

MONOGRAPHIE DE PRODUIT  
AVEC RENSEIGNEMENTS DESTINÉS AUX PATIENT·E·S

 **FORXIGA®**

Propanediol de dapagliflozine monohydraté  
Comprimés de 5 mg et de 10 mg, par voie orale

Code ATC : A10BK01

Inhibiteurs du cotransporteur sodium-glucose de type 2 (SGLT2)

AstraZeneca Canada Inc.,  
1004 Middlegate Road  
Mississauga (Ontario)  
L4Y 1M4  
[www.astrazeneca.ca](http://www.astrazeneca.ca)

Date de l'autorisation initiale :  
10 décembre 2014

Date de révision :  
22 janvier 2025

Numéro de contrôle : 288938

FORXIGA® et le logo d'AstraZeneca sont des marques déposées d'AstraZeneca AB, utilisées sous licence par AstraZeneca Canada Inc.

© AstraZeneca Canada Inc. 2025

## MODIFICATIONS IMPORTANTES APPORTÉES RÉCEMMENT À LA MONOGRAPHIE

1 INDICATIONS	10/2023
4 POSOLOGIE ET ADMINISTRATION, 4.1 Considérations posologiques	08/2024
4 POSOLOGIE ET ADMINISTRATION, 4.2 Posologie recommandée et ajustement posologique	10/2023
7 MISES EN GARDE ET PRÉCAUTIONS, 7.1.4 Personnes âgées	10/2023
7 MISES EN GARDE ET PRÉCAUTIONS, Système endocrinien et métabolisme	08/2024
7 MISES EN GARDE ET PRÉCAUTIONS, Considérations périopératoires	08/2024

## TABLE DES MATIÈRES

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

<b>MODIFICATIONS IMPORTANTES APPORTÉES RÉCEMMENT À LA MONOGRAPHIE</b> .....	<b>2</b>
<b>TABLE DES MATIÈRES</b> .....	<b>2</b>
<b>PARTIE I : RENSEIGNEMENTS DESTINÉS AUX PROFESSIONNELS DE LA SANTÉ</b> .....	<b>4</b>
<b>1 INDICATIONS</b> .....	<b>4</b>
1.1 Pédiatrie .....	4
1.2 Gériatrie.....	5
<b>2 CONTRE-INDICATIONS</b> .....	<b>5</b>
<b>3 ENCADRÉ SUR LES MISES EN GARDE ET PRÉCAUTIONS IMPORTANTES</b> .....	<b>5</b>
<b>4 POSOLOGIE ET ADMINISTRATION</b> .....	<b>6</b>
4.1 Considérations posologiques.....	6
4.2 Posologie recommandée et ajustement posologique.....	6
4.5 Dose oubliée.....	7
<b>5 SURDOSAGE</b> .....	<b>7</b>
<b>6 FORMES PHARMACEUTIQUES, TENEURS, COMPOSITION ET CONDITIONNEMENT</b> .....	<b>8</b>
<b>7 MISES EN GARDE ET PRÉCAUTIONS</b> .....	<b>8</b>
7.1 Populations particulières.....	12
7.1.1 Femmes enceintes .....	12
7.1.2 Femmes qui allaitent .....	13
7.1.3 Enfants et adolescents .....	13
7.1.4 Personnes âgées .....	13
<b>8 EFFETS INDÉSIRABLES</b> .....	<b>14</b>
8.1 Aperçu des effets indésirables .....	14
8.2 Effets indésirables observés au cours des études cliniques.....	16
8.3 Effets indésirables peu fréquents observés au cours des études cliniques .....	27

8.4	Résultats anormaux aux examens de laboratoire : données hématologiques, données biochimiques et autres données quantitatives.....	28
8.5	Effets indésirables observés après la commercialisation .....	30
<b>9</b>	<b>INTERACTIONS MÉDICAMENTEUSES .....</b>	<b>31</b>
9.2	Aperçu des interactions médicamenteuses.....	31
9.3	Interactions médicament-comportement .....	31
9.4	Interactions médicament-médicament .....	31
9.5	Interactions médicament-aliment .....	35
9.6	Interactions médicament-plante médicinale .....	35
9.7	Interactions médicament-examens de laboratoire.....	35
<b>10</b>	<b>PHARMACOLOGIE CLINIQUE.....</b>	<b>36</b>
10.1	Mode d'action .....	36
10.2	Pharmacodynamie.....	36
10.3	Pharmacocinétique .....	37
<b>11</b>	<b>CONSERVATION, STABILITÉ ET MISE AU REBUT.....</b>	<b>40</b>
<b>12</b>	<b>PARTICULARITÉS DE MANIPULATION DU PRODUIT .....</b>	<b>40</b>
	<b>PARTIE II : RENSEIGNEMENTS SCIENTIFIQUES.....</b>	<b>41</b>
<b>13</b>	<b>RENSEIGNEMENTS PHARMACEUTIQUES .....</b>	<b>41</b>
<b>14</b>	<b>ÉTUDES CLINIQUES.....</b>	<b>42</b>
14.1	Plan et caractéristiques démographiques de l'étude .....	42
14.2	Résultats des études .....	46
<b>15</b>	<b>MICROBIOLOGIE .....</b>	<b>79</b>
<b>16</b>	<b>TOXICOLOGIE NON CLINIQUE .....</b>	<b>80</b>
	<b>RENSEIGNEMENTS DESTINÉS AUX PATIENT·E·S.....</b>	<b>82</b>

# PARTIE I : RENSEIGNEMENTS DESTINÉS AUX PROFESSIONNELS DE LA SANTÉ

## 1 INDICATIONS

### Diabète de type 2

**En monothérapie :** FORXIGA (propanediol de dapagliflozine monohydraté) est indiqué comme traitement d'appoint à un régime alimentaire et à l'exercice en vue d'améliorer l'équilibre glycémique chez les patients adultes atteints de diabète de type 2 à qui la metformine ne convient pas en raison de contre-indications ou d'une intolérance.

**En association :** FORXIGA est indiqué chez les patients adultes atteints de diabète de type 2 en vue d'améliorer l'équilibre glycémique en association avec :

- la metformine,
- une sulfonylurée,
- la metformine et une sulfonylurée,
- la sitagliptine (seule ou avec la metformine), ou
- l'insuline (seule ou avec la metformine)

lorsque la metformine seule ou le traitement actuel susmentionné, un régime alimentaire et l'exercice ne permettent pas d'équilibrer la glycémie de manière satisfaisante.

**Traitement d'association d'appoint pour les patients présentant des facteurs de risque cardiovasculaire ou une maladie cardiovasculaire établie :** FORXIGA est indiqué comme traitement d'appoint à un régime alimentaire, à l'exercice et au traitement de référence en vue de réduire le risque d'hospitalisation pour insuffisance cardiaque chez les adultes atteints de diabète de type 2 et présentant des facteurs de risque CV ou une maladie CV établie.

### Insuffisance cardiaque

FORXIGA est indiqué chez les adultes comme traitement d'appoint au traitement de référence, pour le traitement de l'insuffisance cardiaque en vue de diminuer le risque de décès d'origine cardiovasculaire (CV), d'hospitalisation pour insuffisance cardiaque et de consultation urgente liée à l'insuffisance cardiaque.

**Limites d'utilisation :** FORXIGA n'est pas indiqué pour le traitement d'urgence d'une insuffisance cardiaque aiguë.

### Néphropathie chronique

FORXIGA est indiqué pour réduire le risque de diminution soutenue du taux de filtration glomérulaire estimé (TFGe), de néphropathie terminale et de décès d'origine CV ou rénale chez les adultes atteints de néphropathie chronique.

#### 1.1 Pédiatrie

Enfants et adolescents (< 18 ans) : L'innocuité et l'efficacité de FORXIGA n'ont pas été établies chez les patients de moins de 18 ans; par conséquent, aucune indication n'a été autorisée par Santé Canada chez ces patients.

## 1.2 Gériatrie

### **Diabète de type 2**

Personnes âgées ( $\geq 65$  ans) : FORXIGA doit être utilisé avec prudence dans cette population, étant donné qu'une proportion plus élevée de patients âgés de 65 ans ou plus traités par FORXIGA ont présenté des effets indésirables liés à une déplétion volémique et à une atteinte ou à une insuffisance rénales comparativement aux patients qui ont reçu un placebo. Voir [7.1.4 Personnes âgées](#) et [8 EFFETS INDÉSIRABLES](#).

### **Insuffisance cardiaque**

Dans l'étude DAPA-HF, 2714 patients (57 %) avaient plus de 65 ans. Dans l'étude DELIVER, un total de 4759 patients (76 %) avaient plus de 65 ans. L'innocuité et l'efficacité étaient comparables dans les deux études chez les patients âgés de 65 ans et moins et chez ceux de plus de 65 ans.

## 2 CONTRE-INDICATIONS

- FORXIGA est contre-indiqué chez les patients présentant une hypersensibilité à ce médicament ou à l'un des ingrédients de sa préparation, incluant les ingrédients non médicinaux, ou à un composant du contenant. Pour obtenir la liste complète des ingrédients, voir [6 FORMES PHARMACEUTIQUES, TENEURS, COMPOSITION ET CONDITIONNEMENT](#).
- FORXIGA est contre-indiqué chez les patients recevant une dialyse. Voir [7 MISES EN GARDE ET PRÉCAUTIONS](#).

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

### Mises en garde et précautions importantes

#### Acidocétose diabétique chez les patients atteints de diabète

- Des cas d'acidocétose diabétique, une affection grave menaçant le pronostic vital et nécessitant une hospitalisation en urgence, ont été signalés chez des patients atteints de diabète de type 2 traités par FORXIGA et par d'autres inhibiteurs du cotransporteur sodium-glucose de type 2 (SGLT2), au cours des essais cliniques et dans le cadre de la pharmacovigilance. Un certain nombre de ces cas étaient atypiques et ceux-ci présentaient une glycémie inférieure à 13,9 mmol/L (250 mg/dL). Certains cas d'acidocétose diabétique ont été mortels. Voir [8 EFFETS INDÉSIRABLES](#).
- Il faut évaluer immédiatement la présence d'acidocétose diabétique chez les patients qui présentent des symptômes non spécifiques comme une difficulté à respirer, des nausées, des vomissements, des douleurs abdominales, de la confusion, de l'anorexie, une soif excessive et une fatigue ou une somnolence inhabituelles, peu importe la glycémie. Si une acidocétose diabétique est diagnostiquée ou soupçonnée, il faut **arrêter immédiatement** le traitement par FORXIGA.
- FORXIGA ne doit pas être utilisé pour le traitement de l'acidocétose diabétique ou chez les patients ayant des antécédents d'acidocétose diabétique.
- FORXIGA n'est pas indiqué et ne doit pas être utilisé chez les patients atteints de diabète de type 1.

## 4 POSOLOGIE ET ADMINISTRATION

### 4.1 Considérations posologiques

- FORXIGA peut être pris à n'importe quel moment de la journée, avec ou sans aliments.
- La fonction rénale doit être évaluée avant l'instauration du traitement par FORXIGA et régulièrement par la suite. Voir [7 MISES EN GARDE ET PRÉCAUTIONS](#).
- Une surveillance minutieuse de l'état volémique est recommandée, et il faut corriger toute déplétion volémique avant le traitement par FORXIGA. Voir [7 MISES EN GARDE ET PRÉCAUTIONS](#).
- **Utilisation concomitante avec une insuline ou un sécrétagogue de l'insuline (p. ex. une sulfonylurée) :** Lorsque FORXIGA est utilisé en traitement d'appoint à l'insuline ou à un sécrétagogue de l'insuline (p. ex. une sulfonylurée), une dose moins élevée d'insuline ou de sécrétagogue de l'insuline peut être envisagée pour réduire le risque d'hypoglycémie. Voir [7 MISES EN GARDE ET PRÉCAUTIONS](#) et [8 EFFETS INDÉSIRABLES](#).
- **Interruption temporaire en cas d'intervention chirurgicale :** Si possible, le traitement par FORXIGA devrait être interrompu pendant au moins 3 jours avant toute intervention chirurgicale majeure ou associée à un jeûne prolongé. Il faut surveiller l'apparition d'une acidocétose diabétique durant la période post-intervention. Il faut s'assurer que les facteurs de risque d'acidocétose sont résolus, que le patient est cliniquement stable et qu'il a recommencé à se nourrir avant d'envisager la reprise du traitement par FORXIGA. Voir [Système endocrinien et métabolisme](#).

### 4.2 Posologie recommandée et ajustement posologique

#### **Diabète de type 2**

Pour améliorer l'équilibre glycémique, la dose de départ recommandée de FORXIGA est de 5 mg, à prendre une fois par jour. Chez les patients qui tolèrent FORXIGA à 5 mg une fois par jour et qui ont besoin d'une maîtrise plus rigoureuse de la glycémie, la dose peut être augmentée à 10 mg par jour.

Pour réduire le risque d'hospitalisation pour insuffisance cardiaque, la dose recommandée de FORXIGA est de 10 mg une fois par jour.

#### **Insuffisance cardiaque**

Chez les patients atteints d'insuffisance cardiaque, la dose recommandée de FORXIGA est de 10 mg, à prendre par voie orale une fois par jour.

#### **Néphropathie chronique**

Chez les patients atteints de néphropathie chronique, la dose recommandée de FORXIGA est de 10 mg, à prendre par voie orale une fois par jour.

### ***Considérations posologiques chez les populations particulières***

#### **Insuffisance rénale**

L'efficacité hypoglycémiante de FORXIGA dépend de la fonction rénale et son effet diminue avec la baisse de la fonction rénale. La fonction rénale doit être évaluée avant l'instauration du traitement par FORXIGA et régulièrement par la suite. Chez les patients dont le TFGe

descend à un niveau inférieur à 60 mL/min/1,73 m<sup>2</sup>, une surveillance plus fréquente du dysfonctionnement rénal est recommandée. Voir [7 MISES EN GARDE ET PRÉCAUTIONS](#).

Sur la base du TFG<sub>e</sub> (mL/min/1,73 m<sup>2</sup>), les recommandations posologiques sont les suivantes :

#### TFG<sub>e</sub> de 25 à moins de 45 mL/min/1,73 m<sup>2</sup>

FORXIGA est susceptible d'être inefficace pour améliorer la maîtrise glycémique chez les adultes atteints de diabète de type 2 dont le TFG<sub>e</sub> est inférieur à 45 mL/min/1,73 m<sup>2</sup>. Par conséquent, l'utilisation de FORXIGA n'est pas recommandée pour améliorer la maîtrise glycémique chez les patients atteints de diabète de type 2 dont le TFG<sub>e</sub> est constamment inférieur à 45 mL/min/1,73 m<sup>2</sup>.

#### TFG<sub>e</sub> inférieur à 25 mL/min/1,73 m<sup>2</sup>

L'instauration d'un traitement par FORXIGA n'est pas recommandée chez les patients dont le TFG<sub>e</sub> est inférieur à 25 mL/min/1,73 m<sup>2</sup>.

#### Dialyse

FORXIGA est contre-indiqué chez les patients recevant une dialyse. Voir [2 CONTRE-INDICATIONS](#).

**Insuffisance hépatique** : Aucun ajustement posologique n'est requis avec FORXIGA chez les patients présentant une insuffisance hépatique légère ou modérée. L'exposition à FORXIGA est accrue chez les patients présentant une insuffisance hépatique grave. Voir [10 PHARMACOLOGIE CLINIQUE](#). Par conséquent, l'emploi de FORXIGA n'est pas recommandé dans cette population de patients.

**Enfants (< 18 ans)** : L'innocuité et l'efficacité de FORXIGA n'ont pas été établies chez les enfants et les adolescents; par conséquent, aucune indication n'a été autorisée par Santé Canada chez ces patients.

**Personnes âgées (≥ 65 ans)** : Aucun ajustement posologique n'est recommandé avec FORXIGA en fonction de l'âge. Toutefois, la fonction rénale et le risque de déplétion volémique doivent être pris en considération. Voir [7.1.4 Personnes âgées](#).

### **4.5 Dose oubliée**

Si le patient oublie de prendre une dose de FORXIGA, il doit la prendre dès qu'il constate son oubli. Toutefois, il ne faut pas doubler la dose de FORXIGA au cours d'une même journée.

## **5 SURDOSAGE**

Il est raisonnable de recourir aux mesures de soutien, en fonction de l'état clinique du patient. L'élimination de la dapagliflozine par hémodialyse n'a pas fait l'objet d'études.

Pour traiter une surdose présumée, communiquer avec le centre antipoison de la région.

## 6 FORMES PHARMACEUTIQUES, TENEURS, COMPOSITION ET CONDITIONNEMENT

Tableau 1 Formes pharmaceutiques, teneurs, composition et conditionnement

Voie d'administration	Forme pharmaceutique/teneur/composition	Ingrédients non médicinaux
Orale	Comprimés à 5 mg et à 10 mg	Comprimé : lactose anhydre, crospovidone, stéarate de magnésium, cellulose microcristalline, silice.  Pellicule : alcool polyvinylique, dioxyde de titane, polyéthylèneglycol, talc et oxyde de fer jaune.

FORXIGA est offert en comprimés pelliculés pour administration orale contenant l'équivalent de 5 mg ou de 10 mg de dapagliflozine sous forme de propanediol de dapagliflozine monohydraté.

FORXIGA dosé à 5 mg est offert en comprimés jaunes, biconvexes, ronds et pelliculés, portant l'inscription «5» gravée d'un côté et «1427» de l'autre.

FORXIGA (dapagliflozine) dosé à 10 mg est offert en comprimés jaunes, biconvexes, pelliculés et en forme de losange, portant l'inscription «10» gravée d'un côté et «1428» de l'autre.

Les comprimés à 5 mg et à 10 mg sont offerts en plaquettes alvéolées, dans des boîtes de 30 comprimés.

## 7 MISES EN GARDE ET PRÉCAUTIONS

Voir [3 ENCADRÉ SUR LES MISES EN GARDE ET PRÉCAUTIONS IMPORTANTES](#).

### Appareil cardiovasculaire

**Emploi chez les patients à risque de déplétion volémique, d'hypotension et/ou de déséquilibre électrolytique** : En raison de son mode d'action, la dapagliflozine cause une diurèse osmotique qui peut être associée à des baisses de la tension artérielle, lesquelles peuvent être plus marquées chez les patients ayant une glycémie élevée.

La dapagliflozine n'est pas recommandée chez les patients qui présentent une déplétion volémique.

La prudence s'impose chez les patients pour qui une chute tensionnelle causée par la dapagliflozine pourrait comporter un risque, tels que les patients âgés, les patients dont la tension artérielle systolique est basse ou présentant une insuffisance rénale modérée, ou ceux qui présentent des affections intercurrentes pouvant mener à une déplétion volémique (comme une maladie gastro-intestinale).

Une surveillance minutieuse de l'état volémique est recommandée. Chez les patients qui présentent une déplétion volémique, une interruption temporaire de l'administration de FORXIGA peut être envisagée jusqu'à ce que la déplétion soit corrigée. Voir [7 MISES EN GARDE ET PRÉCAUTIONS](#), Surveillance et épreuves de laboratoire et [8 EFFETS INDÉSIRABLES](#).

## **Conduite de véhicules et utilisation de machines**

Les effets de FORXIGA sur la capacité de conduire un véhicule ou de faire fonctionner des machines n'ont pas été étudiés. Toutefois, il faut conseiller aux patients de faire preuve de prudence lors de la conduite d'un véhicule ou de l'utilisation de machines potentiellement dangereuses en raison du risque élevé d'effets indésirables découlant de la baisse du volume intravasculaire, tels que les étourdissements orthostatiques, et du risque d'hypoglycémie lorsque FORXIGA est utilisé comme traitement d'appoint à l'insuline ou à un sécrétagogue de l'insuline.

## **Système endocrinien et métabolisme**

**Acidocétose diabétique chez les patients atteints de diabète :** Des cas d'acidocétose diabétique, une affection grave menaçant le pronostic vital et nécessitant une hospitalisation en urgence, ont été signalés chez des patients atteints de diabète de type 2 traités par FORXIGA et d'autres inhibiteurs du SGLT2, au cours des essais cliniques et dans le cadre de la pharmacovigilance. Dans un certain nombre des cas déclarés, le tableau clinique de la maladie était atypique, la glycémie n'affichant qu'une hausse modérée, inférieure à 13,9 mmol/L (250 mg/dL). Certains cas d'acidocétose diabétique ont été mortels. Voir [8 EFFETS INDÉSIRABLES](#).

FORXIGA n'est pas indiqué et ne doit pas être utilisé chez les patients atteints de diabète de type 1. Il faut donc confirmer le diagnostic de diabète de type 2 avant l'instauration d'un traitement par FORXIGA en vue d'améliorer l'équilibre glycémique.

Il faut envisager un diagnostic d'acidocétose diabétique en présence de symptômes non spécifiques comme une difficulté à respirer, des nausées, des vomissements, des douleurs abdominales, de la confusion, de l'anorexie, une soif excessive et une fatigue ou une somnolence inhabituelles. **Si une acidocétose diabétique est soupçonnée, il faut évaluer immédiatement la présence de cette affection et arrêter le traitement par FORXIGA, peu importe la glycémie du patient.**

Les situations pouvant entraîner une acidocétose diabétique pendant la prise de FORXIGA comprennent un régime alimentaire très hypoglycémique (l'association peut augmenter la production de corps cétoniques), une déshydratation, une consommation élevée d'alcool et un faible taux de cellules bêta fonctionnelles. Ces patients doivent être étroitement surveillés. La prudence est de mise quand vient le temps de réduire la dose d'insuline chez les patients qui en ont besoin. Voir [4 POSOLOGIE ET ADMINISTRATION](#).

**Acidocétose diabétique persistante :** L'acidocétose diabétique peut persister chez certains patients. Dans la plupart des rapports de manifestations indésirables post-commercialisation où le traitement par FORXIGA a été arrêté avant le diagnostic ou au moment de celui-ci, l'acidocétose a duré 3 jours ou plus malgré l'arrêt du traitement par FORXIGA et la prise du traitement standard pour l'acidocétose diabétique.

**Considérations relatives à l'interruption du traitement :** Il faut interrompre temporairement le traitement par FORXIGA chez les patients atteints de diabète de type 2 qui sont hospitalisés en raison d'une intervention chirurgicale majeure ou qui vont subir une intervention chirurgicale planifiée, et chez les patients qui sont hospitalisés en raison d'une infection grave ou d'une maladie aiguë grave. Si possible, le traitement par FORXIGA devrait être interrompu pendant au moins 3 jours avant une intervention chirurgicale majeure ou toute autre intervention associée à un jeûne prolongé, lorsque, si on se fie à la pharmacologie du médicament, la majeure partie du médicament (FORXIGA) devrait être éliminée. Il est recommandé de surveiller l'apparition d'une acidocétose diabétique chez ces patients, même

si le traitement médicamenteux a été interrompu ou arrêté. Il faut s'assurer que les facteurs de risque d'acidocétose sont résolus avant d'envisager la reprise du traitement par FORXIGA. Voir [4.1 Considérations posologiques](#).

**Emploi avec des médicaments connus pour leur effet hypoglycémiant** : L'insuline et les sécrétagogues de l'insuline tels que les sulfonylurées provoquent une hypoglycémie. Par conséquent, une dose plus faible d'insuline ou de sécrétagogue de l'insuline peut s'avérer nécessaire pour réduire le risque d'hypoglycémie lorsque ces médicaments sont utilisés en association avec FORXIGA. Voir [4 POSOLOGIE ET ADMINISTRATION](#) et [8 EFFETS INDÉSIRABLES](#).

**Hausse du cholestérol des lipoprotéines de basse densité (C-LDL)** : Des hausses du C-LDL liées à la dose ont été observées au cours du traitement par FORXIGA. Voir [8 EFFETS INDÉSIRABLES](#). Le taux de C-LDL doit être surveillé.

### **Appareil génito-urinaire**

**Mycoses génitales** : Les patients, en particulier ceux qui ont des antécédents de mycoses génitales, doivent être informés que FORXIGA augmente le risque de ce type d'infection. Voir [8 EFFETS INDÉSIRABLES](#).

**Infections des voies urinaires (y compris un urosepsis et une pyélonéphrite)** : Le traitement par FORXIGA augmente le risque d'infection des voies urinaires. Voir [8 EFFETS INDÉSIRABLES](#).

Des cas d'infections graves des voies urinaires nécessitant une hospitalisation, y compris un urosepsis et une pyélonéphrite, ont été signalés dans les rapports de pharmacovigilance chez des patients recevant FORXIGA. Il faut évaluer l'apparition de signes et de symptômes d'infection urinaire chez les patients et instaurer sans tarder un traitement, le cas échéant.

**Fasciite nécrosante du périnée (gangrène de Fournier)** : Des cas de fasciite nécrosante du périnée (gangrène de Fournier), une infection nécrosante rare mais grave et potentiellement mortelle nécessitant une intervention chirurgicale urgente, ont été signalés dans le cadre de la pharmacovigilance chez des femmes et des hommes atteints de diabète recevant des inhibiteurs du SGLT2, y compris FORXIGA. Les issues graves comprenaient, entre autres, l'hospitalisation, de multiples chirurgies et le décès. Voir [8.5 Effets indésirables observés après la commercialisation](#).

Les patients traités par FORXIGA qui présentent une douleur ou une sensibilité au toucher, un érythème ou une enflure dans la région génitale ou périnéale, avec ou sans fièvre ou malaise, doivent faire l'objet d'une évaluation pour détecter la présence d'une fasciite nécrosante. Si une fasciite nécrosante est soupçonnée, l'utilisation de FORXIGA doit être interrompue et il faut instaurer sans tarder un traitement (y compris l'utilisation d'antibiotiques à large spectre et le débridement chirurgical, si nécessaire).

### **Système sanguin et lymphatique**

**Hausse du taux d'hémoglobine et de l'hématocrite** : Les valeurs moyennes du taux d'hémoglobine et de l'hématocrite ont augmenté chez les patients recevant FORXIGA, de même que la fréquence des cas présentant des valeurs d'hémoglobine et d'hématocrite anormalement élevées. Voir [8 EFFETS INDÉSIRABLES](#).

FORXIGA doit être utilisé avec prudence chez les patients dont l'hématocrite est élevé.

## **Fonctions hépatique, biliaire et pancréatique**

Des élévations du taux de transaminases hépatiques ont été observées chez les patients recevant la dapagliflozine dans les essais cliniques; un lien causal entre cette élévation et la dapagliflozine n'a toutefois pas été établi. L'exposition à FORXIGA est accrue chez les patients présentant une insuffisance hépatique grave. L'emploi de FORXIGA n'est pas recommandé chez les patients présentant une insuffisance hépatique grave. Voir [4 POSOLOGIE ET ADMINISTRATION](#) et [10 PHARMACOLOGIE CLINIQUE](#).

## **Surveillance et examens de laboratoire**

**Glycémie et taux d'hémoglobine glyquée (HbA<sub>1c</sub>)** : Chez les patients atteints de diabète de type 2, la glycémie et les taux d'HbA<sub>1c</sub> doivent être mesurés périodiquement afin d'évaluer la réponse au traitement par FORXIGA.

En raison du mode d'action de FORXIGA, les patients qui prennent ce médicament auront un test de glycosurie positif. Voir [9.7 Interactions médicament-examens de laboratoire](#).

**Fonction rénale** : La fonction rénale doit être évaluée avant l'instauration du traitement par FORXIGA et régulièrement par la suite, et la surveillance doit être plus fréquente chez les patients dont le TFGe descend à un niveau inférieur à 60 mL/min/1,73 m<sup>2</sup>.

La surveillance de la fonction rénale est recommandée avant et après l'instauration d'un traitement concomitant qui pourrait altérer la fonction rénale.

**Baisse du volume intravasculaire** : L'emploi de FORXIGA n'est pas recommandé chez les patients qui présentent une déplétion volémique. Il convient d'évaluer l'état volémique avant d'instaurer un traitement par FORXIGA, en particulier chez les patients à risque ainsi qu'en présence d'affections intercurrentes pouvant mener à une perte liquidienne (comme une maladie gastro-intestinale) chez les patients prenant déjà FORXIGA.

Chez ces patients, une surveillance minutieuse de l'état volémique (p. ex. examen physique, mesures de la tension artérielle, épreuves de laboratoire, y compris l'hématocrite, le dosage des électrolytes sériques et les tests de la fonction rénale) est recommandée. En cas d'apparition d'une déplétion volémique, une interruption temporaire de l'administration de FORXIGA peut être envisagée jusqu'à ce que la perte liquidienne soit corrigée.

**Cholestérol LDL** : Les taux de C-LDL doivent être mesurés au début du traitement par FORXIGA et à intervalles réguliers par la suite en raison des hausses du C-LDL liées à la dose qui ont été observées pendant le traitement.

## **Considérations périopératoires**

Il faut interrompre temporairement le traitement par FORXIGA chez les patients atteints de diabète de type 2 qui sont hospitalisés en raison d'une intervention chirurgicale majeure ou qui vont subir une intervention chirurgicale planifiée. Il faut s'assurer que les facteurs de risque d'acidocétose sont résolus, que le patient est cliniquement stable et qu'il a recommencé à se nourrir avant d'envisager la reprise du traitement par FORXIGA. Il est recommandé de surveiller l'apparition d'une acidocétose diabétique chez ces patients. Voir [Système endocrinien et métabolisme](#), [4.1 Considérations posologiques](#).

## **Fonction rénale**

L'effet hypoglycémiant de FORXIGA diminue avec la baisse de la fonction rénale. FORXIGA est susceptible d'être inefficace pour améliorer la maîtrise glycémique chez les adultes atteints de diabète de type 2 dont le TFGe est constamment inférieur à 45 mL/min/1,73 m<sup>2</sup>. Il faut évaluer la fonction rénale avant la mise en route du traitement par FORXIGA et régulièrement par la suite. Chez les patients dont le TFGe descend à un niveau inférieur à 60 mL/min/1,73 m<sup>2</sup>, une surveillance accrue des biomarqueurs glycémiques et rénaux ainsi que des signes et symptômes d'un dysfonctionnement rénal est recommandée. Les données sont insuffisantes pour recommander une posologie initiale chez les patients ayant un TFGe inférieur à 25 mL/min/1,73 m<sup>2</sup>. Il faut cesser le traitement par FORXIGA chez les patients ayant recours à la dialyse. Voir [2 CONTRE-INDICATIONS](#) et [4 POSOLOGIE ET ADMINISTRATION](#).

L'innocuité et l'efficacité de FORXIGA n'ont pas été établies chez les patients atteints de néphropathie chronique ainsi que d'une polykystose rénale, d'une néphropathie lupique ou d'une vascularite à anticorps anticytoplasme des neutrophiles (ANCA), ni chez les patients nécessitant un traitement immunosuppresseur contre leur néphropathie ou ayant suivi un tel traitement récemment. FORXIGA n'est pas recommandé pour le traitement de la néphropathie chronique chez ces patients.

**Insuffisance rénale** : L'instauration d'un traitement par FORXIGA pourrait augmenter temporairement la créatinine sérique et diminuer le TFGe de manière liée à la dose. Dans les essais cliniques, des anomalies de la fonction rénale sont survenues après l'instauration du traitement par FORXIGA.

Des cas d'atteinte rénale aiguë, y compris d'insuffisance rénale aiguë, ont été rapportés dans le cadre de la pharmacovigilance peu après l'instauration d'un traitement par FORXIGA chez des patients atteints de diabète de type 2. Voir [8.5 Effets indésirables observés après la commercialisation](#). Les patients qui présentent une hypovolémie pourraient être plus susceptibles de présenter ces changements. Voir [8 EFFETS INDÉSIRABLES](#).

Avant d'instaurer un traitement par FORXIGA, il faut tenir compte des facteurs pouvant prédisposer les patients à une atteinte rénale aiguë, comme l'hypovolémie et les médicaments pris en concomitance (diurétiques et AINS). Envisager une interruption temporaire du traitement par FORXIGA dans tous les cas de réduction de l'apport alimentaire par voie orale (comme dans le cas d'une maladie aiguë ou d'un jeûne) ou de pertes liquidiennes (comme dans le cas d'une maladie gastro-intestinale ou d'une exposition excessive à la chaleur); surveiller les patients en vue de déceler les signes et les symptômes d'atteinte rénale aiguë. En cas d'atteinte rénale aiguë, cesser rapidement l'administration de FORXIGA et instaurer un traitement.

### **7.1 Populations particulières**

#### **7.1.1 Femmes enceintes**

FORXIGA ne doit pas être utilisé durant la grossesse. Au cours de la période correspondant à la maturation rénale, qui a lieu au cours des deuxième et troisième trimestres chez l'humain, l'exposition maternelle à la dapagliflozine a été associée à une fréquence et/ou à une gravité accrues de la dilatation du bassin et des tubules rénaux chez les petits dans des études effectuées chez le rat. Voir [16 TOXICOLOGIE NON CLINIQUE](#).

Le degré d'exposition lors de la grossesse observé au cours des études cliniques est très restreint.

Aucune étude adéquate et bien contrôlée n'a été menée sur l'utilisation de FORXIGA chez la femme enceinte. Lorsqu'une grossesse est détectée, il faut cesser le traitement par FORXIGA.

### 7.1.2 Femmes qui allaitent

FORXIGA ne doit pas être utilisé pendant l'allaitement. Des études effectuées chez le rat ont montré l'excrétion de FORXIGA dans le lait. Une exposition directe et indirecte à FORXIGA chez de jeunes rats sevrés et à la fin de la gestation ont toutes deux été associées à une fréquence et/ou à une gravité accrues de la dilatation du bassinet et des tubules rénaux chez les petits, bien que les conséquences fonctionnelles à long terme de ces effets soient inconnues. Ces périodes d'exposition coïncident avec une période critique pour la maturation rénale chez le rat. Par conséquent, la dilatation du bassinet et des tubules rénaux associée à FORXIGA chez les jeunes rats pourrait indiquer qu'il existe un risque pour la maturation rénale chez l'humain, étant donné que celle-ci se poursuit durant les deux premières années de la vie. De plus, les effets négatifs sur le gain de poids corporel associés à l'exposition durant l'allaitement chez de jeunes rats sevrés laissent penser que FORXIGA devrait être évité durant les deux premières années de la vie. Voir [16 TOXICOLOGIE NON CLINIQUE](#).

On ignore si FORXIGA ou son métabolite sont excrétés dans le lait maternel chez l'humain. Comme beaucoup de médicaments sont excrétés dans le lait maternel, des précautions s'imposent.

### 7.1.3 Enfants et adolescents

Enfants (< 18 ans) : L'innocuité et l'efficacité de FORXIGA n'ont pas été établies chez les enfants et les adolescents; par conséquent, aucune indication n'a été autorisée par Santé Canada chez ces patients.

### 7.1.4 Personnes âgées

Personnes âgées ( $\geq 65$  ans) : Au total, selon les données groupées de 21 études contrôlées et à double insu portant sur l'innocuité et l'efficacité cliniques de FORXIGA chez les patients atteints de diabète de type 2 et traités pour obtenir un équilibre glycémique, 2403 (26 %) des 9339 patients traités étaient âgés de 65 ans ou plus et 327 (3,5 %) patients étaient âgés de 75 ans ou plus. Après la prise en compte de la fonction rénale (TFGe), il n'y avait pas de preuves concluantes que l'âge constituait un facteur indépendant influençant l'efficacité. Aucun ajustement posologique n'est nécessaire chez les patients âgés de 65 ans et plus. Toutefois, chez les patients âgés de 65 ans ou plus, une proportion plus élevée de patients traités par FORXIGA ont présenté des effets indésirables liés à une déplétion volémique et à une atteinte ou à une insuffisance rénales comparativement aux patients qui ont reçu un placebo. Les manifestations indésirables liées à une atteinte ou à une insuffisance rénales qui ont été les plus fréquemment rapportées chez les patients âgés de 65 ans ou plus, quel que soit le groupe de traitement, ont été une baisse de la clairance rénale de la créatinine, une atteinte rénale et une hausse de la créatininémie.

Les personnes âgées sont plus susceptibles de présenter une altération de la fonction rénale. Voir [7 MISES EN GARDE ET PRÉCAUTIONS](#), Surveillance et examens de laboratoire et [8 EFFETS INDÉSIRABLES](#).

