par ailleurs, le tacrolimus par voie orale n'a pas modifié la vitesse du transit intestinal ni l'accumulation de liquide intestinal chez le rat. Le temps de saignement chez la souris ainsi que le temps de prothrombine et le temps de céphaline activée chez le rat n'ont pas été modifiés par le tacrolimus intraveineux ou par voie orale. Le tacrolimus n'a pas influé sur l'adénosine-diphosphate (ADP) ni sur l'agrégation plaquettaire induite par le collagène chez le lapin, ni entraîné d'hémolyse sanguine chez le lapin. Chez le rat, le tacrolimus par voie orale, à raison de 32 mg/kg, a produit une légère augmentation du volume urinaire et de l'excrétion de Na⁺, mais pas de l'excrétion du K⁺, du Cl⁻ ou de l'acide urique. On n'a pas observé cet effet avec le tacrolimus intraveineux à la dose de 3,2 mg/kg. Chez le rat, le tacrolimus par voie orale n'a pas influé sur l'œdème des pattes causé par la carraghénine.

Suivant l'administration de tacrolimus par voie orale marqué au ¹⁴C à des rates gravides ou qui

allaitaient, on a retrouvé d'infimes quantités de tacrolimus dans le foie des foetus ainsi que dans le lait maternel, respectivement.

Suivant l'administration à des rats de tacrolimus marqué au ^{14}C administré par voie intraveineuse ou orale, on a pu récupérer plus de 95 % de la radioactivité totale dans les urines et les fèces. D'infimes quantités de tacrolimus non métabolisé, ainsi que de minuscules quantités de divers métabolites ont été décelées dans les urines, les fèces et la bile, ce qui indique que le médicament subit un métabolisme important. Selon les études *in vitro*, le principal métabolite du tacrolimus chez les humains et les animaux est le tacrolimus 13-déméthylé.

Le tacrolimus sous forme de tacrolimus formulation à libération immédiate a prolongé significativement la survie de l'hôte et du greffon transplanté dans les modèles animaux en ce qui a trait au foie, au rein, au cœur, à l'intestin grêle, au poumon, au pancréas, aux îlots pancréatiques, à la moelle osseuse, à la peau, aux membres, à la cornée et à la trachée. Dans la plupart des études, on a eu recours à un éventail de doses, allant de 0,1 à 1 mg/kg/jour, administrées par voie orale ou i.v., et ce, selon différents schémas posologiques (administration pré- et postchirurgicale de courte comme de longue durée).

Dans un contexte d'évaluation du lien entre la concentration maximale et l'aire sous la courbe (ASC) à l'état d'efficacité, on a mené une étude pour évaluer l'effet du tacrolimus dans la prévention du rejet d'allogreffes cutanées, lorsque le médicament est administré en un bolus (comparable à celui de la préparation à libération immédiate) ou en perfusion continue (à raison d'un profil à libération prolongée un peu représentatif de la préparation à libération prolongée). Dans cette étude, des greffons de lambeaux cutanés prélevés d'oreilles de rats Fisher ont été transplantés sur le thorax de receveurs MCH-incompatibles (rats WKAH). Le tacrolimus (0,01 mg/kg, 0,1 mg/kg, 1,0 mg/kg) ou un placebo était administré à quatre groupes de rats mâles (7 ou 8/groupe) par injections bolus quotidiennes par voie intramusculaire (i.m.) ou par perfusion intraveineuse continue (i.v.) pendant 14 jours au moyen de pompes mini-osmotiques à partir du jour de la transplantation du greffon. La durée de survie médiane des allogreffes était calculée en jours écoulés après la transplantation ([Tableau 26](#)).

Tableau 26 : Effet du tacrolimus (FK506) sur la survie d'allogreffes cutanées chez le rat

	Dose i.m.		Dose i.v.	
	n	DSM (jours)	n	DSM (jours)
Témoins (placebo)	7	5	7	6
FK506 0,01 mg/kg	7	6	7	7
FK506 0,1 mg/kg	8	10	8	10*
FK506 1,0 mg/kg	8	20**	8	22**

* $p < 0,05$; ** $p < 0,01$ p/r à chaque témoin; i.m. : injection intramusculaire; i.v. : perfusion intraveineuse; DSM : durée de survie médiane exprimée en jours après la transplantation

À chacune des doses administrées, aucune différence significative n'a été notée quant à la durée de survie médiane des allogreffes cutanées entre les rats qui ont reçu le tacrolimus par

injections bolus intramusculaires et ceux qui ont reçu la perfusion intraveineuse continue, ce qui confirme le concept voulant que l'exposition totale (c.-à-d., l'ASC) soit l'élément crucial de l'efficacité d'une formulation à libération prolongée.

Toxicologie aiguë

Tableau 27 : Études de toxicologie aiguë du tacrolimus chez le rat et le babouin

Espèces	N ^{bre} /Groupe (M/F)	Voie	Fourchette posologique (mg/kg)	Signes évidents de toxicité	DL ₅₀ (mg/kg)
Rat, Sprague-Dawley	5/5	Gavage	32-320	Tremblements, ptose, salivation, hyperréactivité, diminution de la motilité spontanée	134 (M) 194 (F)
	5/5	i.v.	10-100	Hématurie, position couchée, ptose, hyperréactivité, salivation, diminution de la motilité	57,0 (M) 23,6 (F)
Rat, Sprague-Dawley (âgés de 21 jours)	5/5	Gavage	10-320	Hyperréactivité, salivation, diminution de la motilité	70 (M) 32-100 (F)
Babouin	1/1	Gavage	5-250	Position blottie, vomissements	ND*
	1/1	i.v.	2-50	Affaiblissement et épuisement : 1 de 2	ND*

* Non déterminé

Toxicité après des administrations répétées

Tableau 28 : Aperçu des études de toxicologie sur l'administration de doses répétées de tacrolimus

Espèces	Miction par poussée	N ^{bre} /groupe	Voie	Dose (mg/kg/jour)	Durée (semaines)	DSENO (mg/kg/jour)
Rat	CrI:CD(SD)BR	20/sexe	Gavage	0; 0,15; 0,5; 1,5	52	0,15
	CrI:CD(SD)BR	12/sexe	Gavage	0; 0,32; 1; 3,2	13	1
	Jcl:SD [†]	12/sexe	Gavage	0; 0,32; 1; 3,2	4	0,32
	CrI:SC(SD)BR	12/sexe	i.v.	0; 0,032; 0,1; 0,32; 1	4	0,032
Babouin	Espèce Papio.	4/sexe	Gavage	0; 1; 3,2; 10	52	1
		3/sexe	Gavage	0, 18, 36	13	-

Tableau 28 : Aperçu des études de toxicologie sur l'administration de doses répétées de tacrolimus

Espèces	Miction par poussée	N ^{bre} / groupe	Voie	Dose (mg/kg/jour)	Durée (semaines)	DSENO (mg/kg/jour)
		3/sexe	Gavage	0; 1; 3; 6; 9	13	1
		3/sexe	i.v.	0; 0,5; 1; 2	4	-

DSENO : dose sans effet nocif observé (aucun effet toxique observable); † Rats immatures

Dans les deux cas, rats et babouins ont présenté un profil toxicologique semblable suivant l'administration par voie orale ou intraveineuse de tacrolimus. Chez le rat comme chez le babouin, les effets toxiques observés après l'administration intraveineuse étaient évidents aux doses plus faibles que ceux après l'administration orale. De même, des effets toxiques ont été observés à des doses plus faibles chez le rat que chez le babouin. Les principaux organes cibles où se sont manifestés les effets toxiques étaient le rein, les îlots pancréatiques de Langerhans et le pancréas exocrine, la rate, le thymus, le tractus gastro-intestinal et les ganglions lymphatiques. En outre, on a noté des diminutions dans les paramètres érythrocytaires. Des effets tels que l'atrophie de la rate, des ganglions lymphatiques et du thymus pourraient refléter l'activité immunosuppressive du tacrolimus. Chez le rat, l'administration prolongée de fortes doses de tacrolimus par voie orale s'est soldée par des altérations des organes génitaux ainsi que par des modifications du glaucome/des yeux.

Génotoxicité

Lors des tests du pouvoir mutagène *in vitro* du médicament sur des bactéries (*Salmonella* et *E. coli*) ou des mammifères (cellules de poumon de hamster chinois), on n'a noté aucun signe de génotoxicité. Au cours des tests du pouvoir mutagène *in vitro* du médicament sur des cellules CHO/HGRPT et des tests du pouvoir clastogène *in vivo* chez des souris, le tacrolimus n'a entraîné aucune synthèse imprévue d'ADN dans les hépatocytes de rongeurs.

Carcinogénicité

On a mené des études de cancérogénicité alimentaire chez le rat (104 semaines) et chez la souris (80 semaines). Dans l'étude chez le rat, on n'a observé aucune augmentation de l'incidence de tumeurs comparativement aux animaux témoins contemporains et l'incidence de toutes les tumeurs se situait dans la gamme des groupes témoins historiques. De même dans l'étude chez la souris, le tacrolimus n'a pas été associé à une incidence plus marquée de tumeurs et l'on n'a pas signalé une incidence de tumeurs qui répondaient à la dose administrée, comparativement aux animaux témoins.

Toxicité pour la reproduction et le développement

On a évalué la toxicité du tacrolimus pour la reproduction dans le cadre d'études comme suit : segment 1 (rats); segment 2 (rats et lapins) et segment 3 (rats). Le [Tableau 29](#) ci-après fait le résumé de ces études.

Tableau 29 : Études de la toxicité pour la reproduction et le développement portant sur le tacrolimus administré par voie orale

Étude	Dose orale (mg/kg/jour)	Constatations principales	
		Géniteurs	Génération F1
Segment 1, rat	0,32	Aucun effet notable	Aucun effet notable
	1	Mise bas incomplète	Aucun effet notable
	3,2	↓ du poids corporel et ↓ de la consommation alimentaire ↓ de l'indice de copulation chez les mâles ↑ de l'intervalle entre les copulations Mise bas incomplète ↑ du d'œstrus chez la femelle	Une certaine létalité; ↓ des implantations ↑ des pertes post-implantations ↓ de la vitalité embryonnaire/progéniture
Segment 2, rat	0,32	Aucun effet notable	Aucun effet notable
	1	Aucun effet notable	↓ de poids corporel des fœtus
	3,2	Une certaine létalité; ↓ du poids corporel et ↓ de la consommation alimentaire	↓ de poids corporel des fœtus ↑ des pertes post-implantations ↓ de la vitalité de la progéniture ↑ des altérations du squelette
Segment 2, lapin	0,1	↓ du poids corporel	Aucun effet notable
	0,32	↓ du poids corporel Avortements	↑ des altérations de développement
	1	↓ du poids corporel Avortements	↑ des altérations de développement ↑ des pertes post-implantations ↓ des fœtus viables ↑ des altérations morphologiques
Segment 3, rat	0,32, 1	Aucun effet notable	Aucun effet notable
	3,2	↓ du poids corporel	↓ du poids corporel

L'administration du tacrolimus par voie sous-cutanée à des rats mâles à des doses de 2 ou 3 mg/kg/jour (1,6 à 6,4 fois l'intervalle posologique clinique basé sur la surface corporelle) a entraîné une diminution proportionnelle à la dose du nombre de spermatozoïdes.

Études spéciales

On a évalué sur des souris la toxicité aiguë de produits thermodégradables et photodégradables connus du tacrolimus administré par voie i.v., soit un tautomère du tacrolimus, des composés apparentés et un métabolite du tacrolimus. La toxicité aiguë de ces composés n'a pas été supérieure à celle du tacrolimus sous forme de médicament en vrac ou de formulation i.v.

Les études sur le pouvoir antigénique n'ont entraîné aucune formation d'anticorps chez la souris, ni réaction cutanée, sensibilisation ou réaction d'hypersensibilité retardée.

Chez le rat, le tacrolimus a entraîné des effets toxiques réversibles et reliés à la dose sur les cellules des îlots pancréatiques, mais aucun effet sur la fonction pancréatique exocrine.

Le pouvoir irritant de la formulation i.v. du tacrolimus s'est révélé semblable à celui de l'acide acétique à 0,425%.

17 MONOGRAPHIES DE PRODUIT DE SOUTIEN

1. ^{Pr}Advagraf[®], tacrolimus encapsulé à libération prolongée, capsules de 0,5 mg, 1 mg, 3 mg et 5 mg, numéro de contrôle de la présentation 263330, Monographie de produit, Astellas Pharma Canada, Inc. (2022, 12, 01).

RENSEIGNEMENTS SUR LE MÉDICAMENT POUR LE PATIENT

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

PrSandoz® Tacrolimus XR **tacrolimus encapsulé à libération prolongée**

Lisez attentivement ce qui suit avant de commencer à prendre **Sandoz Tacrolimus XR** et à chaque renouvellement de votre ordonnance. Le présent dépliant est un résumé et ne donne donc pas tous les renseignements pertinents au sujet de ce médicament. Parlez à votre professionnel de la santé de votre état médical et de votre traitement et demandez-lui s'il ou elle possède de nouveaux renseignements au sujet de **Sandoz Tacrolimus XR**.

Mises en garde et précautions importantes

- Sandoz Tacrolimus XR peut accroître votre vulnérabilité aux infections graves et à certains types de cancers, notamment le cancer de la peau et le lymphome.
- Seuls les médecins expérimentés dans le traitement par immunosuppresseurs (médicaments antirejet) devraient prescrire Sandoz Tacrolimus XR dans la prise en charge de transplantations d'organe.

Pourquoi Sandoz Tacrolimus XR est-il utilisé?

- Sandoz Tacrolimus XR est utilisé pour contribuer à la prévention du rejet de l'organe.
- Il est utilisé chez les adultes qui ont reçu une transplantation de rein ou de foie.
- Il est utilisé avec d'autres médicaments.
- Sandoz Tacrolimus XR est la marque de commerce du tacrolimus encapsulé à libération prolongée.

Comment Sandoz Tacrolimus XR agit-il?

Le système immunitaire de votre organisme est votre système de défense. L'immunité est la façon dont l'organisme se protège contre les infections et d'autres matières étrangères. Après une transplantation, le système immunitaire perçoit le nouvel organe comme un corps étranger, et ainsi, tente de le rejeter. Sandoz Tacrolimus XR est un médicament antirejet qui favorise l'acceptation par l'organisme de l'organe que vous avez reçu.

Quels sont les ingrédients dans Sandoz Tacrolimus XR?

Ingrédients médicinaux : tacrolimus.

Ingrédients non médicinaux : éthylcellulose, hypromellose, lactose monohydraté, et stéarate de magnésium. La coquille des capsules et l'encre d'impression contiennent les ingrédients suivants par ordre alphabétique: allura rouge AC, allura rouge AC aluminium lac, bleu brillant FCF, bleu brillant FCF aluminium lac, dioxyde de titane, gélatine, glaçage de la gomme laque, jaune soleil

FCF, jaune soleil FCF aluminium lac, lécithine, propylène glycol, et siméthicone.

Les capsules suivantes contiennent les agents de coloration supplémentaires suivants:

Capsule 0,5 mg et 2 mg: tartrazine.

Capsule 5 mg: érythrosine.

Sandoz Tacrolimus XR est disponible sous les formes posologiques suivantes :

Sandoz Tacrolimus XR est présenté sous forme de capsules à libération prolongée. Une capsule contient soit 0,5 mg, 1 mg, 2 mg, 3 mg ou 5 mg de tacrolimus.

Ne prenez pas Sandoz Tacrolimus XR si :

- vous êtes allergique au tacrolimus;
- vous êtes allergique à tout autre ingrédient de ce médicament ou à une composante du contenant.

Consultez votre professionnel de la santé avant de prendre Sandoz Tacrolimus XR, 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 si :

- vous avez un trouble cardiaque, dont un allongement congénital ou acquis de l'intervalle QT;
- vous avez ou avez eu un trouble hépatique;
- vous avez ou avez eu un trouble rénal;
- vous présentez une galactosémie, un trouble héréditaire, comme un déficit en lactase de Lapp ou un syndrome de malabsorption du glucose ou du galactose, puisque Sandoz Tacrolimus XR contient du lactose;
- vous prenez un médicament diurétique.

Autres mises en garde à connaître :

Grossesse :

Informez votre médecin si vous êtes enceinte, pensez être enceinte ou tentez de le devenir, ou si vous avez conçu un enfant pendant que vous preniez Sandoz Tacrolimus XR. Sandoz Tacrolimus XR peut nuire au développement du bébé à naître. Vous ne devriez pas prendre Sandoz Tacrolimus XR si vous êtes enceinte, à moins d'indication contraire de votre médecin. Les effets du médicament sur le bébé à naître ne sont pas connus.

Considérez utiliser une méthode de contraception fiable avant et durant votre traitement par Sandoz Tacrolimus XR, de même que pendant une période de 6 semaines suivant l'arrêt de votre traitement.

Allaitement :

Informez votre médecin si vous allaitez ou avez l'intention d'allaiter votre bébé. Sandoz Tacrolimus XR peut être transféré au lait maternel. On ne sait pas si cela peut nuire à votre bébé. Vous ne devriez pas allaiter votre bébé pendant que vous prenez Sandoz Tacrolimus XR.

Diabète d'apparition récente :

Sandoz Tacrolimus XR peut causer le diabète sucré d'apparition récente chez les patients ayant subi une transplantation rénale. Votre médecin peut prescrire des tests afin de surveiller votre glycémie.

Vaccins et autres médicaments :

Pendant votre traitement avec Sandoz Tacrolimus XR, ne recevez aucun vaccin sans en avoir reçu l'autorisation de votre équipe de transplantation. Un tel vaccin peut ne pas agir aussi bien qu'il le devrait ou risquer d'entraîner de graves effets secondaires. Informez votre médecin si vous avez reçu ou entendez recevoir un vaccin. Avant de commencer à prendre un nouveau médicament ou supplément, vérifiez toujours auprès de votre équipe de transplantation. Vous devez éviter de consommer trop de potassium pendant que vous prenez Sandoz Tacrolimus XR. Parlez avec votre médecin si vous ne savez pas si votre consommation de potassium est élevée.

Conduite automobile et utilisation de machines :

Sandoz Tacrolimus XR peut entraîner des troubles de la vue et du système nerveux. Attendez de voir les effets de Sandoz Tacrolimus XR sur vous avant de conduire ou d'utiliser des machines.

Protection cutanée :

Sandoz Tacrolimus XR peut accroître votre vulnérabilité à certains types de cancers, dont le cancer de la peau. Vous devez protéger votre peau de la lumière du soleil et des rayons UV. Portez des vêtements protecteurs et utilisez un écran solaire offrant un facteur de protection solaire élevé (FPS 30 ou plus) pendant que vous prenez Sandoz Tacrolimus XR.

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 de médecine alternative.

Les produits qui suivent pourraient être associés à des interactions médicamenteuses avec Sandoz Tacrolimus XR :

- Antiacides : chlorhydrate de magnésium ou d'aluminium;
- Médicaments utilisés pour traiter l'arythmie (p. ex. : amiodarone);
- Médicaments utilisés pour traiter les infections fongiques (p. ex. : clotrimazole, fluconazole, kétoconazole, itraconazole, voriconazole);
- Médicaments utilisés pour traiter les troubles cardiaques et de la circulation sanguine (p. ex. : diltiazem, nicardipine, nifédipine, vérapamil);
- Médicaments utilisés pour traiter les troubles gastro-intestinaux (p. ex. : cisapride*, métoclopramide, lansoprazole, oméprazole);
- Médicaments utilisés pour traiter les infections bactériennes (p. ex. : érythromycine, clarithromycine ou troléandomycine);
- Autres médicaments (p. ex. : bromocriptine, cimétidine, chloramphénicol, cyclosporine, danazol, éthinylestradiol, méthylprednisolone, néfazodone);
- Médicaments utilisés pour traiter les infections par le VIH (p. ex. : ritonavir, nelfinavir, saquinavir);

- Médicaments utilisés pour traiter les infections par le VHC (p. ex. : sofosbuvir, télaprévir, bocéprévir);
- Médicaments antiviraux pour traiter les infections à cytomégalovirus (CMV) (p. ex. : létermovir);
- Médicaments anticonvulsivants pour maîtriser les crises épileptiques (p. ex. : carbamazépine, phénobarbital, phénytoïne);
- Médicaments anti-infectieux utilisés pour traiter la tuberculose (p. ex. : rifampine, rifabutine, caspofungine);
- Sirolimus, un médicament utilisé pour éviter le rejet d'une transplantation rénale;
- Diurétiques d'épargne potassique (p. ex. : amiloride, triamtérène, spironolactone);
- Millepertuis (*Hypericum perforatum*), préparation d'herbes médicinales utilisée pour traiter la dépression;
- Extraits de *Schisandra sphenanthera*, préparation d'herbes médicinales utilisée dans divers traitements;
- Pamplemousse ou jus de pamplemousse.

Comment prendre Sandoz Tacrolimus XR :

Vous devez prendre Sandoz Tacrolimus XR correctement afin de pouvoir protéger votre nouveau rein ou foie. Prenez Sandoz Tacrolimus XR en suivant à la lettre les directives de votre médecin et de votre équipe de transplantation.

Votre nouvel organe nécessite une protection 24 heures sur 24 de sorte que votre corps ne le rejette pas. La réussite de votre transplantation dépend beaucoup de la façon dont vous aidez Sandoz Tacrolimus XR à exercer son activité. Voici donc ce que vous devez faire :

1. Prenez Sandoz Tacrolimus XR exactement comme on vous l'a prescrit

Votre équipe de transplantation vous indiquera la dose à prendre et comment la prendre. Il est important de prendre les capsules de Sandoz Tacrolimus XR en suivant les instructions exactes de votre équipe de transplantation. Votre équipe de transplantation pourrait devoir modifier votre dose afin de trouver celle qui procure les meilleurs résultats dans votre cas. Ne changez jamais votre dose de votre propre chef. N'arrêtez jamais de prendre Sandoz Tacrolimus XR même si vous vous sentez bien. Si vous vous sentez mal durant votre traitement par Sandoz Tacrolimus XR, parlez-en avec votre équipe de transplantation.

2. Prenez Sandoz Tacrolimus XR une fois par jour, le matin

Tentez de choisir un moment qui vous facilitera la tâche. Vous devez prendre Sandoz Tacrolimus XR au même moment chaque jour. Si vous décidez de prendre Sandoz Tacrolimus XR à 7 heures le matin, prenez-le au même moment tous les jours. Ce faisant, vous aurez toujours une quantité suffisante du médicament dans votre corps pour conférer à votre nouvel organe la protection 24 heures sur 24 dont il a besoin.

3. Prenez Sandoz Tacrolimus XR de la même manière chaque jour

Que vous preniez Sandoz Tacrolimus XR avec ou sans nourriture, l'important c'est de prendre

Sandoz Tacrolimus XR de la même manière tous les jours. Par exemple, si vous prenez Sandoz Tacrolimus XR avec un aliment, vous devriez toujours le prendre avec un aliment. Ne changez pas la façon dont vous prenez ce médicament sans en parler avec votre équipe de transplantation, étant donné qu'une telle décision pourrait changer le degré de protection dont vous bénéficiez avec Sandoz Tacrolimus XR.

4. Prenez toute la dose du médicament, et ce, tous les jours

Il est important de prendre votre dose, exactement comme votre médecin vous l'a prescrite. Si vous oubliez même une seule dose, il est possible que votre nouveau rein perde la protection dont il a besoin contre le rejet de celui-ci par votre corps.

Si vous voyagez et changez de fuseau horaire, assurez-vous de vous renseigner auprès de votre équipe de transplantation sur la façon d'ajuster votre schéma posologique de sorte que votre nouvel organe ne soit pas privé de sa protection.

5. Prenez la même formulation de tacrolimus tout le temps

Assurez-vous qu'on vous remet toujours la même préparation de tacrolimus (la marque de commerce du médicament devrait toujours être la même) chaque fois que vous ramassez votre ordonnance. Sandoz Tacrolimus XR doit se prendre une fois par jour. Si l'apparence du produit reçu n'est pas la même que celle que vous recevez habituellement ou si les instructions posologiques ont changé, ou encore, si la marque de commerce est différente, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien dès que possible pour vous assurer qu'on vous a remis le bon médicament. Si vous ne prenez pas la formulation exacte de tacrolimus que vous devez prendre, cela pourrait entraîner des effets secondaires graves. Vous devez prendre la formulation exacte de tacrolimus que votre médecin vous a prescrite pour veiller à ce que votre organe soit protégé.

6. Faites renouveler votre ordonnance à l'avance pour ne pas vous trouver à court de Sandoz Tacrolimus XR

Assurez-vous de faire renouveler votre ordonnance de Sandoz Tacrolimus XR et d'en avoir une provision à la maison avant d'en manquer. Encerclez la date sur le calendrier qui correspond à la journée où vous devez renouveler votre ordonnance. Prévoyez un supplément de temps si vos médicaments vous sont envoyés par la poste.

7. Analyses sanguines pour mesurer le taux de Sandoz Tacrolimus XR

Les jours où vous subirez une analyse de sang pour mesurer le taux de Sandoz Tacrolimus XR dans votre corps, votre équipe de transplantation vous demandera de ne pas prendre votre dose avant le prélèvement de l'échantillon de sang nécessaire.

Évitez d'inhaler la poudre de tacrolimus contenue dans les capsules de Sandoz Tacrolimus XR ou tout contact direct entre celle-ci et la peau ou les muqueuses. Si un tel contact se produit, lavez-vous la peau et les yeux.

Il faut éviter de manger du pamplemousse ou de boire du jus de pamplemousse ou de l'alcool

lorsque vous prenez Sandoz Tacrolimus XR.

Dose habituelle :

Votre médecin vous indiquera la dose à prendre et comment la prendre. Votre médecin pourrait devoir modifier votre dose afin de trouver celle qui procure les meilleurs résultats dans votre cas. Ne changez jamais votre dose de votre propre chef.

Surdosage :

Si vous pensez que vous ou une personne dont vous vous occupez avez pris trop de Sandoz Tacrolimus XR, 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 :

En cas d'oubli d'une dose de Sandoz Tacrolimus XR, la dose peut se prendre au cours des 14 heures après le moment prévu de la prise. Par exemple, si vous avez oublié une dose prévue pour 8 heures le matin, cette dose peut être prise jusqu'à 22 heures ou 10 heures du soir. Au-delà de ce délai de 14 heures, ne prenez pas la dose oubliée. Attendez jusqu'à l'heure habituelle de la prise, le lendemain matin, et prenez alors la dose quotidienne régulière. Ne doublez jamais la dose pour compenser une dose oubliée.

Quels sont les effets secondaires qui pourraient être associés à Sandoz Tacrolimus XR?

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

Les effets secondaires courants peuvent inclure :

- Anxiété
- Constipation
- Diarrhée
- Œdème (enflure) des bras et des jambes
- Maux de tête
- Insomnie
- Tremblements, en particulier au niveau des mains

Sandoz Tacrolimus XR peut entraîner des anomalies dans les résultats d'analyse sanguine. Votre médecin peut effectuer des analyses de sang et en interpréter les résultats.

Comme tous les autres médicaments, Sandoz Tacrolimus XR peut causer des effets secondaires chez certaines personnes. Au moindre soupçon d'effets secondaires, consultez immédiatement votre médecin. **Surtout, NE CESSEZ PAS de prendre Sandoz Tacrolimus XR sans en parler à votre médecin.**

Il est important de faire part régulièrement à votre médecin de votre état de santé et de lui signaler l'apparition du moindre nouveau symptôme durant le traitement avec Sandoz Tacrolimus XR.

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			
Anémie (baisse du nombre de globules rouges) : étourdissements, évanouissements, fatigue, malaise, manque d'énergie, peau pâle, selles pâles, rythme cardiaque rapide, essoufflement, faiblesse.		✓	
Diabète (taux élevé de sucre dans le sang) : vision trouble, confusion, somnolence, miction fréquente, odeur fruitée dans l'haleine, soif et faim accrues, perte d'appétit, nausées, maux d'estomac ou vomissements.		✓	
Hypertension (tension artérielle élevée) : habituellement sans symptômes, mais peut se manifester par une altération de la vision, des étourdissements, des évanouissements, des maux de tête, une sensation de tête « légère », des acouphènes (bourdonnement ou sifflement dans les oreilles), des vertiges.		✓	
Infections des voies urinaires : miction fréquente, douleur ou sensation de brûlure en urinant, douleur ou pression dans le bas du dos ou l'abdomen, odeur ou apparence anormale de l'urine.		✓	
Leucopénie (baisse du nombre des globules blancs) : douleurs, fatigue, fièvre, infections, ulcères buccaux, douleurs et symptômes pseudo-grippaux, transpiration.		✓	

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	
Troubles hépatiques : douleur au dos, jaunissement des yeux ou de la peau.		✓	
Troubles rénaux : douleurs dorsales et abdominales, changement de couleur de l'urine (pâle ou foncée), diminution de la production d'urine, douleur ou inconfort à la miction, enflure des jambes et des chevilles.		✓	
COURANT			
Infections des voies respiratoires supérieures (sinus, nez, gorge) : symptômes du rhume, toux, douleur ou pression au visage, fièvre, maux de tête, congestion nasale, nez bouché ou qui coule, éternuements, maux de gorge.		✓	
Infections : frissons, fatigue, malaise, fièvre, maux de gorge.		✓	
Perturbation des électrolytes (concentrations élevées/faibles de calcium, de magnésium et/ou de phosphate dans le sang) : déshydratation, diarrhée, troubles alimentaires, vomissements.		✓	
PEU COURANT			
Microangiopathie thrombotique : fièvre et ecchymoses sous la peau qui peuvent apparaître sous forme de points rouges, avec ou sans fatigue inexplicable, confusion, jaunissement de la peau ou des yeux, diminution du débit urinaire. Lorsque le tacrolimus est pris en association avec le sirolimus ou l'évérolimus, le risque de développer ces symptômes peut augmenter.		✓	
RARE/INCONNU			
Syndrome d'encéphalopathie		✓	

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	
postérieure (trouble du système nerveux) : altération de l'état mental, coma, confusion, engourdissement et picotements, maux de tête, convulsions, troubles visuels.			
Troubles cardiaques : rythmes cardiaques anormaux, douleurs thoraciques, étourdissements, évanouissements, pouls faible ou inexistant, nausées, douleurs irradiant dans le bras, le cou ou le dos, palpitations, souffle court, transpiration.			✓
Perforation gastro-intestinale (trou dans l'estomac ou les intestins) : frissons ou fièvre, nausées, douleurs abdominales sévères, vomissements.			✓
Détresse respiratoire : douleur thoracique, difficulté à respirer, souffle court.			✓
Septicémie : confusion, fièvre, basse température corporelle, respiration rapide, rythme cardiaque rapide, enflure.			✓
Cancer : apparition récente ou aspect anormal d'un grain de beauté sur la peau, tache sur la peau qui ne guérit pas, ou qui démange, saigne ou suinte, taille ou forme d'un grain de beauté existant, ulcères cutanés (peau craquelée avec plaie ouverte), apparition de bosses dans vos seins ou ailleurs sur votre corps, toux ou enrouement rebelle, maux de tête graves et persistants, gonflement des ganglions lymphatiques, changement dans vos habitudes d'évacuation		✓	

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	
intestinale ou urinaire.			
Leucoencéphalopathie multifocale progressive (LMP) (infection rare du cerveau) : changements dans la pensée, maladresse des membres, confusion, troubles visuels, faiblesse progressive d'un côté du corps, mémoire et orientation, changements de la personnalité.		✓	
Anémie hypoplasique congénitale (PRCA) (la moelle osseuse cesse de produire des globules rouges) : étourdissements, évanouissements, fatigue, malaise, peau pâle, selles pâles, rythme cardiaque rapide, essoufflement, faiblesse.		✓	
Neutropénie fébrile (baisse du nombre de globules blancs) : fièvre.		✓	
Neuropathie optique (atteinte du nerf de l'œil) : changement ou perte de vision.		✓	

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

Déclaration des effets secondaires

Vous pouvez 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 courrier, ou par télécopieur ;

ou

- Téléphonant sans frais 1-866-234-2345.

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

Entreposage :

Tenir Sandoz Tacrolimus XR hors de portée et loin des enfants. Un enfant qui prend accidentellement Sandoz Tacrolimus XR peut être gravement blessé. Tous les médicaments doivent être conservés dans un tiroir ou une armoire verrouillée s'il y a des enfants qui pourraient prendre accidentellement vos médicaments. Si quelqu'un prend accidentellement ou par erreur Sandoz Tacrolimus XR, contactez immédiatement votre médecin.

Conserver entre 15 ° C et 30° C dans l'emballage d'origine afin de protéger de la lumière et de l'humidité.

Pour en savoir davantage au sujet de Sandoz Tacrolimus XR :

- 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 www.sandoz.ca, ou peut être obtenu en téléphonant au 1-800-361-3062.

Le présent dépliant a été rédigé par Sandoz Canada Inc.

Dernière révision : 21 juin 2023