

## MONOGRAPHIE DE PRODUIT

### INCLUANT LES RENSEIGNEMENTS DESTINÉS AUX PATIENTS

#### **PrNAT-SITAGLIPTIN**

Comprimés de phosphate de Sitagliptine

Comprimés, 25 mg, 50 mg et 100 mg de sitagliptine (sous forme de phosphate de sitagliptine monohydraté), voie orale

Ph. Eur.

Inhibiteurs de la dipeptidyl peptidase-4 (DPP-4)

**Natco Pharma (Canada) Inc.**

2000 Argentia Road  
Plaza 1, Suite 200  
Mississauga, ON  
L5N 1P7

Date de l'autorisation initiale :

23 novembre 2023

Date de révision :

03 juin 2025

Numéro de contrôle de la présentation : 291385

## MODIFICATIONS IMPORTANTES RÉCEMMENT APPORTÉES À LA MONOGRAPHIE

Sans objet.

### 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 RÉCEMMENT APPORTÉES À LA MONOGRAPHIE.....</b>	<b>2</b>
<b>TABLE DES MATIÈRES.....</b>	<b>2</b>
<b>PARTIE I : RENSEIGNEMENTS POUR LE PROFESSIONNEL DE LA SANTÉ.....</b>	<b>4</b>
<b>1 INDICATIONS .....</b>	<b>4</b>
1.1 Enfants .....	4
1.2 Personnes âgées.....	4
<b>2 CONTRE-INDICATIONS.....</b>	<b>4</b>
<b>4 POSOLOGIE ET ADMINISTRATION.....</b>	<b>4</b>
4.1 Considérations posologiques .....	4
4.2 Posologie recommandée et ajustement posologique .....	5
4.4 Administration .....	5
4.5 Dose omise.....	6
<b>5 SURDOSAGE .....</b>	<b>6</b>
<b>6 FORMES POSOLOGIQUES, CONCENTRATIONS, COMPOSITION ET EMBALLAGE.....</b>	<b>6</b>
<b>7 MISES EN GARDE ET PRÉCAUTIONS .....</b>	<b>7</b>
7.1 Populations particulières .....	9
7.1.1 Femmes enceintes.....	9
7.1.2 Femmes qui allaitent .....	9
7.1.3 Enfants.....	9
7.1.4 Personnes âgées.....	9
<b>8 EFFETS INDÉSIRABLES.....</b>	<b>10</b>
8.1 Aperçu des effets indésirables.....	10
8.2 Effets indésirables observés dans les études cliniques.....	10
8.3 Effets indésirables peu fréquents observés au cours des études cliniques.....	23
8.4 Résultats de laboratoire anormaux : données hématologiques, biochimiques et autres données quantitatives .....	24
8.5 Effets indésirables observés après la mise en marché .....	25
<b>9 INTERACTIONS MÉDICAMENTEUSES.....</b>	<b>25</b>

9.2	Aperçu des interactions médicamenteuses.....	25
9.3	Interactions médicament-comportement .....	26
9.4	Interactions médicament-médicament .....	26
9.5	Interactions médicament-aliment .....	27
9.6	Interactions médicament-plante médicinale.....	27
9.7	Interactions médicament-examens de laboratoire .....	27
<b>10</b>	<b>PHARMACOLOGIE CLINIQUE.....</b>	<b>27</b>
10.1	Mode d'action .....	27
10.2	Pharmacodynamie .....	29
10.3	Pharmacocinétique .....	30
<b>11</b>	<b>CONSERVATION, STABILITÉ ET MISE AU REBUT .....</b>	<b>32</b>
<b>PARTIE II : INFORMATION SCIENTIFIQUES .....</b>		<b>33</b>
<b>13</b>	<b>INFORMATIONS PHARMACEUTIQUES.....</b>	<b>33</b>
<b>14</b>	<b>ÉTUDES CLINIQUES.....</b>	<b>34</b>
14.1	Études cliniques par indication .....	34
	Monothérapie .....	34
	Sitagliptine en association avec la metformine .....	37
	Sitagliptine comme traitement d'appoint .....	39
14.2	Études de biodisponibilité comparatives.....	50
<b>15</b>	<b>MICROBIOLOGIE .....</b>	<b>51</b>
<b>16</b>	<b>TOXICOLOGIE NON CLINIQUE .....</b>	<b>51</b>
<b>17</b>	<b>MONOGRAPHIES DE PRODUIT DE SOUTIEN .....</b>	<b>54</b>
<b>RENSEIGNEMENTS DESTINÉS AUX PATIENTS .....</b>		<b>55</b>

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

### 1 INDICATIONS

- **Monothérapie** : NAT-SITAGLIPTIN (Comprimés de phosphate de Sitagliptine) est indiqué comme traitement d'appoint à un régime alimentaire et à l'exercice pour améliorer le contrôle glycémique chez les adultes atteints de diabète de type 2 chez qui la metformine est inappropriée en raison de contre-indications ou d'intolérance.
- **Traitement d'association** : NAT-SITAGLIPTIN est indiqué chez les adultes atteints de diabète de type 2 pour améliorer le contrôle glycémique, en association avec :
  - . la metformine,
  - . la metformine et une sulfonylurée,
  - . la pioglitazone (avec ou sans metformine),
  - . de l'insuline prémélangée ou de l'insuline à action prolongée ou intermédiaire (avec ou sans metformine)

lorsque le traitement actuel, associé à un régime alimentaire et à un programme d'exercice, ne permet pas d'obtenir une maîtrise glycémique adéquate (voir [14 ÉTUDES CLINIQUES](#)).

#### 1.1 Enfants

- **Enfants (< 18 ans)** : D'après les données examinées par Santé Canada, l'innocuité et l'efficacité de sitagliptine dans la population pédiatrique n'ont pas été démontrées; par conséquent, l'indication d'utilisation chez ces patients n'est pas autorisée par Santé Canada.

#### 1.2 Personnes âgées

- **Personnes âgées (≥ 65 ans)** : D'après les données examinées par Santé Canada, l'innocuité et l'efficacité de sitagliptine dans la population gériatrique ont été démontrées. Par conséquent, l'indication d'utilisation dans la population gériatrique est autorisée par Santé Canada (voir [7 MISES EN GARDE ET PRÉCAUTIONS](#), [4 POSOLOGIE ET ADMINISTRATION](#) et [10 PHARMACOLOGIE CLINIQUE](#)).

### 2 CONTRE-INDICATIONS

- Chez les patients ayant déjà présenté une réaction d'hypersensibilité à sitagliptine ou à l'un des ingrédients de la formulation de ce dernier, y compris les ingrédients non médicinaux, ou à un composant du contenant (voir [7 MISES EN GARDE ET PRÉCAUTIONS](#) et [8 EFFETS INDÉSIRABLES](#)). Pour obtenir la liste complète des ingrédients, veuillez consulter la section 6 FORMES POSOLOGIQUES, CONCENTRATIONS, COMPOSITION ET EMBALLAGE.

### 4 POSOLOGIE ET ADMINISTRATION

#### 4.1 Considérations posologiques

- **Utilisation concomitante d'insuline ou d'un sécrétagogue de l'insuline (p. ex., une sulfonylurée)**

Lorsque NAT-SITAGLIPTIN est administré en association avec la metformine et une sulfonylurée ou avec l'insuline (avec ou sans metformine), il faut envisager de diminuer la dose de sulfonylurée ou d'insuline afin de réduire le risque d'hypoglycémie (voir [7 MISES EN GARDE ET PRÉCAUTIONS](#) et [8 EFFETS INDÉSIRABLES](#)).

#### 4.2 Posologie recommandée et ajustement posologique

La dose recommandée de NAT-SITAGLIPTIN est de **100 mg** une fois par jour administrée en monothérapie ou en association avec la metformine, avec la metformine et une sulfonylurée, avec l'insuline (avec ou sans metformine) ou avec la pioglitazone (avec ou sans metformine).

**Insuffisance rénale** : NAT-SITAGLIPTIN est excrété par les reins. Il faut évaluer la fonction rénale avant d'instaurer un traitement avec NAT-SITAGLIPTIN, puis périodiquement par la suite, car la posologie doit être ajustée selon la fonction rénale (voir [7 MISES EN GARDE ET PRÉCAUTIONS](#), [Surveillance et tests de laboratoire](#)).

**Insuffisance rénale grave** : Chez les patients atteints d'insuffisance rénale grave (DFGe < 30 mL/min/1,73 m<sup>2</sup>) ou d'une insuffisance rénale au stade terminal, y compris ceux requérant une hémodialyse ou une dialyse péritonéale, la dose de sitagliptin est de **25 mg** une fois par jour. Sitagliptin peut être administré indépendamment de l'heure de la dialyse.

**Insuffisance rénale modérée** : Chez les patients atteints d'insuffisance rénale modérée dont le DFGe est ≥ 30 mL/min/1,73 m<sup>2</sup> et inférieur à 45 mL/min/1,73 m<sup>2</sup>, la dose de sitagliptin est de **50 mg** une fois par jour.

Aucun ajustement de la posologie n'est requis chez les patients présentant une insuffisance rénale modérée dont le DFGe est ≥ 45 mL/min/1,73 m<sup>2</sup> et inférieur à 60 mL/min/1,73 m<sup>2</sup>.

**Insuffisance rénale légère** : Aucun ajustement de la posologie n'est requis chez les patients présentant une insuffisance rénale légère dont le DFGe est ≥ 60 mL/min/1,73 m<sup>2</sup> et < 90 mL/min/1,73 m<sup>2</sup>.

Lorsqu'on envisage de prescrire la sitagliptine en association avec un autre antidiabétique, les directives d'utilisation de ce dernier chez les patients atteints d'insuffisance rénale doivent être respectées.

**Insuffisance hépatique** : Aucun ajustement de la posologie de NAT-SITAGLIPTIN n'est requis chez les patients présentant une insuffisance hépatique légère ou modérée. L'utilisation de la sitagliptine n'a pas été étudiée chez des patients présentant une insuffisance hépatique grave. Par conséquent, elle n'est pas recommandée chez cette population.

**Enfants (< 18 ans)** : Santé Canada n'a pas autorisé d'indication d'utilisation chez les enfants.

**Personnes âgées (≥ 65 ans)** : Il n'est pas nécessaire d'ajuster la posologie chez les personnes âgées. Toutefois, étant donné que la sitagliptine est excrétée en grande partie par les reins et que le vieillissement peut être associé à une diminution de la fonction rénale, il convient d'évaluer le fonctionnement des reins sur une base plus fréquente chez les personnes âgées (voir [7 MISES EN GARDE ET PRÉCAUTIONS](#), [7.1 Populations particulières](#)).

#### 4.4 Administration

NAT-SITAGLIPTIN peut être pris avec ou sans nourriture.

#### 4.5 Dose omise

Si un patient oublie de prendre une dose de NAT-SITAGLIPTIN, il doit la prendre dès qu'il s'en aperçoit. Il ne faut pas prendre deux doses de NAT-SITAGLIPTIN le même jour.

### 5 SURDOSAGE

En cas de surdosage, il convient de prendre les mesures de soutien habituelles, par exemple l'élimination du produit non encore absorbé du tractus gastro-intestinal, l'instauration d'une surveillance clinique (y compris électrocardiographique) et d'un traitement symptomatique, s'il y a lieu.

La sitagliptine est peu dialysable. Dans les études cliniques, environ 13,5 % de la dose administrée a été éliminée lors d'une séance d'hémodialyse de trois à quatre heures. Une séance d'hémodialyse prolongée peut être considérée si elle est cliniquement justifiée. On ignore si la sitagliptine peut être éliminée par dialyse péritonéale.

Pour obtenir l'information la plus récente pour traiter une surdose présumée, communiquez avec le centre antipoison de votre région ou avec le numéro sans frais de Santé Canada, 1-844 POISON-X (1-844-764-7669).

### 6 FORMES POSOLOGIQUES, CONCENTRATIONS, COMPOSITION ET EMBALLAGE

Tableau 1 – Formes posologiques, concentrations, composition et emballage

Voie d'administration	Forme posologique / concentration / composition	Ingrédients non médicinaux
Orale	<b>Comprimés :</b> sitagliptine (sous forme de phosphate de sitagliptine monohydraté)  25 mg <sup>§</sup> 50 mg <sup>§§</sup> 100 mg <sup>§§§</sup>	Alcool polyvinylique, cellulose microcristalline, croscarmellose sodique, dioxyde de silicium colloïdal, dioxyde de titane, oxyde de fer jaune, oxyde de fer rouge, phosphate de calcium dibasique anhydre, polyéthylène glycol, stéarate de magnésium, talc.

<sup>§</sup> 32,13 mg de phosphate de sitagliptine monohydraté

<sup>§§</sup> 64,25 mg de phosphate de sitagliptine monohydraté

<sup>§§§</sup> 128,5 mg de phosphate de sitagliptine monohydraté

Le comprimé NAT-SITAGLIPTIN à 25 mg est rose, rond, bord biseauté, enrobé par film et porte l'inscription 3L d'un côté et simple de l'autre côté. Les comprimés sont offerts en flacons de 30 et en blister de 30.

Le comprimé NAT-SITAGLIPTIN à 50 mg est beige clair, rond, bord biseauté, enrobé par film et porte l'inscription 2L d'un côté et simple de l'autre côté. Les comprimés sont offerts en flacons de 30 et en blister de 30.

Le comprimé NAT-SITAGLIPTIN à 100 mg est beige, rond, bord biseauté, enrobé par film et porte l'inscription 1L d'un côté et simple de l'autre côté. Les comprimés sont offerts en flacons de 30 et de 100 et en blister de 30.

## 7 MISES EN GARDE ET PRÉCAUTIONS

### Généralités

NAT-SITAGLIPTIN ne devrait pas être utilisé chez les patients atteints de diabète de type 1 ou dans le traitement de l'acidocétose diabétique.

### Conduite de véhicules et utilisation de machines

Dans les conditions où un risque d'hypoglycémie est présent, on doit aviser les patients de ne pas conduire un véhicule ou faire fonctionner des machines potentiellement dangereuses. On doit aviser les patients recevant NAT-SITAGLIPTIN en association avec la metformine et une sulfonylurée ou avec l'insuline (avec ou sans metformine) de prendre les précautions nécessaires pour prévenir l'hypoglycémie pendant qu'ils conduisent un véhicule ou font fonctionner des machines potentiellement dangereuses.

### Endocrinien/métabolisme

**Hypoglycémie :** Lorsque sitagliptine a été administré en association avec la metformine et une sulfonylurée ou en association avec l'insuline à une dose stable (avec ou sans metformine), la fréquence d'hypoglycémie a été plus élevée qu'avec le placebo associé à la metformine et une sulfonylurée ou le placebo associé à l'insuline à une dose stable (avec ou sans metformine) [voir [8 EFFETS INDÉSIRABLES](#)]. Pour diminuer le risque d'hypoglycémie associé à ces indications, il faut envisager de réduire la dose de sulfonylurée ou d'insuline (voir [4 POSOLOGIE ET ADMINISTRATION](#)).

**Perte de la maîtrise glycémique :** Chez bon nombre de patients, l'efficacité des antidiabétiques oraux pour réduire la glycémie aux valeurs cibles diminue avec le temps. On parle alors d'échec secondaire, un phénomène qui peut être attribuable à l'évolution de la maladie sous-jacente ou à une diminution de la réponse au médicament. Celui-ci se distingue de l'échec primaire, caractérisé par l'inefficacité du médicament lors du traitement initial. En cas d'échec secondaire avec NAT-SITAGLIPTIN, d'autres options thérapeutiques doivent être envisagées.

### Hépatique/biliaire/pancréatique

**Fonction hépatique :** L'expérience clinique est limitée chez les patients présentant une insuffisance hépatique modérée et il n'y a pas d'expérience clinique relative à l'utilisation de sitagliptine chez des patients présentant une insuffisance hépatique grave. NAT-SITAGLIPTIN n'est pas recommandé chez les patients présentant une insuffisance hépatique grave (voir [4 POSOLOGIE ET ADMINISTRATION](#) et [10 PHARMACOLOGIE CLINIQUE](#)).

**Pancréatite :** Des cas de pancréatite aiguë, y compris de pancréatite hémorragique ou nécrosante fatale et non fatale, ont été rapportés chez des patients recevant sitagliptine. Au cours d'une étude à long terme portant sur les paramètres cardiovasculaires (voir [8 EFFETS INDÉSIRABLES](#) et [14 ÉTUDES CLINIQUES](#)), deux décès en raison d'une pancréatite aiguë ont été confirmés par le comité d'évaluation chez les patients traités avec sitagliptine, comparativement à aucun décès de cette nature chez les patients recevant le placebo. Après l'instauration d'un traitement avec NAT-SITAGLIPTIN, on doit surveiller attentivement les patients à la recherche de signes ou de symptômes de pancréatite. En cas de pancréatite soupçonnée, le traitement au moyen de NAT-SITAGLIPTIN doit être immédiatement interrompu et une prise en charge adéquate doit être instaurée. Parmi les facteurs de risque de pancréatite, on compte les antécédents de pancréatite, de lithiase biliaire, d'alcoolisme ou d'hypertriglycéridémie.

## **Immunitaire**

**Réactions d'hypersensibilité :** Des réactions graves d'hypersensibilité ont été rapportées après la commercialisation du produit chez des patients traités avec sitagliptine. Ces réactions étaient, entre autres, l'anaphylaxie, l'angioœdème et des maladies cutanées exfoliatrices, notamment le syndrome de Stevens-Johnson. Ces réactions sont survenues dans les trois premiers mois après l'instauration du traitement avec sitagliptine, certains cas ayant été rapportés après la première dose. Si l'on soupçonne une réaction d'hypersensibilité, il faut cesser le traitement au moyen de NAT-SITAGLIPTIN, examiner d'autres causes potentielles de cette réaction et instaurer un autre traitement antidiabétique (voir [2 CONTRE-INDICATIONS](#) et [8 EFFETS INDÉSIRABLES](#)).

**Patients immunodéprimés :** Une diminution moyenne du nombre absolu de lymphocytes reliée à la dose administrée a été constatée avec d'autres agents de cette classe thérapeutique. Lorsque cela est indiqué sur le plan clinique, par exemple en présence d'une infection inhabituelle ou prolongée, une numération lymphocytaire s'impose. L'effet de la sitagliptine sur le nombre de lymphocytes chez les patients présentant des anomalies lymphocytaires (p. ex., virus de l'immunodéficience humaine) n'est pas connu. Les patients immunodéprimés, comme ceux ayant subi une greffe d'organe ou ayant reçu un diagnostic de syndrome d'immunodéficience humaine, n'ont pas fait l'objet d'une évaluation dans le cadre du programme clinique pour la sitagliptine. Par conséquent, le profil d'efficacité et d'innocuité de la sitagliptine n'a pas été établi chez ces patients.

## **Surveillance et tests de laboratoire**

**Glycémie et taux d'HbA<sub>1c</sub> :** La réponse à NAT-SITAGLIPTIN doit faire l'objet d'évaluations périodiques de la glycémie et des taux d'HbA<sub>1c</sub>.

**Fonction rénale :** La fonction rénale doit être évaluée avant d'instaurer un traitement avec NAT-SITAGLIPTIN et de façon périodique par la suite, car il est recommandé d'administrer une dose plus faible aux patients dont le débit de filtration glomérulaire estimé (DFGe) diminue à moins de 45 mL/min/1,73 m<sup>2</sup> ainsi qu'aux patients présentant une insuffisance rénale grave ou une insuffisance rénale au stade terminal (IRST) et requérant une hémodialyse ou une dialyse péritonéale (voir [4 POSOLOGIE ET ADMINISTRATION](#)).

Une surveillance de la fonction rénale est recommandée avant et après l'instauration de tout traitement concomitant avec un autre médicament qui pourrait avoir une incidence sur cette fonction.

## **Rénal**

Des effets indésirables liés à la fonction rénale, y compris une insuffisance rénale aiguë, ont été observés au cours des études cliniques et pendant la période qui a suivi la commercialisation de la sitagliptine chez des patients avec ou sans facteurs de risque connus (voir [8 EFFETS INDÉSIRABLES](#)).