Dans les études DAPA-HF, DELIVER et DAPA-CKD, l'innocuité et l'efficacité étaient comparables chez les patients âgés de 65 ans et moins et chez ceux de plus de 65 ans. Dans l'étude DAPA-HF, 2714 (57 %) des 4744 patients atteints d'insuffisance cardiaque à fraction d'éjection réduite (ICFER) avaient plus de 65 ans. Dans l'étude DELIVER, 4759 (76 %) des

6263 patients atteints d'insuffisance cardiaque et présentant une fraction d'éjection du ventricule gauche (FEVG) > 40 % avaient plus de 65 ans. Dans l'étude DAPA-CKD, 1818 patients (42 %) sur 4304 atteints de néphropathie chronique étaient âgés de plus de 65 ans.

## **8 EFFETS INDÉSIRABLES**

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

#### **Études cliniques sur FORXIGA en vue d'améliorer l'équilibre glycémique**

La fréquence globale de manifestations indésirables dans l'ensemble des données groupées de 12 études de courte durée contrôlées par placebo (traitement de courte durée) chez les patients atteints de diabète de type 2 et traités par FORXIGA à 5 mg et à 10 mg en vue d'atteindre l'équilibre glycémique était de 61,9 % et de 61,5 %, respectivement, comparativement à 56,9 % dans le groupe recevant le placebo.

Les manifestations indésirables les plus fréquemment rapportées durant le traitement par FORXIGA à 5 mg ou à 10 mg ( $\geq 5$  %) étaient la mycose génitale chez la femme, la rhinopharyngite et l'infection des voies urinaires. La proportion d'abandons de traitement en raison de manifestations indésirables chez les patients qui ont reçu FORXIGA à 5 mg et à 10 mg a été de 2,8 % et de 3,2 %, respectivement, comparativement à 2,5 % dans le groupe sous placebo. Parmi les manifestations indésirables qui ont entraîné l'arrêt du traitement, celles qui ont été les plus souvent rapportées (signalées chez au moins trois patients traités par FORXIGA à 10 mg) ont été l'atteinte rénale (0,8 %), la diminution de la clairance de la créatinine (0,6 %), l'augmentation de la créatininémie (0,3 %), les infections des voies urinaires (0,2 %) et la mycose vulvovaginale (0,1 %).

Au total, 10 manifestations indésirables graves liées au traitement médicamenteux selon le chercheur ont été rapportées chez neuf patients dans l'ensemble des études de courte durée contrôlées par placebo : deux rapports provenant de patients recevant FORXIGA à 5 mg par jour (modification du transit intestinal, hypoglycémie), deux rapports provenant de patients recevant FORXIGA à 10 mg par jour (constipation, syndrome de la coiffe des rotateurs) et six rapports provenant de patients recevant le placebo (thrombocytopénie, infarctus du myocarde aigu, cystite, pyélonéphrite, surdose et perte de conscience).

#### **Étude sur les issues cardiovasculaires (DECLARE-TIMI 58)**

La fréquence globale des manifestations indésirables graves (MIG) dans l'étude DECLARE-TIMI 58 a été de 34,1 % dans le groupe sous dapagliflozine et de 36,2 % dans le groupe sous placebo. Les MIG qui ont été les plus souvent rapportées étaient les suivantes : angine de poitrine instable (2,8 % pour la dapagliflozine vs 2,8 % pour le placebo), infarctus aigu du myocarde (2,7 % vs 2,3 %) et pneumonie (1,9 % vs 2,1 %). L'arrêt du médicament à l'étude en raison d'une MI a été signalé chez 8,1 % et 6,9 % des patients dans le groupe sous FORXIGA et dans le groupe sous placebo, respectivement. Les manifestations qui ont le plus fréquemment entraîné l'arrêt du traitement étaient les suivantes : infection des voies urinaires (0,5 % vs 0,3 %), balanoposthite (0,3 % vs < 0,1 %) et pollakiurie (0,2 % vs 0,2 %).

#### **Insuffisance cardiaque (DAPA-HF et DELIVER)**

Dans l'étude sur les résultats CV de la dapagliflozine menée chez des patients atteints d'ICFER (étude DAPA-HF), 2368 patients ont reçu FORXIGA à 10 mg et 2368, un placebo, pendant une période médiane d'exposition de 18 mois.

Moins de patients ont présenté des manifestations indésirables graves dans le groupe sous FORXIGA que dans le groupe sous placebo : 35,7 % vs 40,2 %, respectivement. Les trois manifestations indésirables graves les plus fréquemment rapportées dans les deux groupes ont été l'insuffisance cardiaque, la pneumonie et l'insuffisance cardiaque congestive. Les abandons dus à des manifestations indésirables ont été peu nombreux et comparables dans les groupes FORXIGA et placebo (4,7 % vs 4,9 %, respectivement). Les manifestations indésirables ayant le plus souvent entraîné l'arrêt définitif du traitement par FORXIGA à 10 mg ont été l'insuffisance cardiaque, les étourdissements et l'hypotension dans le groupe sous FORXIGA, et l'insuffisance cardiaque, l'insuffisance cardiaque congestive et l'insuffisance rénale dans le groupe sous placebo.

Dans l'étude sur les résultats cardiovasculaires de la dapagliflozine menée chez des patients atteints d'insuffisance cardiaque et présentant une FEVG > 40 % (DELIVER), 3126 patients ont été traités par la dapagliflozine à 10 mg et 3127 patients ont reçu un placebo pendant une période médiane d'exposition de 27 mois. La proportion de patients présentant des MIG était comparable dans le groupe traité par FORXIGA et dans le groupe sous placebo : 43,5 % et 45,5 %, respectivement. Les trois manifestations indésirables graves les plus fréquemment rapportées dans les deux groupes de traitement ont été l'insuffisance cardiaque, la COVID-19 et la pneumonie. Les abandons dus à des manifestations indésirables ont été peu nombreux et comparables dans les groupes de traitement : 5,8 % dans le groupe traité par FORXIGA et 5,8 % dans le groupe sous placebo. Les manifestations indésirables ayant le plus souvent entraîné l'arrêt définitif du traitement par FORXIGA à 10 mg ont été l'infection des voies urinaires, l'insuffisance rénale et l'insuffisance cardiaque dans le groupe traité par FORXIGA, et l'insuffisance cardiaque, une atteinte rénale aiguë et une néphropathie chronique dans le groupe sous placebo.

Le profil d'innocuité global de la dapagliflozine observé dans DAPA-HF et DELIVER correspondait généralement au profil d'innocuité connu de FORXIGA. Aucun problème ayant trait à l'innocuité n'a été signalé dans les études sur l'insuffisance cardiaque.

### **Néphropathie chronique (DAPA-CKD)**

Dans l'étude sur les effets rénaux de la dapagliflozine chez des patients atteints de néphropathie chronique (étude DAPA CKD), 2149 patients ont été traités par FORXIGA à 10 mg et 2149 patients ont reçu un placebo pendant une période médiane de 27 mois. La population de patients comprenait des sujets atteints de diabète de type 2 et des sujets non diabétiques, dont le TFGe était  $\geq 25$  et  $\leq 75$  mL/min/1,73 m<sup>2</sup>. Le traitement était poursuivi si le TFGe diminuait à moins de 25 mL/min/1,73 m<sup>2</sup>.

Pendant le traitement, le nombre de patients qui ont subi des MI graves était moins élevé dans le groupe FORXIGA que dans le groupe placebo, soit 27,6 % et 31,4 %, respectivement. Les trois MI graves les plus fréquemment rapportées étaient les lésions rénales aiguës (1,7 % dans le groupe dapagliflozine vs 2,0 % dans le groupe placebo), la pneumonie (1,7 % vs 2,7 %) et l'insuffisance cardiaque (1,6 % vs 2,2 %). Les abandons en raison d'une manifestation indésirable ont été peu nombreux et comparables dans les groupes FORXIGA et placebo (5,5 % vs 5,7 %, respectivement). Les manifestations indésirables ayant le plus souvent entraîné l'arrêt définitif du traitement (FORXIGA vs placebo) ont été la néphropathie chronique (0,5 % vs 0,3 %), la diminution du taux de filtration glomérulaire (0,4 % vs 0,5 %), l'insuffisance rénale (0,4 % vs 0,6 %) et l'infection des voies urinaires (0,3 % vs 0,1 %).

Le profil d'innocuité global de la dapagliflozine chez les patients atteints de néphropathie chronique correspondait au profil d'innocuité connu de la dapagliflozine dans d'autres populations de patients.

## 8.2 Effets indésirables observés au cours des études cliniques

Étant donné que les études cliniques sont menées dans des conditions très particulières, les taux des effets indésirables qui y sont observés peuvent ne pas refléter les taux observés dans la pratique courante et ne doivent pas être comparés aux taux observés dans le cadre des études cliniques portant sur un autre médicament. Les renseignements sur les effets indésirables provenant des études cliniques peuvent être utiles pour la détermination des effets indésirables liés aux médicaments et pour l'approximation des taux en contexte réel.

FORXIGA a été évalué dans le cadre d'essais cliniques chez des patients atteints de diabète de type 2, chez des patients atteints d'ICFER et chez des patients atteints de néphropathie chronique. Le profil d'innocuité global de FORXIGA était comparable pour toutes les indications de la dapagliflozine étudiées. L'acidocétose diabétique n'a été observée que chez les patients atteints de diabète de type 2.

### **Études cliniques menées chez des patients atteints de diabète de type 2 et traités en vue d'atteindre l'équilibre glycémique**

Trois grands groupes de patients atteints de diabète de type 2 et traités en vue d'atteindre l'équilibre glycémique ont été utilisés pour évaluer les effets indésirables de FORXIGA à 5 mg et à 10 mg par rapport à un agent de comparaison, soit deux groupes de patients qui ont participé aux études contrôlées par placebo et un plus vaste groupe de sujets qui ont participé aux études contrôlées par placebo et par agent actif. De plus, les effets indésirables ont été évalués avec FORXIGA à 10 mg par rapport au placebo dans une étude consacrée sur les issues CV (DECLARE-TIMI 58).

**Études contrôlées par placebo sur FORXIGA à 5 mg et à 10 mg :** Le premier ensemble regroupait des patients de 12 études contrôlées par placebo d'une durée de 12 à 24 semaines. Dans quatre études, FORXIGA a été utilisé en monothérapie et dans huit études, comme traitement d'appoint à un traitement antidiabétique de fond ou en traitement d'association avec la metformine. Ces données reflètent l'exposition de 2338 patients à FORXIGA, la durée moyenne d'exposition étant de 21 semaines. Les patients ont reçu un placebo (n = 1393), FORXIGA à 5 mg (n = 1145) ou FORXIGA à 10 mg (n = 1193) une fois par jour.

**Groupe de 13 études contrôlées par placebo sur FORXIGA à 10 mg :** L'innocuité et la tolérabilité de FORXIGA à 10 mg ont également été évaluées dans un plus vaste ensemble d'études contrôlées par placebo. Cet ensemble regroupait 13 études contrôlées par placebo, dont trois études sur la monothérapie, neuf études sur le traitement d'appoint à un traitement antidiabétique de fond et une étude sur une association initiale avec de la metformine. Dans le cadre de ces 13 études, 2360 patients ont été traités une fois par jour par FORXIGA à 10 mg, la durée moyenne d'exposition étant de 22 semaines.

**Études contrôlées par placebo et par agent actif :** Le troisième groupe de patients provenait de 21 études contrôlées par placebo et par agent actif qui ont été utilisées pour évaluer et présenter les données concernant les affections malignes et les résultats aux tests de la fonction hépatique. Dans ce groupe, 5936 patients ont été traités par FORXIGA et 3403 ont reçu un traitement par agent de comparaison (en monothérapie ou en association avec d'autres antidiabétiques).

**Étude sur les issues cardiovasculaires (DECLARE-TIMI 58) :** L'innocuité et la tolérabilité de FORXIGA à 10 mg, comme traitement d'appoint au traitement de référence, ont également été évaluées dans une étude consacrée sur les issues CV menée chez des patients adultes atteints de diabète de type 2 et présentant des facteurs de risque CV ou une maladie cardiovasculaire établie. Dans cette étude, 8574 patients ont reçu FORXIGA à 10 mg et 8569, un placebo pour une période moyenne d'exposition de 42 mois.

Les manifestations indésirables relevées dans l'analyse groupée des 12 études contrôlées par placebo qui ont été rapportées chez  $\geq 2\%$  des patients atteints de diabète de type 2 et traités par FORXIGA à 5 mg ou à 10 mg en vue d'atteindre l'équilibre glycémique et qui sont survenues plus fréquemment que chez les patients sous placebo sont présentées au [tableau 2](#).

**Tableau 2 Manifestations indésirables rapportées chez  $\geq 2\%$  des patients atteints de diabète de type 2 et traités par FORXIGA à 5 mg ou à 10 mg en vue d'atteindre l'équilibre glycémique et plus fréquemment que chez les patients sous placebo**

Organe ou système Terme privilégié	Pourcentage de patients (données groupées de 12 études contrôlées par placebo)		
	FORXIGA 5 mg N = 1145	FORXIGA à 10 mg N = 1193	Placebo N = 1393
<b>Troubles gastro-intestinaux</b>			
Constipation	2,2	1,9	1,5
Nausées	2,8	2,5	2,4
<b>Infections et infestations</b>			
Grippe	2,7	2,3	2,3
Rhinopharyngite	6,6	6,3	6,2
Mycose génitale – femmes <sup>†</sup>	8,4	6,9	1,5
Mycose génitale – hommes <sup>‡</sup>	2,8	2,7	0,3
Infection des voies urinaires <sup>§</sup>	5,7	4,3	3,7
<b>Troubles métaboliques et nutritionnels</b>			
Dyslipidémie	2,1	2,5	1,5
<b>Troubles musculo-squelettiques et du tissu conjonctif</b>			
Dorsalgie	3,1	4,2	3,2
Douleur aux extrémités	2,0	1,7	1,4

<b>Troubles rénaux et urinaires</b>			
Augmentation des mictions <sup>†</sup>	2,9	3,8	1,7
Douleur à la miction	1,6	2,1	0,7

<sup>†</sup> Le terme mycose génitale inclut les termes privilégiés suivants, énumérés par ordre de fréquence chez les femmes : mycose vulvovaginale, infection vaginale, candidose vulvovaginale, vulvovaginite, infection génitale, candidose génitale, infection fongique génitale, vulvite, infection des voies génito-urinaires, abcès vulvaire et vaginite bactérienne (Nombre pour les femmes : FORXIGA à 5 mg = 581, FORXIGA à 10 mg = 598, placebo = 677).

<sup>‡</sup> Le terme mycose génitale inclut les termes privilégiés suivants, énumérés par ordre de fréquence chez les hommes : balanite, infection fongique génitale, balanite à Candida, candidose génitale, infection génitale masculine, infection pénienne, balanoposthite, balanoposthite infectieuse, infection génitale et posthite (Nombre pour les hommes : FORXIGA à 5 mg = 564, FORXIGA à 10 mg = 595, placebo = 716).

<sup>§</sup> Le terme infection des voies urinaires inclut les termes privilégiés suivants, énumérés par ordre de fréquence : infection des voies urinaires, cystite, infection des voies urinaires à *Escherichia*, infection des voies génito-urinaires, pyélonéphrite, trigonite, urétrite, infection rénale et prostatite.

<sup>¶</sup> Le terme augmentation des mictions inclut les termes privilégiés suivants, énumérés par ordre de fréquence : pollakiurie, polyurie, augmentation du débit urinaire.

D'autres manifestations indésirables observées chez  $\geq 5\%$  des patients atteints de diabète de type 2 traités par FORXIGA en vue d'atteindre l'équilibre glycémique et plus souvent que chez les patients du groupe placebo/agent de comparaison et rapportées chez au moins trois patients traités par FORXIGA à 5 mg ou à 10 mg sont décrites ci-dessous selon le schéma thérapeutique.

**Tableau 3 Manifestations indésirables rapportées chez  $\geq 5\%$  des patients atteints de diabète de type 2 traités par FORXIGA à 5 mg ou à 10 mg en vue d'atteindre l'équilibre glycémique et plus fréquemment que chez les patients recevant un placebo/agent de comparaison et signalées chez au moins trois patients traités par FORXIGA à 5 mg ou à 10 mg**

<b>Schéma thérapeutique</b> <b>Manifestation indésirable (terme privilégié)</b>	<b>Nombre (%) de patients</b>		
	<b>FORXIGA 5 mg</b>	<b>FORXIGA à 10 mg</b>	<b>Placebo/Comparateur</b>
<b>Monothérapie</b>	<b>N = 132</b>	<b>N = 146</b>	<b>N = 75</b>
Diarrhée	8 (6,1)	4 (2,7)	1 (1,3)
Infection des voies respiratoires supérieures	2 (1,5)	9 (6,2)	1 (1,3)
Arthralgie	8 (6,1)	7 (4,8)	1 (1,3)
Céphalées	12 (9,1)	13 (8,9)	5 (6,7)
<b>Appoint à la metformine</b>	<b>N = 137</b>	<b>N = 135</b>	<b>N = 137</b>
Diarrhée	5 (3,6)	10 (7,4)	7 (5,1)
Céphalées	10 (7,3)	11 (8,1)	6 (4,4)

**Tableau 3 Manifestations indésirables rapportées chez  $\geq 5$  % des patients atteints de diabète de type 2 traités par FORXIGA à 5 mg ou à 10 mg en vue d'atteindre l'équilibre glycémique et plus fréquemment que chez les patients recevant un placebo/agent de comparaison et signalées chez au moins trois patients traités par FORXIGA à 5 mg ou à 10 mg**

Schéma thérapeutique Manifestation indésirable (terme privilégié)	Nombre (%) de patients		
	FORXIGA 5 mg	FORXIGA à 10 mg	Placebo/ Comparateur
Appoint à la metformine comparativement au glipizide	FORXIGA (toute dose) N = 406		N = 408
Céphalées	21 (5,2)		17 (4,2)

### Description de certains effets indésirables chez des patients atteints de diabète de type 2 et traités en vue d'atteindre l'équilibre glycémique

#### Déplétion volémique et hypotension

Des effets liés à une déplétion volémique (entre autres, la déshydratation, l'hypovolémie, l'hypotension orthostatique et l'hypotension) ont été signalés chez 0,6 %, 0,8 % et 0,4 % des patients ayant reçu, respectivement, FORXIGA à 5 mg, FORXIGA à 10 mg et un placebo dans le cadre de 12 essais de courte durée contrôlés par placebo. Des effets indésirables graves sont survenus chez  $\leq 0,2$  % des patients dans le cadre des 21 études contrôlées par placebo et par agent actif, et ils étaient répartis également entre FORXIGA à 10 mg et le traitement de comparaison.

Les mesures de la tension artérielle en fonction de la position ont révélé une hypotension orthostatique chez 13,1 % des patients traités par FORXIGA à 10 mg, comparativement à 11,3 % chez les patients sous placebo pendant la période de traitement de 24 semaines. De plus, dans deux études menées chez des patients atteints de diabète de type 2 et d'hypertension, les mesures de la tension artérielle en fonction de la position ont révélé une hypotension orthostatique chez 3,2 % des patients traités par FORXIGA à 10 mg, comparativement à 1,7 % des patients sous placebo dans les deux études pendant la période de traitement de 12 semaines.

#### Mycoses génitales

Des cas de mycose génitale ont été rapportés chez 5,7 % (65/1145), 4,8 % (57/1193) et 0,9 % (12/1393) des patients qui ont reçu FORXIGA à 5 mg, FORXIGA à 10 mg et un placebo, respectivement, dans l'ensemble des 12 études de courte durée contrôlées par placebo. Les mycoses ont été rapportées plus souvent chez les femmes (8,4 % [49/581] et 6,9 % [41/598] sous FORXIGA à 5 mg et à 10 mg, respectivement, vs 1,5 % [10/677] sous placebo) que chez les hommes (2,8 % [16/564] et 2,7 % [16/595] sous FORXIGA à 5 mg et à 10 mg, respectivement, vs 0,3 % [2/716] sous placebo). Les infections génitales les plus fréquemment signalées étaient les mycoses vulvovaginales chez les femmes et la balanite chez les hommes (voir le [tableau 2](#)).

Les patients qui avaient des antécédents de mycoses génitales récurrentes étaient plus susceptibles de présenter une infection génitale au cours de l'étude que les patients qui n'avaient pas ce genre d'antécédents (23,1 % [3/13], 25,0 % [3/12] et 10,0 % [1/10] contre 5,9 % [60/1013], 5,0 % [53/1053] et 0,8 % [10/1247] sous FORXIGA à 5 mg, FORXIGA à 10 mg et le placebo, respectivement).

### Infections des voies urinaires

Des cas d'infection des voies urinaires ont été rapportés chez 5,7 % (65/1145), 4,3 % (51/1193) et 3,7 % (52/1393) des patients qui ont reçu FORXIGA à 5 mg, FORXIGA à 10 mg et un placebo, respectivement, dans l'ensemble des 12 études de courte durée contrôlées par placebo. Les infections ont été rapportées plus souvent chez les femmes (9,6 % [56/581] et 7,7 % [46/598] sous FORXIGA à 5 mg et à 10 mg, respectivement, vs 6,6 % [45/677] sous placebo) que chez les hommes (1,6 % [9/564] et 0,8 % [5/595] sous FORXIGA à 5 mg et à 10 mg, respectivement vs 1,0 % [7/716] sous placebo).

On a pu obtenir des données sur le traitement à long terme pour 9 des 13 études contrôlées par placebo sur FORXIGA à 10 mg (la durée moyenne du traitement étant de 439,5 jours pour FORXIGA à 10 mg et de 419,0 jours pour le placebo). Des 174 patients sous FORXIGA à 10 mg ayant contracté une infection, 135 (77,6 %) en ont eu seulement une et 11 (6,3 %), trois ou plus. Des 121 patients sous placebo ayant contracté une infection, 94 (77,7 %) en ont eu seulement une et 12 (9,9 %), trois ou plus.

Dans l'ensemble des 13 études de courte durée contrôlées par placebo, les patients qui avaient des antécédents d'infection récurrente des voies urinaires étaient plus susceptibles de contracter une infection des voies urinaires (6,0 % [26/436] des patients traités par FORXIGA à 10 mg ayant des antécédents d'infection et 5,9 % [24/407] des patients ayant des antécédents d'infection et recevant le placebo) au cours de l'étude que ceux qui n'avaient pas ce type d'antécédents (4,4 % [84/1924] sous FORXIGA à 10 mg et 3,0 % [57/1888] sous placebo).

### Hypoglycémie

La fréquence des épisodes d'hypoglycémie dépendait du type de traitement de fond utilisé dans chaque étude (voir le [tableau 4](#)). Dans les études sur FORXIGA en traitement d'appoint à une sulfonilurée ou en traitement d'appoint à l'insuline, les taux d'hypoglycémie ont été plus élevés sous FORXIGA que sous placebo. Voir [7 MISES EN GARDE ET PRÉCAUTIONS](#).

**Tableau 4** Fréquence des épisodes majeurs\* et mineurs† d'hypoglycémie dans les études contrôlées par placebo menées chez des patients atteints de diabète de type 2 et traités en vue d'atteindre l'équilibre glycémique

	FORXIGA à 5 mg	FORXIGA à 10 mg	Placebo
<b>Monothérapie (24 semaines)</b>	N = 64	N = 70	N = 75
Majeur, [n (%)]	0	0	0
Mineur, [n (%)]	0	0	0
<b>Appoint à la metformine (24 semaines)</b>	N = 137	N = 135	N = 137
Majeur, [n (%)]	0	0	0

**Tableau 4** Fréquence des épisodes majeurs\* et mineurs† d'hypoglycémie dans les études contrôlées par placebo menées chez des patients atteints de diabète de type 2 et traités en vue d'atteindre l'équilibre glycémique

	FORXIGA à 5 mg	FORXIGA à 10 mg	Placebo
Mineur, [n (%)]	2 (1,5)	1 (0,7)	0
<b>Appoint à la metformine vs glipizide (témoin actif) (52 semaines)</b>	-	N = 406	N = 408
Majeur, [n (%)]	-	0	3 (0,7)
Mineur, [n (%)]	-	7 (1,7)	147 (36,0)
<b>Appoint au glimépiride (24 semaines)</b>	N = 145	N = 151	N = 146
Majeur, [n (%)]	0	0	0
Mineur [n (%)]	8 (5,5)	9 (6,0)	3 (2,1)
<b>Appoint à la metformine et à une sulfonylurée (24 semaines)</b>	-	N = 109	N = 109
Majeur, [n (%)]	-	0	0
Mineur [n (%)]	-	14 (12,8)	4 (3,7)
<b>Appoint à la sitagliptine seule ou avec la metformine (24 semaines)</b>	-	N = 225	N = 226
Majeur, [n (%)]	-	1 (0,4)	0
Mineur, [n (%)]	-	4 (1,8)	3 (1,3)
<b>Appoint à l'insuline avec ou sans autre antidiabétique oral (24 semaines)</b>	N = 212	N = 196	N = 197
Majeur, [n (%)]	1 (0,5)	1 (0,5)	1 (0,5)
Mineur, [n (%)]	92 (43,4)	79 (40,3)	67 (34,0)
<b>Étude sur les issues CV (exposition moyenne de 42 mois)§</b>			
<b>Toutes les patientes</b>	-	<b>N = 8574</b>	<b>N = 8569</b>
Majeur, [n (%)]	-	58 (0,7)	83 (1,0)
Mineur [n (%)]	-	Non colligée	Non colligée
<b>Patients sous insulinothérapie</b>	-	<b>N = 4177</b>	<b>N = 4606</b>

**Tableau 4 Fréquence des épisodes majeurs\* et mineurs† d'hypoglycémie dans les études contrôlées par placebo menées chez des patients atteints de diabète de type 2 et traités en vue d'atteindre l'équilibre glycémique**

	FORXIGA à 5 mg	FORXIGA à 10 mg	Placebo
Majeur, [n (%)]	-	52 (1,2)	64 (1,4)
<b>Patients traités par une sulfonylurée</b>	-	<b>N = 4118</b>	<b>N = 4521</b>
Majeur [n (%)]	-	14 (0,3)	23 (0,5)

\* Les épisodes majeurs d'hypoglycémie étaient définis comme des épisodes symptomatiques nécessitant une aide externe (tiers) en raison d'une altération grave de la conscience ou du comportement et caractérisés par une glycémie capillaire ou plasmatique < 3 mmol/L et un rétablissement rapide après l'administration de glucose ou de glucagon.

† Les épisodes mineurs d'hypoglycémie étaient définis comme des épisodes symptomatiques caractérisés par une glycémie capillaire ou plasmatique < 3,5 mmol/L sans égard au besoin d'une aide externe ou par une glycémie capillaire ou plasmatique < 3,5 mmol/L asymptomatique qui ne répondait pas aux critères d'épisode majeur d'hypoglycémie.

§ Les patients recevaient un traitement au moment des épisodes.

*Monothérapie et traitement d'appoint à la metformine* : Dans les études sur FORXIGA utilisé en monothérapie, en traitement d'appoint à la metformine et en association initiale avec la metformine pendant une période allant jusqu'à 102 semaines, aucun épisode majeur d'hypoglycémie n'a été rapporté. Dans ces études, la fréquence des épisodes mineurs d'hypoglycémie était semblable (< 5 %) dans tous les groupes, y compris les groupes placebo.

Dans une étude sur le traitement d'appoint à la metformine comparant FORXIGA au glipizide pendant une période allant jusqu'à 104 semaines, il y a eu trois épisodes majeurs d'hypoglycémie (0,7 %) chez les patients traités par le glipizide et la metformine et il n'y en a eu aucun chez les patients traités par FORXIGA et la metformine. Des épisodes mineurs d'hypoglycémie ont été rapportés chez 2,5 % des patients traités par FORXIGA et la metformine et chez 42,4 % des patients traités par le glipizide et la metformine.

*Traitement d'appoint à une sulfonylurée* : Dans une étude sur FORXIGA en traitement d'appoint au glimépiride pendant une période allant jusqu'à 48 semaines, un épisode majeur d'hypoglycémie a été rapporté chez un patient traité par la dapagliflozine à 2,5 mg et du glimépiride. Des épisodes mineurs d'hypoglycémie ont été signalés chez 8,3 % et 7,9 % des patients traités par FORXIGA à 5 mg et à 10 mg et du glimépiride, respectivement, et chez 2,1 % des patients recevant un placebo et du glimépiride.

*Traitement d'appoint à une metformine et à une sulfonylurée* : Dans l'étude sur le traitement d'appoint à l'association de metformine et d'une sulfonylurée d'une durée allant jusqu'à 52 semaines, aucun épisode majeur d'hypoglycémie n'a été signalé. Des épisodes mineurs d'hypoglycémie ont été signalés chez 15,6 % des patients traités par FORXIGA à 10 mg plus de la metformine et une sulfonylurée et chez 4,6 % des patients recevant le placebo plus de la metformine et une sulfonylurée.

*Traitement d'appoint à la sitagliptine seule ou avec la metformine* : Dans une étude sur FORXIGA à 10 mg en traitement d'appoint à la sitagliptine (avec ou sans metformine) d'une durée allant jusqu'à 48 semaines, un épisode majeur d'hypoglycémie a été rapporté chez un patient traité par FORXIGA à 10 mg et la sitagliptine (sans metformine). Des épisodes

mineurs d'hypoglycémie ont été signalés chez 2,2 % et 1,3 % des patients traités par FORXIGA à 10 mg ou recevant un placebo en ajout à la sitagliptine (avec ou sans metformine), respectivement.

*Traitement d'appoint à l'insuline* : À la semaine 104, des épisodes majeurs d'hypoglycémie ont été rapportés chez 1,4 %, 1,0 % et 0,5 % des patients recevant respectivement FORXIGA à 5 mg et à 10 mg ou un placebo en traitement d'appoint à l'insuline. Des épisodes mineurs d'hypoglycémie ont été rapportés chez 52,8 %, 53,1 % et 41,6 % des patients recevant respectivement FORXIGA à 5 mg et à 10 mg ou un placebo en traitement d'appoint à l'insuline. Dans deux autres études qui comprenaient également une grande proportion de patients recevant de l'insuline en traitement de fond (seule ou en association avec un ou plusieurs antidiabétiques oraux), le taux d'épisodes d'hypoglycémie mineure était également plus élevé chez les patients traités par FORXIGA à 10 mg que chez ceux qui recevaient le placebo. Voir [14 ÉTUDES CLINIQUES](#).

*Étude sur les issues CV (DECLARE-TIMI 58)* : Des épisodes majeurs d'hypoglycémie ont été rapportés chez 58 patients (0,7 %) traités par FORXIGA à 10 mg et chez 83 patients (1,0 %) recevant un placebo. Des épisodes majeurs d'hypoglycémie ont été rapportés chez 52 patients (1,2 %) traités par FORXIGA à 10 mg en appoint à l'insuline et chez 64 patients (1,4%) recevant un placebo en appoint à l'insuline. Des épisodes majeurs d'hypoglycémie ont été rapportés chez 14 patients (0,3 %) traités par FORXIGA en appoint à une sulfonilurée et chez 23 patients (0,5 %) recevant un placebo en appoint à une sulfonilurée. Des épisodes majeurs d'hypoglycémie menant à l'hospitalisation sont survenus chez 13 patients (0,2 %) traités par FORXIGA et chez 22 patients (0,3 %) recevant un placebo.

### **Insuffisance rénale**

L'innocuité a également été évaluée dans deux études menées expressément auprès de patients atteints de diabète de type 2 et traités en vue d'atteindre l'équilibre glycémique et présentant une insuffisance rénale modérée (TFGe  $\geq 45$  à  $< 60$  mL/min/1,73 m<sup>2</sup> et TFGe  $\geq 30$  à  $< 60$  mL/min/1,73 m<sup>2</sup>, respectivement).

Dans l'étude menée chez les patients ayant un TFGe  $\geq 45$  à  $< 60$  mL/min/1,73 m<sup>2</sup>, à la semaine 24, FORXIGA était associé à des variations du TFGe moyen (FORXIGA : -3,39 mL/min/1,73 m<sup>2</sup> et placebo : -0,90 mL/min/1,73 m<sup>2</sup>). Dans le groupe sous dapagliflozine, le TFGe moyen a d'abord diminué (durant les 4 premières semaines de traitement) et est demeuré stable pour les 20 semaines restantes de traitement. Trois semaines après avoir cessé la prise de FORXIGA, la variation moyenne du TFGe par rapport au départ dans le groupe sous dapagliflozine était semblable à la variation moyenne dans le groupe sous placebo (FORXIGA : 0,57 mL/min/1,73 m<sup>2</sup> et placebo : -0,04 mL/min/1,73 m<sup>2</sup>). Une proportion plus élevée de sujets sous dapagliflozine ont présenté de l'hypotension comme effet indésirable comparativement au placebo.

Dans l'étude menée chez les patients ayant un TFGe  $\geq 30$  à  $< 60$  mL/min/1,73 m<sup>2</sup>, à la semaine 52, FORXIGA était associé à des variations du TFGe moyen par rapport au départ (TFGe : FORXIGA à 5 mg : -2,08 mL/min/1,73 m<sup>2</sup>, FORXIGA à 10 mg : -4,46 mL/min/1,73 m<sup>2</sup> et placebo : -2,58 mL/min/1,73 m<sup>2</sup>). À la semaine 104, ces variations persistaient (TFGe : FORXIGA à 5 mg : -1,71 mL/min/1,73 m<sup>2</sup>, FORXIGA à 10 mg : -3,50 mL/min/1,73 m<sup>2</sup> et placebo : -2,38 mL/min/1,73 m<sup>2</sup>). Avec FORXIGA à 5 mg et à 10 mg, ces réductions du TFGe étaient évidentes la première semaine, alors que chez les patients recevant le placebo, le TFGe amorçait un lent déclin continu jusqu'à la semaine 104.

## **Acidocétose diabétique chez les patients atteints de diabète**

Des cas d'acidocétose diabétique, une affection grave menaçant le pronostic vital et nécessitant une hospitalisation en urgence, ont été signalés chez des patients atteints de diabète de type 2 traités par FORXIGA et par d'autres inhibiteurs du SGLT2. Certains cas d'acidocétose diabétique ont été mortels. FORXIGA n'est pas indiqué et ne doit pas être utilisé chez les patients atteints de diabète de type 1. Dans certains cas, le tableau clinique de la maladie était atypique, la glycémie n'affichant qu'une hausse modérée (< 13,9 mmol/L (250 mg/dL)). Voir [7 MISES EN GARDE ET PRÉCAUTIONS](#).

## **Étude sur les issues cardiovasculaires (DECLARE-TIMI 58)**

L'étude DECLARE-TIMI 58 a été réalisée pour évaluer l'innocuité et la tolérabilité de FORXIGA à 10 mg (n = 8574) vs le placebo (n = 8569) chez des patients adultes atteints de diabète de type 2 et présentant des facteurs de risque CV ou une maladie cardiovasculaire établie. La durée moyenne d'exposition a été de 42 mois. Au total, il y a eu 30 623 années-patients d'exposition à FORXIGA. Les variables de l'évaluation de l'innocuité recueillies dans l'étude DECLARE-TIMI 58 comprenaient ce qui suit : manifestations indésirables graves (MIG), manifestations indésirables ayant entraîné l'arrêt du médicament à l'étude (AME), événements CV, événements d'amputation, événements d'acidocétose diabétique et manifestations indésirables d'intérêt particulier. Les manifestations indésirables d'intérêt particulier étaient les suivantes : tumeurs malignes, manifestations hépatiques, épisodes majeurs d'hypoglycémie, fractures, manifestations rénales, symptômes de déplétion volémique, réactions d'hypersensibilité, infections des voies urinaires et infections génitales.

Des manifestations liées à la déplétion volémique ont été signalées chez 2,5 % des patients du groupe sous FORXIGA et chez 2,4 % des patients du groupe sous placebo. Des manifestations indésirables graves (MIG) liées à la déplétion volémique ont été rapportées chez 0,9 % des patients du groupe sous FORXIGA et chez 0,8 % des patients du groupe sous placebo. Chez les patients ayant un TFG<sub>e</sub> < 60 mL/min/1,73 m<sup>2</sup> au départ, des MIG ont été rapportées chez 3,1 % des patients du groupe sous FORXIGA et chez 2,0 % des patients du groupe sous placebo. Chez les patients de 65 ans ou plus, des MIG ont été signalées chez 1,3 % des patients du groupe sous FORXIGA et chez 1,1 % des patients du groupe sous placebo.

