

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

PrZEULIDE DEPOT^{MC}

Acétate de leuprolide pour suspension à effet prolongé
Poudre lyophilisée pour injection (suspension après la reconstitution du produit dans un diluant),
3,75 mg [1 mois] et 22,5 mg [3 mois]
Pour injection intramusculaire

Analogue de l'hormone de libération de la gonadotrophine (LH-RH)

Verity Pharmaceuticals Inc.
2560, boul. Matheson Est, local 220
Mississauga, Ontario L4W 4Y9

Date de l'autorisation initiale :
16 JUILLET 2019

Date de révision :
15 AVRIL 2025

www.veritypharma.com

Numéro de contrôle de la présentation : 293009

RÉCENTES MODIFICATIONS IMPORTANTES DE L'ÉTIQUETTE

4 Posologie et administration	11/2023
7 Mises en garde et précautions	04/2025

TABLE DES MATIÈRES

RÉCENTES MODIFICATIONS IMPORTANTES DE L'ÉTIQUETTE.....	2
TABLE DES MATIÈRES	2
PARTIE I : RENSEIGNEMENTS POUR LE PROFESSIONNEL DE LA SANTÉ.....	4
1 INDICATIONS.....	4
1.1 Enfants	4
1.2 Personnes âgées.....	4
2 CONTRE-INDICATIONS	4
3 ENCADRÉ SUR LES MISES EN GARDE ET LES PRÉCAUTIONS IMPORTANTES.....	4
4 POSOLOGIE ET ADMINISTRATION	5
4.1 Considérations posologiques.....	5
4.2 Dose recommandée et modification posologique	5
4.3 Reconstitution	5
4.4 Administration	6
4.5 Dose oubliée	8
5 SURDOSAGE	8
6 FORMES POSOLOGIQUES, CONCENTRATIONS, COMPOSITION ET EMBALLAGE	9
7 MISES EN GARDE ET PRÉCAUTIONS.....	9
7.1 Populations particulières.....	14
7.1.1 Femmes enceintes	14
7.1.2 Femmes qui allaitent	14
7.1.3 Enfants	14
7.1.4 Personnes âgées	14
8 EFFETS INDÉSIRABLES	14
8.1 Aperçu des effets indésirables	14

8.2	Effets indésirables observés dans les essais cliniques	14
8.3	Effets indésirables peu courants observés au cours des essais cliniques	16
8.4	Résultats de laboratoire anormaux : hématologique, chimie clinique et autres données quantitatives	18
8.5	Effets indésirables observés après la mise en marché.....	19
9	INTERACTIONS MÉDICAMENTEUSES	19
9.2	Aperçu des interactions médicamenteuses	19
9.4	Interactions médicament-médicament.....	19
9.5	Interactions médicament-aliment.....	20
9.6	Interactions médicament-plante médicinale	20
9.7	9.7 Interactions médicament-tests de laboratoire	20
10	PHARMACOLOGIE CLINIQUE	20
10.1	Mode d'action	20
10.2	Pharmacodynamique.....	20
10.2.1	Généralités	20
10.3	Pharmacocinétique.....	21
11	ENTREPOSAGE, STABILITÉ ET TRAITEMENT	22
12	INSTRUCTIONS PARTICULIÈRES DE MANIPULATION	23
	PARTIE II : INFORMATION SCIENTIFIQUE	23
13	INFORMATION PHARMACEUTIQUE.....	23
14	ESSAIS CLINIQUES.....	24
14.1	Conception de l'essai et caractéristiques démographiques de l'étude	24
14.2	Résultats de l'étude	25
15	MICROBIOLOGIE.....	28
16	TOXICOLOGIE NON CLINIQUE	29
	RENSEIGNEMENTS SUR LE MÉDICAMENT POUR LE PATIENT.....	32

PARTIE I : RENSEIGNEMENTS POUR LE PROFESSIONNEL DE LA SANTÉ

1 INDICATIONS

ZEULIDE DEPOT doit être administré sous la surveillance d'un professionnel de la santé.

ZEULIDE DEPOT à 3,75 mg et à 22,5 mg (acétate de leuprolide pour suspension à effet prolongé) sont tous deux indiqués pour :

- le traitement palliatif du cancer de la prostate de stade avancé et/ou métastatique.

1.1 Enfants

Enfants (âgés de 18 ans ou moins) : Santé Canada n'a eu accès à aucune donnée et n'a par conséquent pas autorisé l'utilisation de Zeulide Depot chez les enfants.

1.2 Personnes âgées

Personnes âgées (de plus de 65 ans) : La majorité des patients étudiés dans le cadre des essais cliniques sur ZEULIDE DEPOT pour le traitement palliatif du cancer de la prostate étaient âgés de 65 ans et plus (âge moyen de 71 ± 9 ans) (voir [14 ESSAIS CLINIQUES](#)).

2 CONTRE-INDICATIONS

- ZEULIDE DEPOT est contre-indiqué chez les patients présentant une hypersensibilité à l'hormone de libération de la gonadotrophine (LH-RH), aux analogues de la LH-RH ou à l'un des composants de ZEULIDE DEPOT. Des réactions anaphylactiques à la LH-RH synthétique ou à des analogues de la LH-RH ont été rapportées dans la littérature. Pour obtenir la liste complète, consulter la section [6 FORMES POSOLOGIQUES, CONCENTRATIONS, COMPOSITION ET EMBALLAGE](#).
- ZEULIDE DEPOT est contre-indiqué chez les femmes, en particulier chez celles qui sont enceintes ou qui pourraient le devenir pendant la prise du médicament. Il pourrait se produire des effets nuisibles pour le fœtus ou un avortement spontané.
- L'utilisation de ZEULIDE DEPOT est contre-indiquée chez les femmes qui allaitent.

3 ENCADRÉ SUR LES MISES EN GARDE ET LES PRÉCAUTIONS IMPORTANTES

Mises en garde et précautions importantes

ZEULIDE DEPOT doit être prescrit par un médecin qualifié qui a de l'expérience dans l'emploi de l'hormonothérapie dans le traitement du cancer de la prostate.

Les effets indésirables suivants ont été jugés significatifs du point de vue clinique :

- Augmentation passagère du taux de testostérone chez des hommes atteints du cancer de la prostate (voir la section [7 MISES EN GARDE ET PRÉCAUTIONS](#))
- Ostéoporose (voir la section [7 MISES EN GARDE ET PRÉCAUTIONS, Système endocrinien et métabolisme, Variations de la densité osseuse](#))
- Mort subite d'origine cardiaque (voir la section [7 MISES EN GARDE ET PRÉCAUTIONS, Appareil cardiovasculaire](#))
- Apoplexie hypophysaire (voir [8.5 Effets indésirables signalés après la mise en marché](#))
- Lésion hépatique d'origine médicamenteuse (voir la section [7 MISES EN GARDE ET](#)

4 POSOLOGIE ET ADMINISTRATION

4.1 Considérations posologiques

- ZEULIDE DEPOT doit être administré sous la surveillance d'un professionnel de la santé.
- ZEULIDE DEPOT à 3,75 mg et à 22,5 mg administré par voie intramusculaire est conçu de façon à permettre la libération continue de leuprolide pendant 1 mois et 3 mois, respectivement.

4.2 Dose recommandée et modification posologique

ZEULIDE DEPOT à 3,75 mg (1 mois)

La posologie recommandée de ZEULIDE DEPOT (1 mois) est de 1 injection intramusculaire de 3,75 mg une fois par mois, une fois le produit reconstitué à l'aide du diluant prêt à l'emploi.

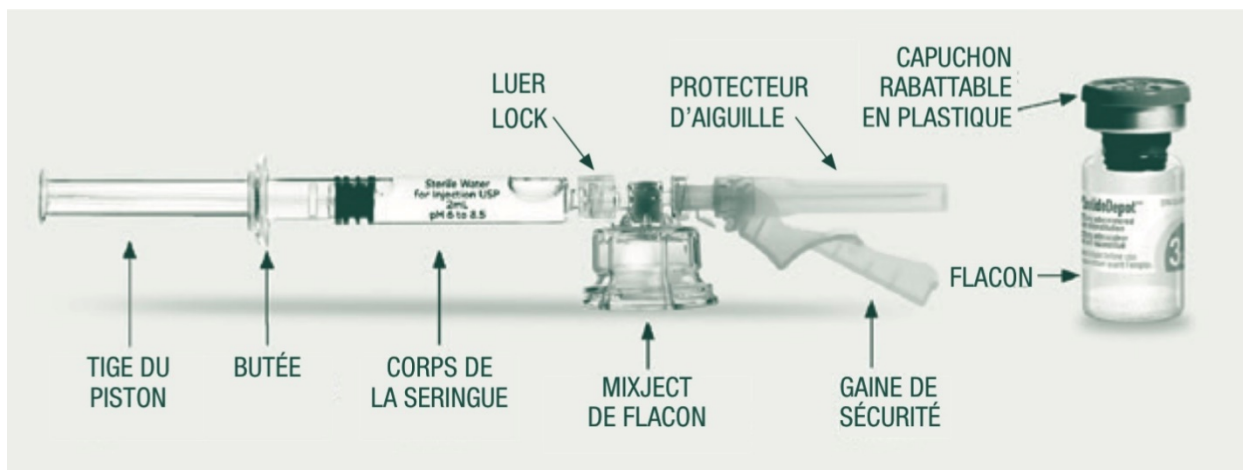
ZEULIDE DEPOT à 22,5 mg (3 mois)

La posologie recommandée de ZEULIDE DEPOT (3 mois) est de 1 injection intramusculaire de 22,5 mg une fois tous les 3 mois, une fois le produit reconstitué à l'aide du diluant prêt à l'emploi.