Il faut évaluer la fonction rénale avant d'instaurer un traitement avec NAT-SITAGLIPTIN, puis périodiquement par la suite. Étant donné que sitagliptine est excrété par les reins et que l'exposition à la sitagliptine est accrue chez les patients atteints d'insuffisance rénale, il convient d'ajuster la posologie pour les patients dont le DFGe est inférieur à 45 mL/min/1,73 m<sup>2</sup> (voir [7 MISES EN GARDE ET PRÉCAUTIONS](#), [Surveillance et tests de laboratoire](#), [4 POSOLOGIE ET ADMINISTRATION](#) et [10 PHARMACOLOGIE CLINIQUE](#)). Il convient de faire preuve de prudence afin de s'assurer que la bonne dose soit prescrite aux patients atteints d'insuffisance rénale modérée (DFGe ≥ 30 mL/min/1,73 m<sup>2</sup> et < 45 mL/min/1,73 m<sup>2</sup>) ou grave (DFGe < 30 mL/min/1,73 m<sup>2</sup>), ainsi qu'aux patients présentant une IRST requérant une hémodialyse ou une dialyse péritonéale (voir [4 POSOLOGIE ET ADMINISTRATION](#)).

## **Peau**

Des lésions cutanées ulcéreuses et nécrotiques associées à l'administration d'autres agents appartenant à cette classe thérapeutique ont été observées chez les singes lors d'études toxicologiques non cliniques. L'expérience relative aux complications cutanées que peuvent présenter les patients diabétiques est limitée. Dans le cadre des soins courants prodigués aux diabétiques, il est recommandé d'assurer une surveillance des troubles de la peau.

**Pemphigoïde bulleuse** : Des cas de pemphigoïde bulleuse nécessitant une hospitalisation ont été signalés avec l'utilisation des inhibiteurs de l'enzyme dipeptidyl peptidase-4 (DPP 4), y compris sitagliptine, après leur commercialisation. Les patients dont le cas a fait l'objet d'un signalement se sont généralement rétablis après l'arrêt de l'inhibiteur de la DPP 4 et l'instauration d'un traitement immunosuppresseur à action locale ou générale. Il faut recommander aux patients de signaler l'apparition de vésicules ou de lésions érosives au cours d'un traitement au moyen de NAT-SITAGLIPTIN. Si l'on soupçonne une pemphigoïde bulleuse, il faut cesser le traitement au moyen de NAT-SITAGLIPTIN et envisager d'adresser le patient à un dermatologue afin de confirmer le diagnostic et d'instaurer un traitement adéquat.

## **Santé reproductive : Potentiel des femmes et des hommes**

Voir [7.1 Populations particulières](#), [7.1.1 Femmes enceintes](#).

### **7.1 Populations particulières**

#### **7.1.1 Femmes enceintes**

NAT-SITAGLIPTIN n'est pas recommandé chez les femmes enceintes. Les données sur l'utilisation de la sitagliptine dans le cadre d'études cliniques chez les femmes enceintes sont très limitées; aucune étude adéquate et bien contrôlée n'a été menée auprès de cette population. Par conséquent, l'innocuité de sitagliptine chez la femme enceinte est inconnue.

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

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

La sitagliptine est excrétée dans le lait des rates qui allaitent. On ne sait pas si la sitagliptine est excrétée dans le lait maternel humain. Par conséquent, NAT-SITAGLIPTIN ne devrait pas être utilisé pendant l'allaitement.

#### **7.1.3 Enfants**

**Enfants (< 18 ans)** : D'après les données examinées par Santé Canada, l'innocuité et l'efficacité de sitagliptine dans la population pédiatrique n'ont pas été démontrées; par conséquent, l'indication d'utilisation chez ces patients n'est pas autorisée par Santé Canada.

#### **7.1.4 Personnes âgées**

**Personnes âgées (≥ 65 ans)** : Dans les études cliniques, aucune différence quant à l'innocuité et à l'efficacité n'a été observée globalement entre les personnes de 65 ans et plus et les sujets plus jeunes. Bien que, selon ces études et d'autres données cliniques rapportées, aucune différence n'ait été décelée entre la réponse des personnes âgées et celle des sujets plus jeunes, on ne peut exclure la possibilité d'une plus grande sensibilité chez certaines personnes âgées.

Étant donné que la sitagliptine est excrétée par les reins et que les personnes âgées sont plus susceptibles de présenter une diminution de la fonction rénale, la posologie doit être ajustée avec précaution d'après une évaluation attentive et régulière de la fonction rénale (voir 4 POSOLOGIE ET ADMINISTRATION et 10 PHARMACOLOGIE CLINIQUE).

## 8 EFFETS INDÉSIRABLES

### 8.1 Aperçu des effets indésirables

Sitagliptine, en monothérapie, en association avec la metformine, en association avec la metformine et une sulfonyleurée, en association avec l'insuline (avec ou sans metformine) comme traitement d'appoint, ou en association avec la pioglitazone (avec ou sans metformine) comme traitement d'appoint a été généralement bien toléré dans les études cliniques contrôlées.

Les taux d'effets indésirables graves et d'abandon du traitement en raison d'effets indésirables cliniques étaient généralement similaires entre sitagliptine et le placebo. L'effet indésirable le plus souvent rapporté dans les études avec sitagliptine en monothérapie (contrôlées par placebo) ou en association avec la metformine comme traitement d'appoint (rapporté indépendamment du lien de causalité et plus fréquemment avec sitagliptine qu'avec les autres traitements) était la rhinopharyngite. L'effet indésirable le plus souvent rapporté avec sitagliptine comme traitement d'appoint à la metformine et à une sulfonyleurée ou à l'insuline (avec ou sans metformine) était l'hypoglycémie.

### 8.2 Effets indésirables observés dans les études cliniques

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

#### Monothérapie

Deux études contrôlées par placebo, l'une de 18 semaines et l'autre, de 24 semaines, ont été menées auprès de patients ayant reçu sitagliptine en monothérapie à raison de 100 mg par jour ou un placebo. Le tableau 2 présente les effets indésirables rapportés chez  $\geq 1$  % des patients, indépendamment du lien de causalité, dans les deux études regroupées.

**Tableau 2 – Effets indésirables rapportés chez  $\geq 1$  % des sujets d'au moins un des groupes (indépendamment du lien de causalité) recevant Sitagliptine à 100 mg une fois par jour en monothérapie ou un placebo dans des études cliniques regroupées de 18 et de 24 semaines, menées à double insu et contrôlées par placebo**

Organisme entier/système organique Effets indésirables	Nombre de patients (%)	
	Sitagliptine 100 mg n = 443	Placebo n = 363
<b>Affections oculaires</b>		
Conjonctivite	3 (0,7)	4 (1,1)
<b>Affections gastro-intestinales</b>		
Douleur abdominale	5 (1,1)	6 (1,7)
Constipation	13 (2,9)	5 (1,4)
Diarrhée	19 (4,3)	10 (2,8)
Gastrite	2 (0,5)	4 (1,1)
Nausées	7 (1,6)	3 (0,8)

Organisme entier/système organique Effets indésirables	Nombre de patients (%)	
	Sitagliptine 100 mg n = 443	Placebo n = 363
Vomissements	3 (0,7)	4 (1,1)
<b>Troubles généraux et anomalies au site d'administration</b>		
Fatigue	5 (1,1)	9 (2,5)
Œdème périphérique	7 (1,6)	4 (1,1)
Douleur	0 (0,0)	4 (1,1)
<b>Infections et infestations</b>		
Bronchite	5 (1,1)	6 (1,7)
Gastro-entérite	6 (1,4)	4 (1,1)
Grippe	19 (4,3)	16 (4,4)
Rhinopharyngite	23 (5,2)	12 (3,3)
Pharyngite	5 (1,1)	1 (0,3)
Sinusite	6 (1,4)	9 (2,5)
Infection des voies respiratoires supérieures	29 (6,5)	24 (6,6)
Infection urinaire	8 (1,8)	9 (2,5)
Infection virale	2 (0,5)	4 (1,1)
Infection virale des voies respiratoires supérieures	5 (1,1)	1 (0,3)
<b>Lésions, intoxications et complications liées aux procédures</b>		
Lésion d'un membre	3 (0,7)	4 (1,1)
<b>Investigations</b>		
Augmentation de la glycémie	7 (1,6)	13 (3,6)
<b>Troubles du métabolisme et de la nutrition</b>		
Hyperglycémie	5 (1,1)	7 (1,9)
Hypoglycémie	5 (1,1)	2 (0,6)
<b>Affections musculo-squelettiques et du tissu conjonctif</b>		
Arthralgie	4 (0,9)	9 (2,5)
Dorsalgie	14 (3,2)	12 (3,3)
Spasmes musculaires	6 (1,4)	4 (1,1)
Myalgie	6 (1,4)	4 (1,1)
Douleur au cou	1 (0,2)	4 (1,1)
Arthrose	5 (1,1)	1 (0,3)
Douleur aux extrémités	7 (1,6)	6 (1,7)
<b>Affections du système nerveux</b>		
Étourdissements	7 (1,6)	8 (2,2)
Céphalées	18 (4,1)	14 (3,9)
Paresthésie	4 (0,9)	4 (1,1)
<b>Affections psychiatriques</b>		
Anxiété	3 (0,7)	4 (1,1)
Insomnie	4 (0,9)	6 (1,7)
<b>Affections respiratoires, thoraciques et médiastinales</b>		
Toux	8 (1,8)	10 (2,8)

Organisme entier/système organique Effets indésirables	Nombre de patients (%)	
	Sitagliptine 100 mg n = 443	Placebo n = 363
<b>Affections vasculaires</b>		
Hypertension	8 (1,8)	7 (1,9)

Le tableau 3 présente les effets indésirables rapportés chez  $\geq 1$  % des patients, indépendamment du lien de causalité, dans une étude de 24 semaines comparant la sitagliptine et la metformine.

**Tableau 3 – Effets indésirables rapportés chez  $\geq 1$  % des sujets d’au moins un des groupes (indépendamment du lien de causalité) dans une étude clinique de 24 semaines, à double insu et contrôlée par comparateur actif menée avec Sitagliptine en monothérapie**

Organisme entier/système organique Effets indésirables	Nombre de patients (%)	
	Sitagliptine 100 mg n = 528	Metformine n = 522
<b>Affections gastro-intestinales</b>		
Douleur abdominale	4 (0,8)	6 (1,1)
Douleur dans le haut de l’abdomen	5 (0,9)	12 (2,3)
Constipation	9 (1,7)	5 (1,0)
Diarrhée	19 (3,6)	57 (10,9)
Dyspepsie	1 (0,2)	7 (1,3)
Gastrite	6 (1,1)	11 (2,1)
Nausées	6 (1,1)	16 (3,1)
Vomissements	2 (0,4)	7 (1,3)
<b>Troubles généraux et anomalies au site d’administration</b>		
Fatigue	6 (1,1)	6 (1,1)
<b>Infections et infestations</b>		
Bronchite	4 (0,8)	7 (1,3)
Grippe	12 (2,3)	11 (2,1)
Rhinopharyngite	10 (1,9)	17 (3,3)
Infection des voies respiratoires supérieures	5 (0,9)	11 (2,1)
Infection urinaire	3 (0,6)	13 (2,5)
<b>Troubles du métabolisme et de la nutrition</b>		
Hypoglycémie	9 (1,7)	18 (3,4)
<b>Affections musculo-squelettiques et du tissu conjonctif</b>		
Dorsalgie	9 (1,7)	9 (1,7)
Douleur aux extrémités	7 (1,3)	2 (0,4)
<b>Affections du système nerveux</b>		
Étourdissements	9 (1,7)	5 (1,0)
Céphalées	17 (3,2)	17 (3,3)
<b>Affections respiratoires, thoraciques et médiastinales</b>		
Toux	1 (0,2)	8 (1,5)
<b>Affections vasculaires</b>		
Hypertension	12 (2,3)	4 (0,8)

Dans deux études portant sur la monothérapie, la diarrhée constituait le seul effet indésirable relié au médicament rapporté par l'investigateur qui est survenu à une fréquence  $\geq 1\%$  chez les patients traités avec sitagliptine à 100 mg (1,1 %) et supérieure à celle observée chez les sujets du groupe placebo (0,3 %).

#### Traitement d'association – Sitagliptine comme traitement d'appoint à la metformine

Le tableau 4 présente les taux d'effets indésirables rapportés chez  $\geq 1\%$  des patients, indépendamment du lien de causalité, dans une étude clinique de 24 semaines, contrôlée par placebo, menée auprès de patients recevant de la sitagliptine (100 mg par jour) en association avec la metformine comme traitement d'appoint.

**Tableau 4 – Effets indésirables rapportés chez  $\geq 1\%$  des sujets d'au moins un des groupes (indépendamment du lien de causalité) dans une étude clinique de 24 semaines, à double insu et contrôlée par placebo menée avec Sitagliptine en association avec la metformine comme traitement d'appoint**

Organisme entier/système organique Effets indésirables	Nombre de patients (%)	
	Sitagliptine 100 mg + metformine n = 464	Placebo + metformine n = 237
<b>Affections de l'oreille et du labyrinthe</b>		
Vertiges	5 (1,1)	4 (1,7)
<b>Affections oculaires</b>		
Vision brouillée	1 (0,2)	3 (1,3)
<b>Affections gastro-intestinales</b>		
Douleur abdominale	2 (0,4)	6 (2,5)
Douleur dans le haut de l'abdomen	6 (1,3)	2 (0,8)
Constipation	5 (1,1)	1 (0,4)
Diarrhée	11 (2,4)	6 (2,5)
Nausées	6 (1,3)	2 (0,8)
Vomissements	5 (1,1)	2 (0,8)
<b>Troubles généraux et anomalies au site d'administration</b>		
Fatigue	2 (0,4)	4 (1,7)
Œdème périphérique	4 (0,9)	3 (1,3)
<b>Infections et infestations</b>		
Bronchite	12 (2,6)	6 (2,5)
Bronchite aiguë	2 (0,4)	3 (1,3)
Gastro-entérite	4 (0,9)	5 (2,1)
Grippe	19 (4,1)	12 (5,1)
Rhinopharyngite	19 (4,1)	7 (3,0)
Pharyngite	6 (1,3)	1 (0,4)
Pneumonie	5 (1,1)	0 (0,0)
Sinusite	7 (1,5)	2 (0,8)
Infection dentaire	5 (1,1)	2 (0,8)
Infection des voies respiratoires supérieures	34 (7,3)	22 (9,3)
Infection urinaire	9 (1,9)	2 (0,8)
<b>Lésions, intoxications et complications liées aux procédures</b>		
Contusion	5 (1,1)	1 (0,4)

Organisme entier/système organique Effets indésirables	Nombre de patients (%)	
	Sitagliptine 100 mg + metformine n = 464	Placebo + metformine n = 237
<b>Investigations</b>		
Augmentation de la glycémie	3 (0,6)	6 (2,5)
<b>Troubles du métabolisme et de la nutrition</b>		
Hyperglycémie	2 (0,4)	7 (3,0)
Hypoglycémie	6 (1,3)	5 (2,1)
<b>Affections musculo-squelettiques et du tissu conjonctif</b>		
Arthralgie	14 (3,0)	1 (0,4)
Dorsalgie	15 (3,2)	6 (2,5)
Spasmes musculaires	1 (0,2)	3 (1,3)
Myalgie	1 (0,2)	3 (1,3)
Douleur aux extrémités	5 (1,1)	4 (1,7)
Douleur à l'épaule	3 (0,6)	3 (1,3)
<b>Affections du système nerveux</b>		
Étourdissements	7 (1,5)	2 (0,8)
Céphalées	12 (2,6)	7 (3,0)
Sciatalgie	1 (0,2)	3 (1,3)
Céphalées causées par une sinusite	0 (0,0)	3 (1,3)
<b>Affections psychiatriques</b>		
Insomnie	5 (1,1)	3 (1,3)
<b>Affections du rein et des voies urinaires</b>		
Lithiase rénale	3 (0,6)	3 (1,3)
<b>Affections respiratoires, thoraciques et médiastinales</b>		
Toux	14 (3,0)	4 (1,7)
<b>Affections vasculaires</b>		
Hypertension	7 (1,5)	6 (2,5)

Dans une étude portant sur le traitement d'association avec la metformine, les nausées constituaient le seul effet indésirable relié au médicament rapporté par l'investigateur qui est survenu à une fréquence  $\geq 1\%$  chez les patients traités avec sitagliptine (1,1 %) et supérieure à celle observée chez les sujets du groupe placebo (0,4 %).

Les effets indésirables, indépendamment du lien de causalité, rapportés chez  $\geq 1\%$  des patients dans des études regroupées d'une durée pouvant atteindre un an et visant à comparer l'association de la sitagliptine et de la metformine à celle d'une sulfonylurée (glipizide) et de la metformine sont présentés au tableau 5.

**Tableau 5 – Effets indésirables rapportés chez ≥ 1 % des sujets d’au moins un des groupes (indépendamment du lien de causalité) dans des études cliniques pouvant atteindre un an menées à double insu avec Sitagliptine en association avec la metformine comme traitement d’appoint, comparativement à une sulfonylurée (glipizide) et la metformine**

Organisme entier/système organique Effets indésirables	Nombre de patients (%)	
	Sitagliptine 100 mg + metformine n = 979	Glipizide + metformine n = 748
<b>Affections gastro-intestinales</b>		
Douleur abdominale	10 (1,0)	6 (0,8)
Douleur dans le haut de l’abdomen	13 (1,3)	7 (0,9)
Constipation	17 (1,7)	13 (1,7)
Diarrhée	42 (4,3)	36 (4,8)
Dyspepsie	14 (1,4)	12 (1,6)
Nausées	19 (1,9)	16 (2,1)
Douleur dentaire	2 (0,2)	13 (1,7)
Vomissements	11 (1,1)	9 (1,2)
<b>Troubles généraux et anomalies au site d’administration</b>		
Fatigue	20 (2,0)	8 (1,1)
Douleur thoracique d’origine non cardiaque	10 (1,0)	6 (0,8)
Œdème périphérique	16 (1,6)	14 (1,9)
<b>Infections et infestations</b>		
Bronchite	27 (2,8)	22 (2,9)
Cellulite	7 (0,7)	10 (1,3)
Gastro-entérite	19 (1,9)	13 (1,7)
Gastro-entérite virale	8 (0,8)	9 (1,2)
Zona ( <i>Herpes zoster</i> )	4 (0,4)	8 (1,1)
Grippe	35 (3,6)	32 (4,3)
Rhinopharyngite	75 (7,7)	49 (6,6)
Sinusite	20 (2,0)	12 (1,6)
Infection des voies respiratoires supérieures	78 (8,0)	70 (9,4)
Infection urinaire	41 (4,2)	21 (2,8)
<b>Investigations</b>		
Diminution de la glycémie	5 (0,5)	16 (2,1)
Augmentation de la glycémie	13 (1,3)	5 (0,7)
Gain de poids	1 (0,1)	8 (1,1)
<b>Troubles du métabolisme et de la nutrition</b>		
Hyperglycémie	10 (1,0)	6 (0,8)
Hypoglycémie	32 (3,3)	217 (29,0)
<b>Affections musculo-squelettiques et du tissu conjonctif</b>		
Arthralgie	34 (3,5)	29 (3,9)
Dorsalgie	39 (4,0)	32 (4,3)
Spasmes musculaires	9 (0,9)	8 (1,1)
Douleur au cou	4 (0,4)	8 (1,1)
Arthrose	18 (1,8)	5 (0,7)

Organisme entier/système organique Effets indésirables	Nombre de patients (%)	
	Sitagliptine 100 mg + metformine n = 979	Glipizide + metformine n = 748
Douleur aux extrémités	23 (2,3)	9 (1,2)
Douleur à l'épaule	7 (0,7)	14 (1,9)
<b>Affections du système nerveux</b>		
Étourdissements	26 (2,7)	14 (1,9)
Céphalées	34 (3,5)	31 (4,1)
Hypoesthésie	3 (0,3)	11 (1,5)
<b>Affections psychiatriques</b>		
Anxiété	13 (1,3)	7 (0,9)
Dépression	10 (1,0)	7 (0,9)
Insomnie	12 (1,2)	11 (1,5)
<b>Affections des organes de reproduction et du sein</b>		
Dysfonction érectile	6 (0,6)	8 (1,1)
<b>Affections respiratoires, thoraciques et médiastinales</b>		
Toux	19 (1,9)	23 (3,1)
Douleur pharyngolaryngée	10 (1,0)	9 (1,2)
Congestion des sinus	5 (0,5)	8 (1,1)
Eczéma	4 (0,4)	12 (1,6)
<b>Affections vasculaires</b>		
Hypertension	33 (3,4)	29 (3,9)

#### Traitement d'association – Sitagliptine comme traitement d'appoint à la metformine et à une sulfonilurée

Les taux des effets indésirables rapportés chez  $\geq 1\%$  des patients, indépendamment du lien de causalité, dans une étude contrôlée par placebo de 24 semaines menée auprès de patients recevant sitagliptine à 100 mg en association avec la metformine et le glimépiride (sitagliptine, n = 116; placebo, n = 113) sont présentés au tableau 6. La fréquence globale des effets indésirables observée avec sitagliptine était supérieure à celle observée avec le placebo, ce qui est en partie attribuable au taux élevé d'hypoglycémie (voir le tableau 6).