Des manifestations liées à une infection génitale et ayant entraîné l'arrêt du médicament à l'étude sont survenues chez 0,9 % des patients du groupe sous FORXIGA et chez < 0,1 % des patients du groupe sous placebo. Des MIG liées à une infection génitale sont apparues chez 2 patients (< 0,1 %) dans chacun des groupes sous FORXIGA et sous placebo.

Des manifestations liées à une infection des voies urinaires et ayant entraîné l'arrêt du médicament à l'étude sont survenues chez 0,7 % des patients du groupe sous FORXIGA et chez 0,4 % des patients du groupe sous placebo. Des MIG liées à une infection des voies urinaires sont apparues chez 0,9 % des patients du groupe sous FORXIGA et chez 1,3 % des patients du groupe sous placebo. Chez les patients de 75 ans ou plus, des manifestations liées à une infection des voies urinaires et ayant entraîné l'arrêt du médicament à l'étude sont survenues chez 1,7 % des patients du groupe sous FORXIGA et chez 0,4 % des patients du groupe sous placebo. Des MIG liées à une infection des voies urinaires sont apparues chez 2,0 % des patients du groupe sous FORXIGA et chez 1,4 % des patients du groupe sous placebo.

Des manifestations confirmées d'acidocétose diabétique ont été signalées chez 27 patients (0,3 %) du groupe sous FORXIGA à 10 mg et chez 12 patients (0,1 %) du groupe sous placebo (0,04 et 0,09 manifestation par 100 années-patients, respectivement). Les manifestations étaient réparties de manière égale pendant toute la durée de l'étude. Parmi les 27 patients du groupe sous FORXIGA qui ont présenté une acidocétose diabétique, 22 recevaient de l'insuline en concomitance au moment de la manifestation.

Des manifestations rénales (p. ex. diminution de la clairance rénale de la créatinine, insuffisance rénale, hausse de la créatininémie et diminution du taux de filtration glomérulaire) ont été signalées chez 4,9 % des patients du groupe sous FORXIGA et chez 6,1 % des patients du groupe sous placebo.

Des manifestations liées à une lésion rénale aiguë ont été signalées chez 1,5 % des patients du groupe sous FORXIGA et chez 2,0 % des patients du groupe sous placebo. Des MIG de nature rénale sont survenues chez 0,9 % des patients du groupe sous FORXIGA et 1,6 % des patients du groupe sous placebo.

Des manifestations liées à des fractures sont survenues chez 7,4 % des patients de 75 ans ou plus du groupe sous FORXIGA et chez 5,8 % des patients de 75 ans ou plus du groupe sous placebo.

### **Études cliniques chez des patients atteints d'insuffisance cardiaque (DAPA-HF et DELIVER)**

L'étude DAPA-HF était une étude menée expressément auprès de patients adultes atteints d'ICFER et visait à évaluer l'innocuité et la tolérabilité cardiovasculaires de FORXIGA à 10 mg en traitement d'appoint au traitement de référence de l'insuffisance cardiaque. Voir [14 ÉTUDES CLINIQUES](#).

Ces données reflètent l'exposition de 2368 patients à FORXIGA à 10 mg et une durée médiane d'exposition de 18 mois. Au total, on comptait 3310 années-patients d'exposition à FORXIGA.

L'étude DELIVER a été réalisée pour évaluer l'effet de FORXIGA à 10 mg une fois par jour chez des patients adultes atteints d'insuffisance cardiaque et présentant une FEVG > 40 %. Voir [14 ÉTUDES CLINIQUES](#).

Ces données reflètent l'exposition de 3126 patients à FORXIGA à 10 mg sur une durée médiane de 27 mois. Au total, on comptait 6426 années-patients d'exposition à FORXIGA.

L'étude DAPA-HF comprenait 1926 patients (41 %) ayant un TFGe inférieur à 60 mL/min/1,73 m<sup>2</sup> et 719 patients (15 %) ayant un TFGe inférieur à 45 mL/min/1,73 m<sup>2</sup>. Dans l'étude DELIVER, 1410 patients (22,5 %) avaient un TFGe inférieur à 45 mL/min/1,73 m<sup>2</sup>, 1655 patients (26,5 %) avaient un TFGe ≥ 45 à < 60 mL/min/1,73 m<sup>2</sup> et 3187 patients (50,9 %) avaient un TFGe ≥ 60 mL/min/1,73 m<sup>2</sup>. Dans ces deux études, on n'a observé aucune différence globale sur le plan de l'innocuité chez ces patients comparativement aux patients ayant une fonction rénale normale. Les patients ayant un TFGe inférieur à 30 mL/min/1,73 m<sup>2</sup> ont été exclus de l'étude DAPA-HF et les patients ayant un TFGe inférieur à 25 mL/min/1,73 m<sup>2</sup> ont été exclus de l'étude DELIVER.

Parmi les 4744 patients âgés de plus de 65 ans participant à l'étude DAPA-HF, 2714 (57 %) étaient atteints d'ICFER. Dans l'étude DELIVER, 4751 patients (76,0 %) sur 6253 avaient plus de 65 ans. L'innocuité était comparable chez les patients âgés de 65 ans et moins et chez ceux de plus de 65 ans dans ces deux études. Il n'y avait pas de risque accru de manifestations liées à une déplétion volémique ou à une atteinte rénale aiguë.

Le nombre de patients présentant des manifestations liées à une déplétion volémique (y compris des cas d'hypotension, d'hypovolémie, de déshydratation ou d'hypotension orthostatique) était de 170 (7,2 %) et de 153 (6,5 %) dans le groupe traité par FORXIGA et le groupe sous placebo, respectivement dans l'étude DAPA-HF. Des manifestations graves de symptômes évocateurs d'une déplétion volémique ont été rapportées chez 23 patients (1,0 %) dans le groupe traité par FORXIGA et chez 38 patients (1,6 %) dans le groupe sous placebo dans l'étude DAPA-HF, et chez 35 patients (1,1 %) dans le groupe traité par FORXIGA et chez 31 patients (1,0 %) dans le groupe sous placebo dans l'étude DELIVER.

Dans l'étude DAPA-HF, le nombre de patients présentant des manifestations indésirables d'origine rénale était de 141 (6,0 %) et de 158 (6,7 %) dans le groupe traité par FORXIGA et dans le groupe sous placebo, respectivement. Des manifestations indésirables graves d'origine rénale ont été rapportées chez 34 patients (1,4 %) dans le groupe traité par FORXIGA et chez 58 patients (2,4 %) dans le groupe sous placebo. Dans l'étude DELIVER, 57 patients (1,8 %) ont présenté des manifestations indésirables rénales graves dans le groupe traité par FORXIGA et 68 patients (2,2 %) dans le groupe sous placebo.

Des cas d'épisodes majeurs d'hypoglycémie et d'acidocétose diabétique ont été observés uniquement chez les patients atteints de diabète de type 2. Dans l'étude DAPA-HF, le nombre de patients présentant un épisode majeur d'hypoglycémie était de 4 (0,2 %) dans le groupe traité par FORXIGA et de 4 (0,2 %) dans le groupe sous placebo. Le nombre de patients présentant une acidocétose diabétique était de 3 (0,1 %) dans le groupe traité par FORXIGA; aucun patient n'a présenté ce type de manifestation dans le groupe sous placebo. Dans l'étude DELIVER, 6 patients (0,2 %) dans le groupe traité par FORXIGA et 7 patients (0,2 %) dans le groupe sous placebo ont rapporté des épisodes majeurs d'hypoglycémie. Des cas d'acidocétose diabétique ont été rapportées en tant que manifestation indésirable chez 2 patients (0,1 %) atteints de diabète de type 2 dans le groupe traité par FORXIGA et aucun patient n'a présenté ce type de manifestation dans le groupe sous placebo.

Dans l'étude DAPA-HF, aucun patient n'a présenté d'infections génitales graves dans le groupe traité par FORXIGA et un patient a eu ce type de manifestation dans le groupe sous placebo. Sept patients (0,3 %) ont présenté des manifestations indésirables menant à l'arrêt du traitement à l'étude en raison d'infections génitales dans le groupe traité par FORXIGA et aucun patient n'a cessé le traitement à l'étude en raison de ce type de manifestations dans le groupe sous placebo. Dans l'étude DELIVER, un patient (< 0,1 %) dans chaque groupe de traitement a rapporté une manifestation indésirable grave liée à une infection génitale. Trois patients (0,1 %) ont présenté des manifestations indésirables menant à l'arrêt du traitement à l'étude en raison d'infections génitales dans le groupe traité par FORXIGA et aucun patient n'a cessé le traitement à l'étude en raison de ce type de manifestations dans le groupe sous placebo.

Le nombre de patients présentant des MIG liées à une infection des voies urinaires a été faible et comparable dans les études DAPA-HF et DELIVER. Dans l'étude DAPA-HF, 14 patients (0,6 %) ont présenté des manifestations graves liées à une infection des voies urinaires dans le groupe traité par FORXIGA et 17 patients (0,7 %) dans le groupe sous placebo. Cinq patients (0,2 %) ont présenté des manifestations indésirables menant à l'arrêt du traitement à l'étude en raison d'infections des voies urinaires dans le groupe traité par FORXIGA et 5 patients (0,2 %) dans le groupe sous placebo. Dans l'étude DELIVER, 41 patients (1,3 %) ont présenté des manifestations graves liées à une infection des voies urinaires dans le groupe traité par FORXIGA et 37 patients (1,2 %) dans le groupe sous placebo. Treize patients (0,4 %) ont présenté des manifestations indésirables menant à l'arrêt du traitement à l'étude en raison d'infections des voies urinaires dans le groupe traité par FORXIGA et 9 patients (0,3 %) dans le groupe sous placebo.

## **Étude clinique chez des patients atteints de néphropathie chronique (étude DAPA-CKD)**

L'étude DAPA-CKD a été réalisée pour évaluer l'innocuité et la tolérabilité de FORXIGA à 10 mg chez des patients adultes atteints de néphropathie chronique. Ces données reflètent l'exposition de 2149 patients à FORXIGA à 10 mg pendant une période médiane de 27,3 mois. Au total, l'exposition à FORXIGA se chiffrait à 4448 années-patients.

Des manifestations indésirables de symptômes évocateurs d'une déplétion volémique ont été rapportées chez 120 patients (5,6 %) dans le groupe traité par la dapagliflozine et chez 84 patients (3,9 %) dans le groupe sous placebo. Des manifestations indésirables graves de symptômes évocateurs d'une déplétion volémique ont été rapportées chez 16 patients (0,7 %) dans le groupe traité par la dapagliflozine et chez 15 patients (0,7 %) dans le groupe sous placebo.

Des manifestations indésirables rénales ont été signalées chez 144 patients (6,7 %) du groupe dapagliflozine et chez 169 patients (7,9 %) du groupe placebo. Des manifestations indésirables rénales graves ont été signalées chez 54 patients (2,5 %) du groupe dapagliflozine et chez 69 patients (3,2 %) du groupe placebo.

Trois patients (0,1 %) ont présenté des infections génitales graves dans le groupe FORXIGA et aucun patient n'a présenté ce type de manifestation dans le groupe sous placebo. Trois patients (0,1 %) ont présenté des manifestations indésirables menant à l'arrêt du traitement à l'étude en raison d'infections génitales dans le groupe traité par FORXIGA et aucun patient n'a abandonné le traitement pour ce motif dans le groupe sous placebo.

Vingt-neuf patients (1,3 %) ont présenté des infections des voies urinaires graves dans le groupe traité par FORXIGA et 18 patients (0,8 %) dans le groupe sous placebo. Huit patients (0,4 %) ont présenté des manifestations indésirables menant à l'arrêt du traitement à l'étude en raison d'infections des voies urinaires dans le groupe traité par FORXIGA et 3 patients (0,1 %) dans le groupe sous placebo.

Des épisodes majeurs d'hypoglycémie ont été signalés chez 14 (0,7 %) patients du groupe dapagliflozine et chez 28 (1,3 %) patients du groupe placebo, et ces épisodes n'ont été observés que chez les patients atteints de diabète de type 2. Des manifestations d'acidocétose diabétique n'ont été rapportées chez aucun patient du groupe FORXIGA, mais ont été signalées chez 2 patients atteints de diabète de type 2 du groupe placebo.

### **8.3 Effets indésirables peu fréquents observés au cours des études cliniques**

Patients atteints de diabète de type 2 traités pour atteindre l'équilibre glycémique (< 2 %)<sup>1</sup>

**Trouble gastro-intestinal** : sécheresse buccale

**Examens** : perte de poids

**Troubles du métabolisme et de la nutrition** : déshydratation, hypotension, soif

**Troubles rénaux et urinaires** : diminution du taux de filtration glomérulaire, nycturie

**Troubles de l'appareil reproducteur et des seins** : prurit génital, prurit vulvovaginal

---

<sup>1</sup>Selon l'évaluation médicale (incluant la plausibilité biologique/le mode d'action) des manifestations indésirables rapportées chez < 2 % des sujets dans l'ensemble de données groupées de 12 études contrôlées par placebo.

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

Patients atteints de diabète de type 2 traités pour atteindre l'équilibre glycémique

### Hausses de la créatininémie et de l'azote uréique sanguin, et diminution du TFGe

Dans l'ensemble de 13 études contrôlées par placebo, chez les patients traités par FORXIGA, le TFGe moyen a diminué la première semaine, puis a augmenté pour ensuite revenir graduellement vers les valeurs de TFGe initiales à la semaine 24.

Les variations de la créatininémie par rapport au départ concordaient avec les variations du TFGe. La créatininémie moyenne a augmenté la première semaine pour ensuite diminuer puis revenir vers sa valeur initiale à la semaine 24. De faibles hausses de l'azote uréique sanguin ont été observées. Les taux moyens d'azote uréique sanguin ont augmenté la première semaine et sont demeurés stables jusqu'aux semaines 24 et 102.

**Tableau 5 Variation moyenne de la créatininémie et du TFGe aux semaines 1 et 24 par rapport aux valeurs initiales**

Semaine de l'étude/ Groupe de traitement	Semaine 1*		Semaine 24*	
	FORXIGA à 10 mg	Placebo	FORXIGA à 10 mg	Placebo
<b>Créatininémie, µmol/L (mg/dL)</b>				
Variation moyenne par rapport au départ	-3,62 (-0,041) N = 1112	-0,71 (-0,008) N = 1057	1,68 (0,019) N = 1954	0,71 (0,008) N = 1844
<b>TFGe, mL/min/1,73 m<sup>2</sup></b>				
Variation moyenne par rapport au départ	-4,174 N = 1102	0,490 N = 1048	-1,446 N = 1954	-0,665 N = 1844

\* Groupe de 13 études contrôlées par placebo chez des patients atteints de diabète de type 2 et traités en vue d'atteindre l'équilibre glycémique.

### Hausses du taux d'hémoglobine ou de l'hématocrite

Dans l'ensemble de 13 études contrôlées par placebo, des augmentations par rapport aux valeurs initiales des taux moyens d'hémoglobine et des valeurs moyennes d'hématocrite ont été observées chez les patients traités par FORXIGA dès la première semaine et jusqu'à la semaine 16, où la variation moyenne maximale par rapport au départ a été observée. Les variations moyennes du taux d'hémoglobine et de l'hématocrite aux semaines 24 et 102 par rapport aux valeurs initiales sont présentées ci-dessous.

**Tableau 6 Variation moyenne de l'hémoglobine et de l'hématocrite aux semaines 24 et 102 par rapport aux valeurs initiales**

Semaine de l'étude/ Groupe de traitement	Semaine 24*		Semaine 102**	
	FORXIGA à 10 mg	Placebo	FORXIGA à 10 mg	Placebo
<b>Hémoglobine, g/L (g/dL)</b>				
Variation moyenne par rapport au départ	6,21 (0,621) N = 1934	-1,38 (-0,138) N = 1828	7,0 (0,70) N = 621	-2,1 (-0,21) N = 515
<b>Hématocrite, %</b>				
Variation moyenne par rapport au départ	2,30 N = 1908	-0,33 N = 1796	2,68 N = 616	-0,46 N = 510

\* Groupe de 13 études contrôlées par placebo chez des patients atteints de diabète de type 2 et traités en vue d'atteindre l'équilibre glycémique.

\*\* Groupe de 9 études contrôlées par placebo chez des patients atteints de diabète de type 2 et traités en vue d'atteindre l'équilibre glycémique.

À la semaine 24, des valeurs d'hématocrite > 55 % ont été rapportées chez 1,3 % des patients traités par FORXIGA à 10 mg comparativement à 0,4 % des patients sous placebo. Les résultats ont été semblables durant la phase à court terme et à long terme (la majorité des patients ont été exposés au traitement pendant plus d'une année).

### Augmentation du taux sérique de phosphore inorganique

Dans le groupe de 13 études contrôlées par placebo, des hausses par rapport au départ des taux sériques moyens de phosphore ont été rapportées à la semaine 24 chez les patients traités par FORXIGA à 10 mg comparativement aux patients sous placebo. Des résultats similaires ont été observés à la semaine 102 (voir ci-dessous). Une proportion plus élevée de patients présentant une hyperphosphatémie marquée a été rapportée dans le groupe recevant FORXIGA à 10 mg comparativement au placebo à la semaine 24 et durant les phases à court terme et à long terme. La pertinence clinique de ces observations n'est pas connue.

**Tableau 7 Variation moyenne du phosphore inorganique sérique aux semaines 24 et 102 par rapport aux valeurs initiales et proportion de patients présentant une hyperphosphatémie**

Semaine de l'étude/ Groupe de traitement	Semaine 24*		Semaine 102**	
	FORXIGA à 10 mg	Placebo	FORXIGA à 10 mg	Placebo
<b>Taux sérique de phosphore inorganique, µmol/L (mg/dL)</b>				
Variation moyenne par rapport au départ	42,0 (0,13) N = 1954	-12,9 (-0,04) N = 1844	38,7 (0,12) N = 627	6,5 (0,02) N = 522
<b>Hyperphosphatémie†</b>				

Proportion de patients	1,7 % N = 1178	0,7 % N = 1381	3,0 % N = 2001	1,6 % N = 1940
------------------------	-------------------	-------------------	-------------------	-------------------

\* Groupe de 13 études contrôlées par placebo chez des patients atteints de diabète de type 2 et traités en vue d'atteindre l'équilibre glycémique.

\*\* Groupe de 9 études contrôlées par placebo chez des patients atteints de diabète de type 2 et traités en vue d'atteindre l'équilibre glycémique.

† Définie comme un taux  $\geq 1,81$  mmol/L ( $\geq 5,6$  mg/dL) si le sujet est âgé de 17 à 65 ans ou  $\geq 1,65$  mmol/L ( $\geq 5,1$  mg/dL) si le sujet est âgé de 66 ans ou plus.

## Variations lipidiques

Dans l'ensemble de 13 études contrôlées par placebo, des augmentations des taux de cholestérol total, de cholestérol LDL et de cholestérol HDL ont été notées, de même que des réductions des taux de triglycérides à la semaine 24 et à la semaine 102 par rapport aux valeurs initiales chez les patients traités par FORXIGA à 10 mg comparativement aux patients sous placebo (voir ci-dessous).

**Tableau 8 Variation moyenne des paramètres lipidiques aux semaines 24 et 102 par rapport aux valeurs initiales**

Semaine de l'étude/ Groupe de traitement	Semaine 24*		Semaine 102**	
	FORXIGA à 10 mg	Placebo	FORXIGA à 10 mg	Placebo
Variations moyennes en pourcentage par rapport au départ				
<b>Cholestérol total</b>	2,5 % N = 1851	0,0 % N = 1747	2,1 % N = 550	-1,5 % N = 446
<b>Cholestérol HDL</b>	6,0 % N = 1851	2,7 % N = 1748	6,6 % N = 549	2,1 % N = 447
<b>Cholestérol LDL</b>	2,9 % N = 1840	-1,0 % N = 1736	2,9 % N = 542	-2,2 % N = 442
<b>Triglycérides</b>	-2,7 % N = 1844	-0,7 % N = 1736	-1,8 % N = 545	-1,8 % N = 444

\* Groupe de 13 études contrôlées par placebo chez des patients atteints de diabète de type 2 et traités en vue d'atteindre l'équilibre glycémique.

\*\* Groupe de 9 études contrôlées par placebo chez des patients atteints de diabète de type 2 et traités en vue d'atteindre l'équilibre glycémique.

Le rapport entre le taux de cholestérol LDL et le taux de cholestérol HDL avait diminué dans les deux groupes de traitement à la semaine 24 et à la semaine 102.

## 8.5 Effets indésirables observés après la commercialisation

Les effets indésirables suivants ont été signalés après l'homologation de FORXIGA chez des patients atteints de diabète de type 2. Étant donné que ces effets sont rapportés volontairement au sein d'une population de taille incertaine, il n'est pas toujours possible d'en estimer la fréquence de manière fiable ni d'établir un lien de causalité avec l'exposition au médicament.

**Troubles génito-urinaires** : infections graves des voies urinaires; urosepsis et pyélonéphrite

**Troubles hépatiques/biliaires/pancréatiques** : pancréatite aiguë

**Infections et infestations** : fasciite nécrosante du périnée (gangrène de Fournier). Voir [7 MISES EN GARDE ET PRÉCAUTIONS](#).

**Métabolisme** : acidocétose diabétique

**Troubles rénaux et urinaires** : atteinte rénale aiguë, y compris insuffisance rénale aiguë

**Troubles de la peau et du tissu sous-cutané** : éruption cutanée (y compris éruption cutanée généralisée, éruption prurigineuse, éruption maculaire, éruption maculo-papuleuse, éruption pustuleuse et éruption vésiculeuse)

## 9 INTERACTIONS MÉDICAMENTEUSES

### 9.2 Aperçu des interactions médicamenteuses

#### Évaluation des interactions *in vitro*

Le métabolisme de la dapagliflozine fait principalement intervenir la glucuroconjugaison dépendante de l'UGT1A9. Le métabolite majeur, le 3-O-glucuronide de dapagliflozine, n'est pas un inhibiteur du SGLT2.

Dans les études *in vitro*, la dapagliflozine et le 3-O-glucuronide de dapagliflozine n'ont pas inhibé les isoenzymes 1A2, 2C9, 2C19, 2D6 ou 3A4 du système du cytochrome P450 (CYP) et n'ont pas stimulé les isoenzymes CYP 1A2, 2B6 ou 3A4. La dapagliflozine est un faible substrat de la glycoprotéine P (Pgp), un transporteur actif, et le 3-O-glucuronide de dapagliflozine est un substrat de l'OAT3, un autre transporteur actif. Ni la dapagliflozine ni le 3-O-glucuronide de dapagliflozine n'ont inhibé de manière significative la Pgp, l'OCT2, l'OAT1 ou l'OAT3, des transporteurs actifs. Dans l'ensemble, il est peu probable que la dapagliflozine altère les caractéristiques pharmacocinétiques des médicaments administrés en concomitance qui sont des substrats de la Pgp, de l'OCT2, de l'OAT1 ou de l'OAT3.

### 9.3 Interactions médicament-comportement

L'effet du tabagisme, du régime alimentaire et de l'alcool sur la pharmacocinétique de la dapagliflozine n'a pas fait l'objet d'études particulières.

### 9.4 Interactions médicament-médicament

#### Interactions pharmacocinétiques

**Effet d'autres médicaments sur la dapagliflozine** : Dans les études menées chez des sujets sains, la pharmacocinétique de la dapagliflozine n'a pas été altérée par les médicaments administrés en concomitance (voir le [tableau 9](#)).

**Tableau 9 Effets de médicaments administrés en concomitance sur l'exposition générale à la dapagliflozine**

Médicament concomitant (Schéma posologique)*	Dapagliflozine (Schéma posologique)*	Effet sur l'exposition à la dapagliflozine Rapport des moyennes géométriques corrigées (IC à 90 %)		Commentaire clinique
		C <sub>max</sub>	ASC <sup>†</sup>	
<b>Antidiabétiques oraux</b>				
Metformine (1000 mg)	20 mg	0,932 (0,848; 1,024)	0,995 (0,945; 1,053)	Aucun ajustement posologique requis
Pioglitazone (45 mg)	50 mg	1,09 (1,00; 1,18)	1,03 (0,98; 1,08)	Aucun ajustement posologique requis
Sitagliptine (100 mg)	20 mg	0,958 (0,875; 1,049)	1,081 (1,031; 1,133)	Aucun ajustement posologique requis
Glimépiride (4 mg)	20 mg	1,006 (0,921; 1,097)	0,989 (0,958; 1,020)	Aucun ajustement posologique requis
Voglibose (0,2 mg trois fois par jour)	10 mg	1,040 (0,899; 1,204)	1,009 (0,954; 1,067)	Aucun ajustement posologique requis
<b>Autres médicaments</b>				
Hydrochlorothiazide (25 mg)	50 mg	NC	1,07 (1,04; 1,11)	Aucun ajustement posologique requis
Bumétanide (1 mg)	10 mg une fois par jour pendant 7 à 14 jours	1,080 (0,953; 1,222)	1,047 (0,991; 1,106)	Aucun ajustement posologique requis
Valsartan (320 mg)	20 mg	0,881 (0,796; 0,975)	1,024 (1,000; 1,049)	Aucun ajustement posologique requis

**Tableau 9 Effets de médicaments administrés en concomitance sur l'exposition générale à la dapagliflozine**

Médicament concomitant (Schéma posologique)*	Dapagliflozine (Schéma posologique)*	Effet sur l'exposition à la dapagliflozine Rapport des moyennes géométriques corrigées (IC à 90 %)		Commentaire clinique
		C <sub>max</sub>	ASC <sup>†</sup>	
Simvastatine (40 mg)	20 mg	0,978 (0,887; 1,078)	0,986 (0,957; 1,017)	Aucun ajustement posologique requis
Acide méfénamique (250 mg toutes les 6 heures)	10 mg	1,13 (1,03; 1,24)	1,51 (1,44; 1,58)	Aucun ajustement posologique requis
<b>Agent anti-infectieux</b>				
Rifampine (600 mg une fois par jour pendant 6 jours)**	10 mg	0,931 (0,779; 1,112)	0,780 (0,731; 0,832)	Aucun ajustement posologique requis

\* Dose unique, sauf indication contraire.

SV Sans variation apparente; le rapport et l'IC à 90 % n'ont pas été calculés.

† ASC = ASC(INF) pour les médicaments administrés en une seule dose et ASC = ASC(TAU) pour les médicaments administrés en doses multiples.

\*\* La quantité moyenne de glucose excrétée dans l'urine dans les 24 heures suivant l'administration de la dapagliflozine seule (51 g) n'a pas été altérée de façon marquée lorsque la dapagliflozine a été administrée en concomitance avec la rifampine (45 g).

**Effet de la dapagliflozine sur d'autres médicaments :** Dans les études menées chez des sujets sains, comme il est décrit ci-dessous, la dapagliflozine n'a pas altéré la pharmacocinétique des médicaments administrés en concomitance (voir le [tableau 10](#)).

**Tableau 10 Effets de la dapagliflozine sur l'exposition générale à des médicaments administrés en concomitance**

Médicament concomitant (Schéma posologique)*	Dapagliflozine (Schéma posologique)*	Effet sur l'exposition au médicament concomitant Rapport des moyennes géométriques corrigées (IC à 90 %)		Commentaire clinique
		C <sub>max</sub>	ASC <sup>†</sup>	
<b>Antidiabétiques oraux</b>				
Metformine (1000 mg)	20 mg	0,953 (0,866; 1,049)	1,001 (0,933; 1,075)	Aucun ajustement posologique requis

**Tableau 10 Effets de la dapagliflozine sur l'exposition générale à des médicaments administrés en concomitance**

Médicament concomitant (Schéma posologique)*	Dapagliflozine (Schéma posologique)*	Effet sur l'exposition au médicament concomitant Rapport des moyennes géométriques corrigées (IC à 90 %)		Commentaire clinique
		C <sub>max</sub>	ASC <sup>†</sup>	
Pioglitazone (45 mg)	50 mg	0,93 (0,75; 1,15)	1,00 (0,90; 1,13)	Aucun ajustement posologique requis
Sitagliptine (100 mg)	20 mg	0,887 (0,807; 0,974)	1,012 (0,985; 1,040)	Aucun ajustement posologique requis
Glimépiride (4 mg)	20 mg	1,043 (0,905; 1,201)	1,132 (0,996; 1,287)	Aucun ajustement posologique requis
<b>Autres médicaments</b>				
Hydrochlorothiazide (25 mg)	50 mg	NC	0,99 (0,95; 1,04)	Aucun ajustement posologique requis
Bumétanide (1 mg)**	10 mg une fois par jour pendant 7 jours	1,132 (0,979; 1,310)	1,132 (0,985; 1,302)	Aucun ajustement posologique requis
Valsartan (320 mg)	20 mg	0,938 (0,762; 1,156)	1,046 (0,850; 1,286)	Aucun ajustement posologique requis
Simvastatine (40 mg)	20 mg	0,936 (0,816; 1,073)	1,193 (1,018; 1,399)	Aucun ajustement posologique requis
Digoxine (0,25 mg)	Dose d'attaque de 20 mg, puis 10 mg une fois par jour pendant 7 jours	0,990 (0,843; 1,162)	1,002 (0,860; 1,167)	Aucun ajustement posologique requis
Warfarine (25 mg)***		S-warfarine		

**Tableau 10 Effets de la dapagliflozine sur l'exposition générale à des médicaments administrés en concomitance**

Médicament concomitant (Schéma posologique)*	Dapagliflozine (Schéma posologique)*	Effet sur l'exposition au médicament concomitant Rapport des moyennes géométriques corrigées (IC à 90 %)		Commentaire clinique
		C <sub>max</sub>	ASC <sup>†</sup>	
	Dose d'attaque de 20 mg, puis 10 mg une fois par jour pendant 7 jours	1,030 (0,994; 1,124)	1,068 (1,002; 1,138)	Aucun ajustement posologique requis
		R-warfarine		
		1,057 (0,977; 1,145)	1,079 (1,030; 1,130)	

\* Dose unique, sauf indication contraire.

SV Sans variation apparente; le rapport et l'IC à 90 % n'ont pas été calculés.

† ASC = ASC(INF) pour les médicaments administrés en une seule dose et ASC = ASC(TAU) pour les médicaments administrés en doses multiples.

\*\* L'administration concomitante de dapagliflozine n'a pas altéré de manière significative les réponses pharmacodynamiques à l'état d'équilibre (excrétion urinaire de sodium, volume urinaire) au bumétanide chez les sujets sains.

\*\*\* La dapagliflozine n'a pas non plus altéré l'activité anticoagulante de la warfarine, mesurée par le temps de Quick (rapport international normalisé [RIN]).

**Effet de la dapagliflozine sur d'autres médicaments :** L'utilisation concomitante de la dapagliflozine et du lithium peut entraîner une réduction des concentrations sériques du lithium en raison d'une augmentation possible de la clairance urinaire du lithium. Un ajustement de la dose du lithium pourrait s'avérer nécessaire.

### **Interactions pharmacodynamiques**

**Diurétiques :** FORXIGA pourrait accroître l'effet diurétique des diurétiques de l'anse et augmenter le risque de déshydratation et d'hypotension. Voir [7 MISES EN GARDE ET PRÉCAUTIONS](#).

#### **9.5 Interactions médicament-aliment**

Les interactions avec les aliments n'ont pas fait l'objet d'études.

#### **9.6 Interactions médicament-plante médicinale**

Les effets des plantes médicinales sur la pharmacocinétique de la dapagliflozine n'ont pas fait l'objet d'études.

#### **9.7 Interactions médicament-examens de laboratoire**

En raison du mode d'action de FORXIGA, les patients qui prennent ce médicament auront un test de glycosurie positif. La surveillance de l'équilibre glycémique par le dosage du 1,5-anhydroglucitol (1,5-AG) n'est pas recommandée étant donné que le 1,5-AG n'est pas fiable dans l'évaluation de l'équilibre glycémique chez les patients qui prennent des inhibiteurs du SGLT2. Il faut utiliser d'autres méthodes pour mesurer l'équilibre glycémique.

## 10 PHARMACOLOGIE CLINIQUE

### 10.1 Mode d'action

Il a été montré *in vitro* que la dapagliflozine est un puissant inhibiteur compétitif et réversible du cotransporteur sodium-glucose de type 2 (SGLT2). La dapagliflozine améliore l'équilibre glycémique chez les patients atteints de diabète de type 2 en réduisant la réabsorption rénale du glucose, ce qui entraîne l'excrétion de l'excédent de glucose dans l'urine (glycosurie) et procure des bienfaits cardio-rénaux. Le principal métabolite humain de la dapagliflozine, le 3-O-glucuronide de dapagliflozine, est 2500 fois moins actif sur le SGLT2 et ne devrait pas exercer d'activité pharmacologique aux doses d'importance clinique.

#### Effet sur la glycémie

Le SGLT2 est sélectivement exprimé dans le rein. Le SGLT2 est le principal transporteur responsable de la réabsorption du glucose du filtrat glomérulaire dans la circulation. Chez les patients atteints de diabète de type 2, la dapagliflozine améliore la glycémie à jeun et la glycémie postprandiale en réduisant la réabsorption rénale du glucose, ce qui entraîne l'excrétion de l'excédent de glucose dans l'urine. La quantité de glucose retirée par le rein par ce mécanisme dépend de la glycémie et du TFG. La dapagliflozine n'altère pas la production de glucose endogène normale en réponse à une hypoglycémie. La dapagliflozine agit indépendamment de la sécrétion d'insuline et de l'action de l'insuline.

L'excrétion de glucose dans l'urine (glycosurie) provoquée par la dapagliflozine est associée à une perte de calories et à une réduction du poids. L'inhibition du transport conjoint du glucose et du sodium par la dapagliflozine est également associée à une légère diurèse et à une natriurèse transitoire.

La valeur du  $K_i$  (constante d'inhibition) du SGLT2 humain est de 0,2 nM. La dapagliflozine n'inhibe pas d'autres transporteurs importants pour le transport du glucose dans les tissus périphériques, et elle est plus de 1400 fois plus sélective pour le SGLT2 que pour le SGLT1, le principal transporteur responsable de l'absorption du glucose dans le tube digestif. La dapagliflozine est également hautement sélective pour le SGLT2 par rapport aux transporteurs de glucose par diffusion facilitée GLUT1, GLUT2 et GLUT4.

#### Bienfaits cardio-rénaux

La dapagliflozine augmente l'apport en sodium au tube contourné distal ce qui entraîne une hausse de la rétroaction tubuloglomérulaire et une réduction de la pression intraglomérulaire. Cet effet, combiné avec la diurèse osmotique, entraîne une réduction de la surcharge volémique, une diminution de la tension artérielle et une diminution de la précharge et de la post-charge du cœur, ce qui peut avoir des effets bénéfiques sur le remodelage cardiaque et la fonction diastolique, et préserver la fonction rénale. Les autres effets comprennent une augmentation de l'hématocrite et une réduction du poids corporel.

Les bienfaits de la dapagliflozine sur les plans cardiovasculaire et rénal semblent dépasser l'effet hypoglycémiant et ils ne sont pas limités aux patients diabétiques.

### 10.2 Pharmacodynamie

Une augmentation de la quantité de glucose excrétée dans l'urine a été observée chez les sujets en bonne santé et les patients atteints de diabète de type 2 après l'administration de la dapagliflozine. Environ 70 g de glucose par jour ont été excrétés dans l'urine (ce qui correspond à 280 kcal/jour) pendant 12 semaines à une dose de dapagliflozine de 10 mg/jour chez des patients atteints de diabète de type 2. Ce taux d'élimination du glucose s'approchait

du taux maximal d'excrétion du glucose observé à une dose de 20 mg/jour de dapagliflozine. Des signes indiquant une excrétion soutenue du glucose ont été observés chez des patients atteints de diabète de type 2 qui ont reçu de la dapagliflozine à 10 mg/jour pendant une période allant jusqu'à 2 ans.