4.3 Reconstitution

Tableau 1– Reconstitution

Produit	Taille du flacon	Volume de diluant à ajouter au flacon	Volume disponible approximatif	Concentration par ml
Zeulide 3,75 mg	6R (10 ml)*	2 ml	1,5 ml	2,53 mg/ml
Zeulide 22,5 mg	6R (10 ml)*	2 ml	1,6 ml	14,06 mg/ml



La poudre de microsphères de ZEULIDE DEPOT que contient le flacon doit être reconstituée dans le diluant prêt à l'emploi fourni dans la seringue immédiatement avant l'administration du contenu du flacon par injection intramusculaire. S'assurer d'utiliser une technique aseptique.

Aucun autre diluant ne peut être utilisé pour la reconstitution de ZEULIDE DEPOT.

4.4 Administration

Le produit doit être amené à la température ambiante avant l'administration. Une partie du produit peut s'agglomérer ou s'agglutiner sur la paroi du flacon. C'est normal. Le flacon contient un excédent de produit tant dans la préparation pour administration une fois par mois (surplus de 35 %) que dans la préparation pour administration tous les 3 mois (surplus de 25 %) afin de garantir que les doses finales de 3,75 mg et de 22,5 mg d'acétate de leuprolide soient administrées.

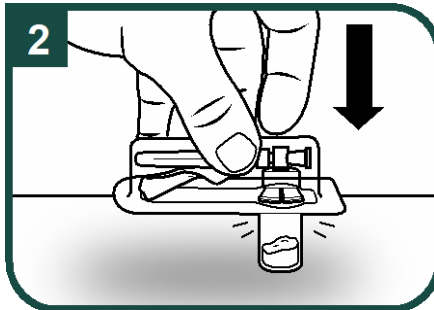
Le produit est destiné à une seule injection. Jeter toute solution inutilisée.

1



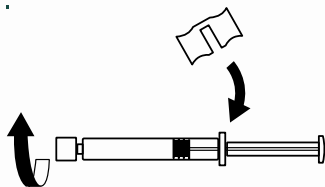
Retirer complètement le capuchon rabattable du flacon pour exposer le bouchon en caoutchouc. Confirmez qu'aucune partie du capuchon rabattable ne reste sur le flacon.

2



Placer le flacon en position verticale sur une table. Décoller la pellicule de l'emballage-coque contenant l'adaptateur MIXJECT. **Ne pas retirer l'adaptateur MIXJECT de l'emballage-coque.** Sur une surface plane, placer fermement l'emballage-coque contenant l'adaptateur sur le dessus du flacon, en vous assurant que la pointe est centrée et verticale lorsque vous percez le flacon. **Pousser doucement l'adaptateur jusqu'à ce qu'il se fixe en place.**

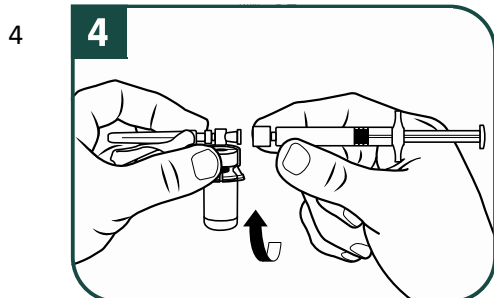
3



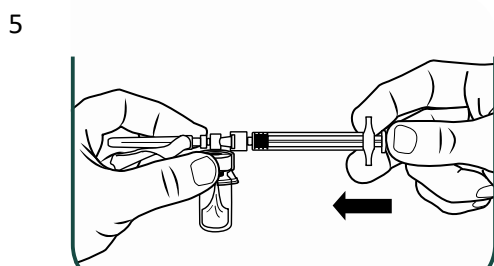
A. Apposer l'appui-doigts blanc sur la seringue **pour le fixer en place.**

B. **Dévisser le bouchon en caoutchouc de la seringue en le tournant dans le sens inverse des aiguilles d'une montre.**

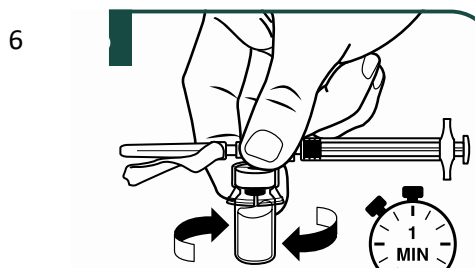
C. **Retirer l'emballage-coque de l'adaptateur pour flacon MIXJECT.**



Saisissez le collier en plastique « Luer Lock » sur le corps de la seringue avec l'index et le pouce. Fixer la seringue à l'adaptateur pour flacon en vissant l'ensemble Luer Lock et le baril dans le sens des aiguilles d'une montre dans l'ouverture sur le côté de l'adaptateur pour flacon. Faire tourner doucement la seringue jusqu'à ce qu'elle ne tourne plus, pour assurer un raccord hermétique.

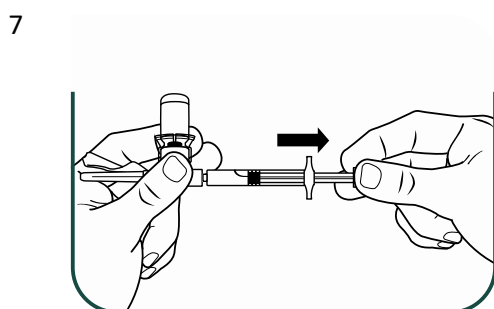


Tout en maintenant fermement ensemble la seringue et le flacon en position verticale, appuyer lentement sur le piston afin de **transférer tout le diluant dans le flacon.**



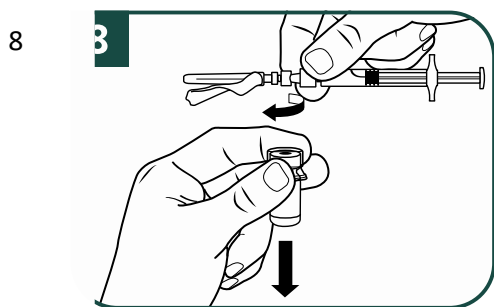
En gardant la seringue fixée au flacon, **AGITER doucement le flacon pendant environ une minute jusqu'à l'obtention d'une suspension de couleur uniformément blanc laiteux.**

Effectuer sans délai aux étapes suivantes pour éviter que la suspension se sépare.

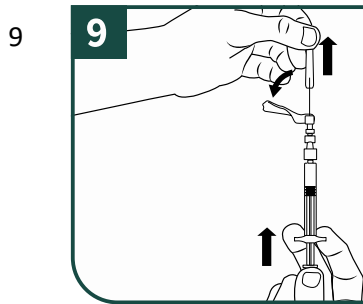


Inverser le système MIXJECT pour que le flacon soit en haut. Tenir fermement le système MIXJECT par la seringue et tirer lentement sur le piston, en maintenant une pression sur celui-ci, pour aspirer le produit reconstitué dans la seringue.

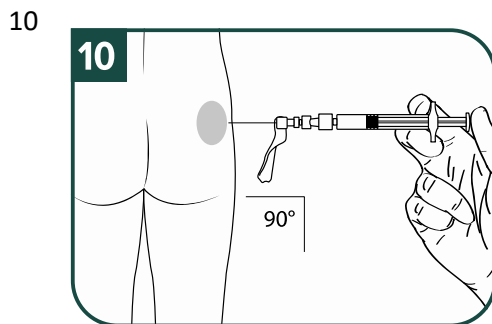
Certains produits peuvent s'agglutiner sur la paroi du flacon. Ceci est considéré comme normal.