**Tableau 6 – Effets indésirables rapportés chez  $\geq 1\%$  des sujets d'au moins un des groupes (indépendamment du lien de causalité) dans une étude clinique de 24 semaines, à double insu et contrôlée par placebo menée avec Sitagliptine comme traitement d'appoint à la metformine et à une sulfonilurée (glimépiride)**

Organisme entier/système organique Effet indésirable	Nombre de patients (%)	
	Sitagliptine 100 mg + metformine + glimépiride n = 116	Placebo + metformine + glimépiride n = 113
<b>Affections de l'oreille et du labyrinthe</b>		
Vertiges	2 (1,7)	0 (0,0)
<b>Affections oculaires</b>		
Rétinopathie diabétique	0 (0,0)	2 (1,8)
Vision brouillée	0 (0,0)	2 (1,8)
<b>Affections gastro-intestinales</b>		
Douleur dans le haut de l'abdomen	2 (1,7)	2 (1,8)

Organisme entier/système organique Effet indésirable	Nombre de patients (%)	
	Sitagliptine 100 mg + metformine + glimépiride n = 116	Placebo + metformine + glimépiride n = 113
Constipation	4 (3,4)	0 (0,0)
Diarrhée	1 (0,9)	4 (3,5)
Dyspepsie	3 (2,6)	2 (1,8)
Gastrite	0 (0,0)	4 (3,5)
Douleur dentaire	2 (1,7)	2 (1,8)
Vomissements	2 (1,7)	1 (0,9)
<b>Troubles généraux et anomalies au site d'administration</b>		
Fatigue	0 (0,0)	3 (2,7)
Douleur thoracique d'origine non cardiaque	2 (1,7)	1 (0,9)
Pyrexie	0 (0,0)	2 (1,8)
<b>Affections hépatobiliaires</b>		
Cholélithiase	0 (0,0)	2 (1,8)
<b>Infections et infestations</b>		
Bronchite	2 (1,7)	2 (1,8)
Gastro-entérite	3 (2,6)	0 (0,0)
Gastro-entérite virale	2 (1,7)	2 (1,8)
Grippe	3 (2,6)	2 (1,8)
Rhinopharyngite	7 (6,0)	9 (8,0)
Pharyngite	1 (0,9)	3 (2,7)
Pneumonie	3 (2,6)	0 (0,0)
Rhinite	2 (1,7)	0 (0,0)
Sinusite	1 (0,9)	2 (1,8)
Abcès dentaire	2 (1,7)	1 (0,9)
Infection des voies respiratoires supérieures	8 (6,9)	9 (8,0)
Infection urinaire	2 (1,7)	1 (0,9)
<b>Lésions, intoxications et complications liées aux procédures</b>		
Chute	0 (0,0)	3 (2,7)
Polytraumatisme	1 (0,9)	2 (1,8)
<b>Investigations</b>		
Diminution de la glycémie	0 (0,0)	2 (1,8)
<b>Troubles du métabolisme et de la nutrition</b>		
Hypoglycémie	19 (16,4)	1 (0,9)
<b>Affections musculo-squelettiques et du tissu conjonctif</b>		
Arthralgie	5 (4,3)	1 (0,9)
Dorsalgie	1 (0,9)	2 (1,8)
Spasmes musculaires	2 (1,7)	1 (0,9)
Arthrose	2 (1,7)	0 (0,0)
Douleur aux extrémités	4 (3,4)	1 (0,9)
Douleur à l'épaule	0 (0,0)	2 (1,8)
<b>Affections du système nerveux</b>		
Étourdissements	3 (2,6)	1 (0,9)
Céphalées	8 (6,9)	3 (2,7)
Hypoesthésie	2 (1,7)	0 (0,0)
Somnolence	0 (0,0)	2 (1,8)

Organisme entier/système organique Effet indésirable	Nombre de patients (%)	
	Sitagliptine 100 mg + metformine + glimépiride n = 116	Placebo + metformine + glimépiride n = 113
<b>Affections respiratoires, thoraciques et médiastinales</b>		
Asthme	2 (1,7)	1 (0,9)
<b>Affections de la peau et du tissu sous- cutané</b>		
Prurit	2 (1,7)	1 (0,9)
Éruptions cutanées	2 (1,7)	1 (0,9)
<b>Affections vasculaires</b>		
Hypertension	2 (1,7)	0 (0,0)

Dans une étude portant sur le traitement d'association avec la metformine et une sulfonylurée, l'hypoglycémie (sitagliptine : 13,8 %; placebo : 0,9 %) et la constipation (sitagliptine : 1,7 %; placebo : 0,0 %) constituaient les seuls effets indésirables reliés au médicament rapportés par l'investigateur qui sont survenus à une fréquence  $\geq 1$  % chez les patients traités avec sitagliptine, administré en association avec la metformine et une sulfonylurée, et supérieure à celle observée chez les sujets recevant le placebo en association avec la metformine et une sulfonylurée.

#### Traitement d'association – Traitement d'appoint à l'insuline (avec ou sans metformine)

Les taux des effets indésirables rapportés chez  $\geq 1$  % des patients, indépendamment du lien de causalité, dans une étude contrôlée par placebo de 24 semaines menée auprès de patients recevant sitagliptine à 100 mg en association avec l'insuline à une dose stable (avec ou sans metformine; sitagliptine, n = 322; placebo, n = 319) sont présentés au tableau 7. La fréquence globale des effets indésirables observée avec sitagliptine était supérieure à celle observée avec le placebo, ce qui est en partie attribuable au taux élevé d'hypoglycémie (voir le tableau 7).

**Tableau 7 – Effets indésirables rapportés chez  $\geq 1$  % des sujets d'au moins un des groupes (indépendamment du lien de causalité) dans une étude clinique de 24 semaines, à double insu et contrôlée par placebo menée avec Sitagliptine comme traitement d'appoint à l'insuline à une dose stable (avec ou sans metformine)**

Organisme entier/système organique Effets indésirables	Nombre de patients (%)	
	Sitagliptine 100 mg + insuline (+/- metformine) n = 322	Placebo + insuline (+/- metformine) n = 319
<b>Affections gastro-intestinales</b>		
Constipation	6 (1,9)	1 (0,3)
Diarrhée	6 (1,9)	5 (1,6)
Nausées	4 (1,2)	5 (1,6)
Vomissements	5 (1,6)	2 (0,6)
<b>Infections et infestations</b>		
Bronchite	6 (1,9)	5 (1,6)
Gastro-entérite	3 (0,9)	5 (1,6)
Grippe	13 (4,0)	12 (3,8)
Rhinopharyngite	10 (3,1)	8 (2,5)
Sinusite	4 (1,2)	4 (1,3)

Organisme entier/système organique Effets indésirables	Nombre de patients (%)	
	Sitagliptine 100 mg + insuline (+/- metformine) n = 322	Placebo + insuline (+/- metformine) n = 319
Infection des voies respiratoires supérieures	10 (3,1)	11 (3,4)
Infection urinaire	9 (2,8)	6 (1,9)
<b>Investigations</b>		
Augmentation de l'alanine aminotransférase	4 (1,2)	1 (0,3)
Diminution de la clairance rénale de la créatinine	5 (1,6)	0 (0,0)
<b>Troubles du métabolisme et de la nutrition</b>		
Hyperglycémie	5 (1,6)	2 (0,6)
Hypoglycémie	50 (15,5)	25 (7,8)
<b>Affections musculo-squelettiques et du tissu conjonctif</b>		
Arthralgie	4 (1,2)	6 (1,9)
Dorsalgie	6 (1,9)	2 (0,6)
Spasmes musculaires	3 (0,9)	5 (1,6)
Douleur aux extrémités	6 (1,9)	3 (0,9)
<b>Affections du système nerveux</b>		
Étourdissements	5 (1,6)	3 (0,9)
Céphalées	9 (2,8)	3 (0,9)
<b>Affections respiratoires, thoraciques et médiastinales</b>		
Toux	5 (1,6)	3 (0,9)

Dans une étude portant sur le traitement d'association avec l'insuline à une dose stable (avec ou sans metformine), l'hypoglycémie (sitagliptine : 9,6 %; placebo : 5,3 %), la grippe (sitagliptine : 1,2 %; placebo : 0,3 %) et les céphalées (sitagliptine : 1,2 %; placebo : 0,0 %) constituaient les seuls effets indésirables reliés au médicament rapportés par l'investigateur qui sont survenus à une fréquence  $\geq$  1 % chez les patients traités avec sitagliptine et supérieure à celle observée chez les sujets recevant le placebo.

#### Traitement d'association – Sitagliptine comme traitement d'appoint à la pioglitazone (avec ou sans metformine)

Le tableau 8 présente les taux d'effets indésirables rapportés chez  $\geq$  1 % des patients, indépendamment du lien de causalité, dans une étude clinique de 24 semaines, contrôlée par placebo, menée auprès de patients recevant de la sitagliptine (100 mg par jour) en association avec la pioglitazone comme traitement d'appoint.

**Tableau 8 – Effets indésirables rapportés chez ≥ 1 % des sujets d’au moins un des groupes (indépendamment du lien de causalité) dans une étude clinique de 24 semaines, à double insu et contrôlée par placebo menée avec Sitagliptine en association avec la pioglitazone comme traitement d’appoint**

Organisme entier/système organique Effets indésirables	Nombre de patients (%)	
	Sitagliptine 100 mg + pioglitazone n = 175	Placebo + pioglitazone n = 178
<b>Affections de l’oreille et du labyrinthe</b>		
Vertiges	0 (0,0)	3 (1,7)
<b>Affections oculaires</b>		
Cataracte	0 (0,0)	3 (1,7)
Vision brouillée	2 (1,1)	1 (0,6)
<b>Affections gastro-intestinales</b>		
Douleur abdominale	2 (1,1)	0 (0,0)
Douleur dans le bas de l’abdomen	2 (1,1)	0 (0,0)
Douleur dans le haut de l’abdomen	2 (1,1)	0 (0,0)
Constipation	2 (1,1)	2 (1,1)
Diarrhée	3 (1,7)	2 (1,1)
Dyspepsie	2 (1,1)	1 (0,6)
Flatulences	2 (1,1)	0 (0,0)
Nausées	2 (1,1)	0 (0,0)
<b>Troubles généraux et anomalies au site d’administration</b>		
Douleur thoracique	2 (1,1)	0 (0,0)
Fatigue	1 (0,6)	3 (1,7)
Sensation étrange	2 (1,1)	0 (0,0)
Œdème	2 (1,1)	1 (0,6)
Œdème périphérique	7 (4,0)	5 (2,8)
<b>Affections hépatobiliaires</b>		
Cholélithiase	0 (0,0)	2 (1,1)
<b>Infections et infestations</b>		
Bronchite	3 (1,7)	1 (0,6)
Cellulite	2 (1,1)	1 (0,6)
Grippe	6 (3,4)	5 (2,8)
Rhinopharyngite	7 (4,0)	7 (3,9)
Pharyngite	2 (1,1)	2 (1,1)
Pneumonie	0 (0,0)	3 (1,7)
Pyodermite	2 (1,1)	0 (0,0)
Sinusite	2 (1,1)	2 (1,1)
Pied d’athlète	2 (1,1)	0 (0,0)
Infection des voies respiratoires supérieures	11 (6,3)	6 (3,4)
Infection urinaire	1 (0,6)	2 (1,1)
Infection virale	2 (1,1)	1 (0,6)
<b>Lésions, intoxications et complications liées aux procédures</b>		
Entorse	2 (1,1)	2 (1,1)
<b>Investigations</b>		
Augmentation de la glycémie	1 (0,6)	2 (1,1)
Gain de poids	5 (2,9)	5 (2,8)

Organisme entier/système organique Effets indésirables	Nombre de patients (%)	
	Sitagliptine 100 mg + pioglitazone n = 175	Placebo + pioglitazone n = 178
<b>Troubles du métabolisme et de la nutrition</b>		
Hypoglycémie	2 (1,1)	0 (0,0)
<b>Affections musculo-squelettiques et du tissu conjonctif</b>		
Arthralgie	5 (2,9)	4 (2,2)
Dorsalgie	3 (1,7)	5 (2,8)
Raideur musculosquelettique	2 (1,1)	0 (0,0)
Myalgie	0 (0,0)	2 (1,1)
Douleur au cou	0 (0,0)	2 (1,1)
Arthrose	3 (1,7)	3 (1,7)
Douleur aux extrémités	4 (2,3)	3 (1,7)
Tendinite	0 (0,0)	2 (1,1)
<b>Affections du système nerveux</b>		
Étourdissements	3 (1,7)	2 (1,1)
Céphalées	9 (5,1)	7 (3,9)
<b>Affections psychiatriques</b>		
Anxiété	1 (0,6)	2 (1,1)
Dépression	4 (2,3)	2 (1,1)
Diminution de la libido	2 (1,1)	0 (0,0)
<b>Affections respiratoires, thoraciques et médiastinales</b>		
Toux	3 (1,7)	3 (1,7)
<b>Affections de la peau et du tissu sous-cutané</b>		
Dermatite allergique	0 (0,0)	2 (1,1)

Dans une étude portant sur le traitement d'association avec la pioglitazone, l'hypoglycémie (sitagliptine : 1,1 %; placebo : 0,0 %), les flatulences (sitagliptine : 1,1 %; placebo : 0,0 %), le gain de poids (sitagliptine : 2,3 %; placebo : 1,7 %) et les céphalées (sitagliptine : 1,7 %; placebo : 1,1 %) constituaient les seuls effets indésirables reliés au médicament rapportés par l'investigateur qui sont survenus à une fréquence  $\geq 1$  % chez les patients traités avec sitagliptine et supérieure à celle observée chez les sujets recevant le placebo.

Le tableau 9 présente les taux d'effets indésirables rapportés chez  $\geq 1$  % des patients, indépendamment du lien de causalité, dans une étude clinique de 26 semaines, contrôlée par placebo, menée auprès de patients recevant de la sitagliptine (100 mg par jour) en association avec la metformine et la pioglitazone comme traitement d'appoint.

**Tableau 9 – Effets indésirables rapportés chez ≥ 1 % des sujets d’au moins un des groupes (indépendamment du lien de causalité) dans une étude clinique de 26 semaines, à double insu et contrôlée par placebo menée avec Sitagliptine comme traitement d’appoint à la metformine et à la pioglitazone**

Organisme entier/système organique Effets indésirables	Nombre de patients (%)	
	Sitagliptine 100 mg + metformine + pioglitazone n = 157	Placebo + metformine + pioglitazone n = 156
<b>Affections de l’oreille et du labyrinthe</b>		
Bouchon de cérumen	2 (1,3)	1 (0,6)
<b>Affections oculaires</b>		
Conjonctivite	3 (1,9)	1 (0,6)
Hyperémie oculaire	0 (0,0)	2 (1,3)
<b>Affections gastro-intestinales</b>		
Douleur dans le haut de l’abdomen	1 (0,6)	2 (1,3)
Constipation	2 (1,3)	1 (0,6)
Carie dentaire	2 (1,3)	1 (0,6)
Diarrhée	3 (1,9)	4 (2,6)
Dyspepsie	1 (0,6)	2 (1,3)
Gastrite	0 (0,0)	2 (1,3)
Douleur dentaire	2 (1,3)	0 (0,0)
Vomissements	2 (1,3)	0 (0,0)
<b>Troubles généraux et anomalies au site d’administration</b>		
Fatigue	0 (0,0)	2 (1,3)
Œdème périphérique	3 (1,9)	7 (4,5)
<b>Infections et infestations</b>		
Bronchite	3 (1,9)	1 (0,6)
Cellulite	2 (1,3)	0 (0,0)
Gastro-entérite	2 (1,3)	0 (0,0)
Gastro-entérite virale	2 (1,3)	0 (0,0)
Zona	2 (1,3)	0 (0,0)
Grippe	2 (1,3)	3 (1,9)
Rhinopharyngite	5 (3,2)	5 (3,2)
Abcès dentaire	0 (0,0)	2 (1,3)
Infection des voies respiratoires supérieures	13 (8,3)	14 (9,0)
Infection urinaire	5 (3,2)	6 (3,8)
<b>Lésions, intoxications et complications liées aux procédures</b>		
Claquage musculaire	2 (1,3)	0 (0,0)
<b>Investigations</b>		
Élévation de la créatine-phosphokinase sanguine	1 (0,6)	3 (1,9)
Diminution du débit de filtration glomérulaire	2 (1,3)	0 (0,0)
Augmentation du nombre de lymphocytes	2 (1,3)	1 (0,6)
Diminution du nombre de neutrophiles	2 (1,3)	1 (0,6)
<b>Troubles du métabolisme et de la nutrition</b>		
Hyperglycémie	2 (1,3)	2 (1,3)
Hypoglycémie	10 (6,4)	7 (4,5)

Organisme entier/système organique Effets indésirables	Nombre de patients (%)	
	Sitagliptine 100 mg + metformine + pioglitazone n = 157	Placebo + metformine + pioglitazone n = 156
<b>Affections musculo-squelettiques et du tissu conjonctif</b>		
Arthralgie	2 (1,3)	3 (1,9)
Dorsalgie	7 (4,5)	4 (2,6)
Spasmes musculaires	2 (1,3)	0 (0,0)
Douleur musculosquelettique	3 (1,9)	4 (2,6)
Douleur aux extrémités	5 (3,2)	2 (1,3)
<b>Affections du système nerveux</b>		
Céphalées	1 (0,6)	2 (1,3)
<b>Affections psychiatriques</b>		
Dépression	4 (2,5)	1 (0,6)
Stress	2 (1,3)	0 (0,0)
<b>Affections respiratoires, thoraciques et médiastinales</b>		
Toux	2 (1,3)	2 (1,3)
Douleur oropharyngée	2 (1,3)	0 (0,0)
Rhinite allergique	2 (1,3)	0 (0,0)

Dans une étude portant sur le traitement d'association avec la pioglitazone et la metformine, l'hypoglycémie (sitagliptine : 3,2 %; placebo : 1,9 %) constituait le seul effet indésirable relié au médicament rapporté par l'investigateur qui est survenu à une fréquence  $\geq 1$  % chez les patients traités avec sitagliptine et supérieure à celle observée chez les sujets recevant le placebo.

