

MONOGRAPHIE DE PRODUIT

Y COMPRIS LES RENSEIGNEMENTS SUR LES MÉDICAMENTS DU PATIENT

Pr Pantoprazole Pour Injection

Pantoprazole (sous forme de pantoprazole sodique sesquihydraté)

Poudre lyophilisée pour solution, pour usage intraveineux

40 mg / fiole (sous forme de pantoprazole sodique sesquihydraté)

Norme maison

Inhibiteur de Pompe à protons

Auro Pharma Inc.

3700, avenue Steeles Ouest, Suite 402

Woodbridge, ON L4L 8K8

CANADA

Date de révision :

05 septembre 2025

N^o de contrôle de la présentation : 272314

MODIFICATIONS IMPORTANTES APPORTÉES RÉCEMMENT À LA MONOGRAPHIE

7 MISES EN GARDE ET PRÉCAUTIONS, Gastro-intestinal	08-2025
7 MISES EN GARDE ET PRÉCAUTIONS, Système immunitaire	08-2025
7 MISES EN GARDE ET PRÉCAUTIONS, Peau	08-2025

TABLE DES MATIÈRES

Certaines sections ou sous-sections qui ne s'appliquaient pas au moment de la plus récente monographie de produit autorisée ne sont pas indiquées.

MODIFICATIONS IMPORTANTES APPORTÉES RÉCEMMENT À LA MONOGRAPHIE	2
TABLE DES MATIÈRES	2
PARTIE I : RENSEIGNEMENTS POUR LE PROFESSIONNEL DE LA SANTÉ	4
1 INDICATIONS.....	4
1.1 Pédiatrie.....	4
1.2 Gériatrie.....	4
2 CONTRE-INDICATIONS	4
4 POSOLOGIE ET ADMINISTRATION	4
4.1 Considérations posologiques.....	4
4.2 Posologie recommandée et ajustement posologique.....	5
4.3 Reconstitution.....	5
4.4 Administration	7
5 SURDOSAGE	8
6 FORMES POSOLOGIQUES, CONCENTRATIONS , COMPOSITION ET CONDITIONNEMENT	8
7 MISES EN GARDE ET PRÉCAUTIONS.....	8
7.1 Populations particulières.....	13
7.1.1 Femmes enceintes	13
7.1.2 Femmes qui allaitent	13
7.1.3 Pédiatrie.....	13

7.1.4 Gériatrie	13
8 EFFETS INDÉSIRABLES	13
8.1 Aperçu des effets indésirables.....	13
8.2 Effets indésirables observés au cours des études cliniques.....	13
8.5 Réactions indésirables observées après la commercialisation	15
9 INTERACTIONS MÉDICAMENTEUSES	16
9.2 Aperçu des interactions médicamenteuses	16
9.3 Interactions médicament-comportement.....	16
9.4 Interactions médicament-médicament	16
9.5 Interactions médicament-aliment	18
9.6 Interactions médicament-plante médicinale	18
9.7 Interactions médicament-épreuves de laboratoire	18
10 PHARMACOLOGIE CLINIQUE	18
10.1 Mode d'action	18
10.2 Pharmacodynamique.....	19
10.3 Pharmacocinétique.....	19
11 CONSERVATION ET STABILITÉ	21
12 INSTRUCTIONS PARTICULIÈRES DE MANIPULATION	21
PARTIE II : RENSEIGNEMENTS SCIENTIFIQUES	22
13 RENSEIGNEMENTS PHARMACEUTIQUES	22
14 ESSAIS CLINIQUES	22
14.1 Études cliniques par indication.....	22
15 MICROBIOLOGIE	24
16 TOXICOLOGIE NON CLINIQUE.....	24
17 MONOGRAPHIES DE PRODUITS SUPPLÉMENTAIRES	30
RENSEIGNEMENTS POUR LE PATIENT SUR LES MÉDICAMENTS	31

PARTIE I : RENSEIGNEMENTS POUR LE PROFESSIONNEL DE LA SANTÉ

1 INDICATIONS

Le pantoprazole pour injection est indiqué pour le traitement de courte durée (jusqu'à 7 jours) des affections exigeant une baisse rapide de la sécrétion d'acide gastrique, telles que :

- l'œsophagite par reflux chez les patients hospitalisés qui ne peuvent pas prendre de médicaments par voie orale
- l'hypersécrétion pathologique associée au syndrome de Zollinger-Ellison chez les patients hospitalisés qui ne peuvent pas prendre de médicaments par voie orale.

1.1 Pédiatrie

L'innocuité et l'efficacité du pantoprazole sodique chez les enfants n'ont pas encore été établies. Par conséquent, Santé Canada n'a pas autorisé une indication pour un usage pédiatrique.

1.2 Gériatrie

Il n'est pas nécessaire d'ajuster la dose en fonction de l'âge du patient. En règle générale, la dose quotidienne utilisée chez les patients âgés ne devrait pas dépasser le schéma posologique recommandé.

2 CONTRE-INDICATIONS

Le pantoprazole pour injection est contre-indiqué chez les patients qui présentent une hypersensibilité au pantoprazole, aux benzimidazoles substitués, ou à l'un des ingrédients de la formulation, y compris les ingrédients non médicinaux ou un composant du contenant. Pour connaître la liste complète des ingrédients, consultez la section [6 FORMES POSOLOGIQUES, CONCENTRATIONS, COMPOSITION ET CONDITIONNEMENT](#) de la monographie de produit.

L'administration concomitante avec la rilpivirine est contre-indiquée.

4 POSOLOGIE ET ADMINISTRATION

4.1 Considérations posologiques

Les patients devraient passer à des comprimés de pantoprazole-sodium lorsque cela est possible. En commutation, la même dose mg par mg devrait être administrée. Des doses quotidiennes de pantoprazole allant jusqu'à 272 mg ont été administrées par voie intraveineuse et bien tolérées. Le pantoprazole pour injection a été administré pendant des périodes allant jusqu'à 7 jours au cours des études cliniques. Comme l'ont démontré des études cliniques,

l'emploi du pantoprazole sodique pour injection n'est pas associé à des effets de tolérance.

4.2 Posologie recommandée et ajustement posologique

Santé Canada n'a pas autorisé une indication pour un usage pédiatrique.

Œsophagite par reflux :

La posologie recommandée de pantoprazole pour injection chez les patients adultes atteints d'œsophagite par reflux est de 40 mg par jour, administrée par injection intraveineuse lente pendant 2 à 5 minutes ou par perfusion intraveineuse s'échelonnant sur 15 minutes.

Hypersécrétion pathologique associée au syndrome de Zollinger-Ellison :

La posologie recommandée chez les patients présentant une hypersécrétion pathologique associée au syndrome de Zollinger-Ellison est de 80 mg toutes les 12 heures, administrée par perfusion intraveineuse s'échelonnant sur 15 minutes. On a également administré des doses de 120 mg 2 fois par jour et de 80 mg 3 fois par jour pour maintenir le débit d'acide sous 10 mEq/h.

Les patients devraient prendre la plus petite dose d'IPP appropriée à leur condition et leur traitement devrait être le plus court possible.

4.3 Reconstitution

Produits parentéraux :

On ne doit pas administrer le pantoprazole pour injection en concomitance avec d'autres solutions intraveineuses par la même tubulure, mais utiliser plutôt une tubulure distincte ou rincée au préalable. Dans ce dernier cas, on doit rincer la tubulure avant et après l'administration du pantoprazole pour injection au moyen de chlorure de sodium injectable, USP à 0,9 % ou de dextrose injectable, USP à 5 %.

Injection intraveineuse de 40 mg

Chlorure de sodium injectable, USP à 0,9 %

Format de la fiole (mL)	Volume de diluant (mL) nécessaire par fiole	Volume approximatif obtenu (mL)	Concentration nominale par mL
12	10	10	4 mg

Pour l'injection intraveineuse, une solution prête à utiliser est préparée en injectant 10 mL de solution physiologique de chlorure de sodium dans la fiole contenant la poudre. On obtient ainsi une concentration de 4 mg/mL de pantoprazole.

Perfusion intraveineuse de 40 mg

Préparer de la façon indiquée ci-dessus, puis :

1) Chlorure de sodium injectable, USP à 0,9 %

Volume de solution prête à utiliser (mL)	Volume de diluant (mL)	Volume approximatif obtenu (mL)	Concentration nominale par mL
10	90	100	0,4 mg

2) Dextrose injectable, USP à 5 %

Volume de solution prête à utiliser (mL)	Volume de diluant (mL)	Volume approximatif obtenu (mL)	Concentration nominale par mL
10	90	100	0,4 mg

Perfusion intraveineuse de 40 mg : La solution est préparée en injectant 10 mL de solution physiologique de chlorure de sodium dans la fiole contenant la poudre. La solution prête à utiliser doit ensuite être diluée avec 90 mL de chlorure de sodium injectable, USP à 0,9 % ou 90 mL de dextrose injectable, USP à 5 %.

Perfusion intraveineuse de 80 mg

Deux fioles de pantoprazole pour injection sont requises. Préparer chaque fiole en injectant 10 mL de solution physiologique de chlorure de sodium.

1) Chlorure de sodium injectable, USP à 0,9 %

Volume de solution prête à utiliser (mL)	Volume de diluant (mL)	Volume approximatif obtenu (mL)	Concentration nominale par mL
20	80	100	0,8 mg

2) Dextrose injectable, USP à 5 %

Volume de solution prête à utiliser (mL)	Volume de diluant (mL)	Volume approximatif obtenu (mL)	Concentration nominale par mL
20	80	100	0,8 mg

Perfusion intraveineuse de 80 mg : La solution des deux fioles prête à utiliser doit ensuite être diluée avec 80 mL de chlorure de sodium injectable, USP à 0,9 % ou 80 mL de dextrose injectable, USP à 5 %.

4.4 Administration

On peut utiliser des sacs à perfusion en chlorure de polyvinyle (PVC) ou en copolymère d'éthylène et de propylène (PAB) pour préparer la perfusion intraveineuse.

Injection intraveineuse de 40 mg : Injecter 10 mL de solution physiologique de chlorure de sodium dans la fiole contenant la poudre. On obtient ainsi une concentration de 4 mg/mL de pantoprazole qu'on peut administrer par injection lente pendant 2 à 5 minutes.

Une fois préparée, la solution reconstituée (prête à utiliser) pour l'injection intraveineuse doit être administrée dans les 24 heures suivant la ponction initiale de la fiole.

Produit de reconstitution	À administrer dans les :
Chlorure de sodium injectable à 0,9 %, USP	24 heures

Perfusion intraveineuse de 40 mg : Préparer les 40 mg de solution pour l'injection intraveineuse conformément aux directives énoncées ci-dessus. La solution prête à utiliser doit ensuite être diluée avec 90 mL de chlorure de sodium injectable, USP à 0,9 % ou 90 mL de dextrose injectable, USP à 5 %. On obtient ainsi une concentration de 0,4 mg/mL de pantoprazole qu'on peut administrer par perfusion s'échelonnant sur 15 minutes.