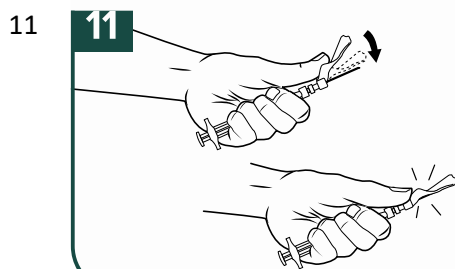
Remettre le flacon en position verticale. En tenant fermement le baril, déconnectez l'adaptateur pour flacon et le flacon de l'ensemble seringue MIXJECT en tournant le capuchon en plastique de l'adaptateur pour flacon dans le sens des aiguilles d'une montre. Saisissez uniquement le capuchon de l'adaptateur du flacon lors du retrait.



Maintenir la seringue en position VERTICALE. De la main opposée, tirer le capuchon de l'aiguille vers le haut. Pousser sur le piston pour expulser l'air de la seringue. **La seringue contenant le produit est prête pour l'administration immédiate du produit.**



Nettoyer la zone d'injection à l'aide d'un tampon alcoolisé et laisser la peau sécher. Administrer l'injection intramusculaire en enfonçant l'aiguille à un angle de 90 degrés dans la région fessière. **S'assurer d'injecter le volume complet de produit.** Il faut faire la rotation des points d'injection. REMARQUE : En cas de pénétration accidentelle de l'aiguille dans un vaisseau sanguin, le sang aspiré sera visible juste sous le raccord Luer Lock. S'il y a présence de sang, retirer immédiatement l'aiguille de la peau et ne pas injecter le médicament.



Après l'injection du produit, activer immédiatement le mécanisme de sûreté en plaçant le pouce ou l'index sur l'appui-doigt texturé de la gaine de sécurité et en la poussant vers l'avant sur l'aiguille jusqu'à ce qu'elle s'enclenche en place.

4.5 Dose oubliée

Il est important de maintenir la réduction du taux de testostérone pour traiter les symptômes d'un cancer de la prostate hormonodépendant. Si un patient manque un rendez-vous et reçoit l'injection quelques jours plus tard que prévu, cela ne devrait pas nuire aux bienfaits du traitement; toutefois, recevoir les injections de ZEULIDE DEPOT selon un horaire régulier constitue une partie importante du traitement.

5 SURDOSAGE

On ne possède pas d'expérience clinique sur les effets d'un surdosage aigu. Le médicament ayant une toxicité aiguë faible chez l'animal, il est peu susceptible d'entraîner des réactions indésirables. On n'a pas observé de différence relativement aux effets secondaires chez des sujets ayant reçu 1 ou 10 mg/jour d'acétate de leuprolide pendant une période allant jusqu'à trois ans, ou 20 mg/jour pendant une période allant jusqu'à deux ans.

Pour la prise en charge d'un surdosage soupçonné, veuillez communiquer avec le centre antipoison

de votre région.

6 FORMES POSOLOGIQUES, CONCENTRATIONS, COMPOSITION ET EMBALLAGE

Tableau 2– Formes posologiques, concentrations, composition et emballage

Voie d'administration	Forme posologique/ concentration/ composition	Ingrédients non médicamenteux
Injection intramusculaire	<p>Poudre lyophilisée pour injection (suspension après la reconstitution du produit dans un diluant)</p> <p>3,75 mg [1 mois] (5,06 mg/flacon pour administrer 3,75 mg d'acétate de leuprolide [surplus de 35 %])</p> <p>22,5 mg [3 mois] (28,13 mg/flacon pour administrer 22,5 mg d'acétate de leuprolide [surplus de 25 %])</p>	<p>3,75 mg [1 mois] : carboxyméthylcellulose sodique, citrate de triéthyle, mannitol, poly-(D, L-lactide-co-glycolide) (PLGA) 50/50 et polysorbate 80</p> <p>22,5 mg [3 mois] : acide polylactique, carboxyméthylcellulose sodique, citrate de triéthyle, mannitol et polysorbate 80.</p>

ZEULIDE DEPOT (acétate de leuprolide pour suspension à effet prolongé), une préparation microencapsulée à libération prolongée d'acétate de leuprolide, est présenté en trousse unidoses comprenant (1) un flacon d'ingrédient médicamenteux, (2) une seringue préremplie contenant 2 ml de diluant, (3) un système d'adaptateur comprenant une aiguille de sécurité stérile 21G.

La seringue préremplie contient 2 ml de diluant composé des ingrédients non médicamenteux suivants (en ordre alphabétique) : eau pour préparations injectables, mannitol à 0,8 % p/v. Le pH peut avoir été ajusté à l'aide d'hydroxyde de sodium et/ou d'acide chlorhydrique.

Une fois mélangé au diluant, le lyophilisat stérile forme une suspension destinée à être injectée par voie intramusculaire une fois tous les mois (3,75 mg) ou tous les trois mois (22,5 mg).

7 MISES EN GARDE ET PRÉCAUTIONS

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

GénéralÀ l'instar d'autres analogues de la LH-RH, ZEULIDE DEPOT entraîne une augmentation passagère du taux sérique de testostérone pendant la première semaine du traitement. Les patients peuvent présenter une exacerbation des symptômes ou de nouveaux symptômes, dont les suivants : ostéalgie, neuropathie, hématurie ou obstruction de l'urètre ou du col de la vessie. Des cas de compression de la moelle épinière, pouvant contribuer à la survenue d'une paralysie accompagnée ou non de complications fatales, ont été signalés avec des analogues de la LH-RH. En présence d'une compression de la moelle épinière ou d'une insuffisance rénale attribuable à une obstruction urétrale, il convient de traiter ces complications de la manière habituelle.

Les patients qui présentent des lésions vertébrales métastatiques et/ou une obstruction des voies urinaires doivent faire l'objet d'une surveillance étroite au début du traitement par l'acétate de leuprolide.

Cancérogène et mutagène

Des études d'une durée de deux ans sur le pouvoir cancérogène de l'acétate de leuprolide ont été réalisées chez le rat et la souris. Pour en connaître les détails, consulter la section [16 TOXICOLOGIE NON CLINIQUE](#).

Des patients ont été traités par l'acétate de leuprolide à des doses pouvant atteindre 10 mg/jour pendant une période allant jusqu'à trois ans et 20 mg/jour pendant deux ans. Aucun des patients traités n'a présenté de signes d'anomalies hypophysaires. Aucune étude de cancérogénicité n'a été réalisée sur ZEULIDE DEPOT.

Dans le cadre d'études de mutagénicité, l'acétate de leuprolide a été évalué à l'aide de systèmes bactériens et mammaliens. L'acétate de leuprolide s'est révélé dépourvu de pouvoir mutagène selon ces études (voir la section [16 TOXICOLOGIE NON CLINIQUE](#)).

Appareil cardiovasculaire

Il pourrait y avoir un lien entre le traitement antiandrogénique et le risque d'événement cardiovasculaire chez les hommes atteints d'un cancer de la prostate; en effet, le traitement antiandrogénique a des répercussions indésirables démontrées sur les facteurs de risque cardiovasculaire classiques, y compris sur les lipoprotéines sériques, la sensibilité à l'insuline et l'obésité. Des événements liés à une ischémie cardiovasculaire ont été rapportés chez des patients traités par des agonistes de la LH-RH, entre autres des cas d'infarctus du myocarde, d'accident vasculaire cérébral, de décès d'origine cardiovasculaire et de mort subite d'origine cardiaque.

Les médecins doivent évaluer si les bienfaits du traitement antiandrogénique l'emportent sur le risque cardiovasculaire. L'évaluation du risque cardiovasculaire et la prise en charge de celui-ci conformément aux pratiques cliniques et aux lignes directrices locales doivent être envisagées (voir [Surveillance et épreuves de laboratoire](#) ci-dessous).

Effet sur l'intervalle QT/QTc

Le traitement antiandrogénique peut allonger l'intervalle QT/QTc à l'ECG. Les médecins doivent évaluer si les bienfaits du traitement antiandrogénique l'emportent sur le risque potentiel d'allongement de cet intervalle chez les patients présentant le syndrome du QT long congénital, un déséquilibre électrolytique ou une insuffisance cardiaque congestive ou chez ceux prenant des antiarythmiques de classe IA (p. ex., quinidine, procaïnamide), de classe III (p. ex., amiodarone, sotalol, dofétilide, ibutilide) ou de classe IC (p. ex., flécaïnide, propafénone) (voir la section [9.2 Interactions médicament-médicament](#)).