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

**Effets indésirables moins fréquents rapportés dans les études cliniques ( $\geq 0,1$  % et  $< 1$  %) [reliés au médicament et à une fréquence supérieure à celle du placebo dans les études regroupées sur la monothérapie et dans des études individuelles contrôlées par placebo]**

**Affections hématologiques et du système lymphatique :** anémie

**Affections cardiaques :** bloc de branche, palpitations

**Affections oculaires :** vision brouillée

**Affections gastro-intestinales :** malaise abdominal, douleur dans le haut de l'abdomen, sensibilité, abdominale, constipation, diarrhée, sécheresse buccale, dyspepsie, flatulences, œsophagite par reflux, défécation fréquente, reflux gastro-œsophagien, syndrome du côlon irritable, haut le cœur, hypersécrétion salivaire

**Troubles généraux et anomalies au site d'administration :** asthénie, gêne thoracique, œdème du visage, fatigue, sensation étrange, faim, irritabilité, malaise, œdème périphérique, œdème, douleur, pyrexie, soif, xérosis

**Affections hépatobiliaires :** stéatose hépatique

**Infections et infestations :** ulcère gastrique à *Helicobacter*, abcès génital, gastrite à *Helicobacter*, infection localisée, candidose oropharyngée, sinusite, infection des voies respiratoires supérieures, infection urinaire

**Investigations** : augmentation du taux d'alanine aminotransférase, augmentation du taux d'aspartate aminotransférase, diminution de la glycémie, augmentation de la glycémie, diminution de la tension artérielle, augmentation de la tension artérielle, diminution de la clairance rénale de la créatinine, diminution du débit de filtration glomérulaire, augmentation du nombre de leucocytes

**Troubles du métabolisme et de la nutrition** : diminution de l'appétit, hypoglycémie

**Affections musculo-squelettiques et du tissu conjonctif** : fatigue musculaire, raideur musculaire

**Affections du système nerveux** : troubles de la coordination, étourdissements, céphalées, migraine, neuropathie périphérique, parosmie, somnolence

**Affections psychiatriques** : anxiété, dépression, insomnie, diminution de la libido

**Affections du rein et des voies urinaires** : troubles rénaux

**Affections des organes de reproduction et du sein** : balanoposthite, dysménorrhée, dysfonction érectile

**Affections respiratoires, thoraciques et médiastinales** : toux

**Affections de la peau et du tissu sous-cutané** : angioœdème, dermatite acnéiforme, sécheresse de la peau, érythème, exanthème, hyperhidrose, vasculite leucocytoclasique, onychopathie, prurigo, prurit généralisé, éruption cutanée, éruption maculaire, rosacée, urticaire

**Affections vasculaires** : hypotension orthostatique

**Fibrillation auriculaire/flutter auriculaire** : Dans une analyse groupée d'études cliniques avec répartition aléatoire, des cas de fibrillation auriculaire/flutter auriculaire (termes regroupés) ont été observés selon un taux d'incidence de 0,45 événement par 100 patients-années dans le groupe exposé à la sitagliptine, comparativement à 0,28 événement par 100 patients-années dans le groupe non exposé au médicament.

### **Étude TECOS sur l'innocuité cardiovasculaire**

Les renseignements relatifs à la méthodologie de l'étude et à la population de patients sont présentés à la section [14 ÉTUDES CLINIQUES, Étude TECOS sur l'innocuité cardiovasculaire](#).

La fréquence des cas de pancréatite confirmés par le comité d'évaluation était plus élevée chez les patients ayant reçu sitagliptine (0,3 %) que chez ceux ayant reçu le placebo (0,2 %). Un nombre plus élevé de cas graves de pancréatite a été observé chez les patients ayant reçu sitagliptine et deux décès confirmés comme étant dus à une pancréatite sont survenus chez ces patients alors qu'aucun décès de cette nature n'a été signalé chez les patients ayant reçu le placebo.

Parmi les patients qui recevaient de l'insuline et/ou une sulfonylurée au début de l'étude, des cas d'hypoglycémie sévère sont survenus chez 2,7 % de ceux traités avec sitagliptine et chez 2,5 % de ceux recevant le placebo. Parmi les patients qui ne recevaient pas d'insuline et/ou une sulfonylurée au début de l'étude, des cas d'hypoglycémie sévère sont survenus chez 1,0 % de ceux traités avec sitagliptine et chez 0,7 % de ceux recevant le placebo.

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

Les taux d'anomalies dans les résultats des analyses de laboratoire ont été similaires chez les patients traités avec sitagliptine à 100 mg et les sujets recevant un placebo. Dans la plupart des études cliniques, on a observé une légère diminution du taux de phosphatase alcaline et de faibles augmentations du taux d'acide urique et du nombre des leucocytes (en raison de l'augmentation du nombre de neutrophiles). Dans les études avec un comparateur actif, soit la metformine, soit une sulfonylurée (glipizide), des variations similaires ont été observées quant aux taux de phosphatase alcaline et d'acide urique.

Variation moyenne par rapport à la valeur initiale (erreur type)				
Étude	Groupe	Phosphatase alcaline (UI/L)	Acide urique (mg/dL)	Leucocytes (cellules/ $\mu$ L)
Contrôlée par placebo (monothérapie) <sup>1</sup>	Sitagliptine	-5,3 (0,5)	0,26 (0,04)	320,2 (71,7)
	Placebo	-0,8 (0,5)	-0,05 (0,05)	58,6 (80,0)
Contrôlée par un comparateur actif (monothérapie) <sup>2</sup>	Sitagliptine	-3,9 (0,5)	0,0 (0,0)	220,4 (77,7)
	Metformine	-4,7 (0,5)	0,1 (0,0)	184,7 (66,6)
Contrôlée par placebo (en association avec la metformine) <sup>3</sup>	Sitagliptine	-3,1 (0,4)	0,17 (0,04)	346,0 (64,3)
	Placebo	-1,3 (0,7)	0,05 (0,06)	142,4 (98,8)
Contrôlée par un comparateur actif (en association avec la metformine) <sup>4</sup>	Sitagliptine	-5,7 (0,5)	0,21 (0,05)	207,8 (67,4)
	Glipizide	-3,4 (0,5)	0,20 (0,05)	86,0 (62,5)

<sup>1</sup> Données regroupées des études 3 et 4; voir [14 ÉTUDES CLINIQUES, Tableau 11](#)

<sup>2</sup> Étude 5; voir [14 ÉTUDES CLINIQUES, Tableau 11](#)

<sup>3</sup> Étude 1; voir [14 ÉTUDES CLINIQUES, Tableau 11](#)

<sup>4</sup> Étude 2; voir [14 ÉTUDES CLINIQUES, Tableau 11](#)

Dans une étude portant sur le traitement d'association avec l'insuline à une dose stable (avec ou sans metformine), la proportion de patients présentant une diminution  $\geq 1,5$  g/dL de leur taux d'hémoglobine était plus élevée dans le groupe ayant reçu la sitagliptine (6,0 %) que dans celui ayant reçu le placebo (2,1 %). Aucun effet indésirable relié à l'anémie ou à une baisse de l'hémoglobine n'a été rapporté chez les patients recevant la sitagliptine.

### 8.5 Effets indésirables observés après la mise en marché

Étant donné que les effets sont rapportés spontanément par une population indéterminée de patients, il n'est généralement pas possible d'estimer avec précision leur fréquence ou d'établir un lien de causalité avec l'exposition au médicament.

**Affections gastro-intestinales** : pancréatite aiguë, y compris pancréatite hémorragique et nécrosante fatale et non fatale (voir [7 MISES EN GARDE ET PRÉCAUTIONS](#)), vomissements

**Affections du système immunitaire** : réactions d'hypersensibilité, notamment anaphylaxie, angioœdème, éruption cutanée, urticaire, vascularite cutanée et maladies cutanées exfoliatrices, y compris le syndrome de Stevens Johnson (voir [2 CONTRE-INDICATIONS](#) et [7 MISES EN GARDE ET PRÉCAUTIONS](#))

**Affections musculo-squelettiques et du tissu conjonctif** : arthralgie, myalgie, douleur aux extrémités, dorsalgie, rhabdomyolyse

**Affections du rein et des voies urinaires** : détérioration de la fonction rénale, y compris insuffisance rénale aiguë (nécessitant parfois une dialyse) [voir [7 MISES EN GARDE ET PRÉCAUTIONS](#)]

**Affections de la peau et du tissu sous-cutané** : prurit, pemphigoïde bulleuse (voir [7 MISES EN GARDE ET PRÉCAUTIONS](#))

## 9 INTERACTIONS MÉDICAMENTEUSES

### 9.2 Aperçu des interactions médicamenteuses

**Évaluation *in vitro* des interactions médicamenteuses** : La sitagliptine n'est pas un inhibiteur des isoenzymes CYP3A4, 2C8, 2C9, 2D6, 1A2, 2C19 ou 2B6 et n'exerce aucun effet inducteur sur

l'isoenzyme CYP3A4. La sitagliptine est un substrat de la glycoprotéine P, mais elle n'inhibe pas le transport de la digoxine régi par la glycoprotéine P. Compte tenu de ces résultats, la sitagliptine est considérée comme étant peu susceptible d'interagir avec les autres médicaments qui empruntent ces voies métaboliques.

La sitagliptine n'est pas fortement liée aux protéines plasmatiques. Par conséquent, la sitagliptine est très peu susceptible d'entraîner des interactions médicamenteuses cliniquement significatives dues à un déplacement des liaisons aux protéines plasmatiques.

### 9.3 Interactions médicament-comportement

**Effets du tabagisme, du régime alimentaire et de la consommation d'alcool :** Les effets du tabagisme, du régime alimentaire et de la consommation d'alcool sur les paramètres pharmacocinétiques de sitagliptine n'ont pas été étudiés de façon particulière.

### 9.4 Interactions médicament-médicament

Dans les études cliniques décrites ci-dessous, la sitagliptine n'a pas modifié de façon significative la pharmacocinétique de la metformine, du glyburide, de la simvastatine, de la rosiglitazone, de la warfarine et des contraceptifs oraux, ces données démontrant la faible tendance de la sitagliptine à interagir *in vivo* avec les substrats du CYP3A4, du CYP2C8 et du CYP2C9, et avec les transporteurs de cations organiques. L'administration de doses multiples de sitagliptine a entraîné une légère augmentation des concentrations de digoxine. Toutefois, il est peu probable que ces augmentations soient significatives sur le plan clinique et elles ne sont pas attribuables à un mécanisme en particulier.

#### **Effets d'autres médicaments sur les paramètres pharmacocinétiques de la sitagliptine**

**Metformine :** L'administration concomitante de plusieurs doses de metformine à raison de deux fois par jour avec la sitagliptine n'a pas modifié significativement la pharmacocinétique de la sitagliptine chez les patients atteints de diabète de type 2.

**Cyclosporine :** Une étude a été menée pour évaluer l'effet de la cyclosporine, un inhibiteur puissant de la glycoprotéine P, sur la pharmacocinétique de la sitagliptine. L'administration concomitante d'une seule dose orale de sitagliptine à 100 mg et d'une seule dose orale de cyclosporine à 600 mg a augmenté l'ASC des concentrations plasmatiques en fonction du temps et la  $C_{max}$  de la sitagliptine d'environ 29 % et 68 %, respectivement. Ces variations modestes de la pharmacocinétique de la sitagliptine n'ont pas été considérées comme significatives sur le plan clinique. La clairance rénale de la sitagliptine ne s'est pas non plus trouvée modifiée de manière significative. Par conséquent, on ne devrait pas s'attendre à observer des interactions significatives avec d'autres inhibiteurs de la glycoprotéine P.

#### **Effets de la sitagliptine sur les paramètres pharmacocinétiques d'autres médicaments**

**Metformine :** L'administration concomitante de plusieurs doses de sitagliptine à raison de deux fois par jour avec la metformine, un substrat du transporteur de cations organiques, n'a pas modifié significativement la pharmacocinétique de la metformine ou de sitagliptine chez les patients atteints de diabète de type 2. La sitagliptine n'est donc pas un inhibiteur du système de transport de cations organiques.

**Sulfonylurées :** La pharmacocinétique du glyburide, un substrat du CYP2C9, établie après l'administration d'une dose unique de ce médicament, ne s'est pas trouvée modifiée d'une manière significative chez les sujets ayant reçu plusieurs doses de sitagliptine. Des interactions médicamenteuses cliniquement significatives ne sont pas attendues avec les autres sulfonylurées

(p. ex., le glipizide, le tolbutamide et le glimépiride) qui, à l'instar du glyburide, sont principalement métabolisés par le CYP2C9.

**Simvastatine** : La pharmacocinétique de la simvastatine, un substrat du CYP3A4, établie après l'administration d'une dose unique de ce médicament, ne s'est pas trouvée modifiée d'une manière significative chez les sujets ayant reçu plusieurs doses quotidiennes de sitagliptine. La sitagliptine n'est donc pas un inhibiteur de la voie métabolique régie par le CYP3A4.

**Thiazolidinédiones** : La pharmacocinétique de la rosiglitazone établie après l'administration d'une dose unique de ce médicament, ne s'est pas trouvée modifiée d'une manière significative chez les sujets ayant reçu plusieurs doses quotidiennes de sitagliptine. La sitagliptine n'est donc pas un inhibiteur de la voie métabolique régie par le CYP2C8. Aucune interaction cliniquement significative n'est attendue avec la pioglitazone puisque la voie métabolique de cette dernière est principalement régie par le CYP2C8 et le CYP3A4.

**Warfarine** : L'administration quotidienne de doses multiples de sitagliptine n'a pas modifié significativement la pharmacocinétique d'une seule dose de warfarine, évaluée par la mesure des isomères optiques S(-) ou R(+) de la warfarine, ni la pharmacodynamie, évaluée par la mesure du temps de prothrombine exprimé sous la forme de rapport international normalisé. Étant donné que l'isomère S(-) de la warfarine est principalement métabolisé par le CYP2C9, ces données appuient également la conclusion selon laquelle la sitagliptine n'est pas un inhibiteur du CYP2C9.

**Contraceptifs oraux** : L'administration concomitante de sitagliptine et de contraceptifs oraux n'a pas modifié significativement la pharmacocinétique du noréthindrone ou de l'éthinylœstradiol à l'état d'équilibre.

**Digoxine** : La sitagliptine a exercé un effet minimal sur la pharmacocinétique de la digoxine. Après l'administration de digoxine (0,25 mg) et de sitagliptine (100 mg) quotidiennement pendant 10 jours, on a observé une augmentation de 11 % de l'ASC plasmatique de la digoxine et de 18 % de la  $C_{\max}$  plasmatique. Ces augmentations ne sont pas considérées comme susceptibles d'être significatives sur le plan clinique. Aucun ajustement de la posologie de la digoxine ou de NAT-SITAGLIPTIN n'est recommandé.

## 9.5 Interactions médicament-aliment

Sitagliptine n'a pas d'interactions connues avec la nourriture.

## 9.6 Interactions médicament-plante médicinale

Aucune interaction avec des produits à base de plantes médicinales n'a été établie.

## 9.7 Interactions médicament-examens de laboratoire

Aucune preuve selon laquelle le médicament nuirait aux épreuves de laboratoire n'a été établie.

# 10 PHARMACOLOGIE CLINIQUE

## 10.1 Mode d'action

Sitagliptine est un inhibiteur de l'enzyme dipeptidyl peptidase 4 (DPP-4) actif par voie orale, puissant et hautement sélectif pour le traitement du diabète de type 2. Les inhibiteurs de la DPP-4 sont une nouvelle classe de médicaments qui amplifient les hormones incrétines.

Les hormones incrétines, comme le GLP-1 (*glucagon-like peptide-1*) et le GIP (*glucose-dependent insulinotropic polypeptide*), sont libérées par l'intestin tout au long de la journée et leurs taux augmentent en réponse à l'ingestion de nourriture. Les incrétines font partie d'un système endogène qui participe à la régulation physiologique de l'homéostasie du glucose. Lorsque la glycémie est normale ou élevée, le GLP-1 et le GIP augmentent la synthèse et la libération d'insuline par les cellules bêta du pancréas, par l'intermédiaire de voies de signalisation intracellulaire, utilisant l'AMP cyclique. La défaillance progressive des cellules bêta est une caractéristique de la pathogenèse du diabète de type 2. Dans des modèles animaux de diabète de type 2, il a été démontré que l'administration de GLP 1 ou d'inhibiteurs de la DPP 4 améliore la sensibilité des cellules bêta au glucose et stimule la biosynthèse et la libération d'insuline. Lorsque le taux d'insuline est plus élevé, la captation tissulaire du glucose se trouve accentuée.

Le GLP-1 réduit également la sécrétion de glucagon par les cellules alpha du pancréas. Une baisse de la concentration de glucagon, associée à un taux d'insuline plus élevé, entraîne une diminution de la production hépatique de glucose et donc, une baisse de la glycémie. Lorsque la glycémie est basse, la stimulation de la libération d'insuline et la suppression de la sécrétion de glucagon par le GLP-1 ne sont pas observées. Le GLP-1 ne modifie pas la réponse normale du glucagon à une hypoglycémie.

L'activité du GLP-1 et du GIP est limitée par l'enzyme DPP-4, qui hydrolyse rapidement les hormones incrétines et les transforme en produits inactifs. La sitagliptine prévient l'hydrolyse des hormones incrétines par la DPP-4, augmentant ainsi la concentration plasmatique des formes actives du GLP-1 et du GIP. En augmentant les taux d'incrétines actives, la sitagliptine stimule la libération d'insuline et abaisse le taux de glucagon de façon gluco-dépendante.

Chez les patients atteints de diabète de type 2 en état d'hyperglycémie, ces variations des taux d'insuline et de glucagon entraînent une diminution du taux d'hémoglobine A<sub>1c</sub> (HbA<sub>1c</sub>) ainsi qu'une baisse de la glycémie à jeun et de la glycémie postprandiale. La sitagliptine présente une sélectivité pour l'enzyme DPP-4, mais à des concentrations s'approchant des doses thérapeutiques, elle n'inhibe pas l'activité *in vitro* des enzymes DPP-8 et DPP-9. L'inhibition de la DPP-8 et de la DPP-9, mais non celle de la DPP-4, a été associée à une toxicité dans des modèles animaux précliniques, ainsi qu'à une altération de la fonction immunitaire *in vitro*.

On a évalué la capacité de la sitagliptine à améliorer la tolérance au glucose après une épreuve d'hyperglycémie provoquée avec du dextrose chez des souris maigres, des souris rendues obèses par leur régime alimentaire et des souris diabétiques *db/db*. Chez les souris maigres et les souris rendues obèses par leur régime alimentaire, la sitagliptine administrée en dose unique par voie orale a abaissé la glycémie d'une manière proportionnelle à la dose. Une diminution rapide de la glycémie a également été observée chez les souris diabétiques *db/db*. Le taux de GLP-1 actif était 2 à 3 fois plus élevé chez les souris maigres ayant reçu la dose maximale efficace de sitagliptine, soit 1 mg/kg. Ces résultats concordent avec l'effet antihyperglycémiant de la sitagliptine.