Cette excrétion de glucose dans l'urine sous dapagliflozine a également entraîné une diurèse osmotique et une augmentation du volume urinaire. Chez les patients atteints de diabète de type 2 traités par FORXIGA à 10 mg, ces augmentations du volume urinaire se sont maintenues jusqu'à 12 semaines et s'élevaient à environ 375 mL/jour. L'augmentation du volume urinaire était associée à une faible hausse transitoire de l'excrétion urinaire de sodium qui n'était pas liée à des changements des concentrations sériques de sodium.

L'excrétion d'acide urique dans l'urine a également été augmentée de manière transitoire (pendant 3 à 7 jours) et s'est accompagnée d'une réduction de la concentration sérique d'acide urique. À 24 semaines, les réductions des concentrations sériques d'acide urique allaient de 18,3 à 48,3  $\mu\text{mol/L}$  (0,33 mg/dL à 0,87 mg/dL).

**Fragment N-terminal du propeptide natriurétique de type B (NT-proBNP) :** Dans l'étude DAPA-HF, après 8 mois, la variation moyenne du taux de NT-proBNP par rapport aux valeurs initiales était de -196 pg/mL dans le groupe traité par FORXIGA et de 101 pg/mL dans le groupe sous placebo. Voir [14 ÉTUDES CLINIQUES](#).

**Électrophysiologie cardiaque :** Lors d'une étude à double insu contrôlée par placebo et témoin positif, avec répartition aléatoire et permutation, l'administration par voie orale de doses uniques de 20 et de 150 mg de dapagliflozine n'a pas été associée à des effets significatifs sur le plan clinique ou statistique sur l'intervalle QTc, la durée du complexe QRS, l'intervalle PR ou la fréquence cardiaque chez des sujets en bonne santé (n = 36).

### 10.3 Pharmacocinétique

**Absorption :** La dapagliflozine a été absorbée rapidement et efficacement après l'administration par voie orale et elle peut être administrée avec ou sans aliments. Les moyennes géométriques de la  $C_{\text{max}}$  et de l'ASC<sub>T</sub> à l'état d'équilibre de la dapagliflozine après l'administration unique quotidienne de doses de 10 mg de dapagliflozine étaient de 158 ng/mL et de 628 ng.h/mL, respectivement. Les concentrations plasmatiques maximales de dapagliflozine ( $C_{\text{max}}$ ) étaient habituellement atteintes dans les 2 heures suivant l'administration à des sujets à jeun. La  $C_{\text{max}}$  et l'ASC ont augmenté en proportion de la dose. La biodisponibilité orale absolue de la dapagliflozine après l'administration d'une dose de 10 mg est de 78 %. Chez le sujet sain, les aliments ont un effet relativement modeste sur la pharmacocinétique de la dapagliflozine. L'administration avec un repas riche en matières grasses a fait diminuer la  $C_{\text{max}}$  de la dapagliflozine dans une proportion allant jusqu'à 50 % et a allongé le  $T_{\text{max}}$  d'environ 1 heure, mais n'a pas altéré l'ASC comparativement à l'administration à jeun. Ces variations ne sont pas considérées comme importantes sur le plan clinique.

**Distribution :** La dapagliflozine est liée à des protéines dans une proportion d'environ 91 %. La liaison aux protéines n'était pas altérée en présence de différents états pathologiques (p. ex. insuffisance rénale ou hépatique).

**Métabolisme :** La dapagliflozine est un C-glucoside, ce qui signifie que la composante aglycone est attachée au glucose par une liaison carbone-carbone, lui conférant ainsi une stabilité à l'égard des glucosidases. La demi-vie ( $t_{1/2}$ ) plasmatique terminale moyenne de la dapagliflozine est de 12,9 heures après l'administration par voie orale d'une dose unique de 10 mg de FORXIGA à des sujets en bonne santé. La dapagliflozine est largement

métabolisée, principalement en 3-O-glucuronide de dapagliflozine, un métabolite inactif. Après l'administration d'une dose de 50 mg de dapagliflozine marquée au <sup>14</sup>C, 61 % de la dose est retrouvée sous la forme de 3-O-glucuronide de dapagliflozine; ce dernier constituait le principal dérivé du médicament dans le plasma humain, représentant 42 % (d'après l'ASC[0-12 h]) de la radioactivité plasmatique totale, ce qui est comparable à la contribution de 39 % de la molécule mère. Selon l'ASC, aucun autre métabolite ne représentait plus de 5 % de la radioactivité plasmatique totale aux différents temps d'évaluation. Ni le 3-O-glucuronide de dapagliflozine ni les autres métabolites ne contribuent aux effets hypoglycémisants. La formation de 3-O-glucuronide de dapagliflozine fait intervenir l'UGT1A9, une enzyme présente dans le foie et les reins; le métabolisme par le cytochrome P constitue une voie mineure d'élimination chez l'humain.

**Élimination :** La dapagliflozine et ses métabolites sont principalement éliminés par excrétion urinaire; seule une fraction de dapagliflozine inférieure à 2 % est excrétée sous forme inchangée. Après l'administration de 50 mg de dapagliflozine marquée au <sup>14</sup>C, 96 % de la dose a été récupérée, soit 75 % dans l'urine et 21 % dans les fèces. Dans ce dernier cas, environ 15 % de la dose a été excrétée en tant que molécule mère.

### Populations et pathologies particulières

- **Enfants et adolescents :** La pharmacocinétique de la dapagliflozine n'a pas été étudiée chez les enfants et les adolescents.
- **Âge/Personnes âgées :** Aucun ajustement posologique n'est recommandé pour la dapagliflozine en fonction de l'âge. L'effet de l'âge (sujets jeunes :  $\geq 18$  à  $< 40$  ans [n = 105] et sujets âgés :  $\geq 65$  ans [n = 224]) a été évalué à titre de covariable dans un modèle de pharmacocinétique de population et comparé à la situation chez des patients âgés de  $\geq 40$  à  $< 65$  ans en utilisant des données provenant d'études réalisées auprès de sujets sains et de patients atteints de diabète de type 2. On a estimé que l'exposition générale moyenne à la dapagliflozine (ASC) était de 10,4 % moins élevée chez les patients jeunes que dans le groupe de référence (IC à 90 % : 87,9 à 92,2 %) et de 25 % plus élevée chez les patients âgés que dans le groupe de référence (IC à 90 % : 123 à 129 %). Ces différences dans l'exposition générale ont été considérées comme dénuées d'importance clinique.
- **Sexe :** Aucun ajustement posologique n'est recommandé pour la dapagliflozine en fonction du sexe. Le sexe a été évalué à titre de covariable dans un modèle de pharmacocinétique de population en utilisant des données provenant d'études réalisées auprès de sujets sains et de patients atteints de diabète de type 2. On a estimé que l'ASC<sub>éq</sub> moyenne de la dapagliflozine chez les femmes (n = 619) dépassait de 22 % celle des hommes (n = 634) (IC à 90 % : 117 à 124).
- **Origine ethnique :** Aucun ajustement posologique n'est recommandé pour la dapagliflozine en fonction de la race. La race (blanche, noire ou asiatique) a été évaluée à titre de covariable dans un modèle de pharmacocinétique de population en utilisant des données provenant d'études réalisées auprès de sujets sains et de patients atteints de diabète de type 2. Les différences entre ces races au chapitre de l'exposition générale étaient faibles. Il n'y avait pas de différence dans l'exposition générale moyenne estimative à la dapagliflozine entre les sujets de race blanche (n = 1147) et les sujets asiatiques (n = 47) (IC à 90 % : 3,7 % plus faible, 1 % plus élevée). Comparativement aux sujets de race blanche, l'exposition générale moyenne estimative à la dapagliflozine était de 4,9 % inférieure chez les sujets de race noire (n = 43) (IC à 90% : 7,7 % plus faible, 3,7 % plus faible).

- **Poids corporel** : Aucun ajustement posologique n'est recommandé en fonction du poids chez les patients, qu'ils soient atteints de diabète ou non. Une analyse pharmacocinétique de population utilisant des données provenant d'études réalisées auprès de sujets sains et de patients atteints de diabète de type 2 a permis d'estimer que l'exposition générale chez les sujets de poids corporel élevé ( $\geq 120$  kg,  $n = 91$ ) correspondait à 78,3 % (IC à 90 % : 78,2 à 83,2 %) de celle observée chez les sujets de référence ayant un poids corporel se situant entre 75 et 100 kg. On ne recommande aucun ajustement de la dose proposée de 10 mg de dapagliflozine une fois par jour chez les patients de poids corporel élevé ( $\geq 120$  kg) atteints de diabète de type 2. Les sujets de faible poids corporel ( $< 50$  kg) n'étaient pas bien représentés dans les études réalisées auprès de sujets sains et de patients qui ont été utilisées dans l'analyse pharmacocinétique de population. Par conséquent, les expositions générales à la dapagliflozine ont été simulées avec un nombre élevé de sujets. On a estimé que les expositions générales moyennes simulées à la dapagliflozine étaient de 29 % plus élevées chez les sujets de faible poids corporel que chez les sujets du groupe de référence pour le poids corporel. À la lumière de ces observations, on ne recommande aucun ajustement de la dose proposée de 10 mg de dapagliflozine une fois par jour chez les patients de faible poids corporel ( $< 50$  kg) atteints de diabète de type 2.
- **Insuffisance rénale** : À l'état d'équilibre (dapagliflozine à 20 mg une fois par jour pendant 7 jours), les patients atteints de diabète de type 2 et d'insuffisance rénale légère, modérée ou grave (selon la clairance de l'iohexol) avaient une exposition générale moyenne à la dapagliflozine de 32 %, 60 % et 87 % plus élevée, respectivement, que les patients atteints de diabète de type 2 dont la fonction rénale était normale. Une exposition générale plus élevée à la dapagliflozine chez les patients atteints de diabète de type 2 et d'insuffisance rénale ne s'est pas traduite par une élimination rénale du glucose ou une excrétion cumulative totale de glucose proportionnellement plus élevées. L'élimination rénale du glucose et l'excrétion de glucose sur 24 heures étaient plus faibles chez les patients atteints d'insuffisance rénale modérée ou grave comparativement aux patients ayant une fonction rénale normale ou une insuffisance rénale légère. À l'état d'équilibre, l'excrétion urinaire de glucose sur 24 heures était très dépendante de la fonction rénale et 85, 52, 18 et 11 g de glucose/jour ont été excrétés par les patients atteints de diabète de type 2 ayant une fonction rénale normale ou une insuffisance rénale légère, modérée ou grave, respectivement. Aucune différence dans la liaison de la dapagliflozine aux protéines n'a été observée entre les groupes d'insuffisance rénale ou comparativement aux sujets sains. L'incidence de l'hémodialyse sur l'exposition à la dapagliflozine n'est pas connue. L'effet de la réduction de la fonction rénale sur l'exposition générale a été évalué dans un modèle de pharmacocinétique de population. Conformément aux résultats précédents, l'ASC prédite par le modèle était plus élevée chez les patients atteints de néphropathie chronique que chez ceux ayant une fonction rénale normale, et n'était pas vraiment différente entre les patients avec une néphropathie chronique qui étaient atteints de diabète de type 2 et ceux qui ne l'étaient pas.

- **Insuffisance hépatique** : Une étude de pharmacologie clinique portant sur une dose unique (10 mg) de dapagliflozine a été menée chez des patients présentant une insuffisance hépatique légère, modérée ou grave (classes A, B et C de Child-Pugh, respectivement) et des témoins sains appariés. Aucune différence dans la liaison de la dapagliflozine aux protéines n'a été observée entre les patients présentant une insuffisance hépatique et les sujets sains. Chez les patients présentant une insuffisance hépatique légère ou modérée, la  $C_{max}$  et l'ASC moyennes de la dapagliflozine étaient de 12 % et de 36 % supérieures, respectivement, à celles des témoins sains appariés. Chez les patients présentant une insuffisance hépatique grave (classe C de Child-Pugh), la  $C_{max}$  et l'ASC moyennes de la dapagliflozine étaient de 40 % et de 67 % supérieures, respectivement, à celles des témoins sains appariés.

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

Conserver à la température ambiante (15 à 30 °C).

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

Garder hors de la portée des enfants dans un lieu sûr.

## PARTIE II : RENSEIGNEMENTS SCIENTIFIQUES

### 13 RENSEIGNEMENTS PHARMACEUTIQUES

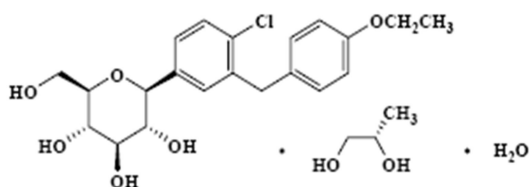
#### Substance pharmaceutique

Dénomination commune : Propanediol de dapagliflozine monohydraté

Nom chimique : Composé formé de (1S)-1,5-anhydro-1-C-{4-chloro-3- [(4-éthoxyphényl)méthyl]phényl}-D-glucitol, de (2S)-1,2- propanediol et d'un hydrate (1:1:1)

Formule moléculaire et masse moléculaire :  $C_{21}H_{25}ClO_6 \cdot C_3H_8O_2 \cdot H_2O$ ; 502,98; 408,87 (dapagliflozine)

Formule développée :



Propriétés physicochimiques : Le propanediol de dapagliflozine est une poudre cristalline non hygroscopique de couleur blanche ou blanc cassé. Il est légèrement soluble dans l'eau, soluble dans l'acétonitrile et très soluble dans l'acétone, l'éthanol, l'isopropanol, le méthanol et le tétrahydrofurane.

## 14 ÉTUDES CLINIQUES

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

**Tableau 11 Résumé des caractéristiques démographiques des participants aux études cliniques, suivant l'indication**

No d'étude	Plan de l'étude	Posologie, voie d'administration et durée	N par groupe/ N traité par la dapagliflozine/ total	Âge moyen	Sexe (% M/F)
<b>Études cliniques menées chez des patients atteints de diabète de type 2 et traités en vue d'atteindre l'équilibre glycémique</b>					
<b>Monothérapie</b>					
1	Multicentrique, répartition aléatoire, double insu, contrôlée par placebo	<u>Groupe 1</u> : dapagliflozine à 2,5, 5 ou 10 mg, le matin ou le soir, vs placebo  Voie orale, 24 semaines + 78 semaines  <u>Groupe 2</u> : dapagliflozine à 5 ou 10 mg, le matin  Voie orale, 24 semaines + 78 semaines	64 - 76/ 410/ 485 (CD)  34, 39/ 73/ 73 (CD)	52,6   48,1	47/53   64/36
<b>Ajout à la metformine en traitement d'association</b>					
2	Multicentrique, répartition aléatoire, double insu, contrôlée par placebo	4 groupes : dapagliflozine à 2,5, 5 ou 10 mg ou placebo Traitement de fond : metformine à $\geq 1500$ mg/jour  Voie orale, 24 semaines + 78 semaines	135 - 137/ 409/ 546 (CD)	53,9	53/47
3	Multicentrique, répartition aléatoire, double insu, contrôlée par agent actif	2 groupes : dose de dapagliflozine ajustée à 2,5, 5 ou 10 mg ou dose de glipizide ajustée à 5, 10, ou 20 mg Traitement de fond : metformine à $\geq 1500$ mg  Voie orale, 52 semaines + 52 semaines + 52 semaines	406 - 408/ 406/ 814 (CD)	58,4	55/45
<b>Ajout à une sulfonylurée en traitement d'association</b>					

No d'étude	Plan de l'étude	Posologie, voie d'administration et durée	N par groupe/ N traité par la dapagliflozine/ total	Âge moyen	Sexe (% M/F)
4	Multicentrique, répartition aléatoire, double insu, contrôlée par placebo	4 groupes : dapagliflozine à 2,5, 5 ou 10 mg ou placebo Traitement de fond : Glimépiride à 4 mg/jour Voie orale, 24 semaines + 24 semaines	146 - 154/ 450/ 596 (CD)	59,8	48/52

#### Ajout à la metformine et à une sulfonylurée en traitement d'association

5	Multicentrique, répartition aléatoire, double insu, contrôlée par placebo	2 groupes : dapagliflozine à 10 mg ou placebo Traitement de fond : metformine à $\geq 1500$ mg et une sulfonylurée (à la dose maximale tolérée et $\geq 50$ % de la dose maximale recommandée) Voie orale, 24 semaines + 28 semaines	109/ 109/ 218 (CD)	61,0	49/51
---	---	--	--------------------------	------	-------

#### Ajout à la sitagliptine seule ou avec la metformine en traitement d'association

6	Multicentrique, répartition aléatoire, double insu, contrôlée par placebo	2 groupes : dapagliflozine à 10 mg ou placebo Traitement de fond : sitagliptine à 100 mg/jour (+/- metformine à $\geq 1500$ mg) Voie orale, 24 semaines + 24 semaines	225 - 226/ 225/ 451 (CD)	55,0	55/45
---	---	---	--------------------------------	------	-------

#### Ajout à l'insuline en traitement d'association

7	Multicentrique, répartition aléatoire, double insu, contrôlée par placebo	4 groupes : dapagliflozine à 2,5, 5 ou 10 mg ou placebo Traitement de fond : insuline à $\geq 30$ UI/jour $\pm 2$ ADO au maximum Dans la phase de LD, augmentation forcée de la dose de dapagliflozine, passant de 5 à 10 mg Voie orale, 24 semaines + 24 semaines + 56 semaines	196 - 212/ 610/ 807 (CD)	59,3	48/52
---	---	---	--------------------------------	------	-------

#### Issues cardiovasculaires chez les patients atteints de diabète de type 2

No d'étude	Plan de l'étude	Posologie, voie d'administration et durée	N par groupe/ N traité par la dapagliflozine/ total	Âge moyen	Sexe (% M/F)
8	Multicentrique, répartition aléatoire, double insu, contrôlée par placebo	2 groupes : dapagliflozine à 10 mg ou placebo  Voie orale, période moyenne de suivi de 4,1 ans	8578-8582/ 8582/ 17160	63,9	63/37
<b>Études cliniques menées chez des patients atteints d'insuffisance cardiaque</b>					
9	Multicentrique, répartition aléatoire, double insu, contrôlée par placebo	Dapagliflozine à 10 mg ou placebo	2373 – 2371/ 2368/ 4744	66	77/23
10	Multicentrique, répartition aléatoire, double insu, contrôlée par placebo	Dapagliflozine à 10 mg ou placebo	3131 – 3132/ 3126/ 6263	72	56/44
<b>Étude clinique menée chez des patients atteints de néphropathie chronique</b>					
11	Multicentrique, répartition aléatoire, double insu, contrôlée par placebo	Dapagliflozine à 10 mg ou placebo	2152/ 2152/ 4304	61,8	67/33

ADO = antidiabétique oral; CD = courte durée; LD = longue durée

### **Études cliniques menées chez des patients atteints de diabète de type 2 et traités en vue d'atteindre l'équilibre glycémique**

FORXIGA (dapagliflozine) a été étudié en monothérapie et en association avec d'autres antidiabétiques, dont la metformine, le glimépiride ou l'insuline. FORXIGA a également été étudié chez des patients atteints de diabète de type 2 et de maladies cardiovasculaires (CV) et chez des patients atteints d'insuffisance rénale légère à modérée.

Comparativement au placebo ou au traitement témoin, le traitement par FORXIGA en monothérapie et en association avec de la metformine, du glimépiride ou de l'insuline a entraîné des améliorations cliniquement pertinentes et statistiquement significatives de la variation moyenne du taux d'HbA<sub>1c</sub>, de la glycémie à jeun et de la glycémie postprandiale après 2 heures (dans les cas où elle était mesurée) entre le début de l'étude et la semaine 24. La réduction du taux d'HbA<sub>1c</sub> estimative et ajustée pour tenir compte du placebo dans les différentes études et avec les différentes doses utilisées allait de 0,40 % à 0,84 %. Ces effets sur la glycémie se sont maintenus pendant les essais de prolongation dont la durée pouvait atteindre 104 semaines. Des réductions du taux d'HbA<sub>1c</sub> ont été observées dans différents sous-groupes, y compris ceux formés selon le sexe, l'âge, la race, la durée de la maladie et l'indice de masse corporelle (IMC) au départ. De plus, les patients traités par FORXIGA ont

obtenu de plus fortes réductions du taux d'HbA<sub>1c</sub> que les patients recevant un placebo ou le traitement témoin chez les sujets dont le taux d'HbA<sub>1c</sub> initial était égal ou supérieur à 9 %.

### **Étude sur les issues cardiovasculaires chez des patients atteints de diabète de type 2**

Une vaste étude sur les issues CV (DECLARE-TIMI 58) a été réalisée pour évaluer l'effet de la dapagliflozine sur les issues CV chez les patients atteints de diabète de type 2 avec ou sans maladie CV établie. Le traitement par la dapagliflozine à 10 mg une fois par jour a entraîné une réduction statistiquement significative et cliniquement pertinente du risque d'hospitalisation pour insuffisance cardiaque chez les patients atteints de diabète de type 2 avec ou sans maladie CV établie.

### **Études cliniques menées chez des patients atteints d'insuffisance cardiaque (DAPA-HF et DELIVER)**

#### ***DAPA-HF***

Une étude de phase III a été réalisée pour évaluer l'effet de FORXIGA à 10 mg une fois par jour comparativement à celui d'un placebo en plus du traitement de référence sur les décès d'origine CV ainsi que les hospitalisations pour insuffisance cardiaque et les consultations urgentes liées à l'insuffisance cardiaque chez des patients atteints d'ICFER (classe fonctionnelle II à IV de la New York Heart Association [NYHA]). FORXIGA a entraîné une réduction statistiquement significative de la fréquence des événements du critère d'évaluation principal composé du décès d'origine CV, de l'hospitalisation pour insuffisance cardiaque ou de la consultation urgente liée à l'insuffisance cardiaque comparativement au placebo; les trois composants ont contribué à l'effet du traitement.

#### ***DELIVER***

L'étude DELIVER a été réalisée pour évaluer l'effet de la dapagliflozine à 10 mg une fois par jour comparativement à celui d'un placebo en lien avec le critère d'évaluation composé du décès d'origine CV, de l'hospitalisation pour insuffisance cardiaque ou de la consultation urgente liée à une insuffisance cardiaque (ci-après appelé décès d'origine CV ou événement lié à une IC) chez les patients ayant une IC et un TFG<sub>e</sub> > 40 % (classe II-IV de la NYHA). Comparativement au placebo, FORXIGA a entraîné une réduction statistiquement significative de l'incidence du critère d'évaluation principal composé du décès d'origine CV ou d'un événement lié à une IC chez l'ensemble des participants et dans le sous-groupe des patients ayant une FEVG < 60 %.

### **Étude clinique menée chez des patients atteints de néphropathie chronique (étude DAPA-CKD)**

L'étude DAPA-CKD a été réalisée pour évaluer l'effet de FORXIGA à 10 mg une fois par jour comparativement à celui d'un placebo en plus du traitement de référence chez des patients atteints de néphropathie chronique. FORXIGA a entraîné une réduction statistiquement significative de la fréquence des événements du critère d'évaluation principal composé de la diminution soutenue de  $\geq 50$  % du TFG<sub>e</sub>, de l'atteinte de la néphropathie terminale et du décès d'origine CV ou rénale.

## 14.2 Résultats des études

### Études cliniques menées chez des patients atteints de diabète de type 2 et traités en vue d'atteindre l'équilibre glycémique

#### Monothérapie (étude 1)

L'efficacité et l'innocuité de FORXIGA en monothérapie ont été évaluées dans une étude à double insu contrôlée par placebo d'une durée de 24 semaines chez des patients n'ayant jamais été traités. Après une période préliminaire de 2 semaines sous placebo comportant un régime alimentaire et de l'exercice, 485 patients dont le taux d'HbA<sub>1c</sub> était  $\geq 7\%$  et  $\leq 10\%$  ont été répartis au hasard pour recevoir de la dapagliflozine à 2,5 mg, FORXIGA à 5 mg ou à 10 mg une fois par jour le matin (cohorte principale) ou le soir, ou un placebo le matin seulement.

Comme l'indique le [tableau 12](#), des réductions statistiquement significatives ( $p < 0,001$ ) du taux d'HbA<sub>1c</sub> et de la glycémie à jeun par rapport au placebo ont été observées à la semaine 24 avec FORXIGA à 5 mg et à 10 mg le matin et se sont maintenues à long terme. Globalement, l'administration de FORXIGA le soir a donné un profil d'innocuité et d'efficacité comparable à l'administration de FORXIGA le matin.

**Tableau 12 Résultats à la semaine 24 (RADO\*) d'une étude contrôlée par placebo sur FORXIGA en monothérapie chez des patients atteints de diabète de type 2 (cohorte principale, dose administrée le matin)**

Critère d'évaluation de l'efficacité	FORXIGA à 5 mg N = 64†	FORXIGA à 10 mg N = 70†	Placebo N = 75†
<b>Taux d'HbA<sub>1c</sub> (%)</b>			
Valeur de départ (moyenne)	7,83	8,01	7,79
Variation par rapport au départ (moyenne ajustée‡)	-0,77	-0,89	-0,23
Écart par rapport au placebo (moyenne ajustée‡) (IC à 95 %)	-0,54§ (-0,84; -0,24)	-0,66§ (-0,96; -0,36)	
Patients (%) obtenant un taux d'HbA <sub>1c</sub> < 7 % ajusté par rapport au départ	44,2¶	50,8¶	31,6
<b>Glycémie à jeun (mmol/L)</b>			
Valeur de départ (moyenne)	8,7	9,3	8,9
Variation par rapport au départ (moyenne ajustée‡)	-1,3	-1,6	-0,2
Écart par rapport au placebo (moyenne ajustée‡) (IC à 95 %)	-1,1§ (-1,7; -0,5)	-1,4§ (-2,0; -0,8)	
<b>Poids corporel (kg)</b>			
Valeur de départ (moyenne)	87,17	94,13	88,77

**Tableau 12 Résultats à la semaine 24 (RADO\*) d'une étude contrôlée par placebo sur FORXIGA en monothérapie chez des patients atteints de diabète de type 2 (cohorte principale, dose administrée le matin)**

Critère d'évaluation de l'efficacité	FORXIGA à 5 mg N = 64†	FORXIGA à 10 mg N = 70†	Placebo N = 75†
Variation par rapport au départ (moyenne ajustée‡)	-2,83	-3,16	-2,19
Écart par rapport au placebo (moyenne ajustée‡) (IC à 95 %)	-0,65 (-1,90; 0,61)	-0,97 (-2,20; 0,25)	

\* RADO : report en aval de la dernière observation (avant le médicament de secours pour les patients qui en ont reçu).

† Tous les patients répartis au hasard qui ont reçu au moins une dose de médicament à double insu au cours de la période de courte durée à double insu.

‡ Moyennes des moindres carrés corrigées pour la valeur de départ.

§ Valeur p < 0,001 vs placebo.

¶ Signification statistique non évaluée en raison de la procédure d'évaluation séquentielle pour les paramètres d'évaluation secondaires.

## Traitement d'association

### Ajout à la metformine en traitement d'association (étude 2)

Une étude à double insu et contrôlée par placebo de 24 semaines a été réalisée pour évaluer FORXIGA en association avec la metformine chez des patients atteints de diabète de type 2 et dont l'équilibre glycémique était inadéquat (taux d'HbA<sub>1c</sub> ≥ 7 % et ≤ 10 %). Des patients qui recevaient de la metformine à une dose d'au moins 1500 mg par jour ont été répartis au hasard après avoir terminé une période préliminaire à simple insu de 2 semaines sous placebo. Après cette période préliminaire, les patients admissibles ont reçu de la dapagliflozine à 2,5 mg, FORXIGA à 5 mg ou à 10 mg ou un placebo suivant une répartition aléatoire, en sus de la dose de metformine qu'ils prenaient déjà.

Comme l'indique le [tableau 13](#), des réductions statistiquement significatives (p < 0,0001) du taux d'HbA<sub>1c</sub>, de la glycémie à jeun et du poids corporel par rapport au placebo ont été observées à la semaine 24 avec FORXIGA à 5 mg et à 10 mg et se sont maintenues à long terme.

**Tableau 13 Résultats d'une étude contrôlée par placebo de 24 semaines (RADO\*) sur FORXIGA en traitement d'appoint à la metformine**

Critère d'évaluation de l'efficacité	FORXIGA à 5 mg + metformine N = 137†	FORXIGA à 10 mg + metformine N = 135†	Placebo + metformine N = 137†
<b>Taux d'HbA<sub>1c</sub> (%)</b>			
Valeur moyenne au départ	8,17	7,92	8,11
Variation par rapport au départ (moyenne ajustée‡)	-0,70	-0,84	-0,30

**Tableau 13 Résultats d'une étude contrôlée par placebo de 24 semaines (RADO\*) sur FORXIGA en traitement d'appoint à la metformine**

<b>Critère d'évaluation de l'efficacité</b>	<b>FORXIGA à 5 mg + metformine N = 137<sup>†</sup></b>	<b>FORXIGA à 10 mg + metformine N = 135<sup>†</sup></b>	<b>Placebo + metformine N = 137<sup>†</sup></b>
Écart par rapport au placebo (moyenne ajustée <sup>‡</sup> ) (IC à 95 %)	-0,41 <sup>§</sup> (-0,61; -0,21)	-0,54 <sup>§</sup> (-0,74; -0,34)	
Patients (%) obtenant un taux d'HbA <sub>1c</sub> < 7 % ajusté par rapport au départ	37,5 <sup>¶</sup>	40,6 <sup>¶</sup>	25,9
<b>Glycémie à jeun (mmol/L)</b>			
Valeur moyenne au départ	9,4	8,7	9,2
Variation à la semaine 24 par rapport au départ (moyenne ajustée <sup>‡</sup> )	-1,2	-1,3	-0,3
Écart par rapport au placebo (moyenne ajustée <sup>‡</sup> ) (IC à 95 %)	-0,9 <sup>§</sup> (-1,3; -0,5)	-1,0 <sup>§</sup> (-1,4; -0,6)	
<b>Poids corporel (kg)</b>			
Valeur moyenne au départ	84,73	86,28	87,74
Variation par rapport au départ (moyenne ajustée <sup>‡</sup> )	-3,04	-2,86	-0,89
Écart par rapport au placebo (moyenne ajustée <sup>‡</sup> ) (IC à 95 %)	-2,16 <sup>§</sup> (-2,81; -1,50)	-1,97 <sup>§</sup> (-2,63; -1,31)	

\* RADO : report en aval de la dernière observation (avant le médicament de secours pour les patients qui en ont reçu).

† Tous les patients répartis au hasard qui ont reçu au moins une dose de médicament à double insu au cours de la période de courte durée à double insu.

‡ Moyennes des moindres carrés corrigées en fonction de la valeur de départ.

§ Valeur p < 0,0001 vs placebo + metformine.

¶ Valeur p < 0,05 vs placebo + metformine.

### **Ajout à la metformine en traitement d'association - Étude contrôlée par un agent actif, le glipizide (étude 3)**

Des patients atteints de diabète de type 2 dont l'équilibre glycémique était inadéquat (taux d'HbA<sub>1c</sub> > 6,5 % et ≤ 10 %) ont été répartis au hasard dans le cadre d'une étude de non-infériorité contrôlée par le glipizide d'une durée de 52 semaines visant à évaluer FORXIGA en traitement d'appoint à la metformine. Des patients qui recevaient de la metformine à une dose d'au moins 1500 mg par jour ont été répartis au hasard après une période préliminaire de 2 semaines sous placebo pour recevoir du glipizide ou de la dapagliflozine (5 mg ou 2,5 mg, respectivement) et dont la dose a été augmentée sur une période de 18 semaines jusqu'à l'effet glycémique optimal (glycémie à jeun < 110 mg/dL, < 6,1 mmol/L) ou jusqu'à la dose maximale (jusqu'à 20 mg de glipizide et jusqu'à 10 mg de FORXIGA) tolérée par les patients. Par la suite, les doses sont demeurées constantes, à l'exception de réductions pour prévenir l'hypoglycémie.

À la fin de la période d'ajustement posologique, 87 % des patients traités par FORXIGA avaient reçu la dose maximale de l'étude (10 mg), comparativement à 73 % des patients traités avec le glipizide (20 mg). Comme l'indique le [tableau 14](#), le traitement par FORXIGA a entraîné des réductions du taux d'HbA<sub>1c</sub> par rapport au départ semblables à celles observées avec le glipizide (la limite supérieure de l'intervalle de confiance à 95 % de la différence entre les groupes étant inférieure à la marge de non-infériorité prédéfinie de 0,35 %). Des réductions statistiquement significatives ( $p < 0,0001$ ) du poids corporel ont été observées sous FORXIGA comparativement au glipizide.

**Tableau 14 Résultats à la semaine 52 (RADO\*) d'une étude contrôlée par agent actif comparant FORXIGA au glipizide en traitement d'appoint à la metformine**

Critère d'évaluation de l'efficacité	FORXIGA + metformine N = 400 <sup>†</sup>	Glipizide + metformine N = 401 <sup>†</sup>
<b>Taux d'HbA<sub>1c</sub> (%)</b>		
Valeur de départ (moyenne)	7,69	7,74
Variation par rapport au départ (moyenne ajustée <sup>‡</sup> )	-0,52	-0,52
Écart par rapport au glipizide + metformine (moyenne ajustée <sup>‡</sup> )	0,00 <sup>¶</sup>	
(IC à 95 %)	(-0,11; 0,11)	
<b>Poids corporel (kg)</b>		
Valeur de départ (moyenne)	88,44	87,60
Variation par rapport au départ (moyenne ajustée <sup>‡</sup> )	-3,22	1,44
Écart par rapport au glipizide + metformine (moyenne ajustée <sup>‡</sup> )	-4,65 <sup>§</sup>	
(IC à 95 %)	(-5,14; -4,17)	

\* RADO : report en aval de la dernière observation.

† Patients répartis au hasard et traités chez qui l'efficacité a été évaluée au départ et au moins une fois par la suite.

‡ Moyennes des moindres carrés corrigées en fonction de la valeur de départ.

§ Valeur  $p < 0,0001$

¶ Non inférieur au glipizide + metformine.

#### Ajout à une sulfonylurée en traitement d'association (étude 4)

Des patients atteints de diabète de type 2 et dont l'équilibre glycémique était inadéquat (taux d'HbA<sub>1c</sub>  $\geq 7$  % et  $\leq 10$  %) ont été répartis au hasard dans le cadre d'une étude à double insu et contrôlée par placebo de 24 semaines visant à évaluer FORXIGA en association avec le glimépiride (une sulfonylurée). Les patients qui avaient reçu au moins la moitié de la dose maximale recommandée de glimépiride en monothérapie (4 mg) pendant une période préliminaire d'au moins 8 semaines ont été répartis au hasard pour recevoir de la dapagliflozine à 2,5 mg, FORXIGA à 5 mg ou à 10 mg ou un placebo, en plus du glimépiride à 4 mg par jour. La réduction de la dose de glimépiride à 2 mg ou à 0 mg était permise en cas

d'hypoglycémie au cours de la période de traitement; aucune augmentation de la dose de glimépiride n'était autorisée.

Comme l'indique le [tableau 15](#), le traitement par FORXIGA à 5 mg et à 10 mg en association avec le glimépiride a entraîné des réductions significatives du taux d'HbA<sub>1c</sub>, de la glycémie à jeun, de la glycémie postprandiale après deux heures et du poids corporel comparativement au placebo associé au glimépiride à la semaine 24 et se sont maintenues à long terme.