Dans une étude comparative avec traitement actif et à répartition aléatoire visant à comparer l'acétate de leuprolide à une teneur de 7,5 mg à un antagoniste de la LH-RH chez des patients atteints d'un cancer de la prostate, des électrocardiogrammes ont été réalisés périodiquement. L'analyse des données groupées de la cohorte traitée par le leuprolide (N = 46 patients) a révélé un allongement moyen de l'intervalle QTcF de 17 ms par rapport à la valeur initiale; des variations de l'intervalle QTcF ≥ 30 ms et ≥ 60 ms par rapport à la valeur initiale ont été observées chez 41 % (N = 19) et 4 % (N = 2) des patients, respectivement.

Dépendance/tolérance

Aucun cas de pharmacodépendance n'a été signalé avec l'acétate de leuprolide.

Conduite de véhicules et utilisation de machines

La capacité de conduire et de faire fonctionner des machines peut être altérée en raison de troubles visuels et d'étourdissements.

Système endocrinien/métabolisme

Variations de la densité osseuse

On peut s'attendre à une diminution de la densité minérale osseuse avec l'emploi prolongé d'un agoniste de la LH-RH. Le traitement antiandrogénique a été associé à un risque accru d'ostéoporose et de fractures. Le risque de fracture augmente en fonction de la durée du traitement antiandrogénique. Par conséquent, on doit envisager d'évaluer le risque d'ostéoporose et d'assurer une prise en charge appropriée de cette maladie conformément aux pratiques cliniques et aux lignes directrices.

Chez les patients présentant d'importants facteurs de risque de diminution de la densité minérale osseuse et/ou de la masse osseuse, tels que la consommation régulière d'alcool et/ou de tabac, des antécédents familiaux présumés ou prouvés d'ostéoporose ou une utilisation prolongée de médicaments pouvant réduire la masse osseuse, comme les anticonvulsivants ou les corticostéroïdes, l'administration d'acétate de leuprolide peut présenter un risque supplémentaire. Chez ces patients, il importe d'évaluer soigneusement le rapport risques-avantages avant de commencer le traitement par ZEULIDE DEPOT.

Hypogonadisme

L'administration prolongée d'acétate de leuprolide entraîne la suppression de la sécrétion de gonadotrophines hypophysaires et de la production d'hormones sexuelles ainsi que l'apparition de symptômes cliniques d'hypogonadisme. Ces changements étaient réversibles à l'arrêt du traitement. Cependant, il n'a pas encore été établi si les symptômes cliniques de l'hypogonadisme ainsi provoqué étaient réversibles chez tous les patients.

Diminution de la tolérance au glucose

Une diminution de la tolérance au glucose et un risque accru de diabète ont été signalés chez les hommes qui reçoivent un traitement antiandrogénique. Il faut mesurer périodiquement la glycémie chez les patients traités par un agoniste de la LH-RH. Les patients diabétiques pourraient avoir besoin d'une surveillance plus fréquente lorsqu'ils reçoivent un agoniste de la LH-RH.

Stéatose hépatique

Des changements métaboliques affectant le foie (stéatose hépatique) peuvent survenir.

Hématologique

L'anémie est une conséquence physiologique connue de la suppression de la sécrétion de testostérone. L'évaluation du risque d'anémie et la prise en charge de celle-ci conformément aux pratiques cliniques et aux lignes directrices locales doivent être envisagées.

L'acétate de leuprolide doit être utilisé avec prudence chez les patients souffrant d'un trouble hémorragique connu ou de thrombocytopénie ou recevant un traitement anticoagulant.

Hépatique/biliaire/pancréatique

Des cas de dysfonctionnement hépatique et d'ictère associés à des hausses des enzymes hépatiques ont été signalés chez des patients traités par l'acétate de leuprolide. Des rapports post-commercialisation ont fait état de lésions hépatiques d'origine médicamenteuse graves chez des patients recevant de l'acétate de leuprolide.

La pharmacocinétique du médicament chez les patients souffrant d'insuffisance hépatique, biliaire ou pancréatique n'a pas été établie.

Immunité

Réactions d'hypersensibilité aiguës

Des réactions d'hypersensibilité aiguës, y compris l'anaphylaxie, ont été rapportées avec les traitements contenant de la leuprolide. La leuprolide est contre-indiquée chez les patients ayant des antécédents d'hypersensibilité à l'hormone de libération des gonadotrophines (GnRH) ou aux analogues agonistes de la GnRH.

Réactions d'hypersensibilité retardées

Des réactions cutanées graves (SCAR), y compris le syndrome de Stevens-Johnson (SJS) et la nécrolyse épidermique toxique (NET), pouvant mettre la vie en danger ou être mortelles, ont été rapportées en association avec le traitement par la leuproréline. Au moment de la prescription, les patients doivent être informés des signes et symptômes (prodrome de fièvre, symptômes pseudo-grippaux, lésions muqueuses, éruption cutanée progressive ou lymphadénopathie). Les patients doivent être étroitement surveillés afin de détecter toute réaction cutanée grave. Si des signes et symptômes suggérant ces réactions apparaissent, la leuproréline doit être immédiatement arrêtée et un traitement alternatif envisagé (le cas échéant).

Surveillance et tests de laboratoire

Il est recommandé d'effectuer périodiquement des tests de la fonction rénale, un ECG, le dosage des électrolytes et des tests de la fonction hépatique.

Chez les patients atteints d'un cancer de la prostate, il arrive, en de rares occasions, que les tests de la fonction rénale et les valeurs de l'azote uréique sanguin et de la créatinine soient élevés durant les premiers jours de traitement, avant de revenir à la normale. Toutefois, lors des essais cliniques sur l'acétate de leuprolide, aucune différence significative n'a été relevée entre le début du traitement et le jour 7 suivant l'injection dans le nombre de patients présentant une hausse de la créatinine et de l'azote uréique sanguin de la normale à une valeur supérieure à la normale.

La réponse au traitement par ZEULIDE DEPOT doit être évaluée périodiquement en mesurant les taux sériques de testostérone et d'antigène prostatique spécifique (APS). Les résultats des mesures des taux de testostérone dépendent de la méthode utilisée. Il est donc souhaitable de connaître le type et le degré de précision de la méthode de mesure pour prendre des décisions cliniques et thérapeutiques appropriées.

On peut se servir de la scintigraphie osseuse pour surveiller les effets de l'acétate de leuprolide sur les lésions osseuses, et du toucher rectal, de l'échographie et/ou de la tomodensitométrie pour en évaluer les effets sur les lésions prostatiques. On peut également utiliser l'urographie intraveineuse, l'échographie ou la tomodensitométrie pour diagnostiquer ou évaluer l'uropathie obstructive.

Par ailleurs, il faut évaluer les facteurs de risque de maladies cardiovasculaires au début du traitement. Les patients recevant ZEULIDE DEPOT doivent aussi faire l'objet d'une surveillance périodique des facteurs de risque ainsi que des signes et symptômes de maladies cardiovasculaires. En outre, il est

recommandé de réaliser un ECG et de mesurer les taux sériques de potassium, de calcium et de magnésium au début du traitement. Une surveillance des tracés d'ECG et des électrolytes sériques durant le traitement doit également être envisagée chez les patients à risque de déséquilibre électrolytique et d'allongement de l'intervalle QTc.

Les lipides, la glycémie et/ou l'hémoglobine glycosylée (HbA_{1c}) doivent être mesurées périodiquement chez les patients traités par un agoniste de la LH-RH et encore plus souvent chez les patients diabétiques (voir [Système endocrinien/métabolisme](#); [Diminution de la tolérance au glucose](#) ci-dessus).

Système nerveux

Des rapports post-commercialisation ont fait état de convulsions chez des patients recevant de l'acétate de leuprolide. Parmi ces patients, on recensait des patients ayant des antécédents de convulsions, d'épilepsie, de troubles cérébrovasculaires, d'anomalies ou de tumeurs du système nerveux central ainsi que des patients qui recevaient en concomitance des médicaments ayant été associés à des convulsions, tels que le bupropion et les inhibiteurs sélectifs du recaptage de la sérotonine (ISRS). Des cas de convulsions ont également été signalés chez des patients en l'absence des troubles médicaux précités.

Une hypertension intracrânienne idiopathique (pseudotumeur cérébrale) a été rapportée chez des patients recevant du leuprolide. Les patients doivent être avertis des signes et symptômes d'hypertension intracrânienne idiopathique, notamment des maux de tête sévères ou récurrents, des troubles de la vision et des acouphènes. En cas d'hypertension intracrânienne idiopathique, l'arrêt du traitement par le leuprolide doit être envisagé.

Psychiatrique

Comme pour d'autres médicaments de cette classe, des modifications de l'humeur, y compris la dépression, ont été signalées durant le traitement par l'acétate de leuprolide. Des cas d'idées suicidaires et de tentative de suicide ont été rapportés. Il convient d'informer les patients de la possibilité de l'apparition ou de l'aggravation d'une dépression pendant le traitement par l'acétate de leuprolide.