Perfusion intraveineuse de 80 mg : Deux fioles de pantoprazole pour injection sont requises. Reconstituer le contenu de chaque fiole en y injectant 10 mL de solution physiologique de chlorure de sodium. Le contenu des deux fioles doit ensuite être dilué avec 80 mL de chlorure de sodium injectable, USP à 0,9 % ou 80 mL de dextrose injectable, USP à 5 %. On obtient ainsi une concentration de 0,8 mg/mL de pantoprazole qu'on peut administrer par perfusion échelonnée sur 15 minutes.

Lorsqu'on la dilue davantage, la solution reconstituée dans la fiole doit être diluée dans les trois (3) heures suivant la ponction initiale de la fiole. Lorsqu'on la dilue davantage au moyen de chlorure de sodium injectable, USP à 0,9 % en vue d'une perfusion intraveineuse, la solution obtenue doit être administrée dans les 21 heures. Lorsqu'on la dilue davantage au moyen de dextrose injectable, USP à 5 % en vue d'une perfusion intraveineuse, la solution obtenue doit être administrée dans les 12 heures.

Diluant	Diluer davantage dans les :	À administrer dans les :
Chlorure de sodium injectable, USP à 0,9 %	3 heures	21 heures suivant la dilution
Dextrose injectable, USP à 5 %	3 heures	12 heures suivant la dilution

Au même titre que tous les mélanges de solutions administrés par voie parentérale, la solution reconstituée ou diluée davantage doit être examinée pour déceler toute coloration anormale,

précipitation, turbidité ou fuite. Jeter toute portion inutilisée.

5 SURDOSAGE

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).

Certains cas de surdosage lié au pantoprazole sodique ont été rapportés. Le profil de symptômes observé après l'administration de doses élevées de pantoprazole sodique n'était pas constant. L'administration par voie intraveineuse de pantoprazole sodique à des doses quotidiennes allant jusqu'à 272 mg et à des doses uniques allant jusqu'à 240 mg injectées en 2 minutes a été bien tolérée.

Comme le pantoprazole se lie fortement aux protéines, il n'est pas facilement dialysable. En cas de surdose associée à des signes cliniques d'intoxication, outre le soulagement des symptômes et le traitement de soutien, il n'existe aucune recommandation thérapeutique spécifique.

6 FORMES POSOLOGIQUES, CONCENTRATIONS , COMPOSITION ET CONDITIONNEMENT

Tableau 1 – Formes posologiques, teneurs et composition

Voie d'administration	Forme posologiques / concentration/teneur/composition	ingrédients non médicamenteux
Intraveineuse	Poudre lyophilisée pour solution/40 mg de pantoprazole (sous forme de pantoprazole sodique sesquihydraté)	Edétate disodique, hydroxyde de sodium, Azote et eau pour injection.

Chaque fiole contient du pantoprazole sodique sesquihydraté, Ph. Eur., équivalent à 40 mg de pantoprazole.

Avant reconstitution: Gâteau ou poudre lyophilisée, blanche à blanc cassé, poreux, dans un flacon en verre transparent bouché avec un bouchon en caoutchouc gris fendu et scellé avec des joints en aluminium munis d'un disque PP de couleur bleu ciel.

Après reconstitution: Solution limpide et incolore à très légèrement jaune.

Conditionnement: Flacon tubulaire en verre transparent de type I de 10 ml. Les présentations disponibles sont de 10 flacons de 10 ml chacun.

7 MISES EN GARDE ET PRÉCAUTIONS

Généralités

En présence de tout symptôme alarmant (p. ex., perte de poids involontaire importante, vomissements récurrents, dysphagie, hématurie, anémie ou méléna) et lorsqu'on soupçonne un ulcère gastrique, la possibilité d'une tumeur maligne doit être exclue avant d'instaurer le traitement par le pantoprazole pour injection, car le traitement par le pantoprazole sodique peut atténuer les symptômes et retarder le diagnostic.

D'autres examens doivent être effectués si les symptômes persistent malgré un traitement approprié. Comme dans le cas de toutes les autres préparations intraveineuses contenant de l'édétate tétrasodique (le sel de l'EDTA), lequel constitue un puissant chélateur des ions métalliques dont le zinc, il faut envisager l'administration d'un supplément de zinc chez les patients traités par le pantoprazole pour injection qui sont susceptibles de souffrir d'une carence en zinc. Il faut faire preuve de prudence lorsque d'autres produits contenant de l'EDTA sont administrés concomitamment par voie intraveineuse.

Fractures

Parmi les études observationnelles publiées, plusieurs suggèrent que le traitement par les IPP peut être associé à un risque accru de fractures ostéoporotiques de la hanche, du poignet ou de la colonne vertébrale. Le risque de fracture était accru chez les patients qui avaient reçu de fortes doses, c'est-à-dire des doses quotidiennes multiples d'IPP à long terme (un an ou plus). Les patients devraient prendre la plus petite dose d'IPP appropriée à leur condition et leur traitement devrait être le plus court possible. Les patients à risque de fractures ostéoporotiques devraient être traités conformément aux directives de traitement établies (voir [4 POSOLOGIE ET ADMINISTRATION](#) et [8 EFFETS INDÉSIRABLES](#)).

Diarrhée associée à *Clostridium difficile*

Une diminution de l'acidité gastrique, par quelque moyen que ce soit, notamment par l'administration d'inhibiteurs de la pompe à protons (IPP), est associée à une augmentation du nombre de bactéries gastriques normalement présentes dans le tube digestif. Le traitement par un IPP peut entraîner une hausse du risque d'infections gastro-intestinales causées par *Salmonella*, par *Campylobacter*, et possiblement par *Clostridium difficile*.

Un risque accru d'infection par *Clostridium difficile* infection (ICD) et de diarrhée associée à *Clostridium difficile* (DACD) a été observé en association avec l'utilisation d'IPP dans plusieurs études observationnelles. Il faut envisager la possibilité d'une ICD ou d'une DACD dans le cadre d'un diagnostic différentiel en présence d'une diarrhée qui ne s'améliore pas. Les facteurs de risque supplémentaires d'une ICD et d'une DACD comprennent une hospitalisation récente, l'utilisation d'antibiotiques, la vieillesse et la présence de comorbidités.

Il faut prescrire aux patients un IPP à la plus faible dose possible et pour la plus courte période requise pour l'affection traitée, et il faut procéder à une réévaluation afin de déterminer si la poursuite du traitement par un IPP demeure bénéfique.

Emploi concomitant avec le méthotrexate

Les publications donnent à penser que l'utilisation concomitante d'IPP avec du méthotrexate (principalement à une dose élevée) peut augmenter les taux sériques du méthotrexate et/ou de son métabolite ainsi qu'en prolonger la présence dans le sang, ce qui peut entraîner des effets toxiques causés par le méthotrexate. Une interruption temporaire du traitement par l'IPP peut être envisagée chez certains patients recevant des doses élevées de méthotrexate.

Cancérogenèse et mutagenèse

Les effets du traitement de longue durée comprennent l'hypergastrinémie, une hyperplasie possible des cellules gastriques semblables aux cellules entérochromaffines (ECL) et la formation de carcinoïdes dans l'estomac, d'adénomes et de carcinomes dans le foie et de transformations néoplasiques dans la thyroïde.

Chez le rat, on considère que le mécanisme menant à la formation de carcinoïdes de cellules gastriques s'explique par la hausse des concentrations de gastrine qui surviennent au cours du traitement prolongé. On a également observé des résultats semblables après l'administration d'autres inhibiteurs de la sécrétion d'acide gastrique. (Pour des renseignements plus détaillés, voir [16 TOXICOLOGIE NON CLINIQUE](#)).

Le traitement de courte et de longue durée avec le pantoprazole chez un nombre limité de patients sur des périodes allant jusqu'à 6 ans n'a donné lieu à aucune modification pathologique significative des cellules endocrines oxyntiques de l'estomac.

Interactions médicamenteuses avec les antirétroviraux

On a signalé que les IPP interagissent avec certains antirétroviraux. L'importance clinique et les mécanismes derrière ces interactions ne sont pas toujours connus. Un changement au niveau du pH gastrique peut modifier l'absorption de l'antirétroviral. D'autres mécanismes possibles impliqueraient la CYP 2C19.

Rilpivirine

L'administration concomitante est contre-indiquée en raison de la diminution significative de l'exposition à la rilpivirine et la perte de l'effet thérapeutique qui en résulte (voir [2 CONTRE-INDICATIONS](#)).

Atazanavir et nelfinavir

L'administration concomitante avec l'atazanavir ou le nelfinavir n'est pas recommandée en raison de l'exposition réduite à l'atazanavir, au nelfinavir et à la rilpivirine qui en résultent (consulter les monographies de produit REYATAZ^{MD} et VIRACEPT^{MD}).

Si l'association du pantoprazole pour injection avec l'atazanavir est jugé inévitable, on recommande une étroite surveillance et l'administration d'une dose de 400 mg d'atazanavir/100 mg de ritonavir; la dose de pantoprazole pour injection ne devrait pas dépasser une dose équivalente d'oméprazole de 20 mg par jours (consulter la monographie de produit de REYATAZ^{MD}).

Saquinavir

Si le pantoprazole pour injection est administré en concomitance avec le saquinavir/ritonavir, il est recommandé de faire preuve de prudence et d'effectuer une surveillance étroite pour déceler toute toxicité par le saquinavir, y compris symptômes gastro-intestinaux, augmentation du taux de triglycérides, thrombose veineuse profonde et prolongation de l'onde QT. Du point de vue de l'innocuité pour les patients individuels, on doit envisager une réduction de la dose de saquinavir (consulter la monographie de produit pour INVIRASE^{MD}).

Système endocrinien et métabolisme

Hypomagnésémie

L'hypomagnésémie, tant symptomatique qu'asymptomatique, a été signalée après au moins trois mois de traitement avec des IPP, et elle survenait dans la plupart des cas après un an de traitement. Les événements indésirables graves qui y sont associés comprennent la tétanie, les épisodes d'arythmie et les crises épileptiques. Chez la plupart des patients, le traitement de l'hypomagnésémie a nécessité une substitution de magnésium et l'arrêt de l'administration de l'IPP.

Chez les patients susceptibles de subir un traitement prolongé ou qui prennent des IPP en concomitance avec des médicaments comme la digoxine ou des médicaments qui peuvent entraîner une hypomagnésémie (comme les diurétiques), les professionnels de la santé peuvent envisager de surveiller le taux de magnésium avant le début de l'administration de l'IPP, puis régulièrement par la suite.