**Tableau 15 Résultats d'une étude contrôlée par placebo de 24 semaines (RADO\*) sur FORXIGA en association avec une sulfonylurée (glimépiride)**

<b>Critère d'évaluation de l'efficacité</b>	<b>FORXIGA à 5 mg + glimépiride N = 142<sup>†</sup></b>	<b>FORXIGA à 10 mg + glimépiride N = 151<sup>†</sup></b>	<b>Placebo + glimépiride N = 145<sup>†</sup></b>
<b>Taux d'HbA<sub>1c</sub> (%)</b>			
Valeur moyenne au départ	8,12	8,07	8,15
Variation par rapport au départ (moyenne ajustée <sup>‡</sup> )	-0,63	-0,82	-0,13
Écart par rapport au placebo + glimépiride (moyenne ajustée <sup>‡</sup> ) (IC à 95 %)	-0,49 <sup>§</sup> (-0,67; -0,32)	-0,68 <sup>§</sup> (-0,86; -0,51)	
Patients (%) obtenant un taux d'HbA <sub>1c</sub> < 7 % ajusté par rapport au départ	30,3 <sup>§</sup>	31,7 <sup>§</sup>	13,0
<b>Glycémie à jeun (mmol/L)</b>			
Valeur moyenne au départ	9,7	9,6	9,6
Variation par rapport au départ (moyenne ajustée <sup>‡</sup> )	-1,2	-1,6	-0,1
Écart par rapport au placebo + glimépiride (moyenne ajustée <sup>‡</sup> ) (IC à 95 %)	-1,1 <sup>§</sup> (-1,5; -0,7)	-1,5 <sup>§</sup> (-1,9; -1,1)	
<b>Glycémie postprandiale après 2 heures<sup>¶</sup> (mmol/L)</b>			
Valeur de départ (moyenne)	17,9	18,3	18,0
Variation par rapport au départ (moyenne ajustée <sup>‡</sup> )	-3,0	-3,4	-0,6
Écart par rapport au placebo + glimépiride (moyenne ajustée <sup>‡</sup> ) (IC à 95 %)	-2,4 <sup>§</sup> (-3,2; -1,5)	-2,7 <sup>§</sup> (-3,6; -1,9)	
<b>Poids corporel (kg)</b>			
Valeur moyenne au départ	81,00	80,56	80,94
Variation par rapport au départ (moyenne ajustée <sup>‡</sup> )	-1,56	-2,26	-0,72
Écart par rapport au placebo + glimépiride (moyenne ajustée <sup>‡</sup> ) (IC à 95 %)	-0,84 <sup>§§</sup> (-1,47; -0,21)	-1,54 <sup>§</sup> (-2,17; -0,92)	

- \* RADO : report en aval de la dernière observation (avant le médicament de secours pour les patients qui en ont reçu).
- † Patients répartis au hasard et traités chez qui l'efficacité a été évaluée au départ et au moins une fois par la suite.
- ‡ Moyennes des moindres carrés corrigées pour la valeur de départ.
- § Valeur  $p < 0,0001$  vs placebo.
- §§ Valeur  $p < 0,0091$  vs placebo.
- ¶ Glycémie postprandiale après deux heures en réponse à une épreuve d'hyperglycémie provoquée par voie orale (75 g de glucose).

### Ajout à la metformine et à une sulfonylurée en traitement d'association (étude 5)

Des patients atteints de diabète de type 2 et dont l'équilibre glycémique était inadéquat (taux d'HbA<sub>1c</sub>  $\geq 7$  % et  $\leq 10,5$  %) ont participé à une étude à double insu et contrôlée par placebo de 24 semaines visant à évaluer FORXIGA en association avec la metformine et une sulfonylurée. Des patients qui recevaient une dose stable de metformine (préparation à libération immédiate ou prolongée) de  $\geq 1500$  mg/jour plus la dose maximale tolérée, qui devait être au moins la moitié de la dose maximale, d'une sulfonylurée pendant au moins 8 semaines avant le recrutement ont été répartis au hasard pour recevoir FORXIGA à 10 mg ou un placebo après une période préliminaire de 8 semaines sous placebo. L'ajustement de la dose de FORXIGA ou de metformine n'était pas permis durant la période de traitement de 24 semaines. La réduction de la dose de sulfonylurée était permise pour prévenir l'hypoglycémie durant la période de traitement; aucune augmentation de la dose de sulfonylurée n'était autorisée.

Comme l'indique le [tableau 16](#), le traitement par FORXIGA à 10 mg en association avec la metformine et une sulfonylurée a procuré des réductions significatives du taux d'HbA<sub>1c</sub>, de la glycémie à jeun et du poids corporel comparativement au placebo à la semaine 24, qui se sont maintenues à long terme. À la semaine 8, des variations statistiquement significatives de la tension artérielle systolique (TAS, mm Hg) de -4,0 et de -0,3 ont été observées sous FORXIGA à 10 mg et sous placebo, respectivement ( $p < 0,05$ ) par rapport aux valeurs initiales.

**Tableau 16 Résultats d'une étude contrôlée par placebo de 24 semaines (RADO\*) sur FORXIGA en association avec la metformine et une sulfonylurée**

Critère d'évaluation de l'efficacité	FORXIGA à 10 mg + metformine + sulfonylurée N = 108 <sup>†</sup>	Placebo + metformine + sulfonylurée N = 108 <sup>†</sup>
Taux d'HbA <sub>1c</sub> (%)		
Valeur moyenne au départ	8,08	8,24
Variation par rapport au départ (moyenne ajustée <sup>‡,¶</sup> )	-0,86	-0,17
Écart par rapport au placebo (moyenne ajustée <sup>‡,¶</sup> ) (IC à 95 %)	-0,69 <sup>§</sup> (-0,89; -0,49)	
Patients (%) ayant atteint un taux d'HbA <sub>1c</sub> < 7 % ajusté par rapport au départ	31,8 <sup>§</sup>	11,1
Glycémie à jeun (mmol/L)		

**Tableau 16 Résultats d'une étude contrôlée par placebo de 24 semaines (RADO\*) sur FORXIGA en association avec la metformine et une sulfonyleurée**

Critère d'évaluation de l'efficacité	FORXIGA à 10 mg + metformine + sulfonyleurée N = 108 <sup>†</sup>	Placebo + metformine + sulfonyleurée N = 108 <sup>†</sup>
Valeur moyenne au départ	9,3	10,0
Variation à la semaine 24 par rapport au départ (moyenne ajustée <sup>‡</sup> )	-1,9	-0,04
Écart par rapport au placebo (moyenne ajustée <sup>‡</sup> ) (IC à 95 %)	-1,86 <sup>§</sup> (-2,4; -1,3)	
Poids corporel (kg)		
Valeur moyenne au départ	88,57	90,07
Variation par rapport au départ (moyenne ajustée <sup>‡</sup> )	-2,65	-0,58
Écart par rapport au placebo (moyenne ajustée <sup>‡</sup> ) (IC à 95 %)	-2,07 <sup>§</sup> (-2,79; -1,35)	

\* RADO : report en aval de la dernière observation (avant le médicament de secours pour les patients qui en ont reçu).

† Patients répartis au hasard et traités chez qui l'efficacité a été évaluée au départ et au moins une fois par la suite.

‡ Moyennes des moindres carrés corrigées pour la valeur de départ selon un modèle d'analyse de la covariance.

‡‡ Moyennes des moindres carrés corrigées pour la valeur de départ selon un modèle longitudinal de mesures répétées.

§ Valeur p < 0,0001 vs placebo.

### Ajout à la sitagliptine seule en traitement d'association ou en association à la metformine (étude 6)

Au total, 452 patients atteints de diabète de type 2 et dont l'équilibre glycémique était inadéquat (taux d'HbA<sub>1c</sub> ≥ 7 % et ≤ 10 % à la randomisation), qui n'avaient pas reçu de traitement antérieur ou qui avaient été traités à l'admission avec la metformine ou la sitagliptine seule ou en association, ont participé à une étude contrôlée par placebo de 24 semaines suivie d'une période de prolongation de 24 semaines.

Les patients ont été stratifiés selon leur utilisation de metformine comme traitement de fond (≥ 1500 mg/jour) et ont été répartis au hasard dans chaque strate pour recevoir FORXIGA à 10 mg et la sitagliptine à 100 mg une fois par jour ou un placebo et la sitagliptine à 100 mg une fois par jour. On a procédé à une analyse des paramètres d'évaluation pour FORXIGA à 10 mg comparativement au placebo pour le groupe complet de l'étude (sitagliptine avec et sans metformine) et pour chaque strate (sitagliptine seule ou sitagliptine avec metformine).

Comme l'indique le [tableau 17](#), le traitement par FORXIGA à 10 mg pour le groupe complet de l'étude (sitagliptine avec et sans metformine) et pour chaque strate (sitagliptine seule ou sitagliptine avec metformine) a procuré des réductions statistiquement significatives (p < 0,0001) du taux d'HbA<sub>1c</sub>, de la glycémie à jeun et du poids corporel comparativement au placebo à la semaine 24.

**Tableau 17 Résultats d'une étude contrôlée par placebo de 24 semaines (RADO\*) sur FORXIGA en association avec la sitagliptine avec ou sans metformine (ensemble intégral des données et strate avec ou sans metformine)**

<b>Critère d'évaluation de l'efficacité</b>	<b>FORXIGA à 10 mg + Sita-gliptine + ou – Met N = 223†</b>	<b>Placebo + Sita-gliptine + ou – Met N = 224†</b>	<b>FORXIGA à 10 mg + Sita-gliptine N = 110†</b>	<b>Placebo + Sita-gliptine N = 111†</b>	<b>FORXIGA à 10 mg + Sita-gliptine + Met N = 113†</b>	<b>Placebo + Sita-gliptine + Met N = 113†</b>
<b>Taux d'HbA<sub>1c</sub> (%)</b>	N = 223	N = 223	N = 110	N = 110	N = 113	N = 113
Valeur de départ (moyenne)	7,90	7,97	7,99	8,07	7,80	7,87
Variation par rapport au départ (moyenne ajustée‡)	-0,45	0,04	-0,47	0,10	-0,43	-0,02
Écart par rapport au placebo (moyenne ajustée‡) (IC à 95 %)	-0,48§ (-0,62; -0,34)		-0,56§ (-0,79; -0,34)		-0,40§ (-0,58; -0,23)	
<b>Glycémie à jeun (mmol/L)</b>	N = 222	N = 222	N = 110	N = 110	N = 112	N = 112
Valeur de départ (moyenne)	8,97	9,05	8,73	8,96	9,21	9,14
Variation à la semaine 24 par rapport au départ (moyenne ajustée‡)	-1,34	0,21	-1,22	0,26	-1,45	0,17
Écart par rapport au placebo (moyenne ajustée‡) (IC à 95 %)	-1,55§ (-1,91; -1,19)		-1,47§ (-2,01; -0,94)		-1,62§ (-2,11; -1,13)	
<b>Poids corporel (kg)</b>	N = 223	N = 224	N = 110	N = 111	N = 113	N = 113
Valeur de départ (moyenne)	91,02	89,23	88,01	84,20	93,95	94,17
Variation par rapport au départ (moyenne ajustée‡)	-2,14	-0,26	-1,91	-0,06	-2,35	-0,47
Écart par rapport au placebo (moyenne ajustée‡) (IC à 95 %)	-1,89§ (-2,37; -1,40)		-1,85§ (-2,47; -1,23)		-1,87§ (-2,61; -1,13)	

\* RADO : report en aval de la dernière observation (avant le médicament de secours pour les patients qui en ont reçu).

† Patients répartis au hasard et traités chez qui l'efficacité a été évaluée au départ et au moins une fois par la suite.

‡ Moyennes des moindres carrés corrigées en fonction de la valeur de départ.

§ Valeur p < 0,0001 vs placebo.

## Ajout à l'insuline en traitement d'association (étude 7)

Des patients atteints de diabète type 2 dont l'équilibre glycémique était inadéquat (taux d'HbA<sub>1c</sub> ≥ 7,5 % et ≤ 10,5 %) ont été répartis au hasard dans le cadre d'une étude à double insu et contrôlée par placebo de 24 semaines visant à évaluer FORXIGA en traitement d'appoint à l'insuline. Les patients qui suivaient une insulinothérapie stable depuis au moins 8 semaines, avec une dose moyenne d'insuline injectable d'au moins 30 UI par jour, et qui recevaient au maximum deux antidiabétiques oraux ont été répartis au hasard après avoir participé à une période de recrutement de 2 semaines pour recevoir de la dapagliflozine à 2,5 mg, FORXIGA à 5 mg ou à 10 mg ou un placebo en plus de la dose d'insuline et des autres antidiabétiques oraux qu'ils recevaient, le cas échéant. Les patients ont été stratifiés selon la présence ou l'absence de traitement de fond par des antidiabétiques oraux. L'augmentation ou la diminution de la dose d'insuline n'était permise que pendant la phase de traitement chez les patients qui n'atteignaient pas des objectifs glycémiques précis. Les sujets prenant de la metformine devaient recevoir ≥ 1500 mg/jour.

Dans cette étude, 50 % des patients (n = 392) recevaient de l'insuline en monothérapie au départ, tandis que 50 % recevaient un ou deux antidiabétiques oraux en plus de l'insuline. De ces derniers, 80 % (n = 319) recevaient déjà de l'insuline et de la metformine en bithérapie comme traitement de fond. Le nombre de patients recevant d'autres associations d'antidiabétiques oraux était insuffisant aux fins d'évaluation. Par conséquent, l'utilisation avec des associations d'antidiabétiques oraux autres que la metformine seule n'est pas indiquée. Dans l'ensemble de l'échantillon de patients, 48 % prenaient de l'insuline à doses variables et de l'insuline basale, 35 % prenaient de l'insuline à doses variables seulement et 17 % prenaient de l'insuline basale. Environ 88 % des patients se sont rendus au terme de 24 semaines. À la semaine 24, FORXIGA à 5 mg et à 10 mg avait entraîné une réduction significative du taux d'HbA<sub>1c</sub> et de la dose moyenne d'insuline ainsi qu'une réduction significative du poids corporel, comparativement au placebo (tableau 18); l'effet de FORXIGA sur le taux d'HbA<sub>1c</sub> était semblable chez les patients des deux strates.

**Tableau 18 Résultats de l'étude contrôlée par placebo de 24 semaines (RADO\*) sur FORXIGA en association avec de l'insuline avec ou sans un maximum de deux antidiabétiques oraux<sup>§§</sup>**

Critère d'évaluation de l'efficacité	FORXIGA à 5 mg + insuline N = 211 <sup>†</sup>	FORXIGA à 10 mg + insuline N = 194 <sup>†</sup>	Placebo + insuline N=193 <sup>†</sup>
<b>Taux d'HbA<sub>1c</sub> (%)</b>			
Valeur moyenne au départ	8,61	8,58	8,46
Variation par rapport au départ (moyenne ajustée <sup>‡</sup> )	-0,82	-0,90	-0,30
Écart par rapport au placebo (moyenne ajustée <sup>‡</sup> ) (IC à 95 %)	-0,52 <sup>§</sup> (-0,66; -0,38)	-0,60 <sup>§</sup> (-0,74; -0,45)	
<b>Glycémie à jeun (mmol/L)</b>			
Valeur moyenne au départ	10,3	9,6	9,4
Variation par rapport au départ (moyenne ajustée <sup>‡</sup> )	-1,0	-1,2	0,2

**Tableau 18 Résultats de l'étude contrôlée par placebo de 24 semaines (RADO\*) sur FORXIGA en association avec de l'insuline avec ou sans un maximum de deux antidiabétiques oraux<sup>§§</sup>**

Critère d'évaluation de l'efficacité	FORXIGA à 5 mg + insuline N = 211 <sup>†</sup>	FORXIGA à 10 mg + insuline N = 194 <sup>†</sup>	Placebo + insuline N=193 <sup>†</sup>
Écart par rapport au placebo (moyenne ajustée <sup>‡</sup> ) (IC à 95 %)	-1,2 (-1,7; -0,7)	-1,4 <sup>§</sup> (-1,9; -0,9)	
<b>Poids corporel (kg)</b>			
Valeur moyenne au départ	93,20	94,63	94,21
Variation par rapport au départ (moyenne ajustée <sup>‡</sup> )	-0,98	-1,67	0,02
Écart par rapport au placebo (moyenne ajustée <sup>‡</sup> ) (IC à 95 %)	-1,00 <sup>§</sup> (-1,50; -0,50)	-1,68 <sup>§</sup> (-2,19; -1,18)	

\* RADO : report en aval de la dernière observation (avant le médicament de secours pour les patients qui en ont reçu).

† Patients répartis au hasard et traités chez qui l'efficacité a été évaluée au départ et au moins une fois par la suite.

‡ Moyennes des moindres carrés corrigées en fonction de la valeur de départ.

§ Valeur p < 0,0001 vs placebo.

§§ L'utilisation avec des associations d'antidiabétiques oraux autres que la metformine seule n'est pas indiquée.

## **Essai sur les issues cardiovasculaires chez des patients atteints de diabète de type 2**

### **Étude DECLARE-TIMI 58 (étude 8)**

L'étude DECLARE-TIMI 58 (Dapagliflozin Effect on Cardiovascular Events-Thrombolysis in Myocardial Infarction 58) était une étude clinique internationale, multicentrique, à répartition aléatoire, à double insu, contrôlée par placebo et dictée par les événements visant à évaluer l'effet de FORXIGA par rapport à celui du placebo sur les issues CV lorsqu'ils sont ajoutés au traitement de fond actuel chez des patients atteints de diabète de type 2 et présentant des facteurs de risque CV ou une maladie CV établie. L'évaluation devait se faire en deux étapes. Premièrement, on a mesuré la non-infériorité entre FORXIGA et le placebo en rapport avec le principal critère d'évaluation de l'innocuité composé des décès d'origine CV, des cas d'infarctus du myocarde (IM) et des cas d'accident vasculaire cérébral (AVC) ischémique, qui sont appelés des événements cardiovasculaires majeurs (ECVM). Si une non-infériorité en rapport avec les ECVM était démontrée, l'étude testait ensuite en parallèle la supériorité en rapport avec les deux principaux critères d'évaluation de l'efficacité, soit les ECVM et le critère composé de l'hospitalisation pour insuffisance cardiaque et du décès d'origine cardiovasculaire<sup>2</sup>.

<sup>2</sup>Les deux principaux critères d'évaluation de l'efficacité peuvent être utilisés lorsque l'un ou l'autre de ces critères d'évaluation permet, par ses résultats favorables, de conclure à l'efficacité. Les deux principaux critères d'évaluation de l'efficacité dans l'étude DECLARE-TIMI 58 ont été évalués de façon indépendante et en parallèle. Pour limiter l'erreur de type 1, le risque a été réparti entre les deux principaux critères d'évaluation.

Tous les patients étaient atteints de diabète de type 2 et présentaient soit plusieurs facteurs de risque (au moins deux autres facteurs de risque CV [être âgé de  $\geq 55$  ans chez les hommes ou de  $\geq 60$  ans chez les femmes, et au moins un parmi les suivants : dyslipidémie, hypertension ou tabagisme actuel]) sans n'avoir jamais subi d'événement CV au départ (prévention primaire), soit une maladie CV établie (prévention secondaire). L'étude DECLARE-TIMI 58 a été conçue de manière à assurer l'inclusion d'un large éventail de patients. Les traitements concomitants pour le diabète et l'athérosclérose pouvaient être ajustés à la discrétion des chercheurs, conformément à la norme de soins pour ces maladies.

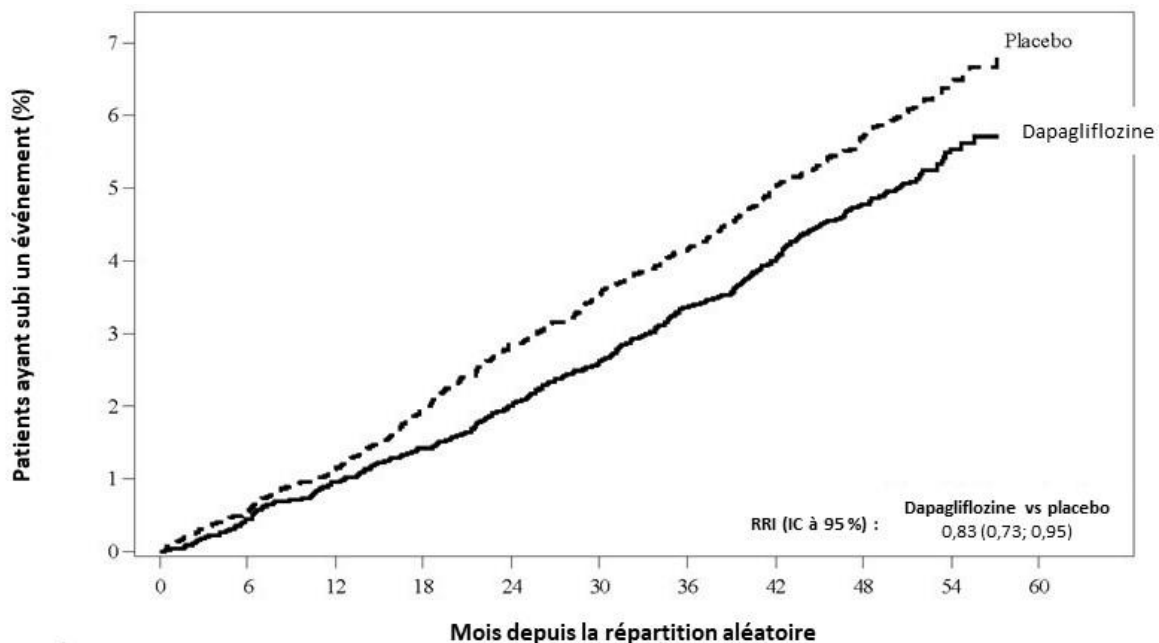
Sur 17 160 patients répartis au hasard, 10 186 (59,4 %) n'avaient pas de maladie CV établie et 6974 (40,6 %) en avaient une. Au total, 8582 patients ont été répartis au hasard pour recevoir FORXIGA à 10 mg et 8578, un placebo; les patients ont été suivis pendant une période moyenne de 4,1 ans. Dans l'étude, 98,5 % des sujets ont participé à celle-ci jusqu'à la fin, le statut vital de 99,3 % des sujets était connu, et 13 181 sujets (76,8 %) prenaient toujours le médicament à l'étude à la fin de celle-ci.

L'âge moyen des patients de l'étude était de 63,9 ans, 37,4 % étaient des femmes, 79,6 % étaient de race blanche, 3,5 % de race noire ou afro-américaine et 13,4 % étaient d'origine asiatique. Environ 46 % des patients traités par FORXIGA étaient âgés de 65 ans ou plus et 6,3 % étaient âgés de 75 ans ou plus. Au total, 22,4 % étaient atteints de diabète depuis  $\leq 5$  ans et la durée moyenne du diabète était de 11,9 ans. Le taux moyen d'HbA<sub>1c</sub> était de 8,3 % et l'IMC moyen se montait à 32,0 kg/m<sup>2</sup>. Au départ, 10,0% des patients avaient des antécédents d'insuffisance cardiaque. Le TFGe moyen était de 85,2 mL/min/1,73 m<sup>2</sup>, 7,4 % des patients avaient un TFGe  $< 60$  mL/min/1,73 m<sup>2</sup> et 45,1 % avaient un TFGe  $\geq 60$  à  $< 90$  mL/min/1,73 m<sup>2</sup>. Au départ, 30,3 % des patients présentaient une microalbuminurie ou une macroalbuminurie (rapport albumine/créatinine urinaire de  $\geq 3,39$  à  $\leq 33,9$  mg/mmol ou de  $> 33,9$  mg/mmol, respectivement). La plupart des patients (98,1 %) prenaient un ou plusieurs antidiabétiques au départ. Au total, 82,0 % des patients étaient traités par la metformine, 40,9 % par l'insuline, 42,7 % par une sulfonurée, 16,8 % par un inhibiteur de la DPP-4 et 4,4 % par un agoniste des récepteurs du GLP-1. Environ 81,3 % des patients étaient traités par des inhibiteurs de l'enzyme de conversion de l'angiotensine (ECA) ou des antagonistes des récepteurs de l'angiotensine (ARA), 75,0 % par des statines, 61,1 % par des antiplaquettaires, 55,5 % par l'acide acétylsalicylique, 52,6 % par des bêta-bloquants, 34,9 % par des bloqueurs des canaux calciques, 22,0 % par des diurétiques thiazidiques et 10,5 % par des diurétiques de l'anse.

Les résultats ont montré l'innocuité de FORXIGA sur le plan CV (évaluée selon une marge de non- infériorité de 1,3 par rapport au placebo pour le critère composé de décès d'origine CV, d'IM ou d'AVC ischémique [ECVM]; test unilatéral,  $p < 0,001$ ).

FORXIGA s'est révélé supérieur au placebo dans la réduction de l'incidence du critère d'évaluation principal composé de l'hospitalisation pour insuffisance cardiaque et du décès d'origine CV, correspondant à une réduction de 17 % du risque (RRI : 0,83 [IC à 95 % : 0,73; 0,95];  $p = 0,005$ ) (figure 1). Les analyses des composants individuels de ce critère indiquent que la différence dans l'effet du traitement était due aux hospitalisations pour insuffisance cardiaque (RRI : 0,73 [IC à 95 % : 0,61; 0,88]) et qu'il n'y avait pas de différence claire dans les décès d'origine CV (RRI : 0,98 [IC à 95 % : 0,82; 1,17]) (figure 2).

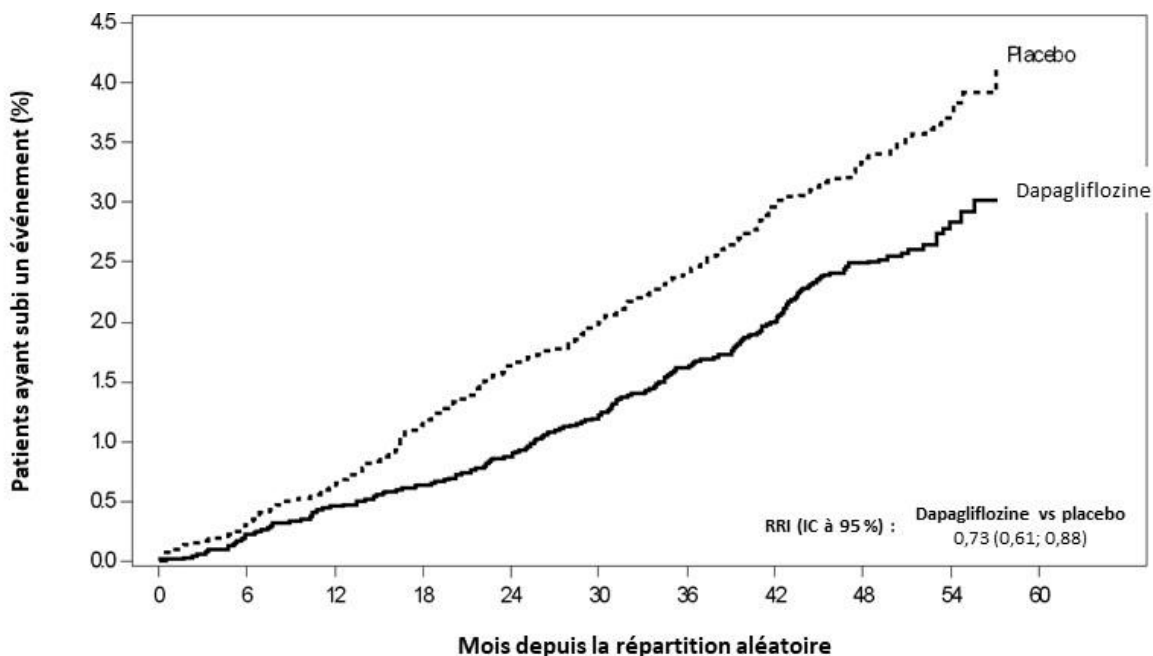
**Figure 1 Temps écoulé avant la survenue d'un premier événement du critère composé de l'hospitalisation pour insuffisance cardiaque et du décès d'origine cardiovasculaire dans l'étude DECLARE-TIMI 58**



Patients à risque		Mois depuis la répartition aléatoire									
Dapagliflozine :	8582	8517	8415	8322	8224	8110	7970	7497	5445	1626	
Placebo :	8578	8485	8387	8259	8127	8003	7880	7367	5362	1573	

Le terme « Patients à risque » désigne le nombre de patients à risque au début de la période.  
 IC = intervalle de confiance, RRI = rapport des risques instantanés.

**Figure 2 Temps écoulé avant la survenue de la première hospitalisation pour insuffisance cardiaque dans l'étude DECLARE-TIMI 58**

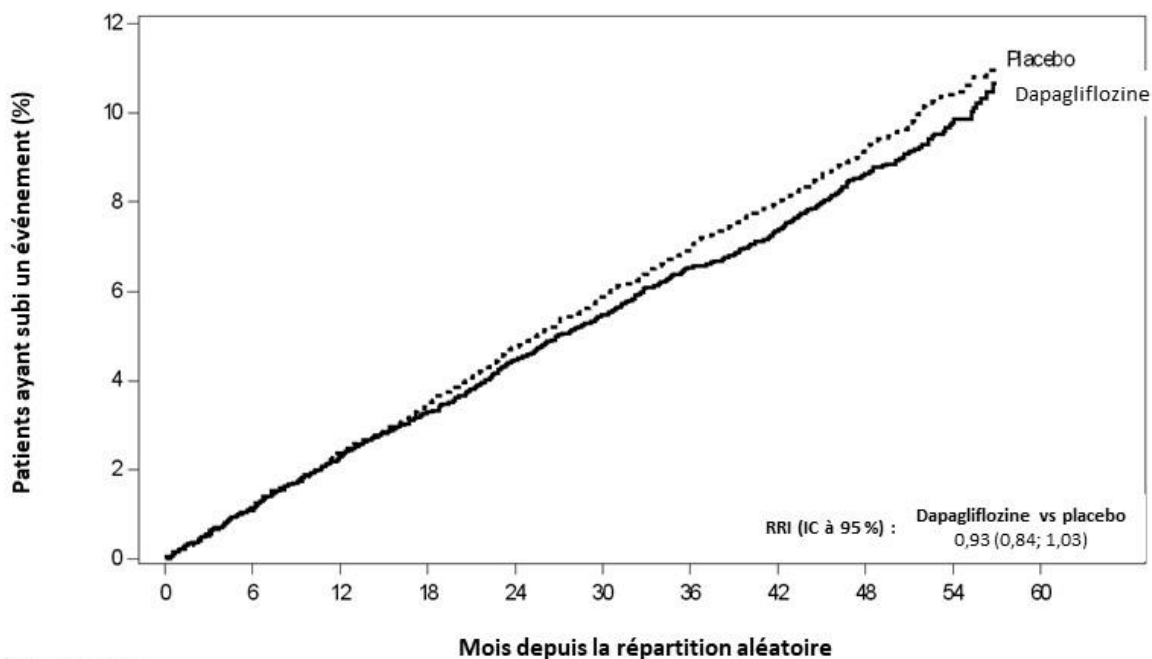


Patients à risque		Mois depuis la répartition aléatoire									
Dapagliflozine :	8582	8509	8403	8315	8218	8101	7965	7489	5439	1626	
Placebo :	8578	8482	8380	8256	8121	7998	7874	7360	5358	1572	

Le terme « Patients à risque » désigne le nombre de patients à risque au début de la période.  
 IC = intervalle de confiance, RRI = rapport des risques instantanés.

La supériorité de FORXIGA par rapport au placebo n'a pas été démontrée pour les ECVM (RRI = 0,93 [IC à 95 % : 0,84; 1,03]; p = 0,172) (figure 3, tableau 19). Les analyses des composants individuels des ECVM indiquent que l'incidence des IM était numériquement plus faible dans le groupe sous dapagliflozine que dans le groupe sous placebo (RRI = 0,89 [IC à 95 % : 0,77; 1,01]), sans aucune différence claire observée pour les décès d'origine CV ou les AVC ischémiques.

**Figure 3 Temps écoulé avant la survenue d'un premier ECVM dans l'étude DECLARE-TIMI 58**



**Patients à risque**

Dapagliflozine :	8582	8466	8303	8166	8017	7873	7708	7237	5225	1548
Placebo :	8578	8433	8281	8129	7969	7805	7649	7137	5158	1501

Le terme « Patients à risque » désigne le nombre de patients à risque au début de la période.  
 IC = intervalle de confiance, RRI = rapport des risques instantanés.

Étant donné que les ECVM n'étaient pas statistiquement significatifs, les critères d'évaluation secondaires rénaux composés (temps écoulé avant la survenue de la première diminution du TFGe confirmée et soutenue, néphropathie terminale, décès d'origine rénale ou CV) et la mortalité toutes causes confondues n'ont pas été inclus dans les analyses de confirmation.

**Tableau 19 Effets du traitement sur les critères composés\* et leurs composants dans l'étude DECLARE-TIMI 58**

Critère d'évaluation de l'efficacité	Patients ayant subi des événements n (%)		RRI (IC à 95 %)†	Valeur p‡
	FORXIGA à 10 mg N = 8582	Placebo N = 8578		
<b>Critère composé : hospitalisation pour IC, décès d'origine CV</b>	417 (4,9)	496 (5,8)	0,83 (0,73; 0,95)	0,005
Hospitalisation pour insuffisance cardiaque§	212 (2,5)	286 (3,3)	0,73 (0,61; 0,88)	<0,001
Décès d'origine CV§	245 (2,9)	249 (2,9)	0,98 (0,82; 1,17)	0,830
<b>Critère composé : décès d'origine CV, IM ou AVC ischémique</b>	756 (8,8)	803 (9,4)	0,93 (0,84; 1,03)	0,172
Décès d'origine CV§	245 (2,9)	249 (2,9)	0,98 (0,82; 1,17)	0,830
Infarctus du myocarde§	393 (4,6)	441 (5,1)	0,89 (0,77; 1,01)	0,080
AVC ischémique§	235 (2,7)	231 (2,7)	1,01 (0,84; 1,21)	0,916
<b>Critère d'évaluation rénal composé§§</b>	370 (4,3)	480 (5,6)	0,76 (0,67; 0,87)	
<b>Mortalité toutes causes confondues</b>	529 (6,2)	570 (6,6)	0,93 (0,82; 1,04)	

AVC = accident vasculaire cérébral; CV = cardiovasculaire; IC = intervalle de confiance; IM = infarctus du myocarde; N = nombre de patients; RRI = rapport des risques instantanés; TFGe = taux de filtration glomérulaire estimé.

\* Ensemble d'analyse intégral.

† Le RRI, l'IC et les valeurs p pour chaque paramètre d'efficacité calculés au moyen d'un modèle de risques proportionnels de Cox (test de Wald) évaluant le temps écoulé avant la survenue d'un premier événement, stratifié selon la valeur initiale du risque CV et la présence ou l'absence d'hématurie. Les modalités de traitement étaient prises en compte dans ce modèle.

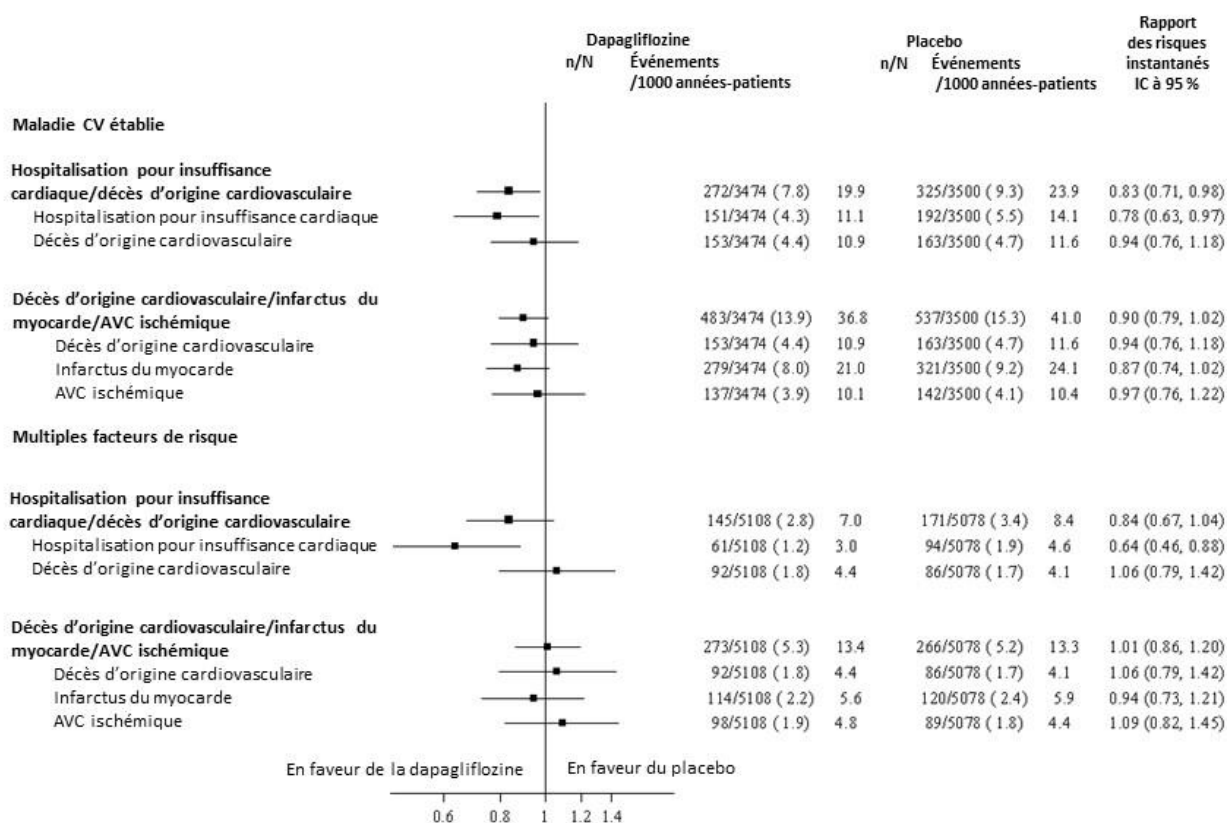
‡ La supériorité par rapport au placebo à l'égard de l'hospitalisation pour insuffisance cardiaque ou du décès d'origine CV et la supériorité par rapport au placebo à l'égard des ECVM ont été vérifiées en parallèle à la suite de la procédure de test fermé au niveau  $\alpha = 0,0231$  (valeur bilatérale). Étant donné que le critère composé de l'hospitalisation pour insuffisance cardiaque et du décès d'origine CV était statistiquement significatif, la valeur  $\alpha$  complète a été reprise pour vérifier les ECVM au niveau  $\alpha = 0,0462$  (valeur bilatérale). Étant donné que les ECVM n'étaient pas statistiquement significatifs, les critères d'évaluation secondaires rénaux composés et la mortalité toutes causes confondues n'ont pas été inclus dans les analyses de confirmation.