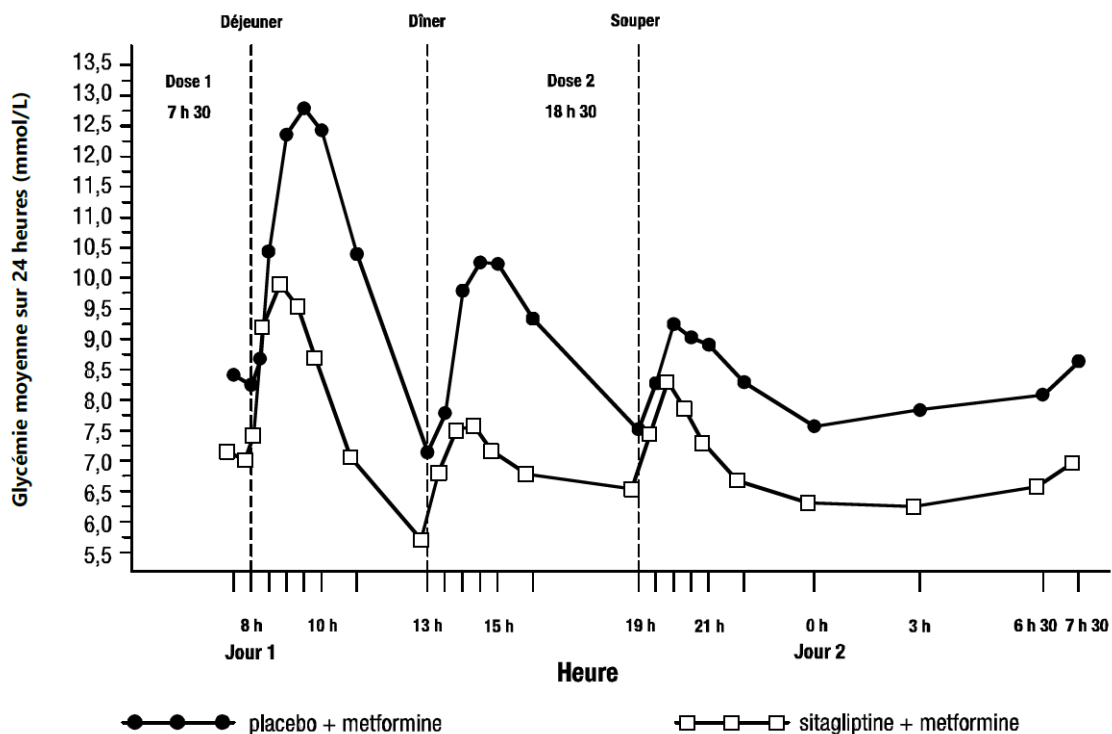
Il a été démontré que le traitement au moyen du GLP-1 ou d'inhibiteurs de la DPP-4 dans des modèles animaux de diabète de type 2 améliorerait la sensibilité des cellules bêta au glucose, stimulait la biosynthèse et la libération d'insuline, augmentait la néogenèse des cellules bêta et réduisait la mort des cellules bêta. Les effets sur la néogenèse des cellules bêta et la mort des cellules bêta n'ont pas été étudiés chez l'humain.

## 10.2 Pharmacodynamie

Chez des patients atteints de diabète de type 2, l'administration d'une dose orale unique de sitagliptine a inhibé l'activité de la DPP-4 sur une période de 24 heures, entraînant une augmentation de deux à trois fois des concentrations sériques des formes actives de GLP-1 et de GIP. Ceci a entraîné une hausse des taux plasmatiques d'insuline et du peptide C, une diminution de la concentration du glucagon et de la glycémie à jeun et une réduction des variations de la glycémie après une charge de glucose par voie orale ou un repas.

Dans une étude portant sur des patients atteints de diabète de type 2 non maîtrisé de façon adéquate avec la metformine en monothérapie (n = 26), la surveillance de la glycémie au cours d'une journée a mis en évidence un taux de glucose significativement plus bas (p < 0,001) chez des sujets ayant reçu la sitagliptine à raison de 100 mg par jour (50 mg deux fois par jour) en association avec la metformine, comparativement aux patients ayant reçu un placebo et la metformine (voir la figure 1).

**Figure 1 – Profil glycémique sur 24 heures après un traitement de 4 semaines avec la sitagliptine à raison de 50 mg deux fois par jour en association avec la metformine ou un placebo en association avec la metformine**



Dans des études portant sur des sujets en bonne santé, sitagliptine n'a pas réduit la glycémie ou provoqué d'hypoglycémie, ce qui donne à penser que son effet insulino-trope et son effet inhibiteur sur le glucagon sont gluco-dépendants.

**Électrophysiologie cardiaque :** Dans une étude croisée avec répartition aléatoire et contrôlée par placebo, 79 sujets en bonne santé ont reçu une dose unique par voie orale de sitagliptine à 100 mg ou à 800 mg (8 fois la dose recommandée) ou du placebo. À la dose recommandée de 100 mg, le médicament n'a exercé aucun effet sur l'intervalle QTc lors de l'atteinte de la concentration

plasmatique maximale ou à n'importe quel autre moment pendant l'étude. Trois heures après l'administration de la dose de 800 mg, l'allongement maximal moyen des valeurs initiales de l'intervalle QTc corrigé par rapport au placebo était de 8,0 msec (IC à 90 % : 5,5 à 10,6). La concentration plasmatique maximale ( $C_{max}$ ) de la sitagliptine à la dose de 800 mg était environ 11 fois plus élevée que celle de la dose de 100 mg.

Les données électrocardiographiques recueillies au moment présumé de la concentration plasmatique maximale chez des patients atteints de diabète de type 2 ayant reçu sitagliptine à raison de 100 mg (n = 81) ou de 200 mg (n = 63) par jour n'ont révélé aucune variation significative de l'intervalle QTc.

### 10.3 Pharmacocinétique

**Tableau 10 – Résumé des paramètres pharmacocinétiques de la sitagliptine chez des volontaires en bonne santé**

	$C_{max}$ (nM)	$t_{1/2}$ (h)	$ASC_{0-\infty}$ (mcM•h)	Clairance rénale (mL/min)	Volume de distribution (L)*
<b>Dose unique par voie orale (100 mg) moyenne</b>	950	12,4	8,52	350	198

\* Volume de distribution à l'état d'équilibre après l'administration d'une dose par voie IV.

La pharmacocinétique de la sitagliptine a fait l'objet de nombreuses études chez des sujets en bonne santé et des patients atteints de diabète de type 2. Après l'administration par voie orale d'une dose de 100 mg à des sujets en bonne santé, la sitagliptine a été rapidement absorbée, atteignant sa concentration plasmatique maximale en 1 à 4 heures ( $T_{max}$  médian). L'ASC plasmatique de la sitagliptine a augmenté proportionnellement à la dose administrée. Après l'administration par voie orale d'une dose unique de 100 mg à des volontaires en bonne santé, l'ASC plasmatique moyenne de la sitagliptine s'établissait à 8,52 mcM•h, la  $C_{max}$  à 950 nM et la demi-vie terminale apparente ( $t_{1/2}$ ) à 12,4 heures. L'ASC plasmatique de la sitagliptine a augmenté d'environ 14 % après l'administration de doses de 100 mg à l'état d'équilibre, comparativement à celle correspondant à la première dose. Les coefficients de variation intra- et intersujets pour l'ASC de la sitagliptine étaient faibles (5,8 % et 15,1 %). Les paramètres pharmacocinétiques de la sitagliptine étaient généralement similaires chez les sujets en bonne santé et les patients atteints de diabète de type 2.

**Absorption :** La biodisponibilité absolue de la sitagliptine est d'environ 87 %. Puisque la coadministration de sitagliptine et d'un repas riche en matières grasses n'a eu aucun effet sur les paramètres pharmacocinétiques de NAT-SITAGLIPTIN, ce dernier peut être pris avec ou sans nourriture.

**Distribution :** Le volume de distribution moyen à l'état d'équilibre après l'administration d'une dose unique de 100 mg de sitagliptine par voie intraveineuse à des sujets en bonne santé est d'environ 198 litres. La fraction de la sitagliptine liée de façon réversible aux protéines plasmatiques est faible (38 %).

**Métabolisme :** La sitagliptine est principalement excrétée dans l'urine sous une forme inchangée et la transformation métabolique est une voie mineure. Environ 79 % de la sitagliptine est excrétée dans l'urine sous une forme inchangée.

Après l'administration orale d'une dose de sitagliptine marquée au  $^{14}C$ , environ 16 % de la radioactivité a été excrétée sous la forme de métabolites de la sitagliptine. Six métabolites ont été décelés à l'état de traces et on ne s'attend pas à ce qu'ils contribuent à l'activité inhibitrice de la sitagliptine sur la DPP 4 dans le plasma. Des études *in vitro* ont montré que la principale enzyme responsable du métabolisme limité de la sitagliptine était le CYP3A4, avec une contribution du CYP2C8.

**Élimination** : À la suite de l'administration orale d'une dose de sitagliptine marquée au <sup>14</sup>C à des sujets en bonne santé, environ 100 % de la radioactivité a été retrouvée dans les fèces (13 %) ou dans l'urine (87 %) au cours de la semaine suivant l'administration. La t<sub>1/2</sub> terminale apparente après l'administration d'une dose de 100 mg de sitagliptine par voie orale était d'environ 12,4 heures; la clairance rénale, d'environ 350 mL/min.

La sitagliptine est principalement éliminée par les reins et implique un processus de sécrétion tubulaire active. La sitagliptine est un substrat du transporteur d'anions organiques humains 3 (hOAT-3), qui pourrait jouer un rôle dans l'excrétion rénale de la sitagliptine. La pertinence clinique du hOAT-3 dans le transport de la sitagliptine n'a pas été établie. La sitagliptine est aussi un substrat de la glycoprotéine P, qui pourrait également jouer un rôle dans l'excrétion rénale de la sitagliptine.

Toutefois, la cyclosporine, un inhibiteur de la glycoprotéine P, n'a pas réduit la clairance rénale de la sitagliptine.

### Populations et états pathologiques particuliers

- **Enfants** : La pharmacocinétique de la sitagliptine (dose unique de 50 mg, de 100 mg ou de 200 mg) a été étudiée chez les enfants (de 10 à 17 ans) atteints de diabète de type 2. Dans cette population, l'ASC de la sitagliptine dans le plasma, ajustée en fonction de la dose, était environ 18 % plus faible que celle des adultes atteints de diabète de type 2 pour une dose de 100 mg. Aucune étude n'a été réalisée avec la sitagliptine chez les enfants de moins de 10 ans. L'indication d'utilisation chez les enfants n'a pas été autorisée par Santé Canada.
- **Personnes âgées** : L'âge n'a eu aucun effet cliniquement significatif sur les paramètres pharmacocinétiques de la sitagliptine d'après une analyse pharmacocinétique de population portant sur des données de phases I et II. Les concentrations plasmatiques de sitagliptine étaient environ 19 % plus élevées chez les sujets âgés (65 à 80 ans) que les sujets plus jeunes.
- **Sexe** : Le sexe n'a eu aucun effet cliniquement significatif sur les paramètres pharmacocinétiques de la sitagliptine d'après une analyse des données pharmacocinétiques regroupées provenant d'études de phase I et une analyse pharmacocinétique de population portant sur des données de phases I et II.
- **Origine ethnique** : La race n'a eu aucun effet cliniquement significatif sur les paramètres pharmacocinétiques de la sitagliptine d'après l'analyse de données pharmacocinétiques regroupées provenant d'études de phase I et d'après une analyse pharmacocinétique de population portant sur des données de phases I et II auxquelles ont pris part des sujets de race blanche, hispaniques, de race noire et asiatiques.
- **Insuffisance hépatique** : Chez des patients présentant une insuffisance hépatique modérée (stade de Child-Pugh compris entre 7 et 9), l'ASC et la C<sub>max</sub> moyennes de la sitagliptine ont augmenté d'environ 21 % (IC à 90 % : 1 %, 46 %) et 13 % (IC à 90 % : -9 %, 42 %), respectivement, comparativement à des témoins appariés en bonne santé, après l'administration d'une dose unique de 100 mg de sitagliptine.
- **Insuffisance rénale** : Une étude au su portant sur l'administration d'une seule dose a été menée pour évaluer la pharmacocinétique d'une dose réduite de sitagliptine (50 mg) chez des sujets présentant une insuffisance rénale chronique à divers degrés, comparativement à des témoins normaux en bonne santé. La population de l'étude comprenait des sujets présentant une insuffisance rénale légère, modérée ou grave ainsi que des sujets présentant une insuffisance

rénale au stade terminal sous hémodialyse. De plus, les effets de l'insuffisance rénale sur les paramètres pharmacocinétiques de la sitagliptine chez des diabétiques de type 2 atteints d'insuffisance rénale légère, modérée ou grave (y compris l'IRST), ont été évalués lors d'analyses pharmacocinétiques de populations. L'ASC plasmatique de la sitagliptine était environ 1,2 à 1,6 fois plus élevée chez les sujets présentant une insuffisance rénale légère ( $\text{DFGe} \geq 60 \text{ mL/min/1,73 m}^2$  et  $< 90 \text{ mL/min/1,73 m}^2$ ) ou modérée ( $\text{DFGe} \geq 45 \text{ mL/min/1,73 m}^2$  et  $< 60 \text{ mL/min/1,73 m}^2$ ) que celle des témoins normaux en bonne santé. Ces différences n'étant pas jugées significatives sur le plan clinique, aucun ajustement de la posologie n'est alors nécessaire.

En comparaison à celle des témoins normaux en bonne santé, l'ASC plasmatique de la sitagliptine était environ deux fois plus élevée chez les sujets présentant une insuffisance rénale modérée ( $\text{DFGe} \geq 30 \text{ mL/min/1,73 m}^2$  et  $< 45 \text{ mL/min/1,73 m}^2$ ), et environ quatre fois plus élevée chez les patients présentant une insuffisance rénale grave ( $\text{DFGe} < 30 \text{ mL/min/1,73 m}^2$ ), y compris chez ceux présentant une insuffisance rénale au stade terminal sous hémodialyse.

Pour atteindre des concentrations plasmatiques de sitagliptine comparables à celles observées chez les patients dont la fonction rénale est normale, il est recommandé d'administrer des doses plus faibles chez les patients dont le  $\text{DFGe}$  est  $< 45 \text{ mL/min/1,73 m}^2$ , y compris chez ceux atteints d'insuffisance rénale grave et chez ceux présentant une insuffisance rénale au stade terminal sous hémodialyse (voir [7 MISES EN GARDE ET PRÉCAUTIONS](#), [4 POSOLOGIE ET ADMINISTRATION](#) et [14 ÉTUDES CLINIQUES](#)).

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

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

## PARTIE II : INFORMATION SCIENTIFIQUES

### 13 INFORMATIONS PHARMACEUTIQUES

#### Substance pharmaceutique

Nom propre : phosphate de sitagliptine monohydraté (Ph. Eur.)

Nom chimique : (3*R*)-3-amino-1-[3-(trifluorométhyl)-5,6-dihydro[1,2,4]triazolo[4,3-*a*]pyrazine-7(8*H*)-yl]-4-(2,4,5- trifluorophényl)butan-1-one phosphate monohydraté

(ou)

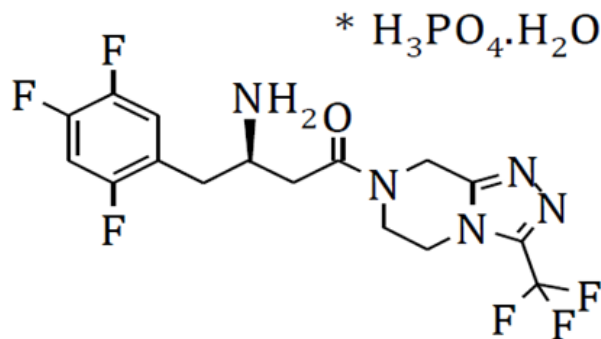
(2*R*)-3-4-oxo-4-[3-(trifluorométhyl)-5,6-dihydro[1,2,4]triazolo[4,3-*a*]pyrazine-7(8*H*)-yl]-1-(2,4,5- trifluorophényl)butan-2-amine phosphate monohydraté

Formule

moléculaire :  $C_{16}H_{20}F_6N_5O_6P$

Masse moléculaire : 523,32 g/mol

Formule de structure :



Propriétés physicochimiques : Le phosphate de sitagliptine monohydraté est une poudre blanche ou presque blanc. Il est soluble dans l'eau; très légèrement soluble dans l'éthanol anhydre; et il est pratiquement insoluble dans l'heptane.

## 14 ÉTUDES CLINIQUES

### 14.1 Études cliniques par indication

#### Monothérapie

##### Études contrôlées par placebo

**Tableau 11 – Résumé de la conception de l'étude et des caractéristiques démographiques des patients**

No d'étude	Protocole	Posologie, voie d'administration et durée	Sujets (n = nombre)	Âge moyen (Tranche)	Sexe
P023	Multicentrique, à double insu, avec répartition aléatoire et contrôlée par placebo	Placebo ou Sitagliptine à 100 mg ou à 200 mg 1 fois par jour Orale 18 semaines	521	55,1 ans (27 à 76)	Hommes : 283 Femmes : 238
P021	Multicentrique, à double insu, avec répartition aléatoire et contrôlée par placebo	Placebo ou Sitagliptine à 100 mg ou à 200 mg 1 fois par jour Orale 24 semaines	741	54,2 ans (18 à 75)	Hommes : 383 Femmes : 358

Au total, 1 262 patients atteints de diabète de type 2 ont participé à deux études menées à double insu et contrôlées par placebo, l'une de 18 semaines et l'autre, de 24 semaines, afin d'évaluer l'efficacité et l'innocuité de sitagliptine en monothérapie. Les patients dont le contrôle glycémique n'était pas adéquat (taux d'HbA<sub>1c</sub> de 7 % à 10 %) ont été répartis au hasard pour recevoir, une fois par jour, sitagliptine à 100 ou à 200 mg ou un placebo.

Sitagliptine à 100 mg par jour a entraîné des améliorations significatives du taux d'HbA<sub>1c</sub>, de la glycémie à jeun et de la glycémie postprandiale (2 heures), comparativement au placebo (voir le tableau 12). L'amélioration du taux d'HbA<sub>1c</sub> observée avec sitagliptine, comparativement au placebo, n'a pas été influencée par le sexe, l'âge, la race, la prise antérieure d'un traitement antihyperglycémiant ou les valeurs initiales de l'IMC. Les patients dont le diagnostic de diabète était plus récent (moins de trois ans) et ceux qui présentaient un taux initial d'HbA<sub>1c</sub> plus élevé ont bénéficié de baisses plus importantes du taux d'HbA<sub>1c</sub>. De manière générale, la dose quotidienne de 200 mg n'a pas procuré une baisse plus importante de la glycémie que la dose quotidienne de 100 mg. L'effet de sitagliptine sur les paramètres lipidiques était semblable à celui du placebo. Aucune augmentation du poids corporel, comparativement aux valeurs initiales, n'a été observée avec sitagliptine (perte de poids moyenne de 0,6 kg dans l'étude de 18 semaines et de 0,2 kg dans l'étude de 24 semaines). Les patients recevant le placebo ont perdu plus de poids (perte de poids moyenne de 0,7 kg dans l'étude de 18 semaines et de 1,1 kg dans l'étude de 24 semaines) que ceux traités avec sitagliptine.

**Tableau 12 – Paramètres glycémiques chez les patients atteints de diabète de type 2 traités au moyen de Sitagliptine dans les études contrôlées par placebo de 18 semaines et de 24 semaines†**

	Étude de 18 semaines		Étude de 24 semaines	
	Sitagliptine 100 mg	Placebo	Sitagliptine 100 mg	Placebo
<b>HbA<sub>1c</sub> (%)</b>	<b>N = 193</b>	<b>N = 103</b>	<b>N = 229</b>	<b>N = 244</b>
Valeurs initiales (moyenne)	8,0	8,1	8,0	8,0
Variation par rapport aux valeurs initiales (moyenne ajustée‡)	-0,5	0,1	-0,6	0,2
Différence par rapport au placebo (moyenne ajustée‡)	-0,6 <sup>§</sup>		-0,8 <sup>§</sup>	
Patients (%) ayant atteint un taux d'HbA <sub>1c</sub> < 7 %	69 <sup>§</sup> (35,8 %)	16 (15,5 %)	93 <sup>§</sup> (40,6 %)	41 (16,8 %)
<b>Glycémie à jeun (mmol/L)</b>	<b>N = 201</b>	<b>N = 107</b>	<b>N = 234</b>	<b>N = 247</b>
Valeurs initiales (moyenne)	10,0	10,2	9,5	9,8
Variation par rapport aux valeurs initiales (moyenne ajustée‡)	-0,7	0,4	-0,7	0,3
Différence par rapport au placebo (moyenne ajustée‡)	-1,1 <sup>§</sup>		-1,0 <sup>§</sup>	
<b>Glycémie postprandiale (2 heures) [mmol/L]</b>	<b>N.D.</b>	<b>N.D.</b>	<b>N = 201</b>	<b>N = 204</b>
Valeurs initiales (moyenne)			14,3	15,0
Variation par rapport aux valeurs initiales (moyenne ajustée‡)			-2,7	-0,1
Différence par rapport au placebo (moyenne ajustée‡)			-2,6 <sup>§</sup>	

† Tous les patients traités (analyse selon l'intention de traiter).