L'utilisation chronique d'IPP peut entraîner une hypomagnésémie. En outre, des cas d'hypokaliémie et d'hypocalcémie ont été signalés dans les publications en tant que troubles électrolytiques concomitants.

Carence en cyanocobalamine (vitamine B12)

L'utilisation prolongée d'inhibiteurs de la pompe à protons peut entraver l'absorption de vitamine B12 liée à des protéines et contribuer à l'apparition d'une carence en cyanocobalamine (vitamine B12).

Interférence avec les tests de laboratoire

Durant un traitement par des médicaments antisécrétoires, le taux de chromogranine A (CgA) augmente en raison d'une diminution de l'acidité gastrique. Un taux accru de CgA peut interférer avec le dépistage de tumeurs neuroendocrines. Pour éviter cette interférence, le traitement par le pantoprazole doit être cessé 14 jours avant la mesure du taux de CgA (voir [9 INTERACTIONS MÉDICAMENTEUSES](#)).

Gastro-intestinal

L'utilisation à long terme de PANTOPRAZOLE POUR INJECTION est associée à un risque accru de

polypes des glandes fundiques, surtout au-delà d'un an. Voir [8.5 Réactions indésirables observées après la commercialisation](#) La plupart des polypes des glandes fundiques sont asymptomatiques. Utilisez la dose la plus faible et la durée la plus courte du traitement par IPP, adaptées à l'affection traitée.

Fonctions hépatique/biliaire/pancréatique

Chez les patients accusant une hépatopathie grave, la dose quotidienne de pantoprazole ne devrait pas dépasser, en règle générale, 20 mg. Chez les patients atteints d'une insuffisance hépatique grave accompagnée du syndrome de Zollinger-Ellison, on doit ajuster la dose de pantoprazole en fonction du débit d'acide, et s'en tenir à la plus faible dose efficace. Voir [10 PHARMACOLOGIE CLINIQUE, Populations et états pathologiques particuliers](#).

Système immunitaire

Réactions indésirables cutanées graves

Des réactions indésirables cutanées graves, y compris un syndrome de Stevens-Johnson (SJS), une nécrolyse épidermique toxique, une réaction médicamenteuse avec éosinophilie et symptômes systémiques (DRESS) et un exanthème pustuleux aigu généralisé, ont été signalées en association avec l'utilisation d'IPP. Cesser le traitement par le pantoprazole dès l'apparition des premiers signes ou symptômes de réactions indésirables cutanées graves ou de tout autre signe d'hypersensibilité et envisager une évaluation complémentaire. Lors de la prescription, il convient d'informer les patients des signes et symptômes et de leur conseiller de surveiller attentivement l'apparition de réactions cutanées (voir [8.5 Réactions indésirables observées après la commercialisation](#)).

Lupus érythémateux cutané subaigu

Des cas de lupus érythémateux cutané subaigu (LECS) ont été signalés lors de l'utilisation d'IPP. Si des lésions surviennent, le patient doit rapidement consulter un médecin (surtout si elles touchent des régions de la peau exposées au soleil et si elles sont accompagnées d'une arthralgie), et le professionnel de la santé doit envisager l'arrêt du traitement par le pantoprazole pour injection. La survenue d'un LECS durant un traitement antérieur par un IPP peut augmenter le risque de LECS avec d'autres IPP (voir [8 EFFETS INDÉSIRABLES, 8.5 Réactions indésirables observées après la commercialisation](#)).

Surveillance et tests de laboratoire

Les patients gravement malades doivent être étroitement surveillés pour déceler tout effet secondaire inattendu.

Fonction rénale

En règle générale, la dose quotidienne utilisée chez les insuffisants rénaux ne devrait pas dépasser le schéma posologique recommandé. Voir [10 PHARMACOLOGIE CLINIQUE, Populations et états pathologiques particuliers](#).

Peau

Voir [7 MISES EN GARDE ET PRÉCAUTIONS – Système immunitaire](#)

7.1 Populations particulières

7.1.1 Femmes enceintes

L'emploi du pantoprazole sodique chez la femme enceinte n'a pas encore fait l'objet d'une étude adéquate ou bien contrôlée. Des études menées chez l'animal ont révélé des effets toxiques sur la reproduction, mais le risque chez l'humain est inconnu. Il ne faut pas administrer le pantoprazole pour injection aux femmes enceintes à moins que les avantages escomptés ne l'emportent sur les risques encourus par le fœtus. Voir [Reproduction et 16 TOXICOLOGIE NON CLINIQUE](#).

7.1.2 Femmes qui allaitent

Des études menées chez l'animal ont montré que le pantoprazole est excrété dans le lait maternel. L'excrétion dans le lait maternel humain a été signalée. Il ne faut pas prescrire le pantoprazole sodique aux femmes qui allaitent à moins que les bienfaits d'un tel traitement l'emportent sur les risques encourus par l'enfant.

7.1.3 Pédiatrie

L'innocuité et l'efficacité du pantoprazole sodique chez l'enfant n'ont pas encore été établies.

7.1.4 Gériatrie

Il n'est pas nécessaire d'ajuster la dose en fonction de l'âge du patient. En règle générale, la dose quotidienne utilisée chez les patients âgés ne devrait pas dépasser le schéma posologique recommandé. Voir [10 PHARMACOLOGIE CLINIQUE](#). Il faut sopeser les avantages des IPP par rapport au risque accru de fractures, puisqu'il est possible que les patients dans cette catégorie (> 71 ans) courent déjà un risque élevé de fracture ostéoporotique. Si l'utilisation des IPP est requise, le traitement devrait être administré prudemment en respectant les directives établies (voir [4 POSOLOGIE ET ADMINISTRATION](#) et [8 EFFETS INDÉSIRABLES](#)).

8 EFFETS INDÉSIRABLES

8.1 Aperçu des effets indésirables

Le pantoprazole sodique est bien toléré. La majorité des réactions indésirables étaient légères et transitoires, et elles ne présentaient pas de rapport systématique avec le traitement.

8.2 Effets indésirables observés au cours des études cliniques

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

Dans quatre études cliniques contrôlées menées chez 407 patients atteints d'œsophagite par reflux qui ont reçu du pantoprazole sodique par voie i.v. (40 mg par jour pendant 5 à 7 jours, suivi d'une administration par voie orale pendant un maximum de 7 semaines), on a signalé les effets secondaires suivants dont la fréquence était > 1 % au cours de l'administration par voie i.v. et dont on ne pouvait exclure un lien avec l'administration du médicament.

Tableau 2 : Effets secondaires [fréquence > 1 %; lien avec l'administration par voie i.v. d'une dose quotidienne de 40 mg de pantoprazole sodique (5 - 7 jours) ne pouvant être exclu] signalés dans 4 études cliniques contrôlées (n = 407)

Troubles digestifs	
Malaises généraux tels que douleur abdominale, crampes, ballonnements et inconfort	1,97 %
Constipation	1,22 %
Diarrhée	1,97 %
Selles molles/liquides	1,72 %
Nausées/sensations de mal de cœur	1,72 %
Vomissements/haut-le-cœur	1,97 %
Troubles du système nerveux	
Céphalées/céphalées caractérisées par une douleur sourde	3,2 %
Manifestations générales et au point d'injection	
Réactions au point d'injection (inflammation, ecchymose)	1,22 %
Troubles des tissus cutanés et sous-cutanés	
Réactions cutanées allergiques, dont un prurit et un exanthème	1,22 %

Dans deux études sur le pantoprazole sodique administré par voie intraveineuse à des patients atteints du syndrome de Zollinger-Ellison, les effets secondaires suivants, dont on ne pouvait exclure un lien avec l'administration du médicament (doses fractionnées de 160 à 240 mg), ont été signalés le plus fréquemment, à savoir douleur abdominale, toux accrue, constipation, diarrhée, céphalée, réactions au point d'injection, tachycardie, altération gustative et secousses musculaires.

Dans une étude de tolérabilité (n = 61) comparant l'administration par voie i.v. de 40 mg de pantoprazole sodique sans EDTA à l'administration par voie i.v. de 40 mg de pantoprazole sodique avec EDTA chez des volontaires en santé, les effets indésirables qui sont apparus durant le traitement et qui ont été signalés le plus souvent (c.-à-d., ≥ 1 % et < 10 %) dans le

groupe recevant le pantoprazole avec EDTA ont été les suivants : douleurs abdominales, douleurs thoraciques, œdème du visage, céphalées, algie, vasodilatation, nausées, vomissements, œdème périphérique, étourdissements, prurit, éruptions cutanées, hausse des triglycérides, augmentation de la glycémie, baisse du taux d'hématocrite, baisse de la concentration des neutrophiles et diminution de la clairance à la créatinine. Une hausse de la concentration de potassium, une baisse de la concentration de potassium et une hausse de l'ALT ont été signalées uniquement dans le groupe recevant le pantoprazole sans EDTA. La fréquence des cas de constipation était $\geq 10\%$. La fréquence des hausses de la concentration des triglycérides était $\geq 10\%$ uniquement au sein du groupe recevant le pantoprazole sans EDTA. Tous les effets indésirables ont été légers ou modérés et aucune différence n'a été observée entre les groupes de traitement. La solution avec EDTA était bien tolérée, son profil de tolérabilité étant semblable à celui de la solution sans EDTA.

Huit sujets ont vu leur taux d'éosinophiles sériques augmenter (trois sujets du groupe recevant le pantoprazole sans EDTA et cinq dans le groupe recevant le pantoprazole avec EDTA) avec chez la totalité d'entre eux un taux élevé d'éosinophiles avant l'administration de la première dose. Durant l'étude, sur ces huit sujets, trois ont connu une baisse de leur taux d'éosinophiles sériques (tous faisaient partie du groupe recevant le pantoprazole avec EDTA), deux ont vu ce taux rester à peu près inchangé (l'un appartenait au groupe recevant le pantoprazole avec EDTA et l'autre, au groupe recevant le pantoprazole sans EDTA) et trois ont connu une légère baisse de ce taux (l'un faisait partie du groupe recevant le pantoprazole avec EDTA, et les deux autres de celui recevant le pantoprazole sans EDTA).

8.5 Réactions indésirables observées après la commercialisation

Les manifestations indésirables suivantes ont été rapportées dans le cadre du programme de pharmacovigilance et la possibilité d'un rapport de causalité avec le pantoprazole sodique par voie intraveineuse n'a pu être écartée. Ces effets ayant été signalés spontanément, il est impossible d'en fournir l'incidence exacte; la plupart de ces effets étaient cependant très rares.