Respiratoire

Les effets indésirables suivants ont été rapportés en association avec l'acétate de leuprolide en injection : oppression thoracique, diminution des bruits respiratoires, hémoptysie, douleur pleurétique, infiltrat pulmonaire, râles/ronchus, rhinite, pharyngite streptococcique et respiration sifflante/bronchite.

Système rénal

La pharmacocinétique du médicament chez les patients souffrant d'insuffisance rénale n'a pas été établie.

Santé de la reproduction : risques potentiels pour les femmes et les hommes

- **Fonction**

Un dysfonctionnement sexuel (14 %) se manifestant par une baisse de la libido et l'impuissance ont été rapportés en association avec l'acétate de leuprolide.

- **Effet tératogène potentiel**

ZEULIDE DEPOT est contre-indiqué chez les femmes qui sont enceintes ou qui allaitent (voir la section 2 CONTRE-INDICATIONS; 7.1.1 Femmes enceintes).

7.1 Populations particulières

7.1.1 Femmes enceintes

ZEULIDE DEPOT est contre-indiqué chez les femmes enceintes étant donné qu'il peut être nocif pour le fœtus lorsqu'il est administré à une femme enceinte (voir la section 2 CONTRE-INDICATIONS).

7.1.2 Femmes qui allaitent

ZEULIDE DEPOT est contre-indiqué (voir la section 2 CONTRE-INDICATIONS) chez les femmes qui allaitent étant donné que son innocuité et son efficacité n'ont pas été établies chez ce groupe de patientes.

7.1.3 Enfants

L'innocuité et l'efficacité de Zeulide Depot n'ont pas été établies chez les enfants.

7.1.4 Personnes âgées

La majorité des patients étudiés dans le cadre des essais cliniques sur ZEULIDE DEPOT étaient âgés de 65 ans et plus (âge moyen de 71 ± 9 ans).

8 EFFETS INDÉSIRABLES

8.1 Aperçu des effets indésirables

À l'instar d'autres analogues de la LH-RH, ZEULIDE DEPOT a entraîné une augmentation passagère du taux sérique de testostérone pendant la première semaine du traitement. Par conséquent, la possibilité d'une exacerbation des signes et symptômes de la maladie durant les premières semaines de traitement doit être prise en considération chez les patients présentant des métastases vertébrales et/ou une obstruction urinaire ou une hématurie. En cas d'aggravation, ces affections peuvent entraîner des troubles neurologiques comme une faiblesse et/ou une paresthésie des membres inférieurs ou l'accentuation des symptômes urinaires (voir la section 7 MISES EN GARDE ET PRÉCAUTIONS).

8.2 Effets indésirables observés dans les essais cliniques

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

L'innocuité de ZEULIDE DEPOT a été évaluée dans deux essais cliniques de phase III réalisés auprès de 323 patients atteints d'un cancer de la prostate et traités pendant 6 mois (160 patients ont été traités par l'injection de 3,75 mg tous les mois et 163 patients, par l'injection de 22,5 mg tous les 3 mois).

Les effets indésirables généraux suivants ayant un lien possible ou probable avec le médicament ont

été rapportés par ≥ 2 % des patients qui ont reçu ZEULIDE DEPOT à une teneur de 3,75 mg (1 injection tous les mois) ou de 22,5 mg (1 injection tous les 3 mois) dans le cadre des études pivots pendant 6 mois au total (Tableau 3).

Tableau 3. Fréquence (%) des événements indésirables généraux ayant un lien possible ou probable avec le médicament rapporté par ≥ 2 % des patients traités par ZEULIDE DEPOT à 3,75 mg et ZEULIDE DEPOT à 22,5 mg pendant une période allant jusqu'à 6 mois

Appareil/système Événement indésirable	ZEULIDE DEPOT à 3,75 mg N = 160 (%)	ZEULIDE DEPOT à 22,5 mg N = 163 (%)
Troubles vasculaires		
Bouffées de chaleur*	72 (45,0)	126 (77,3)
Troubles généraux et réactions au point d'administration		
Asthénie	-	7 (4,3)
Fatigue	10 (6,3)	16 (9,8)
Érythème au point d'injection	-	5 (3,1)
Irritation au point d'injection	7 (4,4)	
Induration au point d'injection	-	4 (2,5)
Douleur au point d'injection	13 (8,1)	15 (9,2)
Troubles de la peau et du tissu sous-cutané		
Hyperhidrose	6 (3,8)	5 (3,1)
Sueurs nocturnes*	5 (3,1)	-
Examens		
Hausse du taux d'alanine aminotransférase	-	4 (2,5)
Troubles gastro-intestinaux		
Nausée	-	4 (2,5)
Troubles musculosquelettiques et du tissu conjonctif		
Douleur osseuse	-	4 (2,5)
Troubles du système nerveux		
Céphalée	5 (3,1)	-
Troubles psychiatriques		
Insomnie	-	4 (2,5)
Troubles rénaux et urinaires		
Pollakiurie	-	4 (2,5)

*Conséquence pharmacologique attendue de la réduction du taux de testostérone

Les bouffées de chaleur ont été l'événement indésirable le plus fréquemment rapporté (45 % des patients traités par ZEULIDE DEPOT à 3,75 mg et 77,3 % par les patients traités par ZEULIDE DEPOT à 22,5 mg). Comme il a été rapporté dans l'essai clinique sur ZEULIDE DEPOT à 3,75 mg, les bouffées de chaleur ont été graves chez 2 patients (1,3 %), modérées chez 10 patients (6,3 %) et légères chez 64 patients (40 %). Dans l'essai clinique sur ZEULIDE DEPOT à 22,5 mg, les bouffées de chaleur

rapportées ont été graves chez 5 patients (3,1 %), modérées chez 28 patients (17,2 %) et légères chez 94 patients (57,7 %).

Dans les études pivots, 29 (18,1 %) et 24 (14,7 %) patients recevant respectivement 3,75 mg et 22,5 mg de médicament ont subi des événements indésirables locaux dont la plupart étaient de faible intensité. Les événements indésirables locaux signalés après l'injection de 3,75 mg (1 mois) ou de 22,5 mg (3 mois) de ZEULIDE DEPOT étaient semblables à ceux souvent associés à des produits semblables administrés par voie intramusculaire. Les événements rapportés en association avec ZEULIDE DEPOT à une teneur de 3,75 mg comprenaient la douleur au point d'injection (8,1 %), l'irritation (4,4 %) et la sensation de malaise (1,9 %); ceux signalés en association avec ZEULIDE DEPOT à une teneur de 22,5 mg comprenaient la douleur au point d'injection (9,2 %), l'érythème au point d'injection (3,1 %) et l'induration au point d'injection (2,5 %). Les autres événements indésirables locaux déclarés moins fréquemment en association avec ZEULIDE DEPOT à une teneur de 3,75 mg comprenaient l'érythème et des ecchymoses (1,3 % dans chaque cas) ainsi qu'une réaction, un gonflement, une lésion ou une hémorragie au point d'injection (0,6 % dans chaque cas), alors que ceux associés à ZEULIDE DEPOT à une teneur de 22,5 mg comprenaient un malaise, une hémorragie, de l'urticaire ou une sensation de chaleur au point d'injection, une douleur au point de ponction d'un vaisseau, une arthralgie et des douleurs musculosquelettiques (0,6 % dans chaque cas).

8.3 Effets indésirables peu courants observés au cours des essais cliniques

Les effets indésirables généraux suivants ayant un lien possible ou probable avec le médicament ont été rapportés par < 2 % des patients traités par ZEULIDE DEPOT à 3,75 mg et ZEULIDE DEPOT à 22,5 mg dans le cadre des études cliniques.