‡ Moyennes (moindres carrés) ajustées en fonction d'un traitement antihyperglycémiant antérieur et des valeurs initiales.

§  $p < 0,001$ , comparativement au placebo.

N.D. = Données non disponibles.

## Étude contrôlée par comparateur actif (metformine)

**Tableau 13 – Résumé de la conception de l'étude et des caractéristiques démographiques des patients**

N <sup>o</sup> d'étude	Protocole	Posologie, voie d'administration et durée	Sujets (n = nombre)	Âge moyen (Tranche)	Sexe
P049	Multicentrique, à double insu, avec répartition aléatoire et contrôlée par un comparateur actif	Sitagliptine 100 mg/jour ou metformine 500 mg/jour et augmentée à 1 500 à 2 000 mg/jour Orale 24 semaines	1 050	56,0 ans (20 à 78)	Hommes : 484 Femmes : 566

On a évalué l'efficacité de sitagliptine, comparativement à celle de la metformine, dans le cadre d'une étude de 24 semaines, contrôlée avec la metformine, menée à double insu auprès de patients atteints de diabète de type 2 dont la glycémie n'était pas maîtrisée de façon adéquate avec un régime alimentaire et l'exercice et qui ne recevaient aucun traitement antihyperglycémiant (interruption du traitement depuis au moins quatre mois). Dans le cadre de cette étude, les patients qui présentaient un taux d'HbA<sub>1c</sub> entre 6,5 % et 9,0 % ont été répartis au hasard pour recevoir sitagliptine à 100 mg par jour (n = 528) ou la metformine (n = 522) pendant 24 semaines. Les patients traités avec la metformine ont reçu une dose initiale de 500 mg/jour, puis la dose a été augmentée jusqu'à 1 500 à 2 000 mg/jour sur une période maximale de 5 semaines, selon leur tolérance au médicament. La dose moyenne de metformine, après la période d'ajustement posologique, était d'environ 1 900 mg/jour. Le taux d'HbA<sub>1c</sub> et la glycémie à jeun comptaient parmi les paramètres glycémiques évalués.

Les deux traitements ont entraîné une amélioration significative sur le plan statistique du contrôle glycémique par rapport aux valeurs initiales. Après 24 semaines, la réduction du taux d'HbA<sub>1c</sub>, comparativement à la valeur initiale, était de 0,43 % pour sitagliptine à 100 mg par jour et de 0,57 % pour la metformine dans l'analyse sur la population évaluable selon le protocole.

La réduction de la glycémie à jeun était de 0,64 mmol/L pour sitagliptine et de 1,08 mmol/L pour la metformine. Le poids corporel a diminué, par rapport au début de l'étude, dans les deux groupes de traitement (sitagliptine : -0,6 kg; metformine : -1,9 kg).

## Sitagliptine en association avec la metformine

### Étude contrôlée par placebo

**Tableau 14 – Résumé de la conception de l'étude et des caractéristiques démographiques des patients**

No d'étude	Protocole	Posologie, voie d'administration et durée	Sujets (n = nombre)	Âge moyen (Tranche)	Sexe
P020	Multicentrique, à double insu, avec répartition aléatoire et contrôlée par placebo	Sitagliptine 100 mg 1 fois par jour + metformine $\geq 1\ 500$ mg/jour ou placebo + metformine $\geq 1\ 500$ mg/jour Orale 24 semaines	701	54,5 ans (19 à 78)	Hommes : 400 Femmes : 301

Au total, 701 patients atteints de diabète de type 2 ont pris part à une étude de 24 semaines, à double insu, avec répartition aléatoire et contrôlée par placebo visant à évaluer l'efficacité de sitagliptine en association avec la metformine. Tous les patients ont commencé par prendre de la metformine en monothérapie, la dose de metformine ayant été augmentée jusqu'à un minimum de 1 500 mg par jour. Les patients ont ensuite été répartis au hasard pour recevoir sitagliptine à 100 mg ou un placebo une fois par jour, en plus de leur traitement avec la metformine. Les patients atteints d'insuffisance cardiaque nécessitant un traitement pharmacologique ont été exclus de cette étude.

Le tableau 15 présente les paramètres lipidiques et le poids corporel à la dernière visite (étude de 24 semaines) chez les patients traités au moyen de sitagliptine en association avec la metformine.

**Tableau 15 – Paramètres glycémiques et poids corporel à la dernière visite (étude de 24 semaines) chez les patients traités au moyen de Sitagliptine en association avec la metformine†**

	Sitagliptine à 100 mg + metformine	Placebo + metformine
<b>HbA<sub>1c</sub> (%)</b>	<b>N = 453</b>	<b>N = 224</b>
Valeurs initiales (moyenne)	8,0	8,0
Variation par rapport aux valeurs initiales (moyenne ajustée <sup>‡</sup> )	-0,7	0,0
Différence par rapport à l'association placebo + metformine (moyenne ajustée <sup>‡</sup> )	-0,7 <sup>§</sup>	
Patients (%) ayant atteint un taux d'HbA <sub>1c</sub> < 7 %	213 (47,0 %)	41 (18,3 %)
<b>Glycémie à jeun (mmol/L)</b>	<b>N = 454</b>	<b>N = 226</b>
Valeurs initiales (moyenne)	9,4	9,6
Variation par rapport aux valeurs initiales (moyenne ajustée <sup>‡</sup> )	-0,9	0,5

	Sitagliptine à 100 mg + metformine	Placebo + metformine
Différence par rapport à l'association placebo + metformine (moyenne ajustée <sup>‡</sup> )	-1,4 <sup>§</sup>	
<b>Glycémie postprandiale (2 heures) [mmol/L]</b>	<b>N = 387</b>	<b>N = 182</b>
Valeurs initiales (moyenne)	15,3	15,1
Variation par rapport aux valeurs initiales (moyenne ajustée <sup>‡</sup> )	-3,4	-0,6
Différence par rapport à l'association placebo + metformine (moyenne ajustée <sup>‡</sup> )	-2,8 <sup>§</sup>	
<b>Poids corporel (kg)*</b>	<b>N = 399</b>	<b>N = 169</b>
Valeurs initiales (moyenne)	86,9	87,6
Variation par rapport aux valeurs initiales (moyenne ajustée <sup>‡</sup> )	-0,7	-0,6
Différence par rapport à l'association placebo + metformine (moyenne ajustée <sup>‡</sup> )	-0,1 <sup>¶</sup>	

<sup>†</sup> Tous les patients traités (analyse selon l'intention de traiter).

<sup>‡</sup> Moyennes (moindres carrés) ajustées en fonction d'un traitement antihyperglycémiant antérieur et des valeurs initiales.

<sup>§</sup> p < 0,001, comparativement à l'association placebo + metformine.

\* Tous les patients traités, à l'exclusion des patients qui ont reçu un traitement glycémique de secours (*All Patients as Treated*).

<sup>¶</sup> Résultats statistiquement non significatifs (p ≥ 0,05) par rapport à l'association placebo + metformine.

#### Étude contrôlée par un comparateur actif (sulfonylurée)

**Tableau 16 – Résumé de la conception de l'étude et des caractéristiques démographiques des patients**

No d'étude	Protocole	Posologie, voie d'administration et durée	Sujets (n = nombre)	Âge moyen (Tranche)	Sexe
P024	Multicentrique, à double insu, avec répartition aléatoire et contrôlée par un comparateur actif	Sitagliptine 100 mg/jour + metformine ≥ 1 500 mg/jour ou glipizide 5 mg à 20 mg/jour + metformine ≥ 1 500 mg/jour Orale 52 semaines	1 172	Hommes : 23 à 79 ans Femmes : 22 à 78 ans	Hommes : 694 Femmes : 478

Le maintien à long terme de l'effet a été évalué dans une étude de 52 semaines, menée à double insu et contrôlée par le glipizide, auprès de patients atteints de diabète de type 2 présentant un contrôle glycémique inadéquat avec la metformine en monothérapie à une posologie ≥ 1 500 mg/jour.

Dans cette étude, les patients ont été répartis au hasard dans le groupe sitagliptine comme traitement d'appoint à 100 mg par jour (n = 588) ou de glipizide (n = 584) pendant 52 semaines. Les patients du groupe glipizide ont reçu une posologie initiale de 5 mg/jour qui a été par la suite augmentée à la

discrétion de l'investigateur afin d'obtenir une glycémie à jeun cible de 6,1 mmol/L, sans épisode d'hypoglycémie importante, pendant les 18 semaines suivantes. Une posologie maximale de 20 mg/jour était permise afin d'optimiser le contrôle glycémique. Par la suite, la dose du glipizide devait demeurer constante. La dose quotidienne moyenne du glipizide après la période d'ajustement posologique était de 10,3 mg.

Les deux traitements ont entraîné une amélioration significative sur le plan statistique du contrôle glycémique par rapport aux valeurs initiales. Après 52 semaines, la réduction du taux d'HbA<sub>1c</sub> comparativement à la valeur initiale était de 0,67 % pour sitagliptine à 100 mg par jour et de 0,67 % pour le glipizide, confirmant ainsi la non-infériorité de sitagliptine par rapport au glipizide. La réduction de la glycémie à jeun était de 0,6 mmol/L pour sitagliptine et de 0,4 mmol/L pour le glipizide. Dans cette étude, le rapport pro-insuline:insuline, un marqueur de l'efficacité de la synthèse et de la libération d'insuline, a été amélioré par sitagliptine, relativement au glipizide. Le taux d'hypoglycémie dans le groupe sitagliptine (4,9 %) était significativement plus faible que celui du groupe glipizide (32,0 %). Les patients traités avec sitagliptine ont présenté une réduction moyenne significative du poids corporel par rapport au poids initial, comparativement à un gain de poids chez les patients ayant reçu le glipizide (-1,5 kg vs +1,1 kg).

### Sitagliptine comme traitement d'appoint

#### Traitement d'appoint à la metformine avec le glimépiride

**Tableau 17 – Résumé de la conception de l'étude et des caractéristiques démographiques des patients**

No d'étude	Protocole	Posologie, voie d'administration et durée	Sujets (n = nombre)	Âge moyen (Tranche)	Sexe
P035	Multicentrique, à double insu, avec répartition aléatoire et contrôlée par placebo	Sitagliptine 100 mg/jour + glimépiride ≥ 4 mg/jour en association avec la metformine ≥ 1 500 mg/jour  ou  placebo + glimépiride ≥ 4 mg/jour en association avec la metformine ≥ 1 500 mg/jour  Orale  24 semaines	229	58,0 ans (33 à 75)	Hommes : 120  Femmes : 109

Dans une étude de 24 semaines, à double insu, avec répartition aléatoire et contrôlée par placebo visant à évaluer l'efficacité de la sitagliptine à 100 mg une fois par jour (n = 116), comparativement à un placebo (n = 113), 229 patients étaient traités au moyen du glimépiride (≥ 4 mg par jour) en association avec la metformine (≥ 1 500 mg par jour); les résultats relatifs aux paramètres glycémiques, y compris le taux d'HbA<sub>1c</sub> et la glycémie à jeun, sont présentés ci-dessous.

Comparativement au placebo, l'administration conjointe de la sitagliptine, du glimépiride et de la metformine a entraîné une réduction significative du taux d'HbA<sub>1c</sub> et de la glycémie à jeun par rapport aux valeurs initiales (voir le tableau 18). La réduction moyenne du taux d'HbA<sub>1c</sub> par rapport aux valeurs

initiales était généralement plus importante, comparativement au placebo, chez les patients qui présentaient un taux initial plus élevé. On a observé une légère augmentation du poids corporel (0,4 kg) chez les patients traités avec la sitagliptine, comparativement à ceux recevant le placebo qui présentaient une diminution significative du poids corporel (0,7 kg).

**Tableau 18 – Paramètres glycémiques et poids corporel à la dernière visite (étude de 24 semaines) chez les patients traités au moyen de Sitagliptine en association avec la metformine et le glimépiride<sup>†</sup>**

	Sitagliptine 100 mg + metformine + glimépiride	Placebo + metformine + glimépiride
<b>HbA<sub>1c</sub> (%)</b>	<b>N = 115</b>	<b>N = 105</b>
Valeurs initiales (moyenne)	8,27	8,28
Variation par rapport aux valeurs initiales (moyenne ajustée <sup>‡</sup> )	-0,59	0,30
Différence par rapport au placebo (moyenne ajustée <sup>‡</sup> )	-0,89 <sup>§</sup>	
Patients (%) ayant atteint un taux d'HbA <sub>1c</sub> < 7 %	26 (22,6)	1 (1,0)
<b>Glycémie à jeun (mmol/L)</b>	<b>N = 115</b>	<b>N = 109</b>
Valeurs initiales (moyenne)	9,95	9,93
Variation par rapport aux valeurs initiales (moyenne ajustée <sup>‡</sup> )	-0,43	0,72
Différence par rapport au placebo (moyenne ajustée <sup>‡</sup> )	-1,15 <sup>§</sup>	
<b>Poids corporel (kg)*</b>	<b>N = 102</b>	<b>N = 74</b>
Valeurs initiales (moyenne)	86,5	84,6
Variation par rapport aux valeurs initiales (moyenne ajustée <sup>‡</sup> )	0,4	-0,7
Différence par rapport au placebo (moyenne ajustée <sup>‡</sup> )	1,1 <sup>††</sup>	

<sup>†</sup> Tous les patients traités (analyse selon l'intention de traiter).

<sup>‡</sup> Moyennes (moindres carrés) ajustées en fonction d'un traitement antihyperglycémiant antérieur et des valeurs initiales.

<sup>§</sup> p < 0,001, comparativement au placebo.

\* Tous les patients traités, à l'exclusion des patients qui ont reçu un traitement glycémique de secours (*All Patients as Treated*).

<sup>††</sup> p = 0,007, comparativement au placebo.

Traitement d'appoint à l'insuline (avec ou sans metformine)

**Tableau 19 – Résumé de la conception de l'étude et des caractéristiques démographiques des patients**

No 'étude	Protocole	Posologie, voie d'administration et durée	Sujets (n = nombre)	Âge moyen (Tranche)	Sexe
P051	Multicentrique, à double insu, avec répartition aléatoire et contrôlée par placebo	Sitagliptine 100 mg/jour + insuline à une dose stable (seule ou en association avec la metformine $\geq 1\ 500$ mg/jour) ou placebo + insuline à une dose stable (seule ou en association avec la metformine $\geq 1\ 500$ mg/jour) 24 semaines	641	57,8 ans (25 à 82)	Hommes : 326 Femmes : 315

Un total de 641 patients atteints de diabète de type 2 ont participé à une étude de 24 semaines, contrôlée par placebo, menée à double insu et avec répartition aléatoire évaluant l'efficacité de sitagliptine comme traitement d'appoint à l'insuline à une dose stable (avec ou sans metformine). Les patients qui présentaient un taux d'HbA<sub>1c</sub> de 7,5 % à 11,0 % en suivant un traitement stable au moyen de l'insuline prémélangée, de l'insuline à action prolongée ou intermédiaire avec ou sans metformine (au moins 1 500 mg par jour) ont été répartis au hasard pour recevoir, une fois par jour, 100 mg de sitagliptine ou le placebo en plus de leur traitement de base. Les patients qui utilisaient des insulines prandiales à brève durée d'action ou à action rapide ne faisant pas partie d'une préparation d'insuline prémélangée ou administrées au moyen d'une pompe à insuline n'étaient pas inscrits à l'étude. Les paramètres glycémiques mesurés comprenaient le taux d'HbA<sub>1c</sub>, la glycémie à jeun et la glycémie postprandiale (2 heures).

En association avec l'insuline (et tant chez les patients qui prenaient de la metformine que chez ceux qui n'en prenaient pas), sitagliptine a entraîné une amélioration significative du taux d'HbA<sub>1c</sub>, de la glycémie à jeun et de la glycémie postprandiale (2 heures), comparativement au placebo (voir le tableau 20). Aucun des groupes de traitement n'a présenté de variation significative par rapport au poids corporel initial.

**Tableau 20 – Paramètres glycémiques et poids corporel à la dernière visite (étude de 24 semaines) chez les patients traités au moyen de Sitagliptine en association avec l'insuline à une dose stable (avec ou sans metformine<sup>†</sup>)**

	Sitagliptine 100 mg + insuline (+/- metformine)	Placebo + insuline (+/- metformine)
<b>HbA<sub>1c</sub> (%)</b>	<b>N = 305</b>	<b>N = 312</b>
Valeurs initiales (moyenne)	8,7	8,6

	Sitagliptine 100 mg + insuline (+/- metformine)	Placebo + insuline (+/- metformine)
Variation par rapport aux valeurs initiales (moyenne ajustée <sup>‡</sup> )	-0,6	-0,0
Différence par rapport au placebo (moyenne ajustée <sup>‡,§</sup> )	-0,6*	
Patients (%) ayant atteint un taux d'HbA <sub>1c</sub> < 7 %	39 (12,8)	16 (5,1)
<b>Glycémie à jeun (mmol/L)</b>	<b>N = 310</b>	<b>N = 313</b>
Valeurs initiales (moyenne)	9,7	9,8
Variation par rapport aux valeurs initiales (moyenne ajustée <sup>‡</sup> )	-1,0	-0,2
Différence par rapport au placebo (moyenne ajustée <sup>‡</sup> )	-0,8	
<b>Glycémie postprandiale (2 heures) [mmol/L]</b>	<b>N = 240</b>	<b>N = 257</b>
Valeurs initiales (moyenne)	16,0	16,1
Variation par rapport aux valeurs initiales (moyenne ajustée <sup>‡</sup> )	-1,7	0,3
Différence par rapport au placebo (moyenne ajustée <sup>‡</sup> )	-2,0*	
<b>Poids corporel (kg)<sup>¶</sup></b>	<b>N = 266</b>	<b>N = 266</b>
Valeurs initiales (moyenne)	86,6	87,4
Variation par rapport aux valeurs initiales (moyenne ajustée <sup>‡</sup> )	0,1	0,1
Différence par rapport au placebo (moyenne ajustée <sup>‡</sup> )	0,0 <sup>#</sup>	

<sup>†</sup> Tous les patients traités (analyse selon l'intention de traiter).

<sup>‡</sup> Moyennes (moindres carrés) ajustées en fonction d'un traitement au moyen de metformine à la visite 1 (oui vs non), d'une insulinothérapie à la visite 1 (insuline prémélangée vs insuline non prémélangée [action prolongée ou intermédiaire]) et des valeurs initiales.

<sup>§</sup> Le traitement par l'action réciproque de strate d'insuline n'était pas significatif ( $p > 0,10$ ), ni dans le groupe recevant la metformine ni dans celui recevant l'insuline.

\*  $p < 0,001$  comparativement au placebo.

<sup>¶</sup> Tous les patients traités, à l'exclusion de ceux ayant reçu un traitement glycémique de secours (*All Patients as Treated*).

<sup>#</sup> Résultats statistiquement non significatifs ( $p \geq 0,05$ ) par rapport au placebo.