Néphrite tubulo-interstitielle (TIN ; avec progression possible vers une insuffisance rénale) ; syndrome de Stevens-Johnson; érythème polymorphe; épidermolyse bulleuse toxique (syndrome de Lyell); photosensibilité; hyponatrémie; hypomagnésémie, lésion hépatocellulaire; ictère; insuffisance hépatocellulaire; hallucination; confusion (en particulier chez les patients prédisposés, ainsi que l'aggravation de ces symptômes s'ils étaient préexistants); hypokinésie; neuropathie optique ischémique antérieure; pancréatite; augmentation de la salivation; troubles de la parole; élévation de la créatine phosphokinase; rhabdomyolyse; acouphène; ostéoporose et fractures ostéoporotiques.

Des effets indésirables cutanés graves (SCAR) et des cas de lupus érythémateux cutané subaigu (LECS) ont été signalés après la commercialisation du produit (voir [7 MISES EN GARDE ET PRÉCAUTIONS, Système immunitaire](#)).

Des cas de polypes des glandes fundiques (FGP) ont été signalés après commercialisation. Voir

7 MISES EN GARDE ET PRÉCAUTIONS, Gastro-intestinal.

De plus, les effets indésirables suivants ont été signalés au cours des essais cliniques sur le pantoprazole sodique, pour toutes les doses et toutes les indications :

Courant : thrombophlébite au point d'injection.

Peu courants : céphalées; étourdissements; diarrhée; nausées/vomissements; distension et ballonnement abdominaux; constipation; sécheresse de la bouche; douleur et gêne abdominales; éruption cutanée/exanthème/éruption; prurit; asthénie; fatigue et malaise; élévation des taux d'enzymes hépatiques (transaminases, γ -GT); troubles du sommeil.

Rares : agranulocytose; trouble de la vision/vue brouillée; urticaire; œdème de Quincke; arthralgie; myalgie; hyperlipidémie et hausse des taux de lipides (triglycérides, cholestérol); modification du poids; élévation de la température corporelle; œdème périphérique; gynécomastie; hypersensibilité (notamment réactions anaphylactiques et choc anaphylactique); hausse du taux de bilirubine; dépression (et toute aggravation); dysgueusie.

Très rares : thrombocytopénie; leucopénie; pancytopenie; désorientation (et toute aggravation).

L'arrêt d'un traitement par IPP à long terme peut entraîner une aggravation des symptômes liés à l'hyperacidité et peut causer un effet rebond d'hypersécrétion d'acide.

9 INTERACTIONS MÉDICAMENTEUSES

9.2 Aperçu des interactions médicamenteuses

Le pantoprazole sodique subit un important métabolisme hépatique par le biais d'une oxydation à médiation par le cytochrome P450. La principale voie métabolique est la déméthylation par l'isoenzyme 2C19 du cytochrome P (CYP2C19) et d'autres voies métaboliques qui comprennent l'oxydation par l'isoenzyme 3A4 du cytochrome P450 (CYP3A4). Elle est suivie d'une sulfoconjugaison par l'intermédiaire d'une réaction de phase II (de façon non saturable et non dépendante du cytochrome P450). On n'a pas observé d'induction du cytochrome P450 par le pantoprazole pendant l'administration prolongée du pantoprazole, alors qu'il était marqué à l'antipyrine. En raison de l'inhibition profonde et prolongée de la sécrétion d'acide gastrique qu'entraîne le pantoprazole sodique, ce dernier pourrait nuire à l'absorption des médicaments dont la biodisponibilité dépend grandement du pH gastrique (p. ex., le kétoconazole, l'itraconazole, le posaconazole et l'erlotinib).

9.3 Interactions médicament-comportement

Les interactions avec les comportements individuels n'ont pas été établies.

9.4 Interactions médicament-médicament

Le pantoprazole sodique est dépourvu d'interaction avec la carbamazépine, la caféine, le diclofénac, le naproxène, le piroxicam, l'éthanol, le glibenclamide, le métoprolol, l'antipyrine, le diazépam, la phénytoïne, la nifédipine, la théophylline, la digoxine, les contraceptifs oraux (lévonorgestrel et éthinyloestradiol) et la cyclosporine. La prise concomitante d'antiacides n'a pas d'effet sur la pharmacocinétique du pantoprazole sodique.

Des études cliniques ont montré qu'il n'existe aucune interaction pharmacocinétique entre le pantoprazole sodique et les associations d'antibiotiques suivantes : métronidazole et clarithromycine, métronidazole et amoxicilline, amoxicilline et clarithromycine.

Bien qu'on n'ait pas observé d'interaction pendant l'administration concomitante de warfarine dans le cadre d'études sur la pharmacocinétique clinique, on a fait état de quelques cas isolés de variations du RIN pendant l'administration concomitante depuis la mise en marché du produit. Par conséquent, chez les patients traités par anticoagulants de type coumarine, on recommande de surveiller le temps de prothrombine/RIN après le début du traitement, à la fin du traitement ou durant l'utilisation intermittente du pantoprazole.

Des rapports de cas, des études publiées portant sur la pharmacocinétique au sein d'une population et des analyses rétrospectives donnent à penser que l'administration concomitante d'IPP et du méthotrexate (principalement à une dose élevée) peut augmenter les taux sériques du méthotrexate et/ou de son métabolite, l'hydroxyméthotrexate, ainsi qu'en prolonger la présence dans le sang. Toutefois, aucune étude formelle sur l'interaction médicamenteuse du méthotrexate avec les IPP n'a été menée.

Rilpivirine

L'administration concomitante est contre-indiquée en raison d'une diminution significative de l'exposition à la rilpivirine et la perte de l'effet thérapeutique (consulter [2 CONTRE-INDICATIONS](#)).

Atazanavir

L'administration concomitante de pantoprazole pour injection avec l'atazanavir n'est pas recommandée. L'administration concomitante d'oméprazole (20 ou 40 mg une fois par jour) réduit de façon substantielle la C_{max} plasmatique et l'ASC de l'atazanavir chez les volontaires sains auxquels on a administré de l'atazanavir ou de l'atazanavir/ritonavir (consulter la monographie de produit pour REYATAZ^{MD}).

Nelfinavir

L'administration concomitante de pantoprazole pour injection avec le nelfinavir n'est pas recommandée. L'administration concomitante d'oméprazole (40 mg par jour) avec le nelfinavir (1250 mg deux fois par jour) a réduit de façon marquée l'ASC et la C_{max} du nelfinavir (par 36 % et 37 %, respectivement) et de son métabolite actif M8 (par 92 % et 89 %, respectivement) (consulter la monographie de produit pour VIRACEPT^{MD}).

Saquinavir

L'administration concomitante du saquinavir exige prudence et surveillance, ainsi qu'une possible réduction de la dose de saquinavir, en raison de l'augmentation de l'exposition au saquinavir et, par le fait même, les toxicités liées au saquinavir (consulter la monographie de produit pour INVIRASE^{MD}).

L'administration concomitante d'oméprazole (40 mg par jour) avec le saquinavir/ritonavir (1000/100 mg deux fois par jour) augmentait l'ASC du saquinavir par 82 % et la C_{max} par 75 %.

9.5 Interactions médicament-aliment

L'ingestion de nourriture n'influe pas sur la pharmacocinétique (ASC et C_{max}) du pantoprazole sodique.

9.6 Interactions médicament-plante médicinale

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

9.7 Interactions médicament-épreuves de laboratoire

Des résultats faussement positifs obtenus lors d'analyses d'urine effectuées pour le dépistage du tétrahydrocannabinol (THC) ont été signalés chez des patients recevant la plupart des IPP, y compris le pantoprazole. Dans une certaine mesure, on a observé une activité hétérospécifique des IPP lors du dépistage du THC effectué à l'aide de l'OnTrak TesTcardMC 9, quoique cette réaction ne se limite probablement pas à ce test de dépistage. On devrait envisager l'utilisation d'une autre méthode de confirmation pour vérifier les résultats positifs.

Durant un traitement par des médicaments antisécrétoires, le taux de chromogranine A (CgA) augmente en raison d'une diminution de l'acidité gastrique. Un taux accru de CgA peut interférer avec le dépistage de tumeurs neuroendocrines. Pour éviter cette interférence, le traitement par le pantoprazole doit être cessé 14 jours avant la mesure du taux de CgA (voir [10 PHARMACOLOGIE CLINIQUE, Pharmacodynamique. Propriétés pharmacodynamiques.](#))

10 PHARMACOLOGIE CLINIQUE

10.1 Mode d'action

Le pantoprazole sodique pour injection est un inhibiteur spécifique de l'enzyme gastrique H⁺, K⁺-ATPase (la pompe à protons) qui est à l'origine de la sécrétion acide par les cellules pariétales de l'estomac.

Le pantoprazole sodique est un benzimidazole de substitution qui s'accumule dans

l'environnement acide des cellules pariétales après l'absorption. Le pantoprazole sodique est ensuite converti à sa forme active, un sulfénamide cyclique qui se fixe sélectivement à la région de translocation des protons de l'enzyme à l'H⁺, K⁺-ATPase, inhibant ainsi la sécrétion acide basale et la sécrétion acide stimulée, d'une façon proportionnelle à la dose. Le pantoprazole sodique agit dans un milieu acide (pH < 3) et se trouve généralement inactif à un pH plus élevé. Il exerce ses effets pharmacologiques et thérapeutiques au niveau des cellules pariétales sécrétrices d'acide. Puisque le pantoprazole a une action distale au niveau des récepteurs, il peut inhiber la sécrétion acide gastrique, quelle que soit la nature du stimulus (acétylcholine, histamine, gastrine).

Les valeurs de la gastrine à jeun ont augmenté durant le traitement par pantoprazole, mais dans la plupart des cas, cette hausse n'était que modérée. Une évaluation poussée des résultats de laboratoires cliniques n'a pas révélé de changements cliniquement importants durant le traitement par le pantoprazole sodique (mise à part une augmentation de 1,5 fois des valeurs de la gastrine au bout de 4 à 8 semaines).

10.2 Pharmacodynamique

Des études cliniques portant sur l'administration intraveineuse (i.v.) et orale du pantoprazole sodique ont révélé que ce dernier inhibait la sécrétion de l'acide gastrique stimulée par l'administration de pentagastrine. Avec l'administration orale quotidienne de 40 mg, l'inhibition était de 51 % le jour 1 et de 85 % le jour 7. Aux jours 1 et 7, l'acidité basale de 24 heures a été réduite respectivement de 37 et 98 %.

Propriétés pharmacodynamiques

Durant un traitement par des médicaments antisécrétoires, le taux de gastrine sérique augmente en réponse à une diminution de la sécrétion d'acide. De plus, le taux de CgA augmente en raison d'une diminution de l'acidité gastrique. Un taux accru de CgA peut interférer avec le dépistage de tumeurs neuroendocrines.