ZEULIDE DEPOT à 3,75 mg (1 mois)

<i>Troubles de l'oreille et du labyrinthe :</i>	vertiges
<i>Troubles gastro-intestinaux :</i>	douleurs abdominales basses, diarrhée, nausées, vomissements
<i>Troubles généraux et réactions au point d'administration :</i>	asthénie, sensation de chaleur et de froid, agitation, pyrexie
<i>Troubles hépatobiliaires :</i>	hyperbilirubinémie
<i>Examens :</i>	hausse du taux d'alanine aminotransférase, hausse du taux d'aspartate aminotransférase, hausse de la température corporelle, hausse du taux de gamma-glutamyltransférase
<i>Troubles du métabolisme et de la nutrition :</i>	anorexie, hypercholestérolémie, hyperlipidémie, augmentation de l'appétit
<i>Troubles musculosquelettiques et du tissu conjonctif :</i>	arthralgie, dorsalgie, spasmes musculaires, douleurs aux extrémités

<i>Troubles du système nerveux :</i>	somnolence
<i>Troubles psychiatriques :</i>	insomnie, diminution de la libido*, altération de l'humeur, trouble du sommeil
<i>Troubles rénaux et urinaires :</i>	pollakiurie, incontinence urinaire, rétention urinaire
<i>Troubles de l'appareil reproducteur et des seins :</i>	gynécomastie*, sensibilité des seins, éjaculation sèche*, dysfonction érectile*
<i>Troubles de la peau et du tissu sous-cutané :</i>	sueurs froides*, œdème périorbitaire, prurit, urticaire

*Conséquence pharmacologique attendue de la réduction du taux de testostérone

ZEULIDE DEPOT à 22,5 mg (3 mois)

<i>Troubles de l'oreille et du labyrinthe :</i>	acouphène
<i>Troubles oculaires :</i>	vision brouillée
<i>Troubles gastro-intestinaux :</i>	douleurs abdominales hautes, constipation, diarrhée
<i>Troubles généraux et réactions au point d'administration :</i>	effet indésirable du médicament, sueurs froides, sensation de chaleur, hyperhidrose, sensation d'inconfort, hémorragie, urticaire et sensation de chaleur au point d'injection, douleur, douleur au point de ponction d'un vaisseau
<i>Examens :</i>	hausse de l'aspartate aminotransférase, hausse du calcium sanguin, hausse de la créatinine sanguine, hausse de la lactate déshydrogénase sanguine, hausse de la créatinine phosphokinase sanguine, hausse de la glycémie, baisse du potassium sanguin, hausse du potassium sanguin, hausse des triglycérides sanguins, hausse de l'urée sanguine, allongement de l'intervalle QT à l'ECG, raccourcissement de l'intervalle QT à l'ECG, inversion de l'onde T à l'ECG, aggravation de l'indice fonctionnel ECOG (<i>Eastern Cooperative Oncology Group</i>), hausse de la gamma-glutamyltransférase, baisse du taux de filtration glomérulaire, baisse de l'hématocrite, résultats anormaux des analyses hématologiques, baisse du taux d'hémoglobine, hausse du volume globulaire moyen, baisse du nombre de globules rouges, hausse du volume urinaire résiduel

<i>Troubles du métabolisme et de la nutrition :</i>	baisse de l'appétit, hypercholestérolémie
<i>Troubles musculosquelettiques et du tissu conjonctif :</i>	arthralgie, dorsalgie, douleur musculosquelettique, douleur cervicale
<i>Troubles du système nerveux :</i>	étourdissements, dysgueusie, fourmillement, céphalée, léthargie
<i>Troubles psychiatriques :</i>	colère, anxiété, dépression, trouble émotionnel, baisse de la libido, trouble du sommeil
<i>Troubles rénaux et urinaires :</i>	nycturie, douleur dans les voies urinaires, diminution du débit urinaire
<i>Troubles de l'appareil reproducteur et des seins :</i>	dysfonction érectile*, douleur aux mamelons, douleur pelvienne, atrophie testiculaire, trouble testiculaire
<i>Troubles respiratoires, thoraciques et médiastinaux :</i>	pleurésie
<i>Troubles de la peau et du tissu sous-cutané :</i>	sueurs froides*, sueurs nocturnes, papule, prurit, prurit généralisé, éruption cutanée
<i>Troubles vasculaires :</i>	bouffées congestives

*Conséquence pharmacologique attendue de la réduction du taux de testostérone

ECOG : Eastern Cooperative Oncology Group

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

Des anomalies ont été observées dans certains paramètres, mais elles sont difficiles à évaluer dans cette population. Dans le cas de ZEULIDE DEPOT à 22,5 mg, l'anomalie suivante a été observée chez ≥ 2 % des patients : hausse de l'alanine aminotransférase (ALAT). Un certain nombre de valeurs anormales de certains paramètres analytiques jugées cliniquement significatives (< 2 % dans chaque cas) ont été observées dans les deux essais cliniques sur ZEULIDE DEPOT (voir [8.3 Effets indésirables peu courants observés au cours des essais cliniques](#), Examens).

8.5 Effets indésirables observés après la mise en marché

Une hypertension intracrânienne idiopathique (pseudotumeur cérébrale) a été rapportée avec une fréquence inconnue; si cela se produit, l'arrêt du traitement par ZEULIDE DEPOT doit être envisagé.

Variations de la densité osseuse

Des cas de diminution de la densité osseuse chez des hommes ayant subi une orchidectomie ou ayant été traités par un analogue ou un agoniste de la LH-RH ont été rapportés dans la littérature médicale. On peut s'attendre à ce que la castration médicale de longue durée chez l'homme entraîne des effets sur la densité osseuse.

Apoplexie hypophysaire

Au cours de la surveillance post-commercialisation, de rares cas d'apoplexie hypophysaire (syndrome clinique secondaire à un infarctus de l'hypophyse) ont été signalés à la suite de l'administration d'un analogue de la LH-RH. Dans la majorité des cas, on a diagnostiqué un adénome hypophysaire; en général, les cas d'apoplexie hypophysaire sont survenus dans les deux semaines suivant l'administration de la première dose, certains survenant dans la première heure. Dans ces cas, les symptômes d'apoplexie hypophysaire étaient les suivants : céphalées soudaines, vomissements, troubles visuels, ophthalmoplégie, altération de l'état mental et, parfois, collapsus cardiovasculaire. Des soins médicaux immédiats ont été nécessaires.

Convulsions

Durant la période de surveillance post-commercialisation, qui comprend l'emploi d'autres formes posologiques et d'autres populations de patients, des cas de convulsions ont été rapportés chez des patients traités par l'acétate de leuprolide.

Insuffisance hépatique et rénale

Des cas de lésions hépatiques d'origine médicamenteuse graves ont été rapportés après la commercialisation chez des patients recevant de l'acétate de leuprolide.

Troubles de la peau et du tissu sous-cutané

Des cas de syndrome de Stevens-Johnson/nécrolyse épidermique toxique (SJS/TEN), d'éruption cutanée toxique et d'érythème polymorphe ont été rapportés (voir 7 MISES EN GARDE ET PRÉCAUTIONS).

Endocrinologie et métabolisme

Stéatose hépatique.

9 INTERACTIONS MÉDICAMENTEUSES

9.2 Aperçu des interactions médicamenteuses

Aucune étude en bonne et due forme sur les interactions médicamenteuses n'a été menée sur ZEULIDE DEPOT. Aucune donnée n'est disponible sur son interaction avec l'alcool.

9.4 Interactions médicament-médicament

Aucune étude de pharmacocinétique portant sur les interactions médicamenteuses n'a été effectuée.

Étant donné que le traitement antiandrogénique peut allonger l'intervalle QTc, l'emploi concomitant d'acétate de leuprolide et de médicaments connus pour allonger l'intervalle QTc ou capables de

provoquer des torsades de pointes doit être soigneusement évalué. Ces produits comprennent entre autres, mais sans s'y limiter, les suivants : antiarythmiques de classe IA (p. ex., quinidine, disopyramide), de classe III (p. ex., amiodarone, dronedarone, sotalol, dofétilide, ibutilide) ou de classe IC (p. ex., flécaïnide, propafénone), antipsychotiques (p. ex., chlorpromazine), antidépresseurs (p. ex., amitriptyline, nortriptyline), opioïdes (p. ex., méthadone), antibiotiques macrolides et analogues (p. ex., érythromycine, clarithromycine, azithromycine), antibiotiques quinolones (p. ex., moxifloxacine), antimalariens (p. ex., quinine), antifongiques azolés, antagonistes des récepteurs de la 5-hydroxytryptamine (5-HT₃) (p. ex., ondansétron) et agonistes des récepteurs β₂-adrénergiques (p. ex., salbutamol).

9.5 Interactions médicament-aliment

Les interactions entre le médicament et les aliments n'ont pas été établies.

9.6 Interactions médicament-plante médicinale

Les interactions entre le médicament et les plantes médicinales n'ont pas été établies.

9.7 9.7 Interactions médicament-tests de laboratoire

Le traitement par l'acétate de leuprolide provoque la suppression de l'axe hypophysogonadique. Les résultats des épreuves de diagnostic de la fonction hypophysaire et de la fonction gonadique effectuées pendant et après le traitement par le leuprolide peuvent être altérés.

10 PHARMACOLOGIE CLINIQUE

10.1 Mode d'action

L'acétate de leuprolide est un nonapeptide synthétique analogue de l'hormone naturelle de libération de la gonadotrophine (LH-RH). Cet analogue est plus actif que l'hormone naturelle. Administré selon les indications, l'acétate de leuprolide est un inhibiteur puissant de la sécrétion des gonadotrophines. Sa structure chimique est différente de celle des hormones stéroïdes.