**Tableau 21 – Paramètres glycémiques à la dernière visite (étude de 24 semaines) chez les patients traités au moyen de Sitagliptine en association avec l'insuline à une dose stable (avec ou sans metformine<sup>†</sup>)**

	Sitagliptine 100 mg + insuline	Placebo + insuline	Sitagliptine 100 mg + insuline + metformine	Placebo + insuline + metformine
<b>HbA<sub>1c</sub> (%)</b>	<b>N = 82</b>	<b>N = 83</b>	<b>N = 223</b>	<b>N = 229</b>
Valeurs initiales (moyenne)	8,7	8,8	8,7	8,6
Variation par rapport aux valeurs initiales (moyenne ajustée <sup>‡</sup> )	-0,6	0,1	-0,7	-0,1

	Sitagliptine 100 mg + insuline	Placebo + insuline	Sitagliptine 100 mg + insuline + metformine	Placebo + insuline + metformine
Différence par rapport au placebo (moyenne ajustée <sup>‡</sup> )	-0,7*		-0,5*	
Patients (%) ayant atteint un taux d'HbA <sub>1c</sub> < 7 %	7 (8,5)	4 (4,8)	32 (14,3)	12 (5,2)
<b>Glycémie à jeun (mmol/L)</b>	<b>N = 85</b>	<b>N = 84</b>	<b>N = 225</b>	<b>N = 229</b>
Valeurs initiales (moyenne)	10,1	10,5	9,6	9,8
Variation par rapport aux valeurs initiales (moyenne ajustée <sup>‡</sup> )	-0,7	-0,3	-1,2	-0,2
Différence par rapport au placebo (moyenne ajustée <sup>‡</sup> )	-0,3 <sup>§</sup>		-1,0*	
<b>Glycémie postprandiale (2 heures) [mmol/L]</b>	<b>N = 58</b>	<b>N = 68</b>	<b>N = 182</b>	<b>N = 189</b>
Valeurs initiales (moyenne)	17,9	18,0	15,6	15,6
Variation par rapport aux valeurs initiales (moyenne ajustée <sup>‡</sup> )	-1,0	0,3	-2,2	0,1
Différence par rapport au placebo (moyenne ajustée <sup>‡</sup> )	-1,3 <sup>#</sup>		-2,2*	

<sup>†</sup> Tous les patients traités (analyse selon l'intention de traiter).

<sup>‡</sup> Moyennes (moindres carrés) ajustées en fonction d'une insulinothérapie à la visite 1 (insuline prémélangée vs insuline non prémélangée [action prolongée ou intermédiaire]) et des valeurs initiales.

\* p < 0,001 comparativement au placebo.

<sup>§</sup> Résultats statistiquement non significatifs (p ≥ 0,05) par rapport au placebo.

<sup>#</sup> p = 0,037 comparativement au placebo.

#### Traitement d'appoint à la pioglitazone

**Tableau 22 – Résumé de la conception de l'étude et des caractéristiques démographiques des patients**

Étude	Protocole	Posologie, voie d'administration et durée	Sujets (n = nombre)	Âge moyen (Tranche)	Sexe
P019	Multicentrique, à double insu, avec répartition aléatoire et contrôlée par placebo	Sitagliptine 100 mg/jour + pioglitazone 30 ou 45 mg/jour ou placebo + pioglitazone 30 ou 45 mg/jour Orale 24 semaines	353	56,2 ans (24 à 87)	Hommes : 196 Femmes : 157

Au total, 353 patients atteints de diabète de type 2 ont pris part à une étude de 24 semaines, à double insu, avec répartition aléatoire et contrôlée par placebo visant à évaluer l'efficacité de sitagliptine en association avec la pioglitazone. Tous les patients prenaient de la pioglitazone en monothérapie à une dose de 30 à 45 mg par jour. Les patients ont ensuite été répartis au hasard pour recevoir sitagliptine à 100 mg ou un placebo une fois par jour, en plus de leur traitement avec la pioglitazone. Les paramètres glycémiques mesurés comprenaient le taux d'HbA<sub>1c</sub> et la glycémie à jeun.

En association avec la pioglitazone, sitagliptine a entraîné une amélioration significative du taux d'HbA<sub>1c</sub> et de la glycémie à jeun comparativement au placebo (voir le tableau 23). L'amélioration du taux d'HbA<sub>1c</sub> n'était pas influencée par le taux initial d'HbA<sub>1c</sub>, la prise antérieure d'un traitement antihyperglycémiant, le sexe, l'âge, la race, les valeurs initiales de l'IMC, le temps écoulé depuis le diagnostic de diabète, la présence d'un syndrome métabolique (selon les critères du NCEP) et les indices standard de résistance à l'insuline (HOMA-IR) ou de sécrétion de l'insuline (HOMA-β). Le traitement avec sitagliptine n'a pas entraîné d'augmentation significative du poids corporel par rapport aux valeurs initiales comparativement au placebo.

**Tableau 23 – Paramètres glycémiques et poids corporel à la dernière visite (étude de 24 semaines) chez les patients traités au moyen de Sitagliptine en association avec la pioglitazone<sup>†</sup>**

	Sitagliptine 100 mg + pioglitazone	Placebo + pioglitazone
<b>HbA<sub>1c</sub> (%)</b>	<b>N = 163</b>	<b>N = 174</b>
Valeurs initiales (moyenne)	8,1	8,0
Variation par rapport aux valeurs initiales (moyenne ajustée <sup>‡</sup> )	-0,9	-0,2
Différence par rapport à la pioglitazone seule (moyenne ajustée <sup>‡</sup> )	-0,7 <sup>§</sup>	
Patients (%) ayant atteint un taux d'HbA <sub>1c</sub> < 7 %	74 (45,4 %)	40 (23,0 %)
<b>Glycémie à jeun (mmol/L)</b>	<b>N = 163</b>	<b>N = 174</b>
Valeurs initiales (moyenne)	9,3	9,2
Variation par rapport aux valeurs initiales (moyenne ajustée <sup>‡</sup> )	-0,9	0,1
Différence par rapport à la pioglitazone seule (moyenne ajustée <sup>‡</sup> )	-1,0 <sup>§</sup>	
<b>Poids corporel (kg)*</b>	<b>N = 133</b>	<b>N = 136</b>
Valeurs initiales (moyenne)	90,0	85,6
Variation par rapport aux valeurs initiales (moyenne ajustée <sup>‡</sup> )	1,8	1,5
Différence par rapport à la pioglitazone seule (moyenne ajustée <sup>‡</sup> )	0,2 <sup>¶</sup>	

<sup>†</sup> Tous les patients traités (analyse selon l'intention de traiter).

<sup>‡</sup> Moyennes (moindres carrés) ajustées en fonction d'un traitement antihyperglycémiant antérieur et des valeurs initiales.

<sup>§</sup> p < 0,001 comparativement au placebo + pioglitazone.

\* Tous les patients traités, à l'exclusion des patients qui ont reçu un traitement glycémique de secours (*All Patients as Treated*).

<sup>¶</sup> Résultats statistiquement non significatifs (p ≥ 0,05) par rapport au placebo + pioglitazone.

**Tableau 24 – Résumé de la conception de l'étude et des caractéristiques démographiques des patients**

Étude	Protocole	Posologie, voie d'administration et durée	Sujets (n = nombre)	Âge moyen (Tranche)	Sexe
P128	Multicentrique, à double insu, avec répartition aléatoire et contrôlée par placebo	Sitagliptine 100 mg/jour + pioglitazone ≥ 30 mg/jour en association avec la metformine ≥ 1 500 mg/jour ou placebo + pioglitazone ≥ 30 mg/jour en association avec la metformine ≥ 1 500 mg/jour Orale 26 semaines	313	56,1 ans (22 à 78)	Hommes : 195 Femmes : 118

Un total de 313 patients atteints de diabète de type 2 ont pris part à une étude de 26 semaines, à double insu, avec répartition aléatoire et contrôlée par placebo visant à évaluer l'efficacité de la sitagliptine en association avec la pioglitazone et la metformine. Des patients dont la glycémie n'était pas maîtrisée de façon adéquate avec une dose stable de pioglitazone (30 ou 45 mg par jour) et de metformine (au moins 1 500 mg par jour) ont été répartis au hasard pour recevoir 100 mg de sitagliptine ou le placebo, une fois par jour, en plus de leur traitement actuel.

Administrée en association avec la pioglitazone et la metformine, la sitagliptine a entraîné des améliorations significatives du taux d'HbA<sub>1c</sub>, de la glycémie à jeun et de la glycémie postprandiale (2 heures), comparativement au traitement associant le placebo, la pioglitazone et la metformine (voir le tableau 25). En général, les traitements n'ont eu aucune influence sur les taux sériques de lipides. Quant à la variation du poids corporel initial, aucune différence significative n'a été observée entre la sitagliptine et le placebo.

**Tableau 25 – Paramètres glycémiques et poids corporel à la dernière visite (étude de 26 semaines) chez les patients traités au moyen de Sitagliptine en association avec la pioglitazone et la metformine<sup>†</sup>**

	Sitagliptine 100 mg + pioglitazone 30 ou 45 mg + metformine	Placebo + pioglitazone 30 ou 45 mg + metformine
<b>HbA<sub>1c</sub> (%)</b>	<b>N = 152</b>	<b>N = 153</b>
Valeurs initiales (moyenne)	8,8	8,6
Variation par rapport aux valeurs initiales (moyenne ajustée <sup>‡</sup> )	-1,2	-0,4
Différence par rapport au placebo (moyenne ajustée <sup>‡</sup> )	-0,7 <sup>§</sup>	
Patients (%) ayant atteint un taux d'HbA <sub>1c</sub> < 7 %	38 (25,0)	15 (9,8)

	Sitagliptine 100 mg + pioglitazone 30 ou 45 mg + metformine	Placebo + pioglitazone 30 ou 45 mg + metformine
<b>Glycémie à jeun (mmol/L)</b>	<b>N = 155</b>	<b>N = 153</b>
Valeurs initiales (moyenne)	10,0	9,6
Variation par rapport aux valeurs initiales (moyenne ajustée <sup>‡</sup> )	-1,1	-0,2
Différence par rapport au placebo (moyenne ajustée <sup>‡</sup> )	-1,0 <sup>§</sup>	
<b>Glycémie postprandiale (2 heures)</b>	<b>N = 141</b>	<b>N = 135</b>
Valeurs initiales (moyenne)	15,3	14,7
Variation par rapport aux valeurs initiales (moyenne ajustée <sup>‡</sup> )	-3,0	-0,8
Différence par rapport au placebo (moyenne ajustée <sup>‡</sup> )	-2,2 <sup>§</sup>	
<b>Poids corporel (kg)*</b>	<b>N = 146</b>	<b>N = 128</b>
Valeurs initiales (moyenne)	81,4	82,0
Variation par rapport aux valeurs initiales (moyenne ajustée <sup>‡</sup> )	1,3	1,1
Différence par rapport au placebo (moyenne ajustée <sup>‡</sup> )	0,1 <sup>¶</sup>	

<sup>†</sup> Ensemble d'analyse intégral (analyse selon l'intention de traiter).

<sup>‡</sup> Moyennes (moindres carrés) ajustées en fonction des valeurs initiales.

<sup>§</sup>  $p < 0,001$  comparativement au placebo.

\* Tous les patients traités, à l'exclusion des patients qui ont reçu un traitement glycémique de secours (*All Patients as Treated*).

<sup>¶</sup> Résultats statistiquement non significatifs ( $p \geq 0,05$ ) par rapport au placebo.

### **Étude au sein d'une population particulière**

#### **Patients présentant une insuffisance rénale**

**Tableau 26 – Résumé de la conception de l'étude et des caractéristiques démographiques des patients**

Étude	Protocole	Posologie, voie d'administration et durée	Sujets (n = nombre)	Âge moyen (Tranche)	Sexe
P063	Multicentrique, à double insu, avec répartition aléatoire et contrôlée par comparateur actif	Sitagliptine 25 mg ou 50 mg/jour  ou  glipizide 2,5 mg à 20 mg/jour  Orale  54 semaines	423	64,2 ans (33 à 89)	Hommes : 253  Femmes : 170

Une étude visant à comparer la sitagliptine administrée à raison de 25 mg ou de 50 mg une fois par jour au glipizide administré à raison de 2,5 mg à 20 mg/jour a été menée auprès de patients présentant une insuffisance rénale modérée ou grave. Dans cette étude, 277 patients atteints d'insuffisance rénale chronique ont été inclus dans la population évaluable selon le protocole (135 patients traités au moyen de sitagliptine : modérée [n = 98], grave [n = 37]; 142 patients recevant du glipizide : modérée [n = 106], grave [n = 36]).

Après 54 semaines, la réduction moyenne du taux d'HbA<sub>1c</sub>, comparativement à la valeur initiale, était de -0,76 % avec la sitagliptine et de -0,64 % avec le glipizide (analyse selon le protocole). Dans cette étude, les profils d'efficacité et d'innocuité de la sitagliptine à 25 mg ou à 50 mg une fois par jour étaient généralement comparables à ceux observés dans d'autres études portant sur la monothérapie, chez les patients dont la fonction rénale est normale. Le taux d'hypoglycémie dans le groupe sitagliptine (6,2 %) était significativement plus faible que celui du groupe glipizide (17,0 %).

Une autre étude visant à comparer la sitagliptine administrée à raison de 25 mg une fois par jour au glipizide administré à raison de 2,5 mg à 20 mg/jour a été menée auprès de 129 patients atteints d'insuffisance rénale au stade terminal qui étaient sous dialyse (64 patients pour sitagliptine et 65 pour le glipizide).

**Tableau 27 – Résumé de la conception de l'étude et des caractéristiques démographiques des patients**

Étude	Protocole	Posologie, voie d'administration et durée	Sujets (n = nombre)	Âge moyen (Tranche)	Sexe
P073	Multicentrique, à double insu, avec répartition aléatoire et contrôlée par comparateur actif	Sitagliptine 25 mg/jour ou glipizide 2,5 mg à 20 mg/jour  Orale  54 semaines	129	59,5 ans (38 à 83)	Hommes : 77  Femmes : 52

Après 54 semaines, la réduction moyenne du taux d'HbA<sub>1c</sub>, comparativement à la valeur initiale, était de -0,72 % avec la sitagliptine et de -0,87 % avec le glipizide. Dans cette étude, les profils d'efficacité et d'innocuité de la sitagliptine à 25 mg une fois par jour étaient généralement comparables à ceux observés dans d'autres études portant sur la monothérapie, chez les patients dont la fonction rénale est normale. On n'a pas observé de différence significative entre les deux groupes pour ce qui est du taux d'hypoglycémie (sitagliptine : 6,3 %; glipizide : 10,8 %).

Dans une étude regroupant 91 diabétiques de type 2 atteints d'insuffisance rénale chronique (clairance de la créatinine < 50 mL/min), les profils d'innocuité et de tolérance de la sitagliptine administrée à raison de 25 mg ou de 50 mg une fois par jour ont été généralement semblables à ceux observés avec le placebo.

**Tableau 28 – Résumé de la conception de l'étude et des caractéristiques démographiques des patients**

Étude	Protocole	Posologie, voie d'administration et durée	Sujets (n = nombre)	Âge moyen (Tranche)
P028	Multicentrique, à double insu, avec répartition aléatoire et contrôlée par comparateur actif	Sitagliptine 25 mg ou 50 mg/jour ou placebo pour 12 semaines, suivi de glipizide 2,5 mg à 20 mg/jour pendant 42 semaines  Orale 54 semaines	91	67,9 ans (41 à 92)

#### Étude TECOS sur l'innocuité cardiovasculaire

L'étude TECOS (*Trial Evaluating Cardiovascular Outcomes with Sitagliptin*) était une étude multicentrique menée à double insu, avec répartition aléatoire, en mode parallèle, contrôlée par placebo et axée sur des événements cliniques chez des patients atteints de diabète de type 2 (taux d'HbA<sub>1c</sub> égal ou supérieur à 6,5 % et inférieur à 8,0 %) et d'une maladie vasculaire avérée (coronaropathie, maladie cérébrovasculaire ischémique, athérosclérose périphérique). L'étude a été réalisée auprès de 14 671 patients (population en intention de traiter) dont 70,7 % étaient des hommes et 29,3 % étaient des femmes. En plus du traitement standard visant à l'atteinte des cibles à l'égard du taux d'HbA<sub>1c</sub> et des facteurs de risque CV à l'échelle régionale, 7 332 patients ont reçu sitagliptine à raison de 100 mg par jour (50 mg par jour si le débit de filtration glomérulaire estimé [DFGe] au début de l'étude était égal ou supérieur à 30 mL/min/1,73 m<sup>2</sup> et inférieur à 50 mL/min/1,73 m<sup>2</sup>) et 7 339 patients ont reçu un placebo. La durée médiane du traitement était de 31 mois et la durée médiane du suivi, de 36 mois. Les patients dont le DFGe était inférieur à 30 mL/min/1,73 m<sup>2</sup> n'étaient pas admissibles à l'étude. Au sein de la population de l'étude, on comptait 10 863 patients atteints d'une coronaropathie, 3 588 patients atteints d'une maladie cérébrovasculaire, 2 433 patients atteints d'une artériopathie périphérique, 2 643 patients ayant des antécédents d'insuffisance cardiaque congestive (373 d'entre eux ayant une insuffisance cardiaque de classe III ou plus selon la classification de la *New York Heart Association* [NYHA]), 2 004 patients avaient 75 ans ou plus et 3 324 patients présentaient une insuffisance rénale (DFGe inférieur à 60 mL/min/1,73 m<sup>2</sup>).

Le paramètre cardiovasculaire principal était un paramètre composé qui regroupait la survenue du premier des cas suivants : décès d'origine cardiovasculaire, infarctus du myocarde non fatal, AVC non fatal ou hospitalisation en raison d'un angor instable. Les paramètres cardiovasculaires secondaires comprenaient un paramètre composé qui regroupait la survenue du premier des cas suivants : décès d'origine cardiovasculaire, infarctus du myocarde non fatal ou AVC non fatal, ainsi que la survenue du premier cas des paramètres CV indépendants suivants : décès d'origine cardiovasculaire, infarctus du myocarde (fatal ou non), AVC (fatal ou non), hospitalisation en raison d'un angor instable, hospitalisation en raison d'une insuffisance cardiaque ou décès (toutes causes confondues). Un paramètre composé qui regroupait la survenue du premier cas de décès en raison d'une insuffisance cardiaque ou d'une hospitalisation en raison d'une insuffisance cardiaque congestive a également été évalué.

Lorsqu'ajouté au traitement standard, sitagliptine n'a pas augmenté le risque d'événements cardiovasculaires majeurs, de décès, ni d'hospitalisation en raison d'une insuffisance cardiaque, comparativement au traitement standard sans sitagliptine, chez les patients atteints de diabète de type 2. Aucun des paramètres n'a montré la supériorité de sitagliptine par rapport au placebo (voir le tableau 29).

**Tableau 29 – Fréquence des paramètres cardiovasculaires composés et des principaux paramètres secondaires répertoriés à la fin de la période de suivi (population en intention de traiter)**

	Sitagliptine (N = 7 332)		Placebo (N = 7 339)		Risque relatif (IC à 95 %)	Valeur de p <sup>†</sup>
	Sujets ayant présenté des événements N (%)	Taux d'incidence par 100 patients-années*	Sujets ayant présenté des événements N (%)	Taux d'incidence par 100 patients-années*		
<b>Paramètre principal composé</b> (décès d'origine CV, infarctus du myocarde non fatal, AVC non fatal ou hospitalisation en raison d'un angor instable)	839 (11,4)	4,1	851 (11,6)	4,2	0,98 (0,89 à 1,08)	< 0,001
<b>Paramètre secondaire composé</b> (décès d'origine CV, infarctus du myocarde non fatal ou AVC non fatal)	745 (10,2)	3,6	746 (10,2)	3,6	0,99 (0,89 à 1,10)	< 0,001
<b>Paramètre secondaire</b>						
Décès d'origine CV	380 (5,2)	1,7	366 (5,0)	1,7	1,03 (0,89 à 1,19)	0,711
Infarctus du myocarde (fatal ou non)	300 (4,1)	1,4	316 (4,3)	1,5	0,95 (0,81 à 1,11)	0,487
AVC (fatal ou non)	178 (2,4)	0,8	183 (2,5)	0,9	0,97 (0,79 à 1,19)	0,760
Hospitalisation en raison d'un angor instable	116 (1,6)	0,5	129 (1,8)	0,6	0,90 (0,70 à 1,16)	0,419

	Sitagliptine (N = 7 332)		Placebo (N = 7 339)		Risque relatif (IC à 95 %)	Valeur de p <sup>†</sup>
	Sujets ayant présenté des événements N (%)	Taux d'incidence par 100 patients-années*	Sujets ayant présenté des événements N (%)	Taux d'incidence par 100 patients-années*		
Décès (toutes causes confondues)	547 (7,5)	2,5	537 (7,3)	2,5	1,01 (0,90 à 1,14)	0,875
Hospitalisation en raison d'une insuffisance cardiaque <sup>‡</sup>	228 (3,1)	1,1	229 (3,1)	1,1	1,00 (0,83 à 1,20)	0,983
Décès en raison d'une insuffisance cardiaque ou hospitalisation en raison d'une insuffisance cardiaque <sup>‡</sup>	237 (3,2)	1,1	240 (3,3)	1,1	0,99 (0,83 à 1,18)	0,909

\* Le taux d'incidence par 100 patients-années est calculé selon la formule suivante :  $100 \times (\text{nombre total de patients ayant présenté au moins un événement pendant la période d'exposition admissible/durée totale de la période de suivi [exprimée en nombre de patients-années]})$ .