Les données publiées suggèrent qu'on devrait interrompre le traitement par les inhibiteurs de la pompe à protons 14 jours avant de mesurer le taux de CgA. Cet intervalle permet aux taux de CgA pouvant avoir été élevés par le traitement par les IPP de revenir dans la gamme de référence (voir [7 MISES EN GARDE ET PRÉCAUTIONS, Système endocrinien et métabolisme Interférence avec les tests de laboratoire](#)).

10.3 Pharmacocinétique

Absorption : Le pantoprazole sodique est absorbé rapidement suivant l'administration d'un comprimé entérosoluble à 40 mg. La biodisponibilité du pantoprazole pris par voie orale est de 77 % par rapport à celle de la forme i.v. du médicament et elle ne change pas après des prises multiples. Après la prise d'un comprimé à 40 mg, la C_{max} est d'environ 2,5 mcg/mL et le t_{max}, de 2 à 3 heures. L'ASC est d'environ 5 mcg.h/mL. La consommation concomitante de nourriture

est sans effet sur l'ASC (biodisponibilité) et la Cmax du pantoprazole sodique.

Distribution : Le pantoprazole sodique se lie à 98 % aux protéines sériques. La demi-vie d'élimination, la clairance et le volume de distribution sont indépendants de la dose.

Métabolisme : Le pantoprazole est presque entièrement métabolisé dans le foie. Le pantoprazole sodique est principalement métabolisé par l'isoenzyme CYP2C19 et, dans une moindre mesure, par l'isoenzyme CYP3A4 du cytochrome P450. Des études avec le pantoprazole sodique chez l'humain n'ont pas révélé d'inhibition ni d'activation du cytochrome P450 (CYP450) dans le foie.

Élimination : Les métabolites du pantoprazole sont surtout éliminés par le rein (environ 82 %), les métabolites restants étant excrétés dans les fèces. Dans le sérum ainsi que l'urine, le métabolite principal est le desméthylpantoprazole sous forme de conjugué de sulfate. La demi-vie du métabolite principal (environ 1,5 heure) n'est pas tellement plus longue que celle du pantoprazole sodique (environ 1 heure).

Le pantoprazole affiche une pharmacocinétique linéaire : l'ASC et la Cmax, par exemple, augmentent proportionnellement à la dose dans les limites de la plage posologique de 10 mg à 80 mg de pantoprazole après des administrations par voies intraveineuse et orale. La demi-vie d'élimination, la clairance et le volume de distribution sont considérés comme étant indépendants de la dose. Après administration répétée par voie i.v. ou orale, l'ASC du pantoprazole était similaire à celle obtenue après une dose unique.

Populations et états pathologiques particuliers

Pédiatrie : L'innocuité et l'efficacité du pantoprazole sodique chez l'enfant n'ont pas encore été établies.

Gériatrie : Chez des volontaires âgés en santé, la clairance sérique totale du pantoprazole sodique après son administration répétée était semblable à celle qui a été observée chez des sujets plus jeunes en santé. Il n'est pas nécessaire d'ajuster la dose en fonction de l'âge du patient. En règle générale, la dose quotidienne utilisée chez les patients âgés ne devrait pas dépasser celles recommandées par les schémas thérapeutiques.

Insuffisance hépatique : Après l'administration d'une dose de 40 mg de pantoprazole chez des patients atteints de cirrhose du foie, comparativement aux sujets en santé, la demi-vie a augmenté à 7 - 9 heures, l'ASC s'est accrue d'un facteur de 5 à 7 et la Cmax, d'un facteur de 1,5. De même, suivant l'administration d'une dose de 20 mg, l'ASC s'est accrue d'un facteur de 5,5 et la Cmax, d'un facteur de 1,3 chez les patients gravement cirrhotiques comparativement aux sujets en santé. Étant donnée la pharmacocinétique linéaire du pantoprazole, il y a augmentation de l'ASC par un facteur de 2,75 chez les patients atteints de cirrhose grave du foie après l'administration d'une dose de 20 mg, par comparaison aux sujets en santé après l'administration d'une dose de 40 mg. Chez les patients accusant une hépatopathie grave, la

dose quotidienne de pantoprazole ne devrait donc pas dépasser, en règle générale, 20 mg.

Chez les patients atteints d'une insuffisance hépatique grave accompagnée du syndrome de Zollinger-Ellison, on doit ajuster la dose de pantoprazole en fonction du débit d'acide, et s'en tenir à la plus faible dose efficace.

Insuffisance rénale : Chez les patients atteints d'une insuffisance rénale grave, les paramètres pharmacocinétiques du pantoprazole sodique étaient semblables à ceux des sujets en santé. Aucun ajustement de la dose n'est nécessaire lorsque le pantoprazole sodique est administré à des patients dont la fonction rénale est altérée ou à des patients hémodialysés.

11 CONSERVATION ET STABILITÉ

Conserver entre à température ambiante (15 °C et 30 °C) à l'abri de la lumière.

12 INSTRUCTIONS PARTICULIÈRES DE MANIPULATION

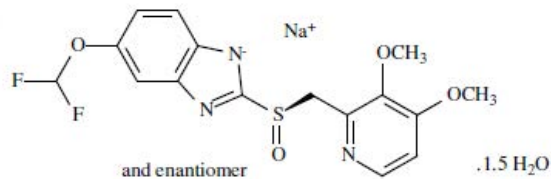
Cette information n'est pas disponible pour ce produit médicamenteux.

PARTIE II : RENSEIGNEMENTS SCIENTIFIQUES

13 RENSEIGNEMENTS PHARMACEUTIQUES

Substance médicamenteuse

Nom propre :	Pantoprazole sodique sesquihydraté
Nom chimique :	Sesquihydrate sodique de [5-(difluorométhoxy)-2-[[[3,4- diméthoxy -2-pyridinyl)-méthyl]-sulfinyl]-1H-benzimidazole
Formule moléculaire :	C ₁₆ H ₁₄ F ₂ N ₃ NaO ₄ S, 1,5 H ₂ O
Masse moléculaire relative :	432,4 g/mol
Formule développée :	



Propriétés physicochimiques :	
Aspect physique :	Poudre cristalline blanche à blanc cassé.
Solubilité :	Aisément soluble dans l'eau, soluble dans le méthanol et pratiquement insoluble dans le chlorure de méthylène.

14 ESSAIS CLINIQUES

14.1 Études cliniques par indication

Patients atteints de RGO

Dans une étude ouverte et contrôlée, on a évalué l'efficacité et l'innocuité du pantoprazole sodique administré par voie intraveineuse puis orale à des patients chez qui on avait diagnostiqué par endoscopie un reflux gastro-œsophagien modéré ou grave (RGO de stades II et III, selon la classification de Savary-Miller). Les patients ont reçu une dose quotidienne de 40 mg de pantoprazole sodique par voie intraveineuse pendant 5 à 7 jours consécutifs, puis ils ont pris la même dose en comprimés pour une période pouvant aller jusqu'à 8 semaines. Les paramètres d'évaluation de l'efficacité étaient la guérison complète des lésions évaluée par endoscopie après 4 et 8 semaines de traitement et le soulagement des symptômes évalué après 2 et 4 semaines de traitement. Les résultats de cette étude sont présentés au Tableau 2. L'administration par voie intraveineuse puis orale du pantoprazole sodique à des patients atteints de RGO s'est traduite par un soulagement rapide des symptômes et des taux élevés de guérison.

Chez les patients incapables de prendre un médicament par voie orale, ce schéma thérapeutique inhibe la sécrétion d'acide gastrique de façon sûre et fiable et permet de passer

de l'administration par voie intraveineuse à l'administration par voie orale, sans qu'il soit nécessaire d'ajuster la dose.

Tableau 3 : Résultats sur l'efficacité obtenus chez des patients atteints de RGO modéré à grave (stades II ou III)

Paramètre d'évaluation de l'efficacité	2 semaines	4 semaines	8 semaines
Guérison des lésions œsophagiennes, selon le protocole (n = 98)	Non évaluée	87 %	95 %
Guérison des lésions œsophagiennes, selon les intentions de traitement (n = 110)	Non évaluée	77 %	85 %
Soulagement des brûlures d'estomac, selon le protocole (n = 95)	97 %	99 %	Non évaluée
Soulagement de la régurgitation acide, selon le protocole (n = 93)	98 %	98 %	Non évaluée
Soulagement de la douleur à la déglutition, selon le protocole (n = 37)	100 %	100 %	Non évaluée

Patients atteints du syndrome de Zollinger-Ellison (SZE)

Deux études ont été menées pour évaluer les effets pharmacodynamiques du pantoprazole pour injection administré pendant 6 jours à des patients atteints du syndrome de Zollinger-Ellison (avec ou sans adénomatose polyendocrinienne de type I). Dans l'une de ces études menée chez 21 patients, un traitement initial par le pantoprazole pour injection a abaissé le débit d'acide à la valeur cible (≤ 10 mEq/h ou ≤ 5 mEq/h chez les patients ayant subi une intervention chirurgicale) chez tous les patients et a nettement diminué la concentration d'acide et le volume des sécrétions gastriques. Les valeurs cibles ont été atteintes dès la première heure d'administration du médicament.

Dans l'autre étude menée chez 14 patients atteints du syndrome de Zollinger-Ellison, on a remplacé un IPP administré par voie orale par le pantoprazole pour injection. Ce dernier a maintenu ou amélioré la maîtrise de la sécrétion d'acide gastrique. On peut donc passer d'un IPP administré par voie orale au pantoprazole sous forme intraveineuse, tout en conservant la maîtrise du débit d'acide.

Dans les deux études, la sécrétion d'acide basale de 34 patients sur 35 s'est maintenue bien en deçà des valeurs cibles (≤ 10 mEq/h ou ≤ 5 mEq/h chez les patients ayant subi une intervention chirurgicale) à raison d'une dose quotidienne de 160 mg (80 mg aux 12 heures) ou de 240 mg (120 mg aux 12 heures ou 80 mg aux 8 heures) de pantoprazole sodique. On n'a observé aucun signe de tolérance, une fois la sécrétion d'acide gastrique maîtrisée. Dans chaque étude, on a

adapté la dose en fonction des besoins particuliers du patient, mais on a réussi à maîtriser la sécrétion d'acide gastrique chez plus de 80 % des patients à raison d'un schéma posologique initial de 80 mg administré toutes les 12 heures. Toutes les doses de pantoprazole pour injection ont été bien tolérées au cours de ces études cliniques.

15 MICROBIOLOGIE

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

16 TOXICOLOGIE NON CLINIQUE

Toxicité aiguë

Les études de toxicité aiguë chez la souris ont révélé que les valeurs de la dose létale moyenne (DL50) du pantoprazole se situaient aux environs de 390 mg/kg de poids corporel pour l'administration par voie intraveineuse et autour de 700 mg/kg de poids corporel pour l'administration par voie orale.