§ Les composants des critères d'évaluation composés étaient des variables exploratoires.

§§ Diminution confirmée et soutenue de  $\geq 40$  % du TFGe jusqu'à  $< 60$  mL/min/1,73 m<sup>2</sup>, néphropathie terminale (dialyse  $\geq 90$  jours ou transplantation rénale, diminution confirmée et soutenue du TFGe  $< 15$  mL/min/1,73 m<sup>2</sup>), décès d'origine rénale ou CV.

Les patients de l'étude DECLARE-TIMI 58 ont été stratifiés selon la catégorie de risque CV (facteurs de risque CV ou maladie CV établie). Le bienfait de FORXIGA par rapport au placebo dans la réduction du risque d'hospitalisation pour insuffisance cardiaque a été observé chez des patients atteints ou non d'une maladie CV établie (figure 4) et ce bienfait a également été observé dans les principaux sous-groupes formés selon l'âge (> 65 ans et ≥ 65 ans, et < 75 ans et ≥ 75 ans), le sexe, la fonction rénale (TFGe) et la région. On observe une tendance associée à un effet de la dapagliflozine sur les ECVm chez les patients présentant une maladie CV établie au départ et à des résultats neutres chez les patients ayant des facteurs de risque CV (figure 4).

**Figure 4 Issues cardiovasculaires chez les patients atteints ou non d'une maladie CV établie dans l'étude DECLARE-TIMI 58**



Le temps écoulé avant la survenue d'un premier événement a été analysé au moyen d'un modèle de risques proportionnels de Cox.

IC = intervalle de confiance.

### **Autres études menées chez des patients atteints de diabète de type 2 et traités en vue d'atteindre l'équilibre glycémique**

#### **Utilisation chez des patients atteints de diabète de type 2 et d'insuffisance rénale**

*Insuffisance rénale légère (TFGe ≥ 60 à < 90 mL/min/1,73 m<sup>2</sup>)* : L'efficacité a été évaluée dans une analyse groupée de neuf études cliniques regroupant 2226 patients atteints d'insuffisance rénale légère. La variation moyenne du taux d'HbA<sub>1c</sub> par rapport au départ et la réduction moyenne du taux d'HbA<sub>1c</sub> corrigée selon le placebo à 24 semaines étaient de -1,03 % et -0,54 %, respectivement, pour FORXIGA à 5 mg (n = 545) et de -1,03 % et

-0,54 %, respectivement, pour FORXIGA à 10 mg (n = 562). Le profil d'innocuité des patients atteints d'insuffisance rénale légère est semblable à celui de la population générale.

L'efficacité de FORXIGA a été évaluée dans deux études menées expressément auprès de patients atteints d'insuffisance rénale modérée et dans une analyse de données groupées.

*Insuffisance rénale modérée – Néphropathie chronique de stade 3A (TFGe  $\geq 45$  à  $< 60$  mL/min/1,73 m<sup>2</sup>)* : L'efficacité de la dapagliflozine a été évaluée dans une étude menée expressément auprès de patients diabétiques ayant un TFGe  $\geq 45$  à  $< 60$  mL/min/1,73 m<sup>2</sup> et dont l'équilibre glycémique était inadéquat. Dans un essai à répartition aléatoire, à double insu et contrôlé par placebo, un total de 321 patients adultes atteints de diabète de type 2 et présentant un TFGe  $\geq 45$  à  $< 60$  mL/min/1,73 m<sup>2</sup> (insuffisance rénale modérée – sous-groupe présentant une néphropathie chronique de stade 3A), dont l'équilibre glycémique était inadéquat, ont été traités par FORXIGA à 10 mg ou ont reçu un placebo. À la semaine 24, FORXIGA à 10 mg (n = 159) a entraîné des réductions statistiquement significatives du taux d'HbA<sub>1c</sub> et du poids corporel, comparativement au placebo (n = 161) (tableau 20).

**Tableau 20 Résultats de l'étude contrôlée par placebo de 24 semaines sur le traitement par FORXIGA réalisée auprès de patients diabétiques atteints d'insuffisance rénale modérée (néphropathie chronique de stade 3A, TFGe  $\geq 45$  à  $< 60$  mL/min/1,73 m<sup>2</sup>)**

Critère d'évaluation de l'efficacité	FORXIGA à 10 mg N = 159	Placebo N = 161
<b>Taux d'HbA<sub>1c</sub> (%)</b>		
Valeur de départ (moyenne)	8,35	8,03
Variation par rapport au départ (moyenne ajustée*)	-0,37 <sup>§</sup>	-0,03
Écart par rapport au placebo (moyenne ajustée*) (IC à 95 %)	-0,34 <sup>§</sup> (-0,53; -0,15)	
<b>Poids corporel (kg)</b>		
Valeur de départ (moyenne)	92,51	88,30
Variation par rapport au départ en pourcentage (moyenne ajustée*)	-3,42 <sup>§</sup>	-2,02
Écart par rapport au placebo (moyenne ajustée*) (IC à 95 %)	-1,43 <sup>§</sup> (-2,15; -0,69)	

\* Moyennes des moindres carrés corrigées en fonction de la valeur de départ.

§ Valeur p < 0,001.

*Insuffisance rénale modérée (TFGe  $\geq 30$  à  $< 60$  mL/min/1,73 m<sup>2</sup>)* : L'efficacité de FORXIGA a été évaluée dans une étude menée auprès de 252 patients diabétiques ayant un TFGe  $\geq 30$  à  $< 60$  mL/min/1,73 m<sup>2</sup>. Le traitement par FORXIGA n'a pas procuré une variation significative du taux d'HbA<sub>1c</sub> corrigée selon le placebo dans l'ensemble de la population à l'étude à 24 semaines. Dans une analyse additionnelle du sous-groupe présentant une néphropathie chronique de stade 3A (TFGe  $\geq 45$  à  $< 60$  mL/min/1,73 m<sup>2</sup>), FORXIGA à 5 mg (n = 35) a entraîné une variation moyenne du taux d'HbA<sub>1c</sub> corrigée selon le placebo à 24 semaines de -0,37 % (IC à 95 % : -0,83; 0,10) et FORXIGA à 10 mg (n = 32) a entraîné une variation moyenne du taux d'HbA<sub>1c</sub> corrigée selon le placebo à 24 semaines de -0,33 % (IC à 95 % : -0,80; 0,14).

L'efficacité chez les patients atteints d'insuffisance rénale modérée a été évaluée dans une analyse groupée de neuf études cliniques (366 patients, dont 87 % avaient un TFGe  $\geq 45$  à  $< 60$  mL/min/1,73 m<sup>2</sup>); cet ensemble ne comprenait pas les deux études menées expressément auprès de patients diabétiques atteints d'insuffisance rénale modérée. La variation moyenne du taux d'HbA<sub>1c</sub> par rapport au départ et la réduction moyenne du taux d'HbA<sub>1c</sub> corrigée selon le placebo à 24 semaines étaient respectivement de -0,71 % (IC à 95 % : -0,89; -0,53) et de -0,23 % (IC à 95 % : -0,47; 0,02) pour FORXIGA à 5 mg (n = 102) et de -0,87 % (IC à 95 % : -1,07; -0,68) et de -0,39 % (IC à 95 % : -0,65; -0,14) pour FORXIGA à 10 mg (n = 85).

### **Utilisation chez des patients atteints de diabète de type 2 et de maladies cardiovasculaires**

Dans deux études contrôlées par placebo de 24 semaines suivies d'une période de prolongation de 80 semaines, 1876 patients atteints de diabète de type 2 et d'une maladie cardiovasculaire ont été répartis au hasard pour recevoir FORXIGA à 10 mg (n = 935) ou un placebo (n = 941).

Les patients présentaient une maladie cardiovasculaire établie et un équilibre glycémique inadéquat. Quarante-deux pour cent des patients traités par FORXIGA à 10 mg étaient atteints d'hypertension au départ et les événements CV admissibles les plus fréquents étaient la coronaropathie (76 %) et l'AVC (20 %). Environ 19 % des patients ont reçu des diurétiques de l'anse pendant les études et 14 % présentaient une insuffisance cardiaque congestive (classe III de la NYHA chez 1 %). Environ 37 % des patients ont reçu de la metformine et un antidiabétique oral additionnel (sulfonylurée, thiazolidinedione, inhibiteur de la DPP-4 ou autre antidiabétique oral avec ou sans insuline au début de l'étude), 38 % ont reçu de l'insuline et au moins un antidiabétique oral et 18 % ont reçu de l'insuline seule.

Dans les deux études, à la semaine 24, FORXIGA à 10 mg a produit une amélioration significative du taux d'HbA<sub>1c</sub> comparativement au placebo ([tableau 21](#)). Des réductions significatives du poids corporel et de la TAS en position assise ont également été observées chez les patients traités par FORXIGA à 10 mg comparativement au placebo. Dans les deux études, les réductions du taux d'HbA<sub>1c</sub> et du poids corporel se sont généralement maintenues jusqu'aux semaines 52 et 104.

**Tableau 21 Résultats à la semaine 24 (RADO\*) de deux études contrôlées par placebo comparant FORXIGA à un placebo chez des patients atteints de diabète de type 2 et d'une maladie cardiovasculaire**

Critère d'évaluation de l'efficacité	Étude 8		Étude 9	
	FORXIGA 10 mg + traitement habituel N = 455 <sup>†</sup>	Placebo + traitement habituel N = 459 <sup>†</sup>	FORXIGA 10 mg + traitement habituel N = 480 <sup>†</sup>	Placebo + traitement habituel N = 482 <sup>†</sup>
<b>Taux d'HbA<sub>1c</sub> (%)</b>				
Valeur moyenne au départ	8,18	8,08	8,04	8,07
Variation par rapport au départ (moyenne ajustée <sup>‡</sup> )	-0,38	0,08	-0,33	0,07
Écart par rapport au placebo (moyenne ajustée <sup>‡</sup> ) (IC à 95 %)	-0,46 <sup>§</sup> (-0,56; -0,37)		-0,40 <sup>§</sup> (-0,50; -0,30)	
<b>Poids corporel (kg)</b>				
Valeur moyenne au départ	92,63	93,59	94,53	93,22
Variation par rapport au départ (valeur ajustée en % <sup>‡</sup> )	-2,56	-0,30	-2,53	-0,61
Écart par rapport au placebo (valeur ajustée en % <sup>‡</sup> ) (IC à 95 %)	-2,27 <sup>§</sup> (-2,64; -1,89)		-1,93 <sup>§</sup> (-2,31; -1,54)	

\* RADO : report en aval de la dernière observation.

† Patients répartis au hasard et traités chez qui l'efficacité a été évaluée au départ et au moins une fois par la suite.

‡ Moyennes des moindres carrés corrigées pour la valeur de départ.

§ Valeur p < 0,0001

### Tension artérielle

À la semaine 24, dans 11 études cliniques, le traitement par FORXIGA à 10 mg a réduit la tension artérielle systolique corrigée selon le placebo en moyenne de -1,3 à -5,3 mm Hg par rapport au départ dans toutes les études portant sur la monothérapie et toutes les études contrôlées par placebo sur les traitements d'association.

### Densité minérale osseuse et composition corporelle des patients atteints de diabète de type 2

Dans une étude de 24 semaines (n = 182), on a observé une plus forte réduction du poids corporel entre le début et la semaine 24 chez les patients prenant FORXIGA à 10 mg et de la metformine (-2,96 kg) que chez ceux qui recevaient un placebo et de la metformine (-0,88 kg), ainsi qu'une interaction importante avec le sexe (plus grande perte pondérale chez les hommes [-2,76 kg] que chez les femmes [-1,22 kg]). La variation de la masse grasse totale du corps entre le début et la semaine 24 a été de -2,22 kg sous FORXIGA et de -0,74 kg sous placebo, la réduction en pourcentage de la masse grasse totale entre le début et la semaine 24 atteignant 1 % dans le groupe traité par la dapagliflozine tandis qu'il y a eu peu

de changement dans le groupe recevant le placebo, selon l'évaluation par absorptiométrie à rayons X en biénergie (DEXA).

Dans une prolongation de cette étude jusqu'à la semaine 102, aucune variation de la densité minérale osseuse dans la colonne lombaire, le col du fémur ou la hanche totale n'a été observée dans l'un ou l'autre groupe de traitement (diminution moyenne < 0,5 % par rapport au départ dans toutes les régions anatomiques).

### **Études cliniques menées chez des patients atteints d'insuffisance cardiaque**

#### **Étude DAPA-HF (étude 9)**

L'étude DAPA-HF (Dapagliflozin And Prevention of Adverse outcomes in Heart Failure) était une étude internationale, multicentrique, à répartition aléatoire, à double insu et contrôlée par placebo menée chez des patients atteints d'insuffisance cardiaque (classe fonctionnelle II à IV de la New York Heart Association [NYHA]) ayant une fraction d'éjection réduite (FEVG  $\leq 40$  %) pour comparer l'effet de FORXIGA à celui d'un placebo, lorsqu'ils sont ajoutés au traitement de fond de référence, sur la fréquence des décès d'origine CV, des hospitalisations pour insuffisance cardiaque et des consultations à l'urgence liées à l'insuffisance cardiaque.

Parmi les 4744 patients, 2373 ont été répartis au hasard pour recevoir FORXIGA à 10 mg et 2371, un placebo; ces patients ont été suivis pendant une période médiane de 18 mois. L'âge moyen des patients de l'étude était de 66 ans (36 % des patients avaient entre 66 et 75 ans et 21 % avaient plus de 75 ans); 77 % des patients étaient de sexe masculin, 70 % de race blanche, 5 % de race noire ou afro-américaine et 24 % d'origine asiatique.

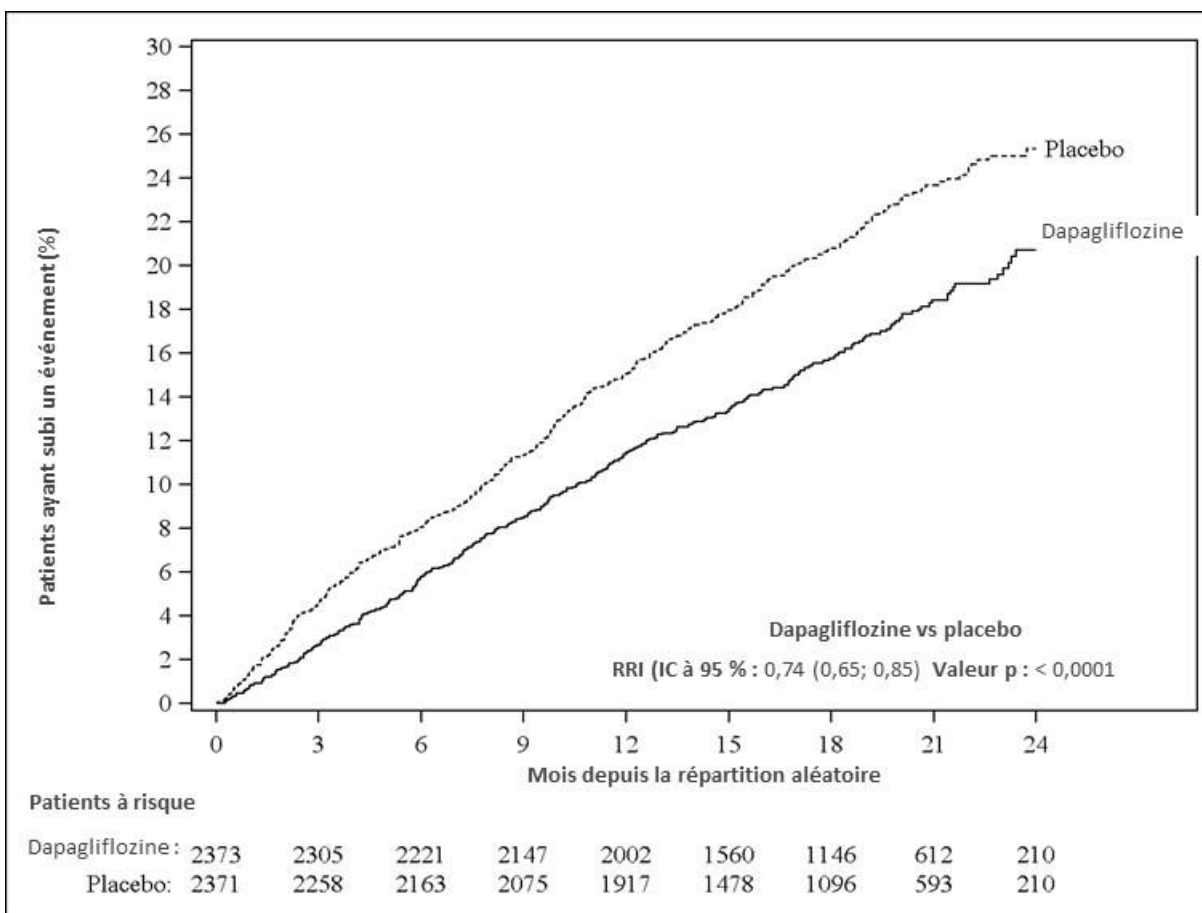
Au départ, 67,5 % des patients présentaient une insuffisance cardiaque de classe II de la NYHA, 31,6 %, de classe III et 0,9 %, de classe IV; la FEVG médiane était de 32 %. Au total, 42 % des patients de chaque groupe de traitement présentaient des antécédents de diabète de type 2 auxquels se sont ajoutés 3 % des patients de chaque groupe qui avaient été classés comme atteints de diabète de type 2 en raison d'un taux d'HbA<sub>1c</sub>  $\geq 6,5$  % au moment de l'inscription et de la répartition aléatoire.

Au départ, tous les patients recevaient le traitement de référence. Au total, 94 % des patients recevaient un inhibiteur de l'ECA, un ARA ou un inhibiteur des récepteurs de l'angiotensine et de la néprilysine (IRAN, 11 %), 96 %, un bêta-bloquant, 71 %, un antagoniste des récepteurs des minéralocorticoïdes (ARM), 93 %, un diurétique et 26 % portaient un dispositif implantable (avec fonction de défibrillation).

Les patients ayant un TFG<sub>e</sub>  $\geq 30$  mL/min/1,73 m<sup>2</sup> au moment de l'inscription ont été inclus dans l'étude. Le TFG<sub>e</sub> moyen était de 66 mL/min/1,73 m<sup>2</sup>; 41 % des patients avaient un TFG<sub>e</sub> < 60 mL/min/1,73 m<sup>2</sup> et 15 %, un TFG<sub>e</sub> < 45 mL/min/1,73 m<sup>2</sup>.

FORXIGA a entraîné une réduction statistiquement significative de la fréquence des événements du critère d'évaluation principal composé du décès d'origine CV, de l'hospitalisation pour insuffisance cardiaque ou de la consultation urgente liée à l'insuffisance cardiaque comparativement au placebo (RRI : 0,74 [IC à 95 % : 0,65 à 0,85];  $p < 0,0001$ ). Les courbes des événements survenus dans les groupes FORXIGA et placebo se sont séparées très tôt et ont continué de diverger pendant toute la période de l'étude ([figure 5](#)).

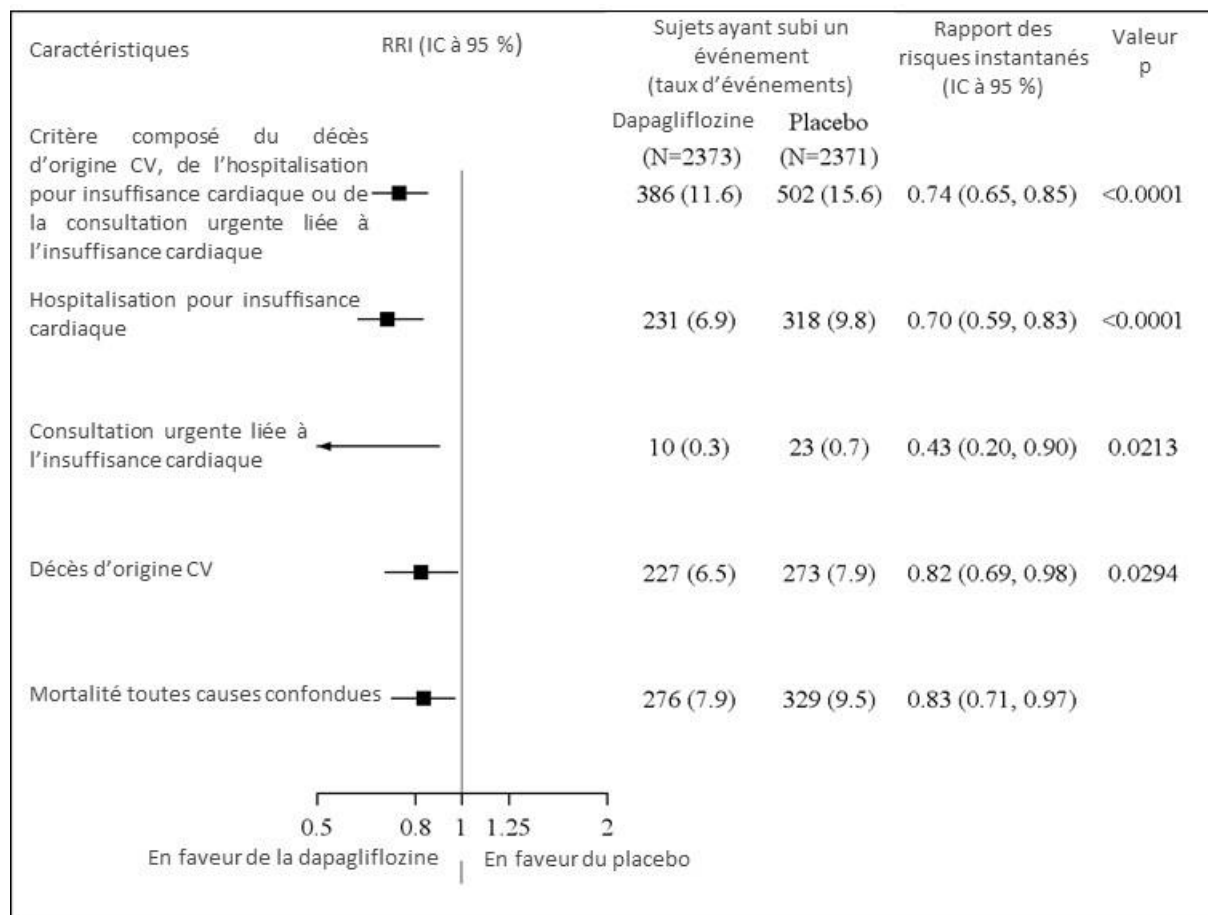
**Figure 5 Temps écoulé avant la première survenue du critère mixte composé du décès d'origine cardiovasculaire, de l'hospitalisation pour insuffisance cardiaque ou de la consultation urgente liée à l'insuffisance cardiaque**



Une consultation urgente liée à l'insuffisance cardiaque a été définie comme une évaluation urgente et imprévue par un médecin, p. ex. dans un service des urgences, qui a nécessité un traitement en raison de l'aggravation de l'insuffisance cardiaque (autre qu'une simple augmentation de la dose de diurétiques par voie orale). Le terme « Patients à risque » désigne le nombre de patients à risque au début de la période.

Chacun des trois composants du critère d'évaluation principal a contribué à l'effet du traitement (figure 6). Il y a eu peu de consultations urgentes liées à l'insuffisance cardiaque. FORXIGA a également réduit la fréquence des décès d'origine CV et des hospitalisations pour insuffisance cardiaque (RRI : 0,75 [IC à 95 % : 0,65 à 0,85]; p < 0,0001).

**Figure 6 Effets du traitement sur les événements du critère d'évaluation principal et sur chacun de ses composants**



Une consultation urgente liée à l'insuffisance cardiaque a été définie comme une évaluation urgente et imprévue par un médecin, p. ex. dans un service des urgences, qui a nécessité un traitement en raison de l'aggravation de l'insuffisance cardiaque (autre qu'une simple augmentation de la dose de diurétiques par voie orale).

Le nombre de premiers événements liés aux composants individuels est le nombre réel de premiers événements de chaque composant et ne correspond pas au nombre total d'événements du critère d'évaluation composé.

Les taux d'événements sont présentés comme le nombre de sujets ayant subi un événement par 100 années-patients de suivi.

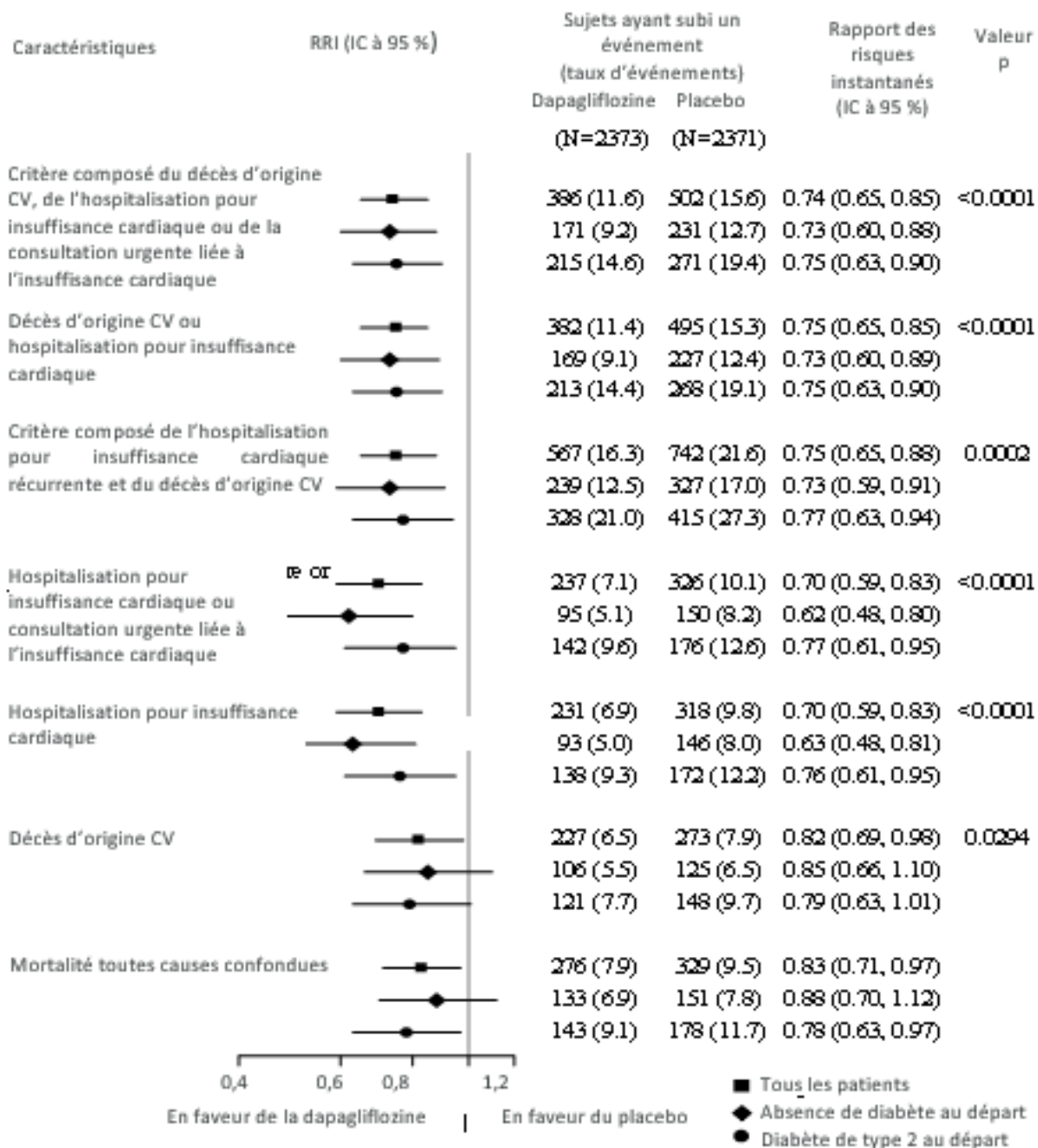
Les valeurs p des composants individuels sont nominales.

La supériorité de la dapagliflozine par rapport au placebo quant au critère d'évaluation secondaire a été testée en utilisant une méthode d'analyse hiérarchique. Comme le critère rénal composé, qui précédait la mortalité toutes causes confondues dans la séquence d'analyse, n'était pas statistiquement significatif, la mortalité toutes causes confondues n'a pas été incluse dans les analyses de confirmation.

FORXIGA a également réduit le nombre total d'hospitalisations pour insuffisance cardiaque (première et récurrentes) et de décès d'origine CV; 567 événements se sont produits dans le groupe FORXIGA comparativement à 742 dans le groupe placebo (rapport des taux : 0,75 [IC à 95 % : 0,65 à 0,88]; p = 0,0002).

Les bienfaits thérapeutiques de FORXIGA ont été observés chez les patients atteints d'insuffisance cardiaque, tant chez ceux qui étaient atteints de diabète de type 2 que chez les sujets non diabétiques (figure 7).

**Figure 7 Effets du traitement chez tous les patients, les patients atteints de diabète de type 2 et les patients non diabétiques**



Une consultation urgente liée à l'insuffisance cardiaque a été définie comme une évaluation urgente et imprévue par un médecin, p. ex. dans un service des urgences, qui a nécessité un traitement en raison de l'aggravation de l'insuffisance cardiaque (autre qu'une simple augmentation de la dose de diurétiques par voie orale).

Dans le cas du critère composé de l'hospitalisation pour insuffisance cardiaque récurrente et du décès d'origine CV, les paramètres présentés sont le rapport des taux et le nombre d'événements au lieu du rapport des risques instantanés et du nombre de sujets ayant subi un événement.

Le nombre de premiers événements liés aux composants individuels est le nombre réel de premiers événements de chaque composant et ne correspond pas au nombre total d'événements du critère d'évaluation composé.

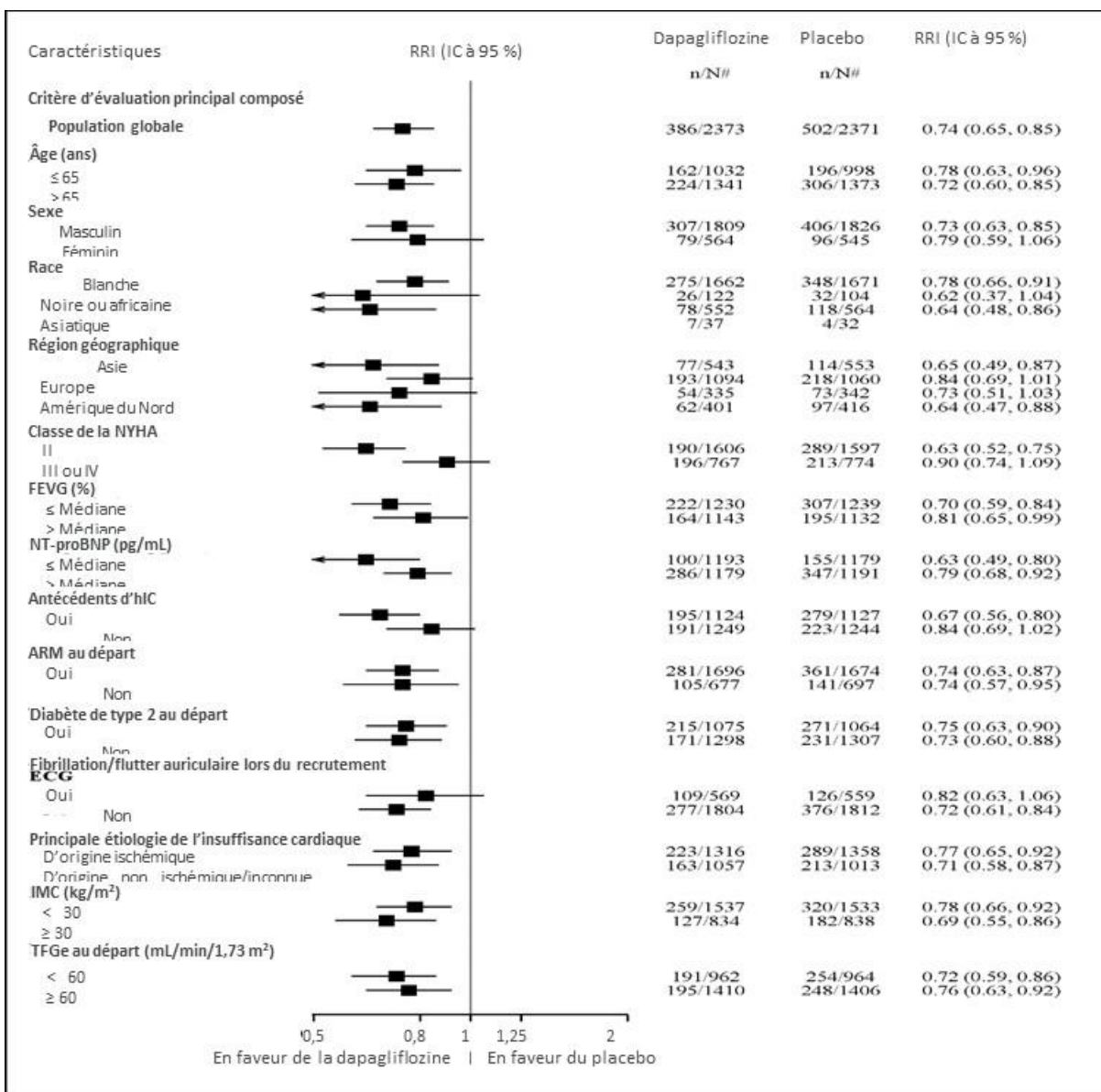
Le taux d'événements correspond au nombre de sujets ayant subi un événement par 100 années-patients de suivi, ou, dans le cas du critère composé de l'hospitalisation pour insuffisance cardiaque récurrente et du décès d'origine CV, au nombre moyen d'événements par 100 années-patients.

Les valeurs p des composants du critère d'évaluation principal composé sont nominales.

La supériorité de la dapagliflozine par rapport au placebo quant au critère d'évaluation secondaire a été testée en utilisant une méthode d'analyse hiérarchique. Comme le critère rénal composé, qui précédait la mortalité toutes causes confondues dans la séquence d'analyse, n'était pas statistiquement significatif, la mortalité toutes causes confondues n'a pas été incluse dans les analyses de confirmation.

Les bienfaits thérapeutiques de FORXIGA par rapport au placebo sur les événements du critère d'évaluation principal ont aussi été observés dans d'autres sous-groupes importants (figure 8).

**Figure 8 Effets du traitement en lien avec le critère d'évaluation principal mixte par sous-groupes**



a Les estimations du rapport des risques instantanés ne sont pas présentées pour les sous-groupes ayant moins de 15 événements au total, les deux groupes étant combinés.

n/N# Nombre de sujets ayant subi un événement/nombre de sujets dans le sous-groupe.