† Selon le modèle de Cox avec stratification par région. Pour les paramètres composés, les valeurs de p correspondent aux résultats d'un test de non-infériorité visant à montrer que le risque relatif est inférieur à 1,3. Pour tous les autres paramètres, la valeur de p a été obtenue à l'aide d'un test statistique évaluant les différences quant au risque relatif.

‡ Le paramètre « hospitalisation en raison d'une insuffisance cardiaque » a été ajusté pour tenir compte des antécédents d'insuffisance cardiaque au début de l'étude.

## 14.2 Études de biodisponibilité comparatives

Une étude de biodisponibilité comparative randomisée, à deux traitements, à deux périodes, croisée à double sens, à une dose orale unique, de NAT-SITAGLIPTIN comprimés de 100 mg (Natco Pharma (Canada) Inc.) à JANUVIA® comprimés de 100 mg (Merck Canada Inc.) a été menée sur 34 sains, adulte, sujets mâles dans des conditions de jeûne.

Les données comparatives sur la biodisponibilité de 32 sujets qui ont été incluses dans l'analyse statistique sont présentées dans le tableau suivant :

## RÉSUMÉ DES DONNÉES DE BIODISPONIBILITÉ COMPARÉE

Sitagliptine (1 x 100 mg) Moyenne géométrique Moyenne arithmétique (CV %)				
Paramètre	Test <sup>1</sup>	Référence <sup>2</sup>	Rapport des moyennes géométriques (%)	Intervalle de confiance à 90% (%)
AUC <sub>T</sub> (ng·h/mL)	4044.85 4120.29 (20.36)	4082.01 4152.73 (19.87)	99.09	96.74 – 101.5
AUC <sub>I</sub> (ng·h/mL)	4128.67 4204.85 (20.28)	4171.96 4243.50 (19.77)	98.96	96.61 – 101.37
C <sub>max</sub> (ng/mL)	476.20 490.61 (24.46)	507.49 532.12 (31.16)	93.83	86.35 – 101.97
T <sub>max</sub> <sup>3</sup> (h)	2.33 (0.67-5.00)	2.34 (0.67-5.00)		
T <sub>1/2</sub> <sup>4</sup> (h)	10.49 (29.15)	10.45 (23.37)		

<sup>1</sup> NAT-SITAGLIPTIN (sitagliptine, de phosphate de sitagliptine monohydraté) comprimés, 100 mg (Natco Pharma (Canada) Inc.).

<sup>2</sup> JANUVIA® (sitagliptine, de phosphate de sitagliptine monohydraté) comprimés, 100 mg (Merck Canada Inc.).

<sup>3</sup> Exprimés sous forme de médiane (étendue) uniquement.

<sup>4</sup> Exprimés sous forme de moyenne arithmétique (CV %) uniquement.

## 15 MICROBIOLOGIE

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

## 16 TOXICOLOGIE NON CLINIQUE

### Toxicologie générale :

#### Toxicité aiguë

La DL<sub>50</sub> approximative de la sitagliptine administrée par voie orale à des rats est supérieure à 3 000 mg/kg (dose maximale évaluée). Cette dose correspond à ≥ 200 fois l'exposition chez l'humain à la dose quotidienne recommandée de 100 mg/jour chez l'humain adulte. Chez la souris, la DL<sub>50</sub> approximative de la sitagliptine administrée par voie orale est de 4 000 mg/kg. Cette dose correspond à > 385 fois l'exposition chez l'humain à la dose quotidienne recommandée de 100 mg/jour chez l'humain adulte.

#### Toxicité chronique

La toxicité potentielle de la sitagliptine a été évaluée dans une série d'études portant sur la toxicité de doses répétées, pendant une période pouvant aller jusqu'à 53 semaines chez le chien et jusqu'à 27 semaines chez le rat. Chez les chiens ayant reçu des doses orales de sitagliptine de 2, de 10 et de 50 mg/kg/jour, la dose sans effet était de 10 mg/kg/jour (jusqu'à six fois l'exposition chez l'humain à la dose quotidienne recommandée de 100 mg/jour chez l'humain adulte). Les signes physiques reliés au

traitement observés dans le groupe ayant reçu la dose de 50 mg/kg/jour comprenaient respiration gueule ouverte, salivation, vomissements spumeux blanchâtres, ataxie, tremblements, baisse de l'activité et/ou posture voûtée.

Ces signes ont été transitoires, d'intensité légère, et de fréquence décroissante durant le cours de l'étude. Une dégénérescence musculosquelettique très légère ou légère a également été mise en évidence histologiquement dans les études de toxicité de 14 et de 27 semaines à la dose de 50 mg/kg/jour. Toutefois, aucune dégénérescence musculosquelettique n'a été observée dans l'étude de toxicité de 53 semaines, indiquant l'absence de reproductibilité ou d'évolution de ce changement avec une durée plus prolongée du traitement. Avec la dose de 50 mg/kg/jour, les valeurs de l'exposition systémique chez le chien ont été 26 fois supérieures à celles de l'exposition chez l'humain à la dose recommandée de 100 mg/jour chez l'humain adulte. Chez le rat, la sitagliptine a été administrée par voie orale à des doses allant jusqu'à 180 mg/kg/jour (jusqu'à 23 fois l'exposition chez l'humain à la dose recommandée de 100 mg/jour chez l'humain adulte) sans qu'une toxicité significative ait été observée. Le seul effet relié au médicament observé a été la salivation post-dose, sans doute associée à la faible palatabilité du médicament, aux doses de 60 mg/kg/jour et de 180 mg/kg/jour.

Les modifications reliées au traitement observées chez l'animal ne laissent pas entrevoir de répercussions cliniques aux doses thérapeutiques recommandées chez l'humain.

### **Cancérogénicité**

Une étude de deux ans sur la carcinogénèse a été menée chez des rats mâles et femelles recevant des doses orales de sitagliptine de 50, de 150 et de 500 mg/kg/jour. Chez les animaux ayant reçu la dose élevée, on a observé une incidence accrue d'adénomes et de carcinomes hépatiques chez les mâles et de carcinomes hépatiques chez les femelles. Cette dose chez le rat correspond à environ 58 fois l'exposition chez l'humain à la dose quotidienne recommandée de 100 mg/jour chez l'humain adulte. Cette dose a été associée à une hépatotoxicité chez le rat. La dose sans effet toxique sur l'induction d'une néoplasie hépatique était de 150 mg/kg/jour, soit environ 19 fois l'exposition humaine à la dose recommandée de 100 mg. Puisque l'hépatotoxicité s'est révélée en corrélation avec l'induction d'une néoplasie hépatique chez le rat, cette incidence accrue de tumeurs hépatiques chez le rat était probablement secondaire à la toxicité hépatique chronique associée à cette dose élevée. La signification clinique de ces résultats chez l'humain est inconnue.

Une étude de deux ans sur la carcinogénèse a été menée chez des souris mâles et femelles recevant des doses orales de sitagliptine de 50, de 125, de 250 et de 500 mg/kg/jour. La sitagliptine n'a pas augmenté l'incidence des tumeurs, tous organes confondus, chez la souris à des doses allant jusqu'à 500 mg/kg/jour (environ 68 fois l'exposition chez l'humain à la dose quotidienne recommandée de 100 mg/jour chez l'humain adulte).

### **Génotoxicité**

La sitagliptine n'a pas entraîné d'effet mutagène ou clastogène lors d'une série d'études de toxicologie génétique, y compris l'épreuve d'Ames sur des bactéries (épreuve de mutagenèse microbienne), l'épreuve d'aberration chromosomique sur cellules ovariennes de hamster chinois, l'épreuve d'anomalies cytogénétiques *in vitro* utilisant également des cellules ovariennes de hamster chinois, une épreuve *in vitro* par élution alcaline sur brins d'ADN dans des hépatocytes de rats (une épreuve qui mesure la capacité du composé à induire des cassures sur des brins uniques d'ADN) et une épreuve du micronucleus *in vivo*.

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

Aucun effet indésirable n'a été observé sur la fécondité de rats mâles et femelles ayant reçu la sitagliptine par voie orale à des doses allant jusqu'à 1 000 mg/kg/jour (jusqu'à environ 100 fois l'exposition chez l'humain à la dose quotidienne recommandée de 100 mg/jour chez l'humain adulte) avant et pendant la période d'accouplement.

La sitagliptine ne s'est pas révélée tératogène chez le rat à des doses orales allant jusqu'à 250 mg/kg, ni chez le lapin à des doses allant jusqu'à 125 mg/kg, administrées pendant l'organogenèse (jusqu'à 32 et 22 fois l'exposition chez l'humain à la dose quotidienne recommandée de 100 mg/jour

chez l'humain adulte). Une légère augmentation de l'incidence des malformations costales fœtales reliée au traitement (côtes ondulées, hypoplastiques ou manquantes) a été observée parmi la progéniture de rats ayant reçu des doses orales de 1 000 mg/kg/jour (environ 100 fois l'exposition chez l'humain à la dose quotidienne recommandée de 100 mg/jour chez l'humain adulte). La concentration sans effet toxique sur le développement était de 250 mg/kg/jour (32 fois l'exposition chez l'humain à la dose quotidienne recommandée de 100 mg/jour chez l'humain adulte). Des baisses du poids corporel moyen présevrage reliées au traitement ont été observées chez les animaux des deux sexes; un gain pondéral postsevrage a été observé parmi la progéniture mâle des rates ayant reçu des doses orales de 1 000 mg/kg.

## **17 MONOGRAPHIES DE PRODUIT DE SOUTIEN**

1. JANUVIA® (comprimés, 25 mg, 50 mg, et 100 mg), numéro de contrôle de la présentation (276833), Monographie de produit, Merck Canada Inc., (2024, 02, 07).

## RENSEIGNEMENTS DESTINÉS AUX PATIENTS

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

### <sup>Pr</sup>NAT-SITAGLIPTIN

#### Comprimés de phosphate de Sitagliptine

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

#### **Pour quoi utilise-t-on NAT-SITAGLIPTIN ?**

NAT-SITAGLIPTIN est utilisé en complément d'un régime alimentaire et de l'exercice pour améliorer le taux de sucre dans le sang chez les adultes présentant un diabète de type 2 :

- seul chez les patients qui ne peuvent pas prendre de metformine;
- en association avec la metformine;
- en association avec la metformine et une sulfonylurée (par exemple, le glyburide, le gliclazide ou le glimépiride);
- en association avec l'insuline prémélangée ou l'insuline à action prolongée ou intermédiaire (avec ou sans metformine);
- en association avec la pioglitazone (avec ou sans metformine).

#### **Comment NAT-SITAGLIPTIN agit-il?**

NAT-SITAGLIPTIN contient de la sitagliptine, un ingrédient médicinal qui fait partie d'une classe de médicaments appelés inhibiteurs de la DPP-4 (inhibiteurs de la dipeptidyl peptidase-4). NAT-SITAGLIPTIN contribue à améliorer le taux d'insuline lorsque le taux de sucre dans le sang est élevé, surtout après un repas. NAT-SITAGLIPTIN aide aussi à diminuer la quantité de sucre fabriqué par l'organisme. NAT-SITAGLIPTIN est peu susceptible d'entraîner une hypoglycémie (un faible taux de sucre dans le sang).

#### **Quels sont les ingrédients de NAT-SITAGLIPTIN?**

Ingrédient médicinal : sitagliptine (sous forme de phosphate de sitagliptine monohydraté)

Ingrédients non médicinaux : Alcool polyvinylique, cellulose microcristalline, croscarmellose sodique, dioxyde de silicium colloïdal, dioxyde de titane, oxyde de fer jaune, oxyde de fer rouge, phosphate de calcium dibasique anhydre, polyéthylène glycol, stéarate de magnésium, talc.

#### **NAT-SITAGLIPTIN est disponible sous les formes posologiques suivantes :**

Comprimés : 25 mg, 50 mg, 100 mg

#### **Ne pas utiliser NAT-SITAGLIPTIN si :**

- vous êtes allergique (hypersensible) à la sitagliptine ou à tout autre ingrédient de NAT-SITAGLIPTIN.

**Consultez votre professionnel de la santé avant de prendre NAT-SITAGLIPTIN, afin de réduire la possibilité d'effets indésirables et assurer la bonne utilisation du médicament. Mentionnez à votre professionnel de la santé tous vos problèmes de santé, notamment :**

- si vous souffrez ou avez déjà souffert de pancréatite (inflammation du pancréas);

- si vous présentez tout facteur de risque de pancréatite comme :
  - des calculs biliaires (particules solides qui se forment dans la vésicule biliaire),
  - des antécédents d'alcoolisme,
  - un taux élevé de triglycérides;
- si vous souffrez de diabète de type 1;
- si vous souffrez ou avez souffert d'une acidocétose diabétique (une accumulation de corps cétoniques dans le sang ou l'urine);
- si vous avez ou avez eu des problèmes de rein;
- si vous avez des problèmes de foie;
- si vous avez subi une greffe d'organe;
- si vous avez reçu un diagnostic d'infection par le virus de l'immunodéficience humaine (VIH);
- si vous êtes enceinte ou avez l'intention de le devenir; NAT-SITAGLIPTIN n'est pas recommandé pendant la grossesse;
- si vous allaitez ou avez l'intention de le faire. On ne sait pas si NAT-SITAGLIPTIN est excrété dans le lait maternel.

#### **Autres mises en garde :**

##### **Réactions cutanées graves et pancréatite :**

- **NAT-SITAGLIPTIN peut causer des effets secondaires graves, notamment les suivants :**
  - **Pancréatite** (inflammation du pancréas) pouvant être grave et entraîner la mort.
  - **Réactions cutanées graves** appelées **syndrome de Stevens-Johnson** et de la **pemphigoïde bulleuse**. Ces réactions peuvent se manifester après l'administration de la première dose du médicament ou au cours des trois premiers mois du traitement au moyen de NAT-SITAGLIPTIN.

Voir le tableau **Effets secondaires graves et mesures à prendre** ci-dessous pour de plus amples renseignements sur ces effets et d'autres effets secondaires graves.

##### **Hypoglycémie (faible taux de sucre dans le sang) :**

- L'administration de NAT-SITAGLIPTIN conjointement avec la metformine et une sulfonylurée ou avec l'insuline (avec ou sans metformine) peut provoquer une **hypoglycémie** (faible taux de sucre dans le sang). Une réduction de la dose de sulfonylurée ou d'insuline pourrait être nécessaire pendant votre traitement au moyen de NAT-SITAGLIPTIN. Si vous prenez NAT-SITAGLIPTIN en association avec une sulfonylurée ou avec l'insuline, vous devez faire preuve de prudence lorsque vous conduisez un véhicule ou utilisez des machines potentiellement dangereuses.

##### **Analyses de sang :**

NAT-SITAGLIPTIN peut causer des anomalies dans les résultats des analyses de sang. Votre professionnel de la santé effectuera des analyses de sang avant que vous commenciez à prendre NAT-SITAGLIPTIN et pendant votre traitement. Ces analyses pourraient permettre de vérifier votre glycémie (taux de sucre dans le sang), le fonctionnement de votre foie et le fonctionnement de vos reins. Votre professionnel de la santé décidera à quels moments il faudra faire des analyses de sang et interprétera les résultats de ces analyses.

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

**Comment prendre NAT-SITAGLIPTIN :**

- Prenez NAT-SITAGLIPTIN exactement comme votre professionnel de la santé vous dit de le faire.
- NAT-SITAGLIPTIN peut être pris avec ou sans nourriture.

**Dose habituelle chez les adultes**

100 mg une fois par jour. Votre professionnel de la santé peut ajuster la dose si vous avez des problèmes rénaux.

**Surdosage :**

Si vous pensez que vous ou une personne dont vous vous occupez avez pris trop de NAT-SITAGLIPTIN, contactez immédiatement votre professionnel de la santé, le service des urgences d'un hôpital, votre centre antipoison régional ou le numéro sans frais de Santé Canada, 1-844 POISON-X (1-844-764-7669), même en l'absence de symptômes.

**Dose oubliée :**

Si vous oubliez une dose, prenez-la dès que vous vous apercevez de votre oubli, à moins qu'il soit le moment de prendre la dose suivante; ne prenez alors que la dose suivante, comme d'habitude. Ne prenez pas une double dose de NAT-SITAGLIPTIN le même jour pour compenser une dose oubliée.

**Quels sont les effets secondaires qui pourraient être associés à NAT-SITAGLIPTIN?**

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

Les effets secondaires sont, entre autres :

- nez bouché ou nez qui coule
- mal de gorge
- vomissements
- constipation
- maux de tête
- douleur articulaire
- douleur musculaire
- douleur aux bras et aux jambes
- maux de dos
- démangeaisons
- vésicules

Effets secondaires graves et mesures à prendre			
Symptôme/effet	Consultez votre professionnel de la santé		Cessez de prendre des médicaments et obtenez de l'aide médicale immédiatement
	Cas graves seulement	Dans tous les cas	
<b>TRÈS COURANT</b>			
<b>Hypoglycémie (faible taux de sucre dans le sang – lorsque le médicament est administré conjointement avec la metformine et une sulfonylurée ou conjointement avec l'insuline, seule ou avec la metformine) :</b> tremblements, transpiration, rythme cardiaque rapide, changement de la vision, faim, maux de tête et changement d'humeur.		x	
<b>RARE</b>			
<b>Pancréatite (inflammation du pancréas) :</b> maux d'estomac prolongés qui peuvent s'accompagner de vomissements.			x
<b>Réactions allergiques :</b> éruption cutanée, urticaire et gonflement du visage, des lèvres, de la langue et de la gorge pouvant entraîner une difficulté à respirer ou à avaler.			x
<b>Réactions cutanées graves, y compris le syndrome de Steven-Johnson et la pemphigoïde bulleuse :</b> vésicules ou dégradation de la peau.		x	
<b>Insuffisance rénale aiguë (peut parfois nécessiter une dialyse) :</b> nausées, perte d'appétit et faiblesse, faible quantité ou absence d'urine, essoufflement.			x
<b>TRÈS RARE</b>			
<b>Rhabdomyolyse (dégradation des muscles endommagés) :</b> spasmes musculaires, faiblesse, urine rouge-brun (couleur de thé)			x

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

### **Déclaration des effets secondaires**

Vous pouvez déclarer à Santé Canada des 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 indésirables ([Canada.ca/medicament-instrument-declaration](http://Canada.ca/medicament-instrument-declaration)) pour savoir comment faire une déclaration en ligne, par courriel, ou par télécopieur; ou
- En téléphonant sans frais 1-866-234-2345.

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

### **Entreposage :**

Conservez NAT-SITAGLIPTIN à la température ambiante (de 15 °C à 30 °C).

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

### **Pour en savoir plus sur NAT-SITAGLIPTIN :**

- Parlez-en 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 se trouve sur le site Web de Santé Canada ([Base de données sur les produits pharmaceutiques : Accéder à la base de données](#)) et sur le site Web du fabricant [www.natcopharma.ca/fr](http://www.natcopharma.ca/fr) ou peut être obtenu en téléphonant au 1-800-296-9329.

Le présent dépliant a été rédigé par Natco Pharma (Canada) Inc.

Dernière révision : 03 juin 2025