Chez le rat, les valeurs correspondantes étaient d'environ 250 mg/kg pour l'administration par voie intraveineuse et > 1 000 mg/kg pour l'administration par voie orale.

Des études de toxicité aiguë ont été effectuées sur le B8810-044, le principal produit de dégradation du pantoprazole. Les valeurs approximatives de la DL50 chez la souris (119 à 167 mg/kg) et chez le rat (73 à 82 mg/kg) étaient inférieures à celles du pantoprazole lui-même après l'injection intraveineuse, mais les symptômes toxiques s'apparentaient à ceux observés pour le médicament. On a aussi effectué une étude chez le rat sur l'administration de doses répétées de ce produit de dégradation par voie intraveineuse pendant 4 semaines. On a administré 5 et 25 mg de B8810-044/kg à des rats, tandis qu'on administrait 25 mg/kg de pantoprazole à un groupe témoin. On a observé des fibrillations musculaires immédiatement après avoir injecté 25 mg/kg de produit de dégradation aux rats, mais ces symptômes étaient absents chez les animaux traités par pantoprazole. Les composés se sont, par ailleurs, révélés comparables à tous les autres niveaux.

Tableau 4 : Études de la toxicité aiguë du pantoprazole

ESPÈCES	SEXE	VOIE	DL50* approx. (mg/kg)
Souris	M	p.o.	> 1 000
	F	p.o.	747
Souris	M	i.v.	399
	F	i.v.	395
Rat	M	p.o.	1 343
	F	p.o.	1 037
Rat	M	i.v.	330

	F	i.v.	343
Chien	M/F	p.o.	300 – 1 000**
	M/F	i.v.	150 – 300

* Les doses se rapportent à la quantité de sel sodique administrée dans la solution.

** Sel sodique sous forme de poudre sèche dans des gélules.

On a observé des symptômes semblables après l'administration de doses létales par voie orale ou i.v. chez le rat ou chez la souris; les animaux étaient moins actifs et atteints d'ataxie, d'hypothermie et de prostration. Les animaux qui ont survécu se sont rétablis sans incident. Chez des chiens ayant reçu des doses létales par voie orale, on a observé des cas de ptyalisme, de tremblements, de léthargie, de prostration et de coma, avant que la mort ne s'ensuive le lendemain. Lors de l'administration de doses sublétales par voies orale et i.v., on a constaté de l'ataxie, des tremblements et un décubitus ventral, mais les survivants se sont rapidement rétablis et semblaient tout à fait normaux à la fin de la période d'observation de 2 semaines.

Tolérance locale

Des études sur la tolérance locale du lyophilisat de pantoprazole après l'administration d'une injection unique intraveineuse, paraveineuse ou intra-artérielle chez le lapin ou après une injection intramusculaire unique chez le rat, n'ont montré aucune manifestation de toxicité. Des études d'irritation avec administration d'une dose unique chez les lapins ont montré des résultats comparables entre les préparations par voie intraveineuse avec et sans édétate disodique dihydraté.

Toxicité chronique

Les doses quotidiennes de pantoprazole administrées par voie orale aux rats SD dans les études d'une durée de 1 mois sur les doses répétées étaient de 1, 5, 20 et 500 mg/kg, tandis que celles d'une durée de 6 mois étaient de 0,8, 4, 16 et 320 mg/kg; les doses administrées par voie intraveineuse au cours de l'étude de 1 mois chez le rat étaient de 1, 5 et 30 mg/kg.

Une étude de 12 mois sur la toxicité de doses quotidiennes de 5, de 50 et de 300 mg/kg administrées par voie orale chez le rat SD a été menée. Les doses administrées par voie orale lors de l'étude de 1 mois chez le chien (beagle) étaient de 7,5, 15, 30 et 100 mg/kg, tandis que celles de l'étude de 6 mois étaient de 5, 15, 30 et 60 mg/kg. Au cours de l'étude de 12 mois sur les doses administrées par voie orale chez le chien, les doses quotidiennes étaient de 2,5, 15 et 60 mg/kg.

On a remarqué la présence d'hypergastrinémie proportionnelle à la dose dans le cas de toutes les doses analysées dans les études précitées, mais cet état disparaissait lorsque le traitement cessait. Les effets médicamenteux sur l'estomac comprenaient la hausse du poids de l'estomac et la survenue de changements morphologiques au niveau de la muqueuse. Après l'administration par voie intraveineuse, le seul changement morphologique observé dans l'estomac du rat était une augmentation de la fréquence des cellules éosinophiles principales dans l'estomac glandulaire. Au cours de l'étude de 6 mois chez le rat, on a constaté des

élevations du poids de l'estomac et quelques transformations cellulaires en lien avec toutes les doses administrées. L'étude de 1 mois chez le rat a révélé des modifications gastriques en rapport avec la dose de 5 mg/kg, mais n'en a révélé aucune pour celle de 1 mg/kg. Chez le chien, on a remarqué une hausse du poids de l'estomac avec toutes les doses étudiées. On a constaté que les doses de 7,5 ou de 5 mg/kg administrées par voie orale au cours des études de 1 et de 6 mois chez le chien n'ont provoqué aucune modification des cellules gastriques. Chez les deux espèces, la plupart des effets disparaissaient après une période de rétablissement de 4 ou de 8 semaines. On estime que l'hypergastrinémie et les modifications gastriques découlaient de l'action pharmacologique du composé, notamment l'inhibition prolongée et profonde de la sécrétion d'acide.

On considère que l'augmentation du poids du foie relevée au cours des expérimentations sur le rat résultait de l'activation des systèmes hépatiques qui métabolisent le médicament et était associée à l'hypertrophie centrolobulaire hépatocytaire dans les études de 6 mois à la dose de 320 mg/kg et après 12 mois de traitement aux doses de 50 et 300 mg/kg. Pendant l'étude de 6 mois sur l'administration de doses de 16 et de 500 mg/kg à des rats, on a aussi observé une hausse du poids du foie chez les mâles, mais aucune lors de l'étude de 1 mois à la dose de 20 mg/kg. On a noté une augmentation du poids du foie chez les chiens mâles appartenant à tous les groupes traités dans le cadre de l'étude de 1 mois, tandis que cette augmentation n'a été observée, dans cette étude, que chez les femelles ayant reçu la dose de 100 mg/kg. Après l'administration de 30 ou de 60 mg/kg pendant une période de 6 mois, le poids du foie des mâles et des femelles avait augmenté, contrairement au groupe ayant reçu la dose de 15 mg/kg. Dans l'étude de 12 mois, le poids du foie n'a augmenté que chez les chiennes ayant reçu une dose de 60 mg/kg. On n'a observé aucune lésion hépatique en rapport avec l'augmentation du poids du foie dans les études sur le chien. Chez le chien, l'augmentation du poids du foie a été attribuée à l'activation des systèmes hépatiques qui métabolisent les médicaments, au même titre que chez le rat.

L'activation thyroïdienne observée au cours des études sur les animaux est attribuable au métabolisme rapide des hormones thyroïdiennes du foie et a été décrite de façon semblable avec d'autres médicaments. Le poids de la thyroïde des rats mâles et femelles a augmenté au cours de l'étude de 1 mois à la dose de 500 mg/kg chez le rat et au cours de l'étude de 6 mois à la dose de 320 mg/kg. On a remarqué de l'hypertrophie cellulaire de la vésicule thyroïdienne chez les femelles recevant ces doses, chez les rats auxquels on a administré des doses de 50 et de 300 mg/kg dans le cadre de l'étude de 12 mois et chez quelques femelles ayant reçu la dose de 16 mg/kg au cours de l'étude de 6 mois. On n'a remarqué aucun effet sur la thyroïde des rats auxquels on a administré, par voie orale, des doses égales ou inférieures à 5 mg/kg, et ce, même après 1 an. Chez le chien, aucun effet sur la thyroïde n'a été observé après 4 semaines. On n'a constaté, après 6 mois, que de légères augmentations du poids de la thyroïde, mais celles-ci n'étaient pas liées à la dose après 6 mois; aucune transformation histologique n'a été observée. Au cours de l'étude de 12 mois, le poids relatif de la thyroïde chez le groupe ayant reçu la dose de 60 mg/kg n'était que légèrement supérieur à celui de la thyroïde des chiens témoins; des changements n'ont été décelés sur le plan histologique que chez quelques animaux auxquels on administrait des doses inférieures à 15 et à 60 mg/kg. Les changements se

sont révélés réversibles chez les deux espèces.

On a noté l'augmentation des valeurs de cholestérolémie dans tous les groupes des études de 6 et 12 mois chez le chien et dans tous les groupes de l'étude de 12 mois chez le rat. Les augmentations étaient légères et réversibles après l'arrêt du traitement.

Au cours des études chez le chien, les doses de pantoprazole, administrées par voie orale, égales ou supérieures à 15 mg/kg, ont provoqué de l'œdème pulmonaire transitoire chez un pourcentage de chiens naïfs au traitement durant la première semaine d'administration du médicament. L'œdème pulmonaire a causé la mort de quelques chiens à la suite de l'administration répétée, par voie orale, de doses égales ou supérieures à 15 mg/kg. Tout semble indiquer que la toxicité pulmonaire est attribuable à un métabolite du thiol qu'on ne retrouve pas chez l'humain. On n'a observé aucune manifestation d'œdème pulmonaire chez les chiens auxquels on a administré par voie orale la dose de 7,5 mg/kg, ou lorsqu'on leur a administré quotidiennement la dose de 60 mg/kg par voie orale pendant une période de 6 ou 12 mois après avoir progressivement augmenté la dose pendant une semaine.

Cancérogénicité

Trois études sur la cancérogénicité du produit ont été réalisées.

- Une étude de 24 mois chez des rats SD auxquels on a administré, par voie orale, des doses 0,5, 5, 50 et 200 mg/kg/jour.
- Une étude de 24 mois chez des rats Fischer -344 auxquels on a administré, par voie orale, des doses de 5, 15 et 50 mg/kg/jour.
- Une étude de 24 mois chez des souris B6C3F1 auxquels on a administré, par voie orale, des doses de 5, 25 et 150 mg/kg/jour.

Une fois par jour, on a administré, par gavage oral, des doses de 5, 25 ou 150 mg/kg de pantoprazole dissout dans de l'eau distillée à des groupes composés de 50 souris B6C3F1 mâles et de 50 souris B6C3F1 femelles. On a administré des doses d'eau distillée (pH 10) à un groupe témoin identique, tandis qu'un second groupe témoin identique n'a reçu aucun traitement. Au cours de la première étude sur le rat, on a administré, une fois par jour, par gavage oral, des doses de 0,5, 5, 50 et 200 mg/kg de pantoprazole à des groupes composés de 70 rats SD et de 70 rates SD. On a administré l'excipient à un groupe témoin composé de 70 rats et de 70 rates. Dans le cadre de la deuxième étude sur le rat, on a administré, une fois par jour, par gavage oral, des doses de 5, 15 et 50 mg/kg de pantoprazole à des groupes composés de 50 rats Fischer -344 et de 50 rates Fischer -344. On a administré l'excipient à un groupe témoin composé de 50 rats et de 50 rates, tandis qu'un autre groupe n'a fait l'objet d'aucun traitement.