Contrairement aux hormones stéroïdes, l'acétate de leuprolide exerce un effet spécifique sur la sécrétion des gonadotrophines hypophysaires et sur l'appareil reproducteur humain.

Cette particularité réduit le risque d'effets indésirables tels que la gynécomastie, la thromboembolie, l'œdème et les troubles de la sphère hépatobiliaire.

10.2 Pharmacodynamique

10.2.1 Généralités

Chez l'être humain, l'administration sous-cutanée d'acétate de leuprolide selon une posologie univoque entraîne d'abord une augmentation du taux des hormones lutéinisante (LH) et folliculostimulante (FSH) circulantes, qui se traduit par une hausse passagère de la concentration des stéroïdes gonadiques (testostérone et dihydrotestostérone chez l'homme, œstrone et œstradiol chez la femme non ménopausée). Cependant, l'administration continue d'acétate de leuprolide à des doses thérapeutiques inhibe la sécrétion hypophysaire de gonadotrophine et supprime la stéroïdogénèse testiculaire et ovarienne. Cela entraîne une réduction du taux de LH et de FSH chez tous les patients. Chez l'homme, les taux de testostérone diminuent jusqu'aux taux caractéristiques de la castration ($\leq 0,5$ ng/ml); chez la femme non ménopausée, la concentration d'œstrogènes devient aussi faible que

chez la femme ménopausée. Cette réduction des taux d'hormones stéroïdes se produit de deux à quatre semaines après le début du traitement et se maintient aussi longtemps qu'on le poursuit. Les taux de testostérone caractéristiques de la castration se sont maintenus jusqu'à cinq ans chez des hommes atteints d'un cancer de la prostate. L'effet est réversible à l'arrêt de la prise du médicament.

La réponse pharmacodynamique après trois injections mensuelles de ZEULIDE DEPOT à 3,75 mg a été évaluée chez 12 patients atteints d'un cancer avancé de la prostate. Après la première administration (1^{er} mois, jours 0 à 28), les concentrations de leuprolide ont augmenté rapidement. Le premier pic a été suivi d'une baisse, puis d'une autre augmentation de la concentration du médicament causée par la libération prolongée de leuprolide. En réponse à l'exposition au leuprolide, la concentration moyenne de testostérone s'est rapidement élevée au-dessus du taux initial (atteignant un maximum le jour 3), pour ensuite diminuer jusqu'à des concentrations inférieures à celles caractéristiques de la castration ($\leq 0,5$ ng/ml) dans les 21 jours suivant la première dose. Tous les patients qui se sont rendus au terme de l'étude présentaient des taux de testostérone caractéristiques de la castration à toutes les évaluations mensuelles.

Dans le cas de ZEULIDE DEPOT à 22,5 mg, la réponse pharmacodynamique a été évaluée après deux injections espacées de 3 mois chez 30 patients atteints d'un cancer de la prostate. Comme dans le cas de la préparation à 3,75 mg, après chaque administration du médicament, les concentrations de leuprolide ont augmenté rapidement jusqu'à une valeur maximale pour ensuite diminuer sur une période de plusieurs jours, et se maintenir ensuite grâce à la libération prolongée de leuprolide. En réponse à l'exposition au leuprolide, la concentration moyenne de testostérone s'est rapidement élevée au-dessus du taux initial (atteignant son maximum le jour 2), pour ensuite diminuer jusqu'à des concentrations inférieures à celles caractéristiques de la castration ($\leq 0,5$ ng/ml) dans les 28 jours suivant la première dose. Après la deuxième administration, le jour 84, les paramètres pharmacodynamiques de la testostérone reflétaient l'atteinte de concentrations plasmatiques de testostérone très faibles ou inférieures à la limite de quantification et des taux caractéristiques de la castration ont été maintenus pendant toute la durée de l'étude (jour 168).

10.3 Pharmacocinétique

Absorption

Après l'administration de trois injections mensuelles de ZEULIDE DEPOT à 3,75 mg chez un échantillon de patients atteints d'un cancer de la prostate (N = 12), la concentration plasmatique maximale d'acétate de leuprolide s'est révélée semblable durant les trois cycles. Après la première injection (1^{er} mois, jours 0 à 28), une phase explosive initiale caractérisée par une concentration élevée de leuprolide (C_{\max} de $13,14 \pm 3,07$ ng/ml à 0,04 jour) a été suivie par une diminution du taux de leuprolide et par une deuxième hausse caractérisée par une phase stationnaire durant laquelle la concentration de leuprolide est demeurée relativement constante.

Dans le cadre d'une étude pharmacocinétique au cours de laquelle deux injections séquentielles de ZEULIDE DEPOT à 22,5 mg (à 3 mois d'intervalle) ont été administrées à un échantillon de patients atteints d'un cancer de la prostate (N = 30), la concentration plasmatique maximale d'acétate de leuprolide s'est révélée semblable après chaque administration du médicament. Une phase explosive initiale, caractérisée par une concentration élevée de leuprolide, a été observée après la première injection (C_{\max} de $6,66 \pm 3,40$ ng/ml le jour 2). Le pic de leuprolide a été suivi d'une baisse de la concentration jusqu'à l'atteinte d'un plateau qui s'est maintenu jusqu'à la dose suivante, le jour 84; une réponse semblable a été observée après l'administration suivante. Les concentrations plasmatiques maximales de leuprolide (C_{\max}) les jours 0 à 84 (1^{re} dose) et les jours 84 à 168 (2^e dose) correspondent à des moyennes (\pm ÉT) de $46,79 (\pm 18,0)$ ng/ml et de $48,30 (\pm 18,6)$ ng/ml respectivement. La hausse

initiale de la concentration, suivie d'une baisse rapide jusqu'à l'état d'équilibre, a été semblable au schéma de libération observé après l'administration de la forme posologique mensuelle.

Aucun signe d'accumulation de leuprolide n'a été observé après l'administration répétée de ZEULIDE DEPOT aux deux teneurs.

Distribution

Le volume de distribution moyen de l'acétate de leuprolide à l'état d'équilibre était de 27 l après son administration en bolus par voie intraveineuse à des volontaires masculins sains. La liaison *in vitro* aux protéines plasmatiques humaines variait de 43 à 49 %.

Métabolisme

Chez des volontaires masculins sains, l'administration d'une dose de 1 mg d'acétate de leuprolide en bolus par voie intraveineuse a révélé que la clairance générale moyenne était de 7,6 l/h. La demi-vie d'élimination terminale était d'environ trois heures, selon un modèle à deux compartiments. Le principal métabolite du leuprolide était un pentapeptide (M-1). Aucune étude n'a été réalisée sur le métabolisme de ZEULIDE DEPOT.

Élimination

Aucune étude n'a été réalisée sur l'excrétion de ZEULIDE DEPOT.

Populations et états pathologiques particuliers

- **Enfants** : Aucune étude de pharmacocinétique sur l'acétate de leuprolide par injection intramusculaire n'a été effectuée chez l'enfant.
- **Personnes âgées** : Voir la section [7 MISES EN GARDE ET PRECAUTIONS, Populations particulières, Personnes âgées](#).
- **Grossesse et allaitement** : ZEULIDE DEPOT est contre-indiqué chez les patientes qui sont enceintes ou qui allaitent. Voir la section [2 CONTRE-INDICATIONS](#).
- **Polymorphisme génétique** : Les effets du polymorphisme génétique sur la pharmacocinétique de ZEULIDE DEPOT n'ont pas été étudiés.
- **Origine ethnique** : Aucune différence pharmacocinétique due à la race n'a été observée.
- **Insuffisance hépatique** : La pharmacocinétique du médicament chez les patients souffrant d'insuffisance hépatique n'a pas été établie.
- **Insuffisance rénale** : La pharmacocinétique du médicament chez les patients souffrant d'insuffisance rénale n'a pas été établie.

11 ENTREPOSAGE, STABILITÉ ET TRAITEMENT

ZEULIDE DEPOT doit être entreposé à une température inférieure à 25°C. Craint le gel.

Une fois que le produit a été reconstitué avec le diluant, la suspension doit être administrée immédiatement. Jeter toute solution inutilisée.

12 INSTRUCTIONS PARTICULIÈRES DE MANIPULATION

Laisser le produit atteindre la température ambiante avant l'utilisation.