NT-proBNP = fragment N-terminal du propeptide natriurétique de type B; hIC = hospitalisation pour insuffisance cardiaque; ARM = antagoniste des récepteurs muscariniques; NYHA = New York Heart Association; FEVG = fraction d'éjection ventriculaire gauche; ECG = électrocardiographie; IMC = indice de masse corporelle; TFGe = taux de filtration glomérulaire estimé; RRI = rapport des risques instantanés; IC= intervalle de confiance.

### **Résultats rapportés par les patients – Symptômes d'insuffisance cardiaque**

L'effet du traitement par FORXIGA sur les symptômes d'insuffisance cardiaque a été évalué au moyen du score total des symptômes au Kansas City Cardiomyopathy Questionnaire (STS-KCCQ), qui permet de quantifier la fréquence et l'intensité des symptômes d'insuffisance cardiaque, notamment la fatigue, l'œdème périphérique, la dyspnée et l'orthopnée. Les scores varient de 0 à 100, les plus élevés reflétant un meilleur état de santé.

Le traitement par FORXIGA a procuré des bienfaits statistiquement significatifs et cliniquement pertinents comparativement au placebo en ce qui a trait aux symptômes d'insuffisance cardiaque comme en témoigne la variation entre le début et le 8<sup>e</sup> mois du STS-KCCQ (rapport de supériorité [win ratio] : 1,18 [IC à 95 % : 1,11 à 1,26];  $p < 0,0001$ ). La fréquence et l'intensité des symptômes ont tous les deux contribué aux résultats. Des bienfaits ont été observés à la fois dans l'atténuation des symptômes d'insuffisance cardiaque et dans la prévention de l'aggravation de ces symptômes.

Dans les analyses des patients ayant répondu au traitement, la proportion de ceux qui ont connu une amélioration cliniquement importante du STS-KCCQ entre le début et le 8<sup>e</sup> mois, définie comme une différence de 5 points ou plus, a été plus élevée dans le groupe FORXIGA que dans le groupe placebo (risque relatif approché [RRA] : 1,15; IC à 95 % : 1,08 à 1,23). La proportion de patients qui ont connu une aggravation cliniquement importante, définie comme une différence de 5 points ou plus, a été moins élevée dans le groupe FORXIGA que dans le groupe placebo (RRA : 0,84; IC à 95 % : 0,78 à 0,90). Les bienfaits observés avec FORXIGA se sont maintenus lorsqu'étaient utilisés des seuils plus prudents exigeant une variation cliniquement importante d'une plus grande ampleur, soit une augmentation de 10 points (RRA : 1,15; IC à 95 % : 1,08 à 1,22), une augmentation de 15 points (RRA : 1,14; IC à 95 % : 1,07 à 1,22), ou une diminution de 10 points (RRA : 0,85; IC à 95 % : 0,79 à 0,92).

### **DELIVER (étude 10)**

L'étude DELIVER (Dapagliflozin Evaluation to Improve the LIVEs of Patients with PReserved Ejection Fraction Heart Failure) était une étude internationale, multicentrique, à répartition aléatoire, à double insu et contrôlée par placebo menée chez des patients âgés de  $\geq 40$  ans atteints d'insuffisance cardiaque (classe II-IV de la NYHA) et présentant une FEVG  $> 40$  % et des signes d'une cardiopathie structurale pour comparer l'effet de FORXIGA à 10 mg une fois par jour à celui d'un placebo, comme traitement d'appoint au traitement de référence, sur l'incidence du critère d'évaluation composé du décès d'origine CV, de l'hospitalisation pour insuffisance cardiaque et de la consultation urgente liée à l'insuffisance cardiaque. Les patients ayant des antécédents connus de cardiomyopathie infiltrative (p. ex. amyloïdose) ont été exclus de l'étude. Les patients inclus dans l'étude DELIVER présentaient un taux de NT-proBNP  $\geq 300$  pg/mL (ou un taux de NT-proBNP  $\geq 600$  pg/mL chez les patients ayant une fibrillation/flutter auriculaire continu).

Parmi les 6263 patients, 3131 ont été répartis au hasard pour recevoir FORXIGA à 10 mg, et 3132, un placebo; ces patients ont été suivis pendant une période médiane de 28 mois. L'étude comprenait 654 patients (10 %) atteints d'insuffisance cardiaque subaiguë (définie lors de la répartition aléatoire durant l'hospitalisation pour insuffisance cardiaque ou dans les 30 jours suivant la sortie de l'hôpital), et ces patients ne devaient plus recevoir de traitement

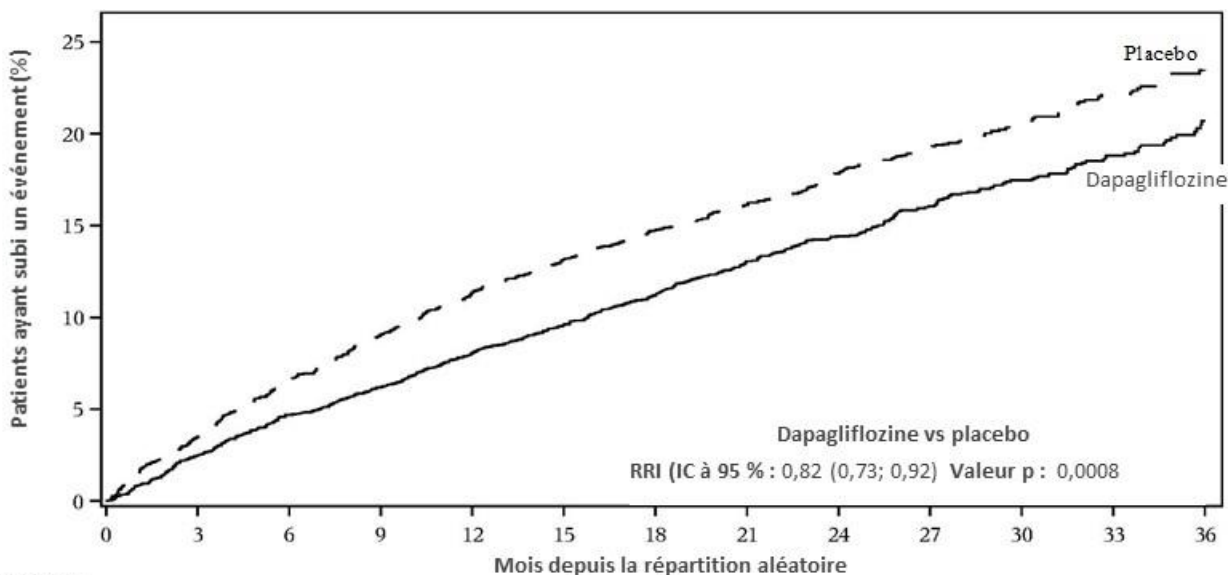
intraveineux pour l'insuffisance cardiaque pendant au moins 12 heures avant l'inscription à l'étude et 24 heures avant la répartition aléatoire. L'âge moyen de la population de l'étude était de 72 ans, 56 % étaient des hommes, 71 % étaient de race blanche, 3 % étaient de race noire ou afro-américaine et 20 % étaient d'origine asiatique.

Au départ, 75 % des patients présentaient une insuffisance cardiaque de classe II de la NYHA, 24 %, de classe III et 0,3 %, de classe IV. La FEVG médiane était de 54 %; 34 % des patients avaient une FEVG  $\leq$  49 %, 36 % avaient une FEVG de 50 à 59 % et 30 % avaient une FEVG  $\geq$  60 %. Dans chaque groupe de traitement, 45 % avaient des antécédents de diabète de type 2. Le traitement déjà reçu au départ comprenait des iECA/ARA/IRAN (77 %), des bêta-bloquants (83 %), des diurétiques (98 %) et des ARM (43 %).

Les patients ayant un TFG<sub>e</sub>  $\geq$  25 mL/min/1,73 m<sup>2</sup> au moment de l'inscription ont été inclus dans l'étude. Le TFG<sub>e</sub> moyen était de 61 mL/min/1,73 m<sup>2</sup>; 49 % des patients avaient un TFG<sub>e</sub> < 60 mL/min/1,73 m<sup>2</sup>, 23 % avaient un TFG<sub>e</sub> < 45 mL/min/1,73 m<sup>2</sup> et 3 % avaient un TFG<sub>e</sub> < 30 mL/min/1,73 m<sup>2</sup>.

FORXIGA s'est révélé supérieur au placebo dans la réduction de l'incidence du critère d'évaluation principal composé du décès d'origine cardiovasculaire, de l'hospitalisation pour insuffisance cardiaque ou de la consultation urgente liée à une insuffisance cardiaque (RRI : 0,82 [IC à 95 % : 0,73; 0,92]; p = 0,0008). Le nombre de patients à traiter selon la durée de l'étude (suivi médian de 28 mois) était de 32 (IC à 95 % : 20, 82). Les courbes des événements survenus dans les groupes FORXIGA et placebo divergeaient très tôt et cette séparation était maintenue pendant toute la période de l'étude (figure 9).

**Figure 9 Temps écoulé avant la première survenue du critère composé du décès d'origine cardiovasculaire, de l'hospitalisation pour insuffisance cardiaque ou de la consultation urgente liée à l'insuffisance cardiaque**



**Patients à risque**

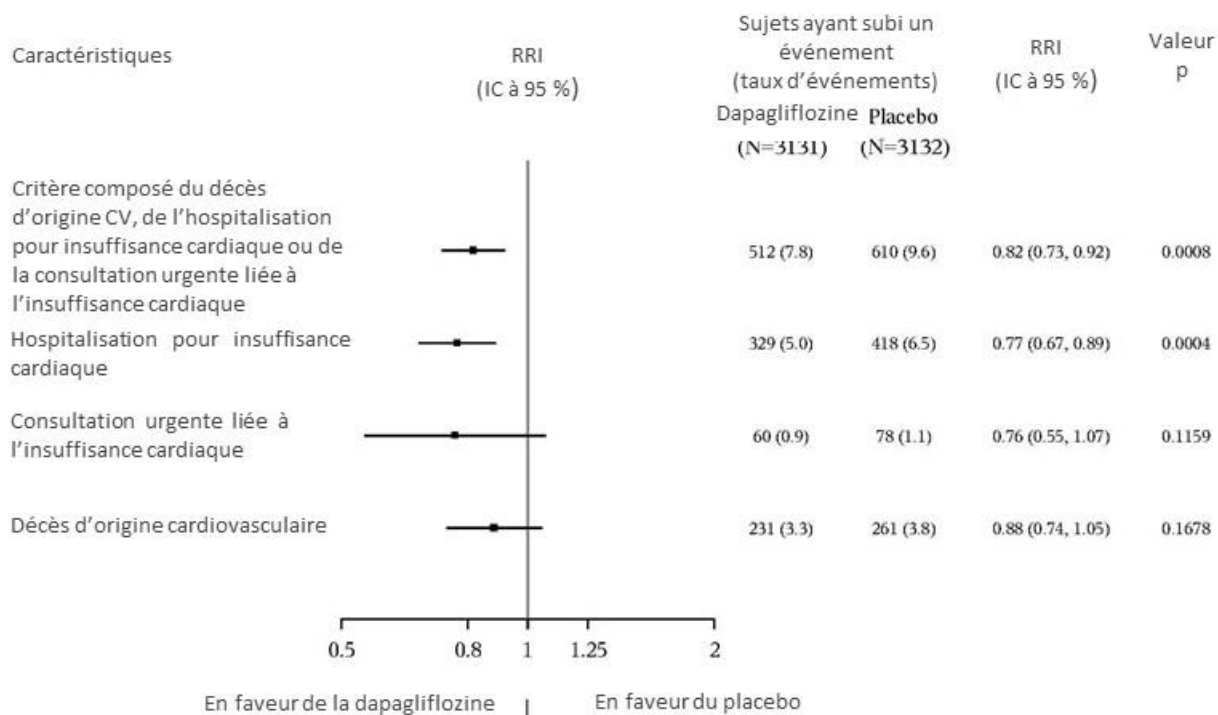
Dapagliflozine :	3131	3040	2949	2885	2807	2716	2401	2147	1982	1603	1181	801	389
Placebo :	3132	3007	2896	2799	2710	2608	2318	2080	1923	1554	1140	772	383

Une consultation urgente liée à l'insuffisance cardiaque a été définie comme une évaluation urgente et imprévue par un médecin, p. ex. dans un service des urgences, qui a nécessité un traitement en raison de l'aggravation de l'insuffisance cardiaque (autre qu'une simple augmentation de la dose de diurétiques par voie orale).

Le terme «Patients à risque» désigne le nombre de patients à risque au début de la période.

Chacun des trois composants du critère d'évaluation principal composé a contribué à l'effet du traitement (figure 10).

**Figure 10 Effets du traitement sur les événements du critère d'évaluation principal composé et sur chacun de ses composants**

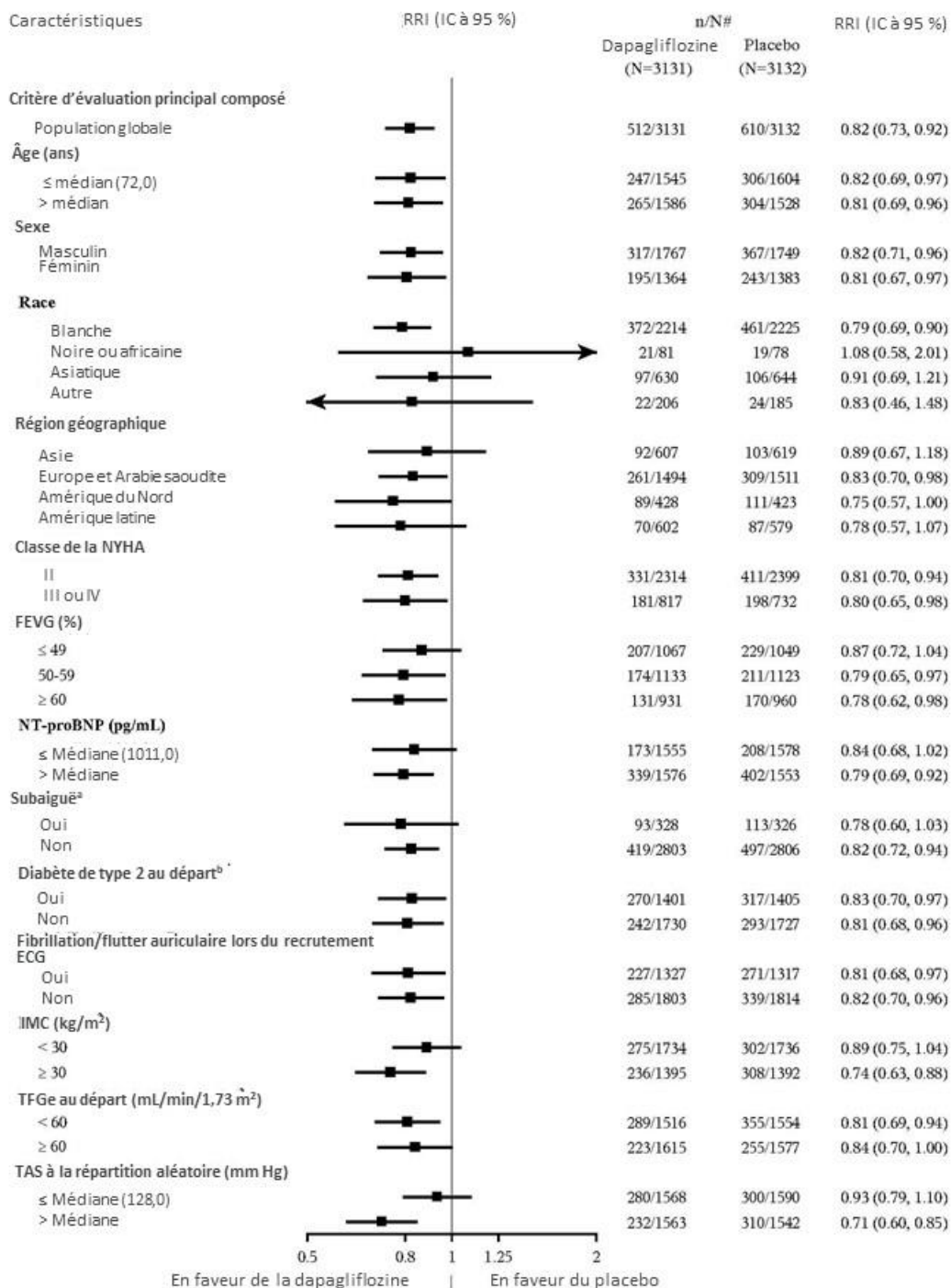


Une consultation urgente liée à l'insuffisance cardiaque a été définie comme une évaluation urgente et imprévue par un médecin, p. ex. dans un service des urgences, qui a nécessité un traitement en raison de l'aggravation de l'insuffisance cardiaque (autre qu'une simple augmentation de la dose de diurétiques par voie orale). Le volet «décès d'origine CV» du critère d'évaluation principal ne comprenait pas le décès de cause indéterminée. Le nombre de premiers événements liés aux composants individuels est le nombre réel de premiers événements de chaque composant et ne correspond pas au nombre total d'événements du critère d'évaluation composé. Les taux d'événements sont présentés comme le nombre de sujets ayant subi un événement par 100 années-patients de suivi. Les valeurs p des composants individuels sont nominales. Le décès d'origine cardiovasculaire, présenté ici comme un composant du critère d'évaluation principal, a également été analysé dans le plan de contrôle de l'erreur de type 1 comme critère d'évaluation secondaire.

FORXIGA s'est révélé supérieur au placebo dans la réduction du nombre total d'événements liés à une insuffisance cardiaque (première hospitalisation et hospitalisation récurrente pour insuffisance cardiaque ou consultations urgentes liées à une insuffisance cardiaque) et de décès d'origine cardiovasculaire; on a signalé 815 événements dans le groupe traité par FORXIGA vs 1057 événements dans le groupe sous placebo (rapport des taux : 0,77 [IC à 95 % : 0,67; 0,89]; p = 0,0003).

Les bienfaits du traitement par FORXIGA par rapport au placebo en lien avec le critère d'évaluation principal ont été observés dans tous les sous-groupes de patients ayant une FEVG ≤ 49 %, de 50 à 59 % et ≥ 60 %. Les effets étaient également constants dans tous les autres sous-groupes importants (figure 11).

**Figure 11 Effets du traitement en lien avec le critère d'évaluation principal composé par sous-groupes**



<sup>a</sup> Défini lors de la répartition aléatoire durant l'hospitalisation pour insuffisance cardiaque ou dans les 30 jours suivant la sortie de l'hôpital.

<sup>b</sup> Défini en fonction des antécédents de diabète de type 2. Cette analyse n'inclut pas le diabète de type 2 comme facteur de stratification.

n/N : nombre de sujets ayant subi un événement/nombre de sujets dans le sous-groupe.

## Résultats rapportés par les patients – Symptômes d’insuffisance cardiaque

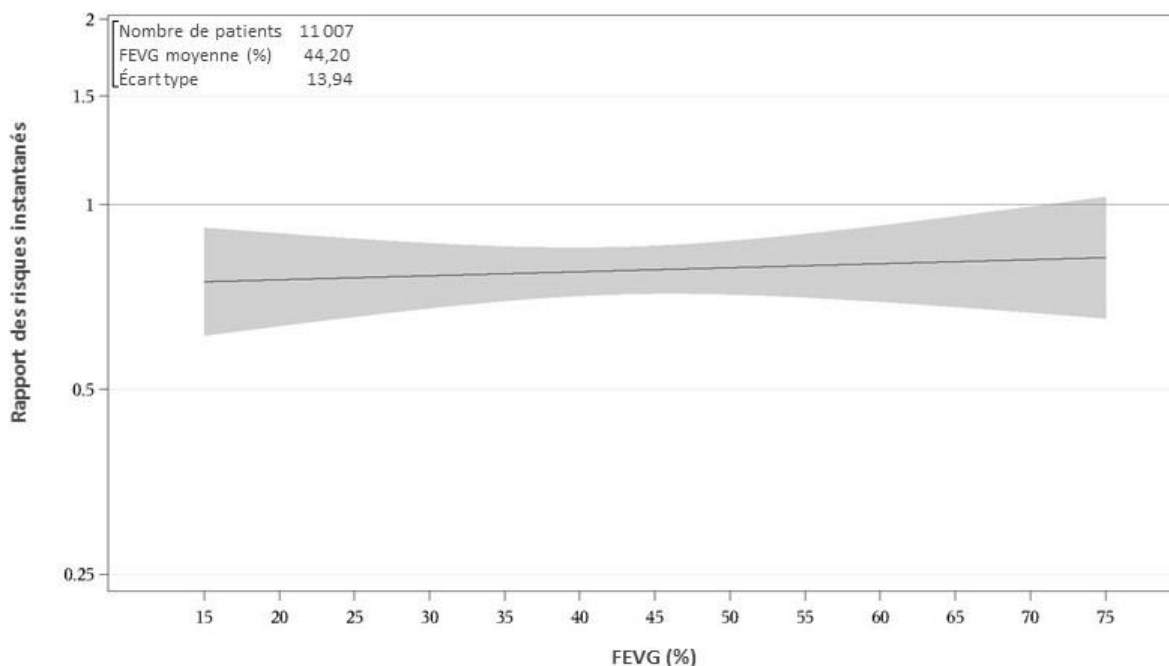
Le traitement par FORXIGA a procuré un bienfait statistiquement significatif par rapport au placebo en ce qui a trait aux symptômes d’insuffisance cardiaque, comme en témoigne la variation entre le début et le 8<sup>e</sup> mois du STS-KCCQ (rapport de supériorité [win ratio] : 1,11 [IC à 95 % : 1,03 à 1,21]; p = 0,0086). La fréquence et l’intensité des symptômes ont toutes les deux contribué aux résultats.

Dans les analyses des patients ayant répondu au traitement, une aggravation cliniquement importante, définie comme étant de 5 points ou plus, a été moins élevée dans le groupe traité par FORXIGA que dans le groupe sous placebo (rapport de cotes [RC] : 0,78; IC à 95 % : 0,64 à 0,95). Le bienfait observé avec FORXIGA s’est maintenu lorsqu’un seuil plus prudent de 14 points ou plus était utilisé pour définir une aggravation (RC : 0,70; IC à 95 % : 0,55 à 0,88). La proportion de patients qui ont obtenu une amélioration cliniquement importante du STS-KCCQ entre le début et le 8<sup>e</sup> mois ne différait pas entre les groupes de traitement.

### Insuffisance cardiaque dans les études DAPA-HF et DELIVER

Dans une analyse des données regroupées des études DAPA-HF et DELIVER, l’effet du traitement par FORXIGA en lien avec le critère d’évaluation composé du décès d’origine cardiovasculaire, de l’hospitalisation pour insuffisance cardiaque ou de la consultation urgente liée à une insuffisance cardiaque a été constant dans tout le spectre des valeurs de FEVG (figure 12).

**Figure 12 Effet du traitement en lien avec le critère d’évaluation principal composé (décès d’origine cardiovasculaire, hospitalisation pour insuffisance cardiaque ou consultation urgente liée à l’insuffisance cardiaque) par rapport à la FEVG au départ**



Définitions utilisées des critères d’évaluation principaux pour chaque étude. Dans DAPA-HF, le critère d’évaluation principal comprenait le décès de cause indéterminée. Dans DELIVER, le critère d’évaluation principal ne comprenait pas le décès de cause indéterminée. Les données de la FEVG entre 15 % et 75 % sont présentées dans la figure. Au départ, 0,5 % des patients avaient une FEVG < 15 % et 0,7 % avaient une FEVG > 75 %.

Dans une analyse préétablie des données regroupées provenant des sujets et tirées des études DAPA-HF et DELIVER, par comparaison au placebo, FORXIGA a réduit le risque de décès d'origine cardiovasculaire (RRI de 0,85 [IC à 95 % : 0,75; 0,96],  $p = 0,0115$ ). Les deux études ont contribué à cet effet.

### **Essai clinique chez des patients atteints de néphropathie chronique**

#### **Étude DAPA-CKD (étude 11)**

L'étude DAPA-CKD (Study to Evaluate the Effect of Dapagliflozin on Renal Outcomes and Cardiovascular Mortality in Patients with Chronic Kidney Disease) était une étude internationale, multicentrique, à répartition aléatoire, à double insu et contrôlée par placebo, menée chez des patients atteints de néphropathie chronique ayant un TFG<sub>e</sub>  $\geq 25$  à  $\leq 75$  mL/min/1,73 m<sup>2</sup> et une albuminurie (rapport albumine/créatinine urinaire [RACU])  $\geq 22,6$  et  $\leq 565$  mg/mmol pour comparer l'effet de FORXIGA à celui d'un placebo, lorsqu'ils sont ajoutés au traitement de fond de référence. Les patients atteints de polykystose rénale, de néphropathie lupique ou de vascularite à anticorps anticytoplasme des neutrophiles (ANCA) étaient exclus de l'étude. Les patients qui avaient reçu un traitement immunosuppresseur contre leur néphropathie primaire ou secondaire dans les 6 mois précédant l'inscription à l'étude étaient aussi exclus de l'étude. L'objectif principal était de déterminer l'effet de FORXIGA comparativement à celui d'un placebo sur la réduction de la fréquence des événements du critère d'évaluation composé de la diminution soutenue du TFG<sub>e</sub> de  $\geq 50$  %, de l'aggravation vers la néphropathie terminale (définie comme un TFG<sub>e</sub> soutenu de  $< 15$  mL/min/1,73 m<sup>2</sup>, un traitement de dialyse chronique ou une transplantation rénale) et du décès d'origine CV ou rénale.

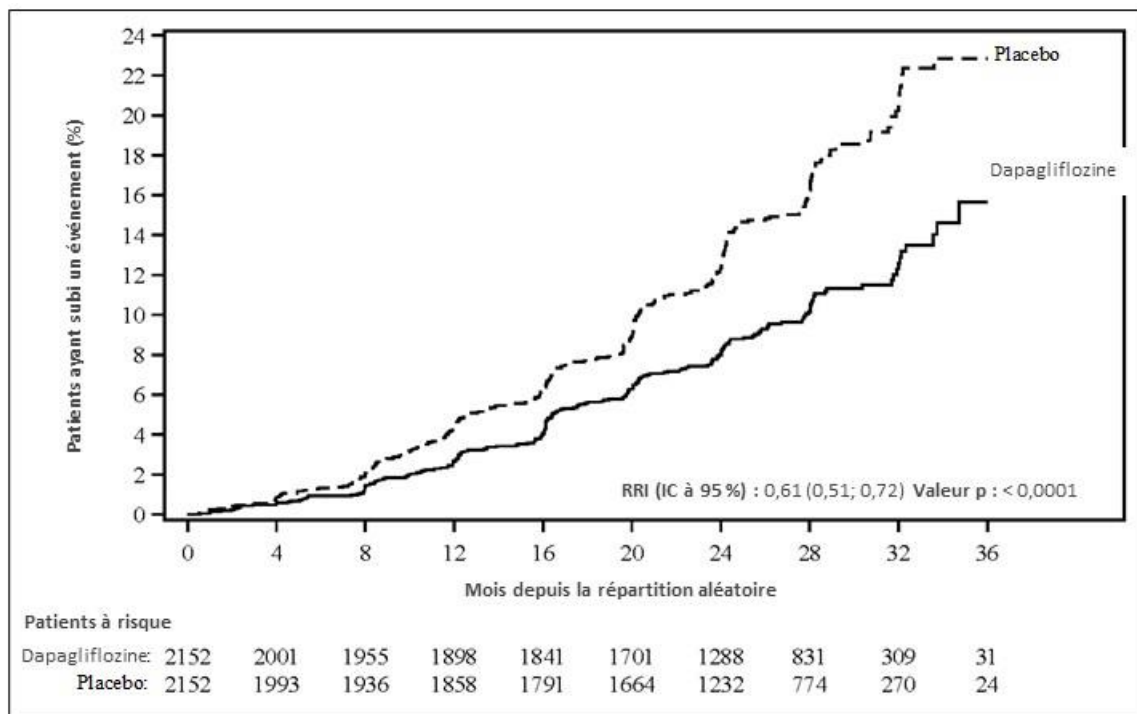
Au total, 4304 patients ont été affectés aléatoirement à FORXIGA à 10 mg (N = 2152) ou au placebo (N = 2152) une fois par jour et ont été suivis pendant une période médiane de 28,5 mois. Le traitement se poursuivait si le TFG<sub>e</sub> chutait en deçà de 25 mL/min/1,73 m<sup>2</sup> au cours de l'étude et pouvait se poursuivre dans les cas où une dialyse était nécessaire.

L'âge moyen des patients était de 61,8 ans; 66,9 % des patients étaient de sexe masculin, 53,2 %, de race blanche, 4,4 %, de race noire ou afro-américaine et 34,1 %, d'origine asiatique.

Au départ, le TFG<sub>e</sub> moyen était de 43,1 mL/min/1,73 m<sup>2</sup> et le RACU médian, de 107,3 mg/mmol; 10,5 % des patients avaient un TFG<sub>e</sub>  $\geq 60$  mL/min/1,73 m<sup>2</sup>, 30,9 %, un TFG<sub>e</sub> de 45 à  $< 60$  mL/min/1,73 m<sup>2</sup>, 44,1 %, un TFG<sub>e</sub> de 30 à  $< 45$  mL/min/1,73 m<sup>2</sup> et 14,5 %, un TFG<sub>e</sub>  $< 30$  mL/min/1,73 m<sup>2</sup>. Dans cette population, 67,5 % des patients étaient atteints de diabète de type 2. Les causes les plus fréquentes de la néphropathie chronique étaient la néphropathie diabétique (58,3 %), la néphropathie ischémique/hypertensive (16,0 %) et la glomérulonéphrite chronique (16,1 %; néphropathie à IgA : 6,3 %; glomérulosclérose segmentaire focale : 2,7 %). La tension artérielle systolique moyenne était de 137,1 mm Hg. Globalement, 37,4 % des patients avaient des antécédents de maladie cardiovasculaire et 10,9 %, des antécédents d'insuffisance cardiaque. Au total, 97,0 % des patients étaient traités par un inhibiteur de l'ECA ou un ARA.

FORXIGA s'est révélé supérieur au placebo dans la réduction de la fréquence des événements du critère d'évaluation principal composé de la diminution soutenue du TFG<sub>e</sub> de  $\geq 50$  %, de l'aggravation vers la néphropathie terminale, ou du décès d'origine CV ou rénale (RRI : 0,61 [IC à 95 % : 0,51 à 0,72];  $p = 0,0001$ ). Le graphique de Kaplan-Meier montre que les courbes des événements survenus sous FORXIGA et sous placebo ont commencé à se séparer à 4 mois et ont continué à diverger pendant la période de l'étude (figure 13).

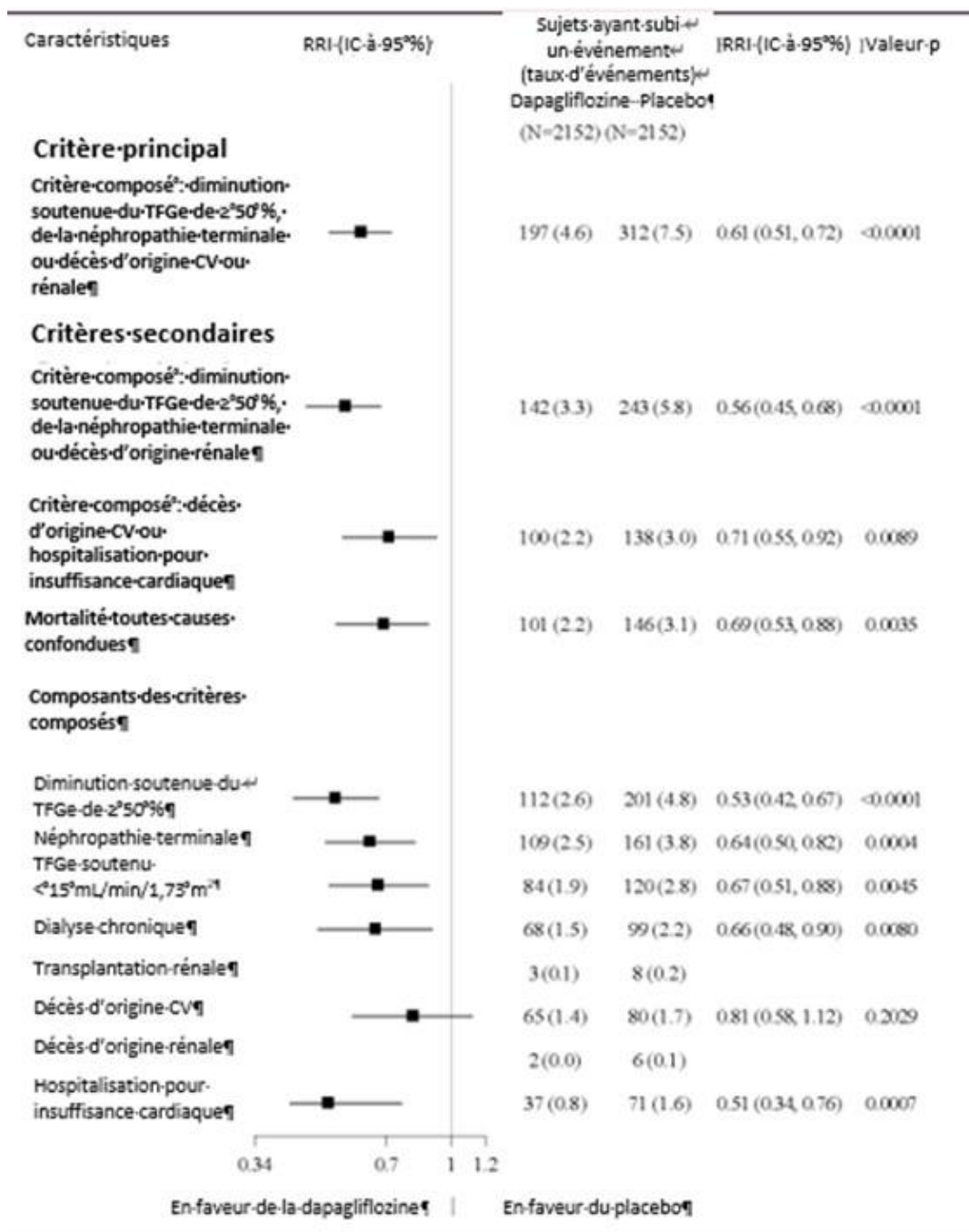
**Figure 13 Temps écoulé avant la survenue d'un premier événement du critère d'évaluation principal composé de la diminution soutenue du TFGe de  $\geq 50\%$ , de la néphropathie terminale ou du décès d'origine CV ou rénale**



Le terme « Patients à risque » désigne le nombre de patients à risque au début de la période. 1 mois correspond à 30 jours. La valeur p présentée est bilatérale. Le RRI et la valeur p ont été obtenus à l'aide d'un modèle à risques proportionnels de Cox.

FORXIGA a également réduit la fréquence des événements du critère d'évaluation composé de la diminution soutenue du TFGe de  $\geq 50\%$ , de la néphropathie terminale ou du décès d'origine rénale (RRI : 0,56 [IC à 95 % : 0,45 à 0,68];  $p < 0,0001$ ) et celle du critère d'évaluation composé du décès d'origine CV ou de l'hospitalisation pour insuffisance cardiaque (RRI : 0,71 [IC à 95 % : 0,55 à 0,92];  $p = 0,0089$ ), de même que celle de la mortalité toutes causes confondues (RRI : 0,69 [IC à 95 % : 0,53 à 0,88];  $p = 0,0035$ ).

**Figure 14 Effets du traitement sur les événements des critères d'évaluation principal et secondaires composés ainsi que leurs composants individuels**



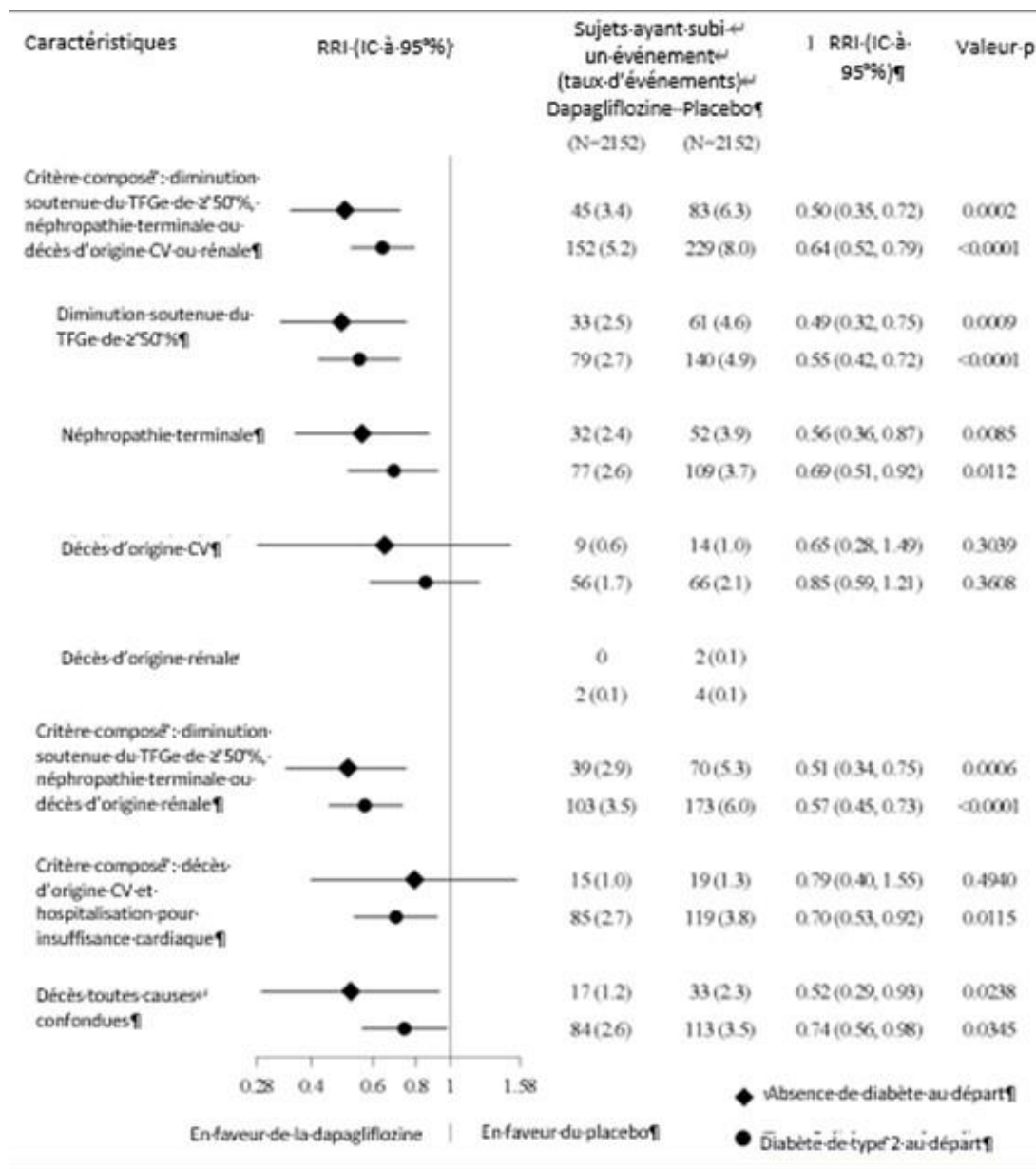
Le nombre de premiers événements liés aux composants individuels est le nombre réel de premiers événements de chaque composant et ne correspond pas au nombre total d'événements du critère d'évaluation composé. Les taux d'événements sont présentés comme le nombre de sujets ayant subi un événement par 100 années-patients de suivi.

Le RRI, l'IC et les valeurs p ont été calculés au moyen d'un modèle de risques proportionnels de Cox dans lequel le groupe de traitement a été utilisé comme facteur, stratifié par répartition aléatoire en fonction de la présence ou non de diabète de type 2, selon le RACU, et avec ajustement pour tenir compte du TFGe initial.

Les valeurs p pour les composantes des critères composés sont nominales.

Chez les patients atteints de néphropathie chronique avec ou sans diabète de type 2, l'effet du traitement par FORXIGA était comparable (figure 15).

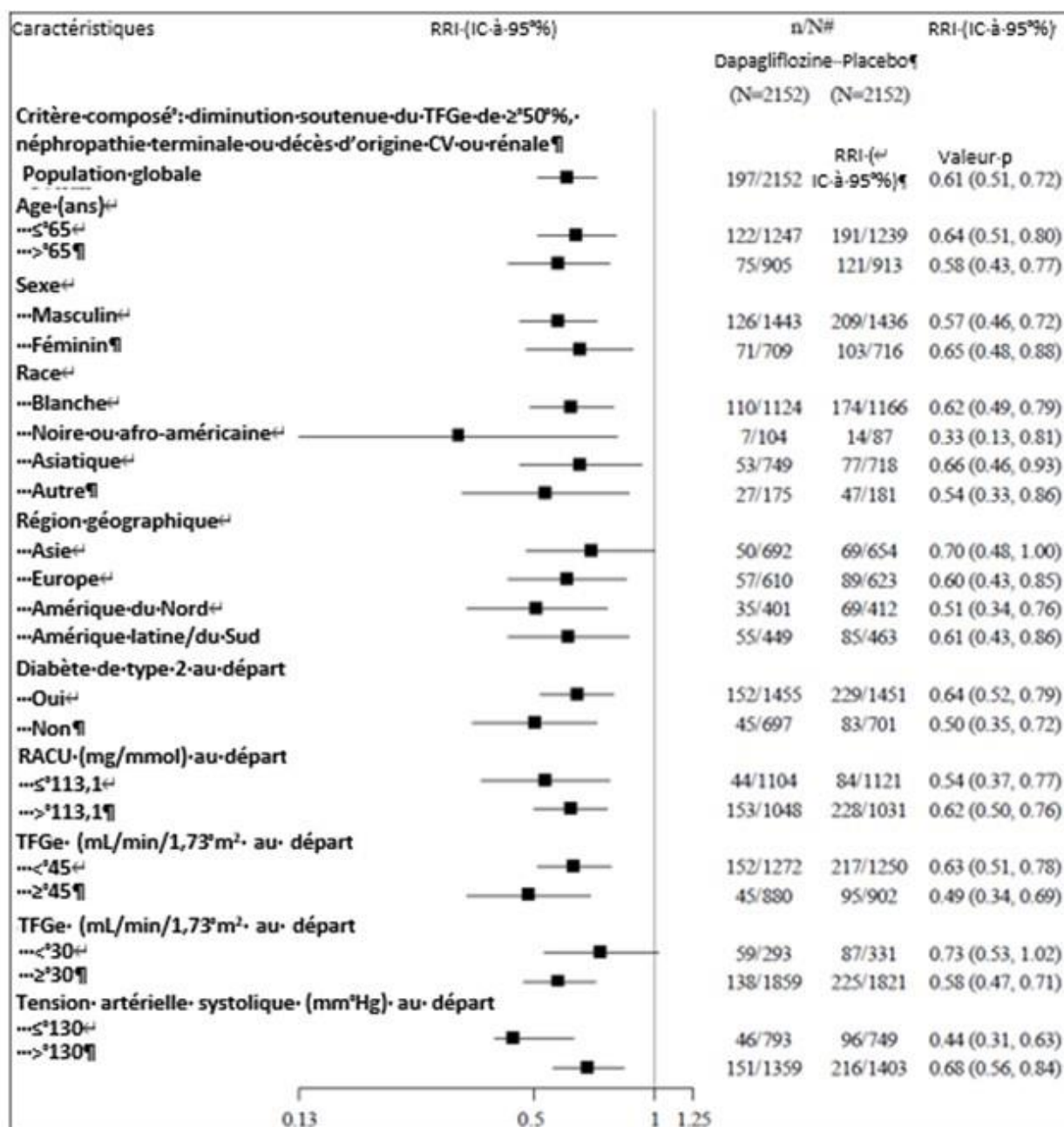
**Figure 15 Effets du traitement chez les patients atteints de néphropathie chronique, avec ou sans diabète de type 2**



Le nombre de premiers événements liés aux composants individuels est le nombre réel de premiers événements de chaque composant et ne correspond pas au nombre total d'événements du critère d'évaluation composé. Les estimations du rapport des risques instantanés ne sont pas présentées pour les sous-groupes où moins de 15 événements se sont produits dans l'ensemble des deux groupes. Les taux d'événements sont présentés comme le nombre de sujets ayant subi un événement par 100 années-patients de suivi. Les valeurs p sont nominales.

Les bienfaits du traitement par FORXIGA par rapport au placebo pour les événements du critère d'évaluation principal composé ont été les mêmes dans tous les autres principaux sous-groupes, y compris les sous-groupes formés selon le TFGe et le RACU initiaux, l'âge, le sexe et la région (figure 16).

**Figure 16 Effets du traitement en lien avec le critère d'évaluation principal mixte par sous-groupes**



n/N# Nombre de sujets ayant subi un événement/nombre de sujets dans le sous-groupe.

## 15 MICROBIOLOGIE

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

## 16 TOXICOLOGIE NON CLINIQUE

### Toxicologie générale

**Toxicité aiguë et toxicité de doses répétées** : La dapagliflozine s'est révélée d'une faible toxicité aiguë. Les doses létales minimales de dapagliflozine après l'administration orale d'une dose unique étaient de 750 mg/kg chez le rat et de 3000 mg/kg chez la souris.

La dapagliflozine a été bien tolérée lorsqu'elle a été administrée par voie orale à des rats pendant une période allant jusqu'à six mois à des doses  $\leq 25$  mg/kg/jour (jusqu'à 340 fois l'exposition humaine [ASC] à la dose maximale recommandée chez les humains [DMRH] de 10 mg/jour, entraînant une ASC de 0,465  $\mu\text{g}\cdot\text{h}/\text{mL}$ ), et à des chiens pendant une période allant jusqu'à 12 mois à des doses  $\leq 120$  mg/kg/jour (jusqu'à 3300 fois l'exposition à la DMRH). Chez le rat, des lésions rénales (principalement dilatation des tubules corticaux, dilatation des tubules médullaires, dégénérescence, nécrose, minéralisation et hyperplasie réactive et exacerbation de la néphropathie évolutive chronique), une formation accrue d'os trabéculaire et une minéralisation des tissus (associée à l'augmentation de la calcémie) ont été observées à de fortes expositions ( $\geq 2100$  fois la DMRH). Malgré une exposition  $\geq 3200$  fois l'exposition humaine à la DMRH, aucune toxicité limitant la dose ni effet toxique sur les organes cibles n'ont été mis en évidence dans l'étude de 12 mois chez le chien.

### Cancérogénicité

La dapagliflozine n'a pas provoqué l'apparition de tumeurs chez la souris ou le rat à l'une ou l'autre des doses évaluées dans des études de cancérogénicité de 2 ans. Chez la souris, les doses orales étaient de 5, 15 et 40 mg/kg/jour chez les mâles et de 2, 10 et 20 mg/kg/jour chez les femelles, et chez le rat, elles étaient de 0,5, 2 et 10 mg/kg/jour chez les mâles et les femelles. Les plus fortes doses étudiées chez les souris étaient équivalentes à des multiples d'exposition mesurée par l'ASC d'environ 72 fois (mâles) et 105 fois (femelles) l'ASC chez l'humain à la DMRH. Chez les rats, l'exposition (ASC) correspondait à environ 131 fois (mâles) et 186 fois (femelles) l'ASC chez l'humain à la DMRH. Dans une étude sur l'initiation et la promotion de tumeurs de la vessie d'une durée de 6 mois réalisée chez des rats traités par la dapagliflozine (7 fois la DMRH), les résultats ont montré que la dapagliflozine n'entre en jeu ni dans la promotion ni dans la progression du cancer de la vessie.

### Génotoxicité

La dapagliflozine a donné des résultats négatifs dans le test de mutagénicité d'Ames et des résultats positifs dans des tests de clastogénicité *in vitro*, mais seulement après activation par la fraction S9 et à des concentrations  $\geq 100$   $\mu\text{g}/\text{mL}$ . La dapagliflozine s'est révélée non clastogène *in vivo* dans une série d'études évaluant la formation de micronoyaux ou la réparation de l'ADN chez des rats à des multiples d'exposition  $> 2100$  fois l'exposition humaine à la DMRH. Ces études, ainsi que le fait qu'aucune tumeur n'a été observée dans les études sur le pouvoir cancérogène chez le rat et la souris, appuient la conclusion que la dapagliflozine ne présente pas de risque de génotoxicité chez les humains.

## **Toxicologie pour la reproduction et le développement**

Dans une étude sur la fertilité et le développement embryonnaire précoce chez le rat, la dapagliflozine n'a eu aucun effet sur l'accouplement, la fertilité ou le développement embryonnaire précoce chez les mâles ou les femelles traités aux multiples d'exposition allant jusqu'à 1708 fois et 998 fois la DMRH chez les mâles et les femelles, respectivement.

Dans une étude du développement prénatal et postnatal, des rates ont été traitées du 6<sup>e</sup> jour de gestation au 21<sup>e</sup> jour de lactation avec 1, 15 ou 75 mg/kg/jour et les petits ont été indirectement exposés au médicament *in utero* et tout au long de la lactation. Une incidence ou une gravité accrues de la dilatation du bassinet rénal ont été observées chez la progéniture adulte de mères traitées, à la dose de 75 mg/kg/jour (exposition à la dapagliflozine des mères et des petits correspondant respectivement à 1415 fois et 137 fois les valeurs chez les humains à la DMRH). Une diminution liée à la dose du poids des petits a été observée aux doses  $\geq$  15 mg/kg/jour (exposition des petits correspondant à au moins 29 fois les valeurs chez les humains à la DMRH). La toxicité maternelle n'était évidente qu'à 75 mg/kg/jour et se limitait à une baisse transitoire du poids corporel et de l'alimentation au début de l'administration. La dose sans effet nocif observable (DSNEO) sur le développement était de 1 mg/kg/jour (exposition maternelle correspondant à 19 fois la valeur chez les humains à la DMRH).

Dans des études sur le développement embryofœtal chez le rat et le lapin, la dapagliflozine a été administrée pendant des intervalles coïncidant avec les principales périodes de l'organogenèse chez chaque espèce. Aucune toxicité maternelle ou développementale n'a été observée chez le lapin jusqu'à la dose la plus forte de 180 mg/kg/jour (184 fois la DMRH). Chez le rat, la dapagliflozine n'a pas été tératogène à des doses allant jusqu'à 75 mg/kg/jour (1441 fois la DMRH). Les doses  $\geq$  150 mg/kg/jour ( $\geq$  2344 fois la DMRH) ont été associées à une toxicité maternelle et développementale. La toxicité développementale comprenait une baisse du poids corporel des fœtus, une hausse de la létalité embryofœtale et une augmentation de l'incidence des malformations fœtales et des modifications du squelette. Les malformations comprenaient des malformations des grands vaisseaux, des côtes et corps vertébraux soudés, et une duplication des manubriums et des centres sternaux. Les modifications étaient principalement des réductions de l'ossification.

## **Toxicité chez les jeunes animaux**

Dans une étude sur la toxicité chez de jeunes animaux, lorsque la dapagliflozine a été administrée directement à partir du 21<sup>e</sup> jour de la période postnatale (J21PN) jusqu'au J90PN à des doses de 1, 15 ou 75 mg/kg/jour, des cas d'augmentation du poids des reins et de dilatation du bassinet et des tubules rénaux ont été signalés à toutes les doses; à la plus faible dose évaluée, l'exposition des jeunes animaux était  $\geq$  15 fois la DMRH. La dilatation du bassinet et des tubules rénaux observée chez les jeunes animaux ne s'est pas entièrement résorbée durant la période de rétablissement d'environ un mois.

## RENSEIGNEMENTS DESTINÉS AUX PATIENT·E·S

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

P<sup>r</sup>FORXIGA®

#### Comprimés de dapagliflozine

Lisez attentivement ce qui suit avant de commencer à prendre ou recevoir **FORXIGA** et chaque fois que votre ordonnance est renouvelée. Cette notice est un résumé et elle ne contient donc pas tous les renseignements pertinents au sujet de ce produit. Discutez avec votre professionnel de la santé de votre maladie et de votre traitement et demandez-lui si de nouveaux renseignements sur **FORXIGA** sont disponibles.

#### Mises en garde et précautions importantes

- L'**acidocétose diabétique** peut survenir lors de votre traitement par FORXIGA. C'est un problème de santé grave qui peut mettre la vie en danger et qui peut nécessiter une hospitalisation en urgence. Certains cas d'**acidocétose diabétique** ont entraîné la mort. L'**acidocétose diabétique** peut survenir chez des patients atteints de diabète ayant une glycémie normale ou élevée. Elle se manifeste par une production accrue d'acides dans le sang appelés cétones. Elle survient parce que votre corps n'a pas assez d'insuline.
- **Obtenez sans tarder des soins médicaux et cessez immédiatement de prendre FORXIGA** si vous présentez l'un des symptômes de l'**acidocétose diabétique**, même si votre glycémie est normale. Les symptômes de l'**acidocétose diabétique** sont les suivants : difficulté à respirer, nausées, vomissements, douleur à l'estomac, perte d'appétit. Vous pourriez ressentir de la confusion, de la soif, une fatigue inhabituelle ou de la somnolence. Vous pourriez aussi remarquer un goût sucré ou métallique dans la bouche, une haleine sucrée ou une odeur différente de l'urine ou de la transpiration.
- N'utilisez pas FORXIGA si vous :
  - présentez une **acidocétose diabétique** ou des antécédents d'**acidocétose diabétique**;
  - êtes atteint de diabète de type 1.

#### Pourquoi utilise-t-on FORXIGA?

- FORXIGA est utilisé de concert avec un régime alimentaire et de l'exercice pour :
  - améliorer le taux de sucre dans le sang (glycémie) chez les adultes atteints de diabète de type 2. FORXIGA peut être utilisé :
    - seul, si vous ne pouvez pas prendre de la metformine, ou
    - avec de la metformine, ou
    - avec une sulfonylurée, ou
    - avec de la metformine et une sulfonylurée, ou
    - avec de la sitagliptine (avec ou sans metformine), ou
    - avec de l'insuline (avec ou sans metformine);
  - réduire le risque d'hospitalisation en raison d'une insuffisance cardiaque chez les adultes :
    - atteints de diabète de type 2, et

- présentant un risque de maladie cardiovasculaire (problèmes de cœur et de vaisseaux sanguins).
- FORXIGA est utilisé chez les adultes en même temps que d'autres médicaments contre l'insuffisance cardiaque (lorsque votre cœur n'arrive pas à pomper suffisamment de sang dans votre organisme). Chez ces patients, FORXIGA réduit le risque :
  - de décès liés à des problèmes cardiaques ou touchant les vaisseaux sanguins;
  - d'hospitalisations ou de consultations urgentes liées à l'insuffisance cardiaque.
- FORXIGA est utilisé chez les adultes qui présentent une néphropathie chronique pour réduire le risque :
  - de déclin de la fonction rénale;
  - de néphropathie terminale;
  - de décès dû à des problèmes cardiovasculaires ou à l'insuffisance rénale.

### **Comment FORXIGA agit-il?**

FORXIGA appartient à une classe de médicaments appelés inhibiteurs du cotransporteur sodium-glucose de type 2 (SGLT2). Il élimine l'excès de sucre de l'organisme dans l'urine, ce qui réduit la quantité de sucre dans le sang. FORXIGA procure aussi des bienfaits pour le cœur et les reins.

### **Quels sont les ingrédients de FORXIGA?**

Ingrédient médicamenteux : dapagliflozine (sous forme de propanediol de dapagliflozine monohydraté)

Ingrédients non médicinaux : lactose anhydre, crospovidone, stéarate de magnésium, cellulose microcristalline, polyéthylène glycol, alcool polyvinylique, silice, talc, dioxyde de titane et oxyde de fer jaune

### **FORXIGA se présente sous la ou les formes pharmaceutiques suivantes :**

Comprimés à 5 mg et à 10 mg

### **N'utilisez pas FORXIGA dans les cas suivants :**

- Si vous êtes allergique à la dapagliflozine ou à l'un des autres ingrédients de FORXIGA.
- Si vous êtes sous dialyse.

### **Consultez votre professionnel de la santé avant d'utiliser FORXIGA, afin d'assurer l'utilisation adéquate du médicament et d'aider à éviter les effets secondaires. Informez votre professionnel de la santé de votre état de santé et de vos problèmes de santé, notamment :**

- Si vous avez le diabète de type 1 (votre organisme ne fabrique pas d'insuline). FORXIGA ne doit pas être utilisé chez les patients atteints de diabète de type 1.
- Si vous êtes plus à risque de présenter une acidocétose diabétique, entre autres, si :
  - vous êtes déshydraté ou présentez une diarrhée, une transpiration ou des vomissements excessifs;
  - vous suivez un régime alimentaire à très faible teneur en glucides;
  - vous jeûnez depuis un certain temps;
  - vous devez subir une intervention nécessitant de longues périodes de jeûne;
  - vous mangez moins ou avez apporté un changement à votre alimentation;

- vous buvez de l'alcool en grande quantité;
  - vous avez ou avez eu des troubles du pancréas, y compris une pancréatite ou une chirurgie au pancréas;
  - vous êtes hospitalisé en raison d'une chirurgie majeure, d'une infection grave ou d'une maladie grave. Si vous devez subir une opération, et après celle-ci, ou si vous êtes hospitalisé en raison d'une chirurgie majeure, d'une infection grave ou d'une maladie grave, votre professionnel de la santé pourrait interrompre votre traitement par FORXIGA. Discutez avec votre professionnel de la santé pour déterminer à quel moment vous devrez cesser de prendre FORXIGA et à quel moment vous pourrez recommencer à le prendre;
  - votre dose d'insuline a soudainement été réduite;
  - vous avez des antécédents d'acidocétose diabétique.
- Si vous avez plus de 65 ans.
  - Si vous avez ou avez eu des problèmes de rein.
  - Si vous avez reçu un traitement immunosuppresseur (traitement qui réduit l'activité du système immunitaire) pour traiter vos problèmes de rein.
  - Si vous êtes sous dialyse.
  - Si vous avez ou avez eu une maladie du foie.
  - Si vous êtes atteint de basse tension artérielle.
  - Si vous avez ou avez eu une maladie cardiaque ou une insuffisance cardiaque.
  - Si vous prenez un médicament pour diminuer votre tension artérielle (y compris des diurétiques), c'est-à-dire une pilule qui élimine l'eau. La prise de FORXIGA en même temps que l'un de ces médicaments peut augmenter le risque de déshydratation.
  - Si vous prenez des médicaments pour abaisser votre glycémie. Informez votre professionnel de la santé de tous les médicaments que vous prenez pour maîtriser votre diabète.
  - Si vous avez des antécédents d'infections à levures du vagin ou du pénis.
  - Si vous avez des antécédents d'infections des voies urinaires.
  - Si vous êtes atteint de vascularite associée aux anticorps anticytoplasme des polynucléaires neutrophiles, une maladie auto-immune qui touche les petits vaisseaux sanguins dans le corps.
  - Si vous êtes atteint d'intolérance à certains sucres présents dans le lait. Les comprimés FORXIGA contiennent du lactose.

### Autres mises en garde

**FORXIGA** peut causer des effets secondaires graves dont les suivants :

- **Hypotension** (basse tension artérielle) : L'hypotension est courante chez les patients dont le taux de sucre dans le sang est élevé (hyperglycémie).
- **Hypoglycémie** (faible taux de sucre dans le sang) **chez les patients atteints de diabète de type 2** : Lorsqu'il est utilisé en association avec d'autres médicaments antidiabétiques, y compris l'insuline, FORXIGA peut entraîner une baisse du taux de sucre dans le sang. Votre professionnel de la santé pourrait ajuster votre dose d'insuline ou de tout autre médicament antidiabétique lors de votre traitement par FORXIGA, pour vous aider à maintenir un taux de sucre dans le sang dans les limites de la normale durant votre traitement.
- **Infection à levures** : FORXIGA augmente la possibilité de présenter une infection à levures du vagin ou du pénis, particulièrement si vous avez déjà eu des infections à levures par le passé.

- **Infection des voies urinaires.**
- **Urosepsis** : Il s'agit d'une infection grave qui se propage des voies urinaires vers le reste de l'organisme. C'est un problème de santé grave qui peut mettre la vie en danger s'il n'est pas traité. Si vous présentez des signes d'urosepsis, **cessez sans tarder de prendre ou de recevoir FORXIGA et obtenez immédiatement des soins médicaux.**
- **Gangrène de Fournier** : Il s'agit d'une infection grave des tissus mous entourant l'aîne. De rares cas de gangrène de Fournier ont été signalés chez des patients atteints de diabète de type 2 traités par un inhibiteur du SGLT2, comme FORXIGA. C'est un problème de santé grave qui peut mettre la vie en danger. Si vous présentez des signes de gangrène de Fournier, **cessez sans tarder de prendre ou de recevoir FORXIGA et obtenez immédiatement des soins médicaux.**
- **Problèmes de rein chez les patients atteints de diabète de type 2** : Ces problèmes peuvent survenir peu après que vous aurez commencé à prendre FORXIGA.

Voir le tableau «Effets secondaires graves et mesures à prendre» ci-après pour obtenir plus d'information sur les effets secondaires susmentionnés et d'autres effets secondaires graves.

**Conduite de véhicules et utilisation de machines** : Avant d'accomplir des tâches nécessitant de la vigilance, attendez de connaître votre réaction au traitement par FORXIGA. Vous pourriez avoir des étourdissements ou des vertiges ou encore vous évanouir, particulièrement si FORXIGA est utilisé en association avec de l'insuline ou d'autres médicaments antidiabétiques.

**Grossesse** : FORXIGA **ne doit pas** être utilisé durant la grossesse. On ignore si FORXIGA est nocif pour l'enfant à naître. Si vous apprenez que vous êtes enceinte pendant votre traitement par FORXIGA, **cessez** de prendre le médicament et communiquez avec votre professionnel de la santé **dès que possible.**

**Allaitement** : FORXIGA **ne doit pas** être utilisé pendant l'allaitement. On ignore si FORXIGA peut passer dans le lait maternel et être nocif pour l'enfant. Si vous songiez à allaiter pendant votre traitement par FORXIGA, demandez à votre professionnel de la santé comment nourrir votre enfant.

**Enfants et adolescents** : FORXIGA **ne doit pas** être utilisé chez les enfants ou les adolescents de moins de 18 ans.

### Examens et tests

- Votre professionnel de la santé pourrait décider d'effectuer des tests avant ou pendant votre traitement par FORXIGA. Ces tests permettront de vérifier :
  - la quantité de cholestérol (une sorte de gras) dans votre sang;
  - la quantité de globules rouges dans votre corps;
  - la quantité de sucre (glycémie) dans votre sang;
  - le bon fonctionnement de vos reins;
  - la quantité de sang dans votre corps;
  - le taux d'électrolytes dans votre sang.

Selon les résultats de ces tests, votre professionnel de la santé pourrait ajuster votre dose, interrompre temporairement votre traitement par FORXIGA ou l'arrêter.
- La prise de FORXIGA entraînera un résultat positif au test de détection de sucre (glycémie) dans l'urine.

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

#### **Les produits suivants pourraient interagir avec FORXIGA :**

- Les médicaments que vous prenez contre le diabète pour abaisser votre taux de sucre dans le sang. Cela comprend les sulfonylurées (comme le glyburide, le gliclazide ou le glimépiride) et l'insuline. Si vous prenez FORXIGA en association avec l'un de ces médicaments, votre risque d'hypoglycémie (baisse du taux de sucre dans le sang) peut augmenter. Votre professionnel de la santé vous indiquera quelle quantité de chaque médicament vous devriez prendre.
- Les médicaments pour diminuer votre tension artérielle (y compris des diurétiques), c'est-à-dire les pilules qui éliminent l'eau. La prise de FORXIGA en même temps que l'un de ces médicaments peut augmenter le risque de déshydratation.
- Lithium. Si vous prenez du lithium avec FORXIGA, cela peut abaisser la quantité de lithium dans votre sang. Votre médecin vous dira s'il faut modifier votre dose de lithium.

#### **Comment utiliser FORXIGA?**

Prendre FORXIGA :

- selon les directives de votre professionnel de la santé
- une fois par jour
- à n'importe quel moment de la journée
- par la bouche
- avec ou sans aliments

#### **Avaler le comprimé entier. Il ne faut pas couper ni diviser les comprimés FORXIGA.**

Votre professionnel de la santé pourrait interrompre temporairement votre traitement par FORXIGA :

- Au moins 3 jours avant certains types d'interventions chirurgicales ou avant une intervention nécessitant de longues périodes de jeûne, ainsi que pendant un certain temps après celles-ci.
- Si vous êtes hospitalisé pour une infection ou une maladie grave.

Si vous arrêtez de prendre FORXIGA, votre professionnel de la santé :

- continuera à surveiller l'apparition de signes et de symptômes d'acidocétose diabétique;
- vous indiquera à quel moment vous pourrez recommencer à prendre FORXIGA.

#### **Dose habituelle**

La dose de FORXIGA qui vous est prescrite est déterminée par votre état de santé et votre réponse au traitement.

#### Patients atteints de diabète de type 2

**Pour équilibrer la glycémie :** La dose de départ habituelle chez les adultes est de un comprimé à 5 mg par jour. Votre professionnel de la santé pourrait augmenter votre dose à un comprimé à 10 mg par jour au besoin.

**Pour réduire le risque d'hospitalisation en raison d'une insuffisance cardiaque :** La dose habituelle chez les adultes est de un comprimé à 10 mg par jour.

## Patients atteints d'insuffisance cardiaque ou de néphropathie chronique

La dose habituelle chez les adultes est de un comprimé à 10 mg par jour.

### **Surdose**

Si vous pensez qu'une personne dont vous vous occupez ou que vous-même avez pris ou reçu une trop grande quantité de FORXIGA, communiquez immédiatement avec un professionnel de la santé, le service des urgences d'un hôpital ou le centre antipoison de votre région, même en l'absence de symptômes.

### **Dose oubliée**

Si vous avez oublié de prendre une dose de FORXIGA, prenez-la dès que vous vous rendez compte de votre oubli, sauf s'il est presque temps de prendre la dose suivante. Dans ce cas, sautez la dose oubliée et continuez à prendre le médicament selon l'horaire habituel. Ne prenez pas une double dose.

### **Quels sont les effets secondaires qui pourraient être associés à FORXIGA?**

Lorsque vous prenez ou recevez FORXIGA, vous pourriez présenter des effets secondaires qui ne sont pas mentionnés ci-dessous. Si c'est le cas, communiquez avec votre professionnel de la santé.

Les effets secondaires peuvent comprendre les suivants :

- Irritation de la gorge
- Grippe (fièvre, fatigue, courbatures)
- Congestion nasale ou écoulement nasal
- Constipation
- Diarrhée
- Nausées
- Maux de dos
- Douleur dans les bras, les jambes, les mains ou les pieds
- Maux de tête
- Éruption cutanée
- Douleurs articulaires

Si l'un de ces effets secondaires vous affecte gravement, mentionnez-le à votre professionnel de la santé.

FORXIGA peut entraîner des résultats anormaux aux analyses sanguines. Votre professionnel de la santé décidera du moment d'effectuer ces analyses. Il vous dira si les résultats sont anormaux et si vous avez besoin d'un traitement pour corriger ces effets secondaires.

<b>Effets secondaires graves et mesures à prendre</b>			
<b>Symptôme ou effet</b>	<b>Consultez votre professionnel de la santé</b>		<b>Cessez de prendre ou de recevoir le médicament et obtenez immédiatement des soins médicaux</b>
	<b>Dans les cas sévères seulement</b>	<b>Dans tous les cas</b>	
<b>FRÉQUENT</b>			
<b>Infection des voies urinaires</b> : Douleur ou sensation de brûlure en urinant, besoin fréquent d'uriner, présence de sang dans l'urine, douleur au bassin, urine nauséabonde, urine trouble.		✓	
<b>Infection à levures du vagin</b> : Démangeaisons intenses, sensation de brûlure, douleur, irritation et pertes vaginales blanchâtres ou grisâtres d'apparence pâteuse.	✓		
<b>Infection à levures du pénis</b> : Rougeur, enflure et démangeaisons du gland du pénis, écoulement épais et grumeleux sous le prépuce, odeur désagréable, difficulté à rétracter le prépuce, douleur en urinant ou durant les rapports sexuels.	✓		
<b>PEU FRÉQUENT</b>			
<b>Diminution du volume de liquides</b> (perte de liquides nécessaires à l'organisme; déshydratation) : Bouche sèche ou pâteuse, maux de tête, étourdissements ou besoin moins fréquent d'uriner que la normale, soif.		✓	
<b>Hypotension</b> (basse tension artérielle) : Étourdissements, évanouissements, sensation de tête légère. Peut se produire lorsque vous passez de la position allongée à la position assise ou de la position assise à la position debout.		✓	
<b>Hypoglycémie</b> (faible taux de sucre dans le sang) <b>chez les patients atteints de diabète de type 2</b> : Tremblements, transpiration, battements cardiaques rapides, vision modifiée, faim, maux de tête et changement d'humeur.		✓	

<b>RARE</b>			
<b>Acidocétose diabétique chez les patients atteints de diabète de type 2</b> : Difficulté à respirer, nausées, vomissements, douleur à l'estomac, perte d'appétit, confusion, sensation de soif intense, sensation de fatigue inhabituelle, odeur sucrée de l'haleine, goût sucré ou métallique dans la bouche ou odeur différente de l'urine ou de la transpiration.			✓
<b>Problèmes de rein chez les patients atteints de diabète de type 2</b> : Tout changement dans la quantité, la fréquence ou la couleur (pâle ou foncée) de l'urine.		✓	
<b>Gangrène de Fournier</b> (infection grave des tissus mous entourant l'aîne) : Douleur ou sensibilité, rougeur de la peau, ou enflure dans la région génitale ou périnéale, avec ou sans fièvre, ou sensation de grande faiblesse, de fatigue ou de malaise.			✓
<b>TRÈS RARE</b>			
<b>Infection aiguë des reins</b> : Douleur en urinant, besoin urgent ou fréquent d'uriner, douleur au bas du dos (flanc), fièvre ou frissons, urine trouble ou nauséabonde, sang dans l'urine.			✓
<b>Urosepsis</b> (infection grave se propageant des voies urinaires vers le reste de l'organisme) : Fièvre ou température corporelle basse, frissons, respiration rapide, battements cardiaques rapides, douleur en urinant, difficulté à uriner, besoin fréquent d'uriner.			✓
<b>Pancréatite</b> (inflammation du pancréas) : Douleurs abdominales hautes, fièvre, battements cardiaques rapides, nausées, vomissements, sensibilité de l'abdomen au toucher.		✓	

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

### **Déclaration des effets secondaires**

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

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

*REMARQUE : Si vous désirez obtenir des renseignements sur la prise en charge des effets secondaires, veuillez communiquer avec votre professionnel de la santé. Le Programme Canada Vigilance ne fournit pas de conseils médicaux.*

### **Conservation**

- Conservez à la température ambiante (15 à 30 °C).
- Gardez FORXIGA hors de la vue et de la portée des enfants.

### **Pour en savoir plus sur FORXIGA :**

- Communiquez avec votre professionnel de la santé.
- Consultez la monographie intégrale rédigée à l'intention des professionnels de la santé, qui renferme également les Renseignements destinés aux patient·e·s. 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>) ou le site Web du fabricant ([www.astrazeneca.ca/fr](http://www.astrazeneca.ca/fr)), ou encore en composant le 1-800-461-3787.
- Ces Renseignements destinés aux patient·e·s présentent l'information la plus à jour au moment de l'impression. La version la plus récente est disponible au [www.astrazeneca.ca/fr](http://www.astrazeneca.ca/fr).

Cette notice a été préparée par AstraZeneca Canada Inc., Mississauga (Ontario) L4Y 1M4.

FORXIGA® et le logo d'AstraZeneca sont des marques déposées d'AstraZeneca AB, utilisées sous licence par AstraZeneca Canada Inc.

© AstraZeneca Canada Inc. 2025

Dernière révision : 22 janvier 2025