Dans le cadre de la première étude de 2 ans menée sur le pouvoir cancérogène chez les rats, qui correspond à un traitement à vie pour les rats, on a trouvé des néoplasmes neuroendocriniens dans l'estomac de mâles ayant reçu des doses d'au moins 50 mg/kg/jour et de femelles ayant reçu des doses d'au moins 0,5 mg/kg/jour. Les tumeurs se sont manifestées à une période tardive dans la vie des animaux (seulement après 17 mois de traitement), tandis qu'on n'a trouvé aucune tumeur chez les rats traités à raison d'une dose encore plus élevée

pendant 1 an. Le mécanisme entraînant la manifestation de carcinoïdes gastriques par des benzimidazoles de substitution a fait l'objet d'une étude approfondie, et on le considère comme étant le fait de concentrations sériques élevées de gastrine notées chez le rat durant le traitement prolongé. Dans le cadre de la deuxième étude menée sur le pouvoir cancérigène chez le rat, on a décelé des tumeurs cellulaires neuroendocriniennes dans l'estomac de tous les groupes de femelles traitées et dans les groupes de mâles auxquels on a administré des doses de 15 et 50 mg/kg.

On n'a pas observé de néoplasmes des cellules ECL dans l'étude de cancérigénicité chez les souris (24 mois) ni dans les études prolongées chez les chiens. Dans des études cliniques où le pantoprazole fut administré à des doses allant jusqu'à 80 mg, la densité des cellules ECL n'a presque pas changé.

L'étude microscopique de tissus du rat (première étude sur le pouvoir cancérigène) et de la souris a mis en évidence un accroissement du nombre de tumeurs hépatiques. L'étude chez le rat a démontré une augmentation de la fréquence de manifestation de tumeurs bénignes chez les groupes recevant 50 et 200 mg/kg, ainsi que de la fréquence d'apparition de carcinomes hépatocellulaires chez les mâles et les femelles du groupe à 200 mg/kg. Il y avait une fréquence légèrement plus élevée d'adénomes et de carcinomes hépatocellulaires chez les souris femelles dans le groupe à 150 mg/kg que dans l'un ou l'autre des 2 groupes témoins. D'autres transformations de la morphologie hépatique ont aussi été décelées. La fréquence et la gravité de l'hypertrophie centrolobulaire hépatocytaire ont augmenté avec des doses plus élevées, et la nécrose hépatocellulaire s'est accrue avec l'administration de la dose la plus élevée pendant les études sur le rat et la souris. Les tumeurs hépatocellulaires sont courantes chez les souris et la fréquence observée chez le groupe de femelles à 150 mg/kg ne dépassait pas la fréquence observée chez les témoins historiques de cette souche de souris. La fréquence des tumeurs hépatiques chez les rats ayant reçu un traitement à 50 mg/kg et chez les rats mâles ayant reçu un traitement à 200 mg/kg était aussi dans les limites observées chez les témoins historiques du rat. Ces tumeurs sont apparues tard durant la vie des animaux et la plupart étaient bénignes. Le mécanisme non génotoxique de la constitution de tumeurs hépatiques chez les rongeurs après des traitements prolongés au pantoprazole est associé à l'induction enzymatique menant à l'hépatomégalie et l'hypertrophie centrolobulaire et est caractérisé par l'induction tumorale de faible fréquence uniquement à des doses élevées. Étant donné que le pantoprazole agit de façon semblable au phénobarbital, en provoquant de l'hypertrophie centrolobulaire hépatocytaire et de l'induction enzymatique dans les études de courte durée, il est probable que le mécanisme d'action pour l'induction de tumeurs hépatiques observé dans les études prolongées chez les rongeurs soit aussi identique. La présence de tumeurs hépatocellulaires chez des rongeurs exposés à des concentrations élevées de pantoprazole n'indique pas de risque de pouvoir cancérigène chez l'humain.

Chez les rats ayant reçu 200 mg/kg/jour de pantoprazole, on a observé une légère augmentation des transformations néoplasiques de la thyroïde. La fréquence de ces tumeurs correspondait à la fréquence historique observée chez des témoins de ce groupe. On n'a pas observé de néoplasme thyroïdien durant l'étude de 12 mois. La dose sans effet pour les rats et

les rates est de 50 mg/kg, ce qui équivaut à 100 fois la dose la plus couramment employée chez l'humain (c.-à-d., 40 mg). L'effet du pantoprazole sur la thyroïde est consécutif aux effets sur l'induction enzymatique du foie qui entraînent la stimulation du métabolisme des hormones thyroïdiennes dans le foie. Conséquemment, la production de thyrotropine (TSH) augmente et produit un effet trophique sur la glande thyroïdienne. Des études cliniques ont mis en évidence qu'il ne se produit ni induction enzymatique du foie ni modifications des paramètres hormonaux de la thyroïde chez l'humain, après l'administration de doses thérapeutiques de pantoprazole.

Les tumeurs provoquées par le pantoprazole chez le rat et la souris étaient le résultat de mécanismes non génotoxiques non pertinents chez l'humain. Les tumeurs furent provoquées chez les rongeurs à des doses qui les ont soumis à des expositions plus élevées que lors d'une utilisation thérapeutique chez l'humain. D'après les données cinétiques, les rats qui ont reçu 200 mg/kg de pantoprazole étaient soumis à une exposition 22,5 fois plus élevée que celle observée chez les personnes qui reçoivent des doses orales de 40 mg. Chez des souris ayant reçu la dose de 150 mg/kg, l'exposition au pantoprazole était 2,5 fois plus élevée que celle observée chez l'humain.

Mutagénicité

Le pantoprazole a fait l'objet de plusieurs études sur le pouvoir mutagène : le pantoprazole s'est avéré négatif lors du test d'Ames, lors d'une bioanalyse *in vivo* des anomalies chromosomiques de la moelle chez le rat, lors d'une analyse du lymphome chez la souris, lors de tests *in vitro* de mutation génétique des cellules ovariennes chez les hamsters chinois, et lors de deux tests *in vivo* du micronoyau chez la souris. Les tests *in vitro* ont été menés en la présence et en l'absence d'activation métabolique. Le pouvoir d'induction de la synthèse de réparation de l'ADN du pantoprazole s'est avéré négatif, après évaluation *in vitro*, lors d'une analyse sur des hépatocytes de rat. De plus, une analyse de liaison covalente à l'ADN de foies de rats n'a mis en évidence aucune liaison biologiquement pertinente du pantoprazole à l'ADN.

Enfin, deux analyses *in vitro* de la transformation cellulaire menées au moyen de différents types de cellules ont été effectuées pour aider à l'interprétation des études sur le pouvoir cancérogène chez les rongeurs; le pantoprazole n'a pas accéléré la transformation morphologique des types de cellules employés dans ni l'une ni l'autre de ces études.

Une bioanalyse de la mutation bactériologique effectuée avec le produit de dégradation B8810-044 n'a révélé aucun pouvoir mutagène.

Reproduction et tératologie

Le pantoprazole n'a exercé aucun effet tératogène chez les rats et les lapins auxquels on a administré des doses allant jusqu'à 450 et 40 mg/kg/jour (gavage), et jusqu'à 20 et 15 mg/kg/jour (injection intraveineuse), respectivement.

Chez les rats mâles, le traitement par pantoprazole à raison de doses allant jusqu'à 500 mg/kg

par voie orale pendant 127 jours n'a pas affecté la fécondité. Chez la rate gravide, le traitement a provoqué des effets fœtotoxiques reliés à la dose : augmentation des décès prénataux et postnataux (450 mg/kg/jour), diminution du poids du fœtus et retard de l'ossification squelettique (150 mg/kg/jour), et réduction du poids du raton (15 mg/kg/jour). La toxicité d'une dose élevée de pantoprazole pour la mère ou le passage transplacentaire du pantoprazole, ou les deux, pourraient expliquer ces résultats.

On a étudié la pénétration du médicament dans le placenta chez la rate, et on a constaté qu'elle augmentait lorsque la gestation était avancée. Par conséquent, la concentration du pantoprazole augmente chez le fœtus peu avant la naissance, peu importe sa voie d'administration.

Chez l'humain, l'emploi du pantoprazole pendant la grossesse n'a pas encore fait l'objet d'une étude adéquate ou bien contrôlée.

17 MONOGRAPHIES DE PRODUITS SUPPLÉMENTAIRES

1. PANTO[®] IV (Poudre lyophilisée 40mg/flacon), Numéro de contrôle: 213785, monographie de, Takeda Canada Inc. (le 26 mars 2018).
2. ^{Pr} PANTOPRAZOLE POUR INJECTION, Poudre lyophilisée stérile pour injection, 40 mg / fiole, Numéro de contrôle: 292119, monographie de produit, Fresenius Kabi Canada Ltée (le 29 avril 2025).

RENSEIGNEMENTS POUR LE PATIENT SUR LES MÉDICAMENTS

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

Pr Pantoprazole Pour Injection

Lisez attentivement ce qui suit avant de commencer à prendre le pantoprazole pour injection et à chaque renouvellement de prescription ou une injection. L'information présentée ici est un résumé et ne couvre pas tout. Parlez de votre état médical et de votre traitement à votre professionnel de la santé et demandez-lui s'il possède de nouveaux renseignements au sujet du pantoprazole pour injection.

Pourquoi le pantoprazole pour injection est-il utilisé?

Le pantoprazole pour injection est utilisé chez les adultes pour traiter :

- **Œsophagite avec reflux** : Inflammation causée par l'acide remontant de l'estomac vers la gorge (œsophage). Il s'agit d'une grave forme de brûlures d'estomac.
- **Troubles d'hypersécrétion pathologiques le syndrome de Zollinger-Ellison** : Il s'agit de troubles qui amènent l'estomac produire de trop grandes quantités d'acide.

Le pantoprazole pour injection est donnée :

- essentiellement en milieu hospitalier;
- aux patients ne pouvant pas prendre de médicaments par voie orale;
- à court terme (jusqu'à 7 jours).

Comment le pantoprazole pour injection agit-il?

Le pantoprazole pour injection est un inhibiteur de la pompe à protons (IPP). Il aide la quantité d'acide produite fabriqué en estomac.

Quels sont les ingrédients du pantoprazole pour injection?

Ingrédient médicinal : pantoprazole sodique sesquihydraté.