PARTIE II : INFORMATION SCIENTIFIQUE

13 INFORMATION PHARMACEUTIQUE

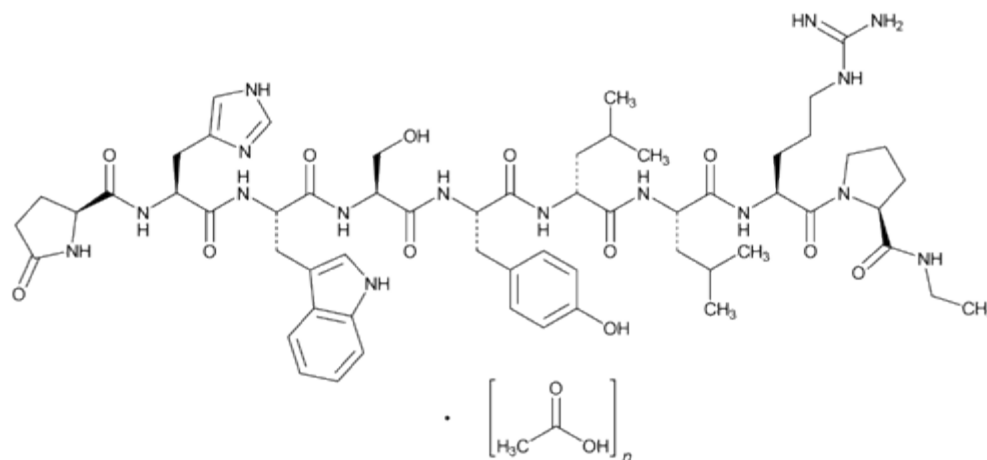
Substance pharmaceutique

Nom propre : acétate de leuprolide

Nom chimique : acétate de 5-oxo-L-prolyl-L-histidyl-L-tryptophyl-L-séryl-L-tyrosyl-D-leucyl-L-leucyl-L-arginyl-N-éthyl-L-prolinamide

Formule moléculaire et masse moléculaire : $C_{59}H_{84}N_{16}O_{12} \cdot C_2H_4O_2$; 1209,41, sous forme de base libre

Formule de structure :



Propriétés physicochimiques : Description : l'acétate de leuprolide a l'aspect d'une poudre fine et légère, dont la couleur varie de blanc à blanc cassé.

Solubilité : très soluble dans l'eau, l'éthanol et le propylène glycol

pKa : 9,6

14 ESSAIS CLINIQUES

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

Tableau 4 : Résumé des données démographiques lors des études cliniques menées chez des patients atteints du cancer de la prostate

N° d'étude	Conception de l'étude	Posologie, voie d'administration et durée	Nombre de sujets (n)	Âge moyen (Tranche)	Sexe
ZEULIDE DEPOT à une teneur de 3,75 mg	Étude multicentrique ouverte visant à évaluer l'innocuité et l'efficacité de ZEULIDE DEPOT chez des patients souffrant d'un cancer de la prostate	3,75 mg par voie intramusculaire toutes les 4 semaines pendant 24 semaines	160	<u>Moyenne ± ÉT</u> 71,6 ± 9,2 <u>Plage</u> 48-90	Hommes

ZEULIDE DEPOT à une teneur de 22,5 mg	Étude multicentrique ouverte visant à évaluer l'innocuité et l'efficacité de ZEULIDE DEPOT chez des patients souffrant d'un cancer de la prostate	22,5 mg Étude à doses multiples visant à évaluer 2 doses séquentielles administrées à 3 mois d'intervalle	163	<u>Moyenne ± ÉT</u>	Hommes
				71,0 ± 9,0 <u>Plage</u> 47-91	

Le tableau ci-dessous présente les données démographiques détaillées de la population à l'étude.

Paramètre	ZEULIDE DEPOT à une teneur de 3,75 mg Population d'évaluation de l'innocuité (N = 160)	ZEULIDE DEPOT à une teneur de 22,5 mg Population d'évaluation de l'innocuité (N = 163)
Âge		
Moyenne ± ÉT	71,6 ± 9,2	71,0 ± 9,0
Plage	48-90	47-91
Poids (kg)		
Moyenne ± ÉT	83,7 ± 15,5	88,8 ± 18,6
Plage	51-130	52-159
Taille (cm)		
Moyenne ± ÉT	174,2 ± 8,1	175,0 ± 8,0
Plage	150-193	149-191
Sexe		
Masculin	160 (100 %)	163 (100 %)
Origine ethnique		
Blancs	140 (87,5 %)	101 (62,0 %)
Noirs	16 (10 %)	49 (30,1 %)
Hispaniques	3 (1,9 %)	9 (5,5 %)
Asiatiques		2 (1,2 %)
Autres	1 (0,6 %)	2 (1,2 %)
Concentration de testostérone au départ (ng/ml)		
Moyenne ± ÉT	5,48 ± 4,20	4,14 ± 1,83
Plage	1,33-30,70	0,63-9,90

14.2 Résultats de l'étude

Deux études multicentriques de phase III en mode ouvert ont été réalisées pour évaluer l'innocuité et l'efficacité de ZEULIDE DEPOT chez des patients atteints d'un cancer de la prostate.

La première étude a été réalisée chez 160 patients atteints d'un cancer de la prostate qui n'avaient jamais reçu de traitement pour déterminer si ZEULIDE DEPOT à 3,75 mg injecté par voie intramusculaire une fois toutes les quatre semaines pendant 24 semaines réduirait le taux de testostérone et le maintiendrait au taux caractéristique de la castration ($\leq 0,5$ ng/ml).

Le jour 21, 78,7 % des patients présentaient des taux de testostérone caractéristiques de la castration. Le jour 28, 96,8 % des patients avaient des taux de testostérone caractéristiques de la castration et ce taux était $\leq 0,2$ ng/ml chez 73,1 %. Aucun cas de hausse brusque de la testostérone pendant le traitement (*breakthrough response*) ou après la réinjection du médicament (*acute-on-chronic response*)

n'a été rapporté durant l'étude. Tous les participants (100 %) ont maintenu un taux de testostérone caractéristique de la castration à tous les principaux points d'évaluation (jours 56, 84, 112, 140 et 168) jusqu'à la fin de l'étude (voir la figure 1). Au terme de l'étude, 92,8 % des patients avaient un taux de testostérone $\leq 0,2$ ng/ml.

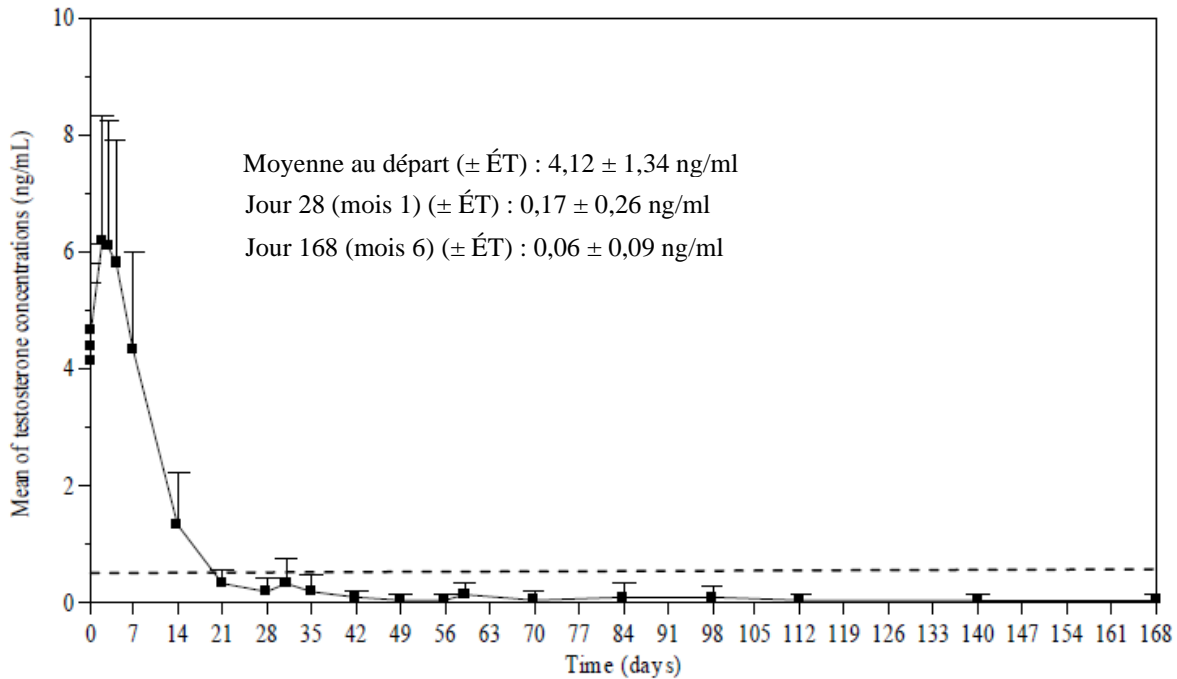


Figure 1. Concentrations plasmatiques de testostérone (