Ingrédients non médicinaux : Edétate disodique, hydroxyde de sodium, azote et eau pour injection.

Le pantoprazole pour injection est offert sous les formes posologiques qui suivent :

Lyophilisé poudre pour injection/40 mg de pantoprazole par fiole (sous forme de pantoprazole sodique sesquihydraté).

Ne prenez pas pantoprazole pour injection si:

- vous êtes allergique à l'un de pantoprazole, benzimidazoles substitués ou l'un des autres les ingrédients de pantoprazole pour injection?);
- Vous prenez de la rilpivirine. (un médicament utilisé pour traiter le VIH).

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

- avez eu des réactions allergiques à d'autres médicaments.
- avez eu une éruption cutanée sévère, une desquamation ou des ampoules sur la peau après avoir pris un médicament comme le pantoprazole.
- avez ou pensez avoir un ulcère gastrique (plaie sur la muqueuse de l'estomac).
- avez ou avez eu des fractures liées à une faible densité osseuse (ostéoporose).
- avez des problèmes de foie.
- avez des problèmes rénaux.
- avez ou avez eu des problèmes avec la quantité de zinc dans votre sang. Votre professionnel de la santé peut compléter votre traitement avec des suppléments de zinc.
- êtes enceinte ou envisagez de devenir enceinte
- vous allaitez ou envisagez d'allaiter. Le pantoprazole a été trouvé dans le lait maternel humain.
- vous prenez d'autres produits contenant de l'acide éthylènediaminetétraacétique (EDTA).
- vous prenez des médicaments qui peuvent entraîner de faibles taux de magnésium dans votre sang (hypomagnésémie), comme la digoxine.
- vous prenez de l'atazanavir, du nelfinavir, du saquinavir et du ritonavir (médicaments utilisés contre les rétrovirus).

Autres mises en garde à connaître :

La prise d'IPP comme le Pantoprazole pour injection peut provoquer les effets suivants :

- **Fractures osseuses** : un traitement prolongé par IPP peut augmenter le risque de fractures de la hanche, du poignet ou de la colonne vertébrale. Parlez à votre professionnel de la santé de ces risques.
- **Faible taux de magnésium** : la prise d'IPP pendant plus de trois mois peut provoquer une hypomagnésémie (faibles taux de magnésium dans le sang). Cela peut entraîner des crampes musculaires, des spasmes, des tremblements, des arythmies (rythmes cardiaques anormaux) et des convulsions. Votre professionnel de la santé surveillera vos taux de magnésium et pourra décider d'interrompre votre traitement par IPP.
- **Absorption de la vitamine B12** : les IPP peuvent affecter l'absorption de la vitamine B12 provenant de votre alimentation. Cela peut entraîner une carence en vitamine B12 dans votre corps. Parlez de ce risque à votre professionnel de la santé.
- **Cancer** : un traitement prolongé par des IPP peut provoquer un cancer de l'estomac, du

foie et de la thyroïde. Votre professionnel de la santé vous surveillera pour détecter les signes et symptômes de cancer.

- **Problèmes gastro-intestinaux** : le traitement par IPP peut augmenter la quantité de bactéries dans le tractus gastro-intestinal. Cela peut augmenter votre risque d'infections gastro-intestinales telles que Salmonella, Campylobacter et Clostridium difficile. Votre professionnel de la santé évaluera votre état de santé avant et pendant le traitement par Pantoprazole pour injection.
- **Problèmes immunitaires** : un lupus érythémateux cutané subaigu (SCLE) a été rapporté avec l'utilisation d'IPP. Il s'agit d'une maladie qui provoque des éruptions cutanées ou des coupures non cicatricielles qui s'aggravent avec l'exposition au soleil. Si vous remarquez des lésions, en particulier sur les zones cutanées exposées au soleil, informez-en immédiatement votre professionnel de la santé.

Consultez le tableau Effets secondaires graves et mesures à prendre à leur sujet ci-dessous pour plus d'informations sur ces effets secondaires graves et sur d'autres.

Surveillance et tests de laboratoire :

- Votre professionnel de la santé surveillera votre état de santé avant et pendant le traitement. Cela indiquera à votre professionnel de la santé les effets de Pantoprazole pour injection sur vous.
- Le Pantoprazole pour injection peut provoquer des résultats d'analyses sanguines anormaux (par ex. chromogranine A). Votre professionnel de la santé peut arrêter votre traitement par Pantoprazole pour injection avant d'effectuer des analyses de sang spécifiques.

Informez votre professionnel de la santé de tous les produits de santé que vous prenez : médicaments; vitamines, minéraux, suppléments naturels; produits alternatifs; etc.

Les produits qui suivent pourraient être associés à des interactions médicamenteuses avec le pantoprazole pour injection :

- les médicaments utilisés pour traiter les infections fongiques tels que le kétoconazole, l'itraconazole et le posaconazole.
- les médicaments utilisés pour empêcher la coagulation du sang, comme la warfarine.
- les médicaments utilisés pour traiter le VIH tels que l'atazanavir, le nelfinavir, le saquinavir et le ritonavir.
- les médicaments utilisés pour traiter le cancer tels que le méthotrexate et l'erlotinib.

Comment prendre le pantoprazole pour injection :

- Votre professionnel de la santé préparera et vous administrera Pantoprazole pour injection.
- Votre professionnel de la santé pourrait vous faire passer aux comprimés de

pantoprazole sodique. Cela peut se produire dès que vous pourrez recommencer à prendre des médicaments oraux.

Dose habituelle :

Votre médecin décidera de la dose and length of your treatment with pantoprazole pour injection selon l'affection dont vous êtes atteint.

Les doses recommandées sont les suivantes :

Affection	Dose chez l'adulte	Fréquence
Œsophagite avec reflux	40 mg	Une fois par jour
Troubles d'hypersécrétion, incluant le syndrome de Zollinger-Ellison	80 mg	Toutes les 12 heures

Surdosage :

Si vous pensez que vous ou une personne dont vous vous occupez avez pris trop de Pantoprazole pour injection, 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 :

Communiquez avec votre professionnel de la santé si vous croyez que votre médecin ou votre infirmier/infirmière a oublié une dose.

Quels sont les effets secondaires qui pourraient être associés au pantoprazole pour injection?

Comme tous les médicaments, le pantoprazole pour injection peut entraîner des effets secondaires associés au pantoprazole pour injection ont été généralement bénins et n'ont pas duré longtemps. La liste d'effets secondaires ci-dessous ne comprend pas tous ceux susceptibles de survenir pendant la prise de pantoprazole pour injection.

Les effets secondaires comprennent :

- maux de tête
- diarrhée
- nausées, vomissements
- malaise général à l'estomac
- enflure ou ecchymose au point d'injection
- démangeaisons
- éruption cutanée

Vos symptômes pourraient s'aggraver après l'arrêt de la prise de votre médicament, car la production d'acide par votre estomac pourrait augmenter.

Effets secondaires graves et mesure à prendre			
Symptôme / effet	Communiquez avec votre professionnel de la santé		Obtenez immédiatement de l'aide médicale
	Seulement dans les cas graves	Dans tous les cas	
COMMUN			
Réaction allergique : difficulté à avaler ou à respirer, respiration sifflante, chute de la tension artérielle, nausées et vomissements, urticaire ou éruption cutanée (exanthème), démangeaisons cutanées sévères (prurit), gonflement du visage, des lèvres, de la langue ou de la gorge.			√
RARE			
Problèmes oculaires : troubles de la vision. vision floue, perte de la vision des yeux, sensibilité accrue des yeux à la lumière, douleur ou rougeur oculaire, gonflement et démangeaisons des paupières, diminution de l'acuité de la vision, irritation des yeux ou veines oculaires obstruées.			√
VERY RARE			
Problèmes hépatiques : jaunissement de la peau et des yeux (jaunisse), douleur ou gonflement dans la partie supérieure droite de l'estomac, nausées ou vomissements, urines foncées inhabituelles ou fatigue inhabituelle.			√
Réactions cutanées graves : Éruption cutanée, dermatite, démangeaisons (prurit), urticaire, desquamation de la peau ou cloques sur la peau, la bouche, le nez, les yeux et les organes génitaux.			√
Atrophie musculaire			√

<p>Colite à <i>Clostridium difficile</i> (inflammation de l'intestin) : diarrhée sévère ou persistante, douleur ou sensibilité abdominale, nausées et vomissements, fièvre.</p>			✓
<p>INCONNUE</p>			
<p>Réactions cutanées indésirables sévères (CICATRICES) (réactions cutanées graves) : éruption cutanée pouvant entraîner des cloques, une desquamation ou un saignement sur n'importe quelle partie de votre peau (y compris les lèvres, les yeux, la bouche, le nez, les organes génitaux, les mains ou les pieds). Vous pouvez également ressentir de la fièvre, des frissons, des courbatures, un essoufflement ou une hypertrophie des ganglions lymphatiques.</p>			✓
<p>Colite microscopique (inflammation de l'intestin). Les symptômes comprennent des symptômes chroniques diarrhée aqueuse, douleurs abdominales, crampes ou ballonnements, perte de poids, nausées, intestin incontrôlable mouvement, signes de déshydratation tels qu'une soif extrême, des mictions moins fréquentes, des urines de couleur foncée, fatigue, étourdissements, confusion Les symptômes de la colite microscopique peut aller et venir fréquemment. Si tu avez une diarrhée aqueuse qui dure plus de quelques jours, contactez votre médecin.</p>		✓	

Si vous présentez un symptôme ou un effet secondaire gênant qui n'est pas répertorié ici ou qui devient suffisamment grave pour interférer avec vos activités quotidiennes, informez-en votre professionnel de la santé.

Déclaration des effets secondaires

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

- en visitant la page web sur la Déclaration des effets indésirables (Canada.ca/medicament-instrument-declaration) pour l'information relative à la déclaration en ligne, par la poste ou par télécopieur; ou

- en composant le numéro sans frais 1-866-234-2345

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

Conservation :

Conservez ce médicament à la température ambiante (entre 15 °C et 25 °C), à l'abri de la lumière.

Si vous voulez plus amples renseignements à propos du pantoprazole pour injection :

- Consultez votre professionnel de la santé.
- Vous trouverez la monographie complète du produit rédigée pour les professionnels de la santé qui comprend ces Renseignements pour les patients sur les médicaments en visitant le site web de Santé Canada (<https://www.canada.ca/fr/sante-canada/services/medicaments-produits-sante/medicaments/base-donnees-produits-pharmaceutiques.html>); le site web du fabricant (<http://www.auropharma.ca>) ou en appelant le 1-855-648-6681.

Ce dépliant a été rédigé par :

Auro Pharma Inc.

3700, avenue Steeles Ouest, Suite 402
Woodbridge, Ontario L4L 8K8
Canada.

Date de révision : 05 septembre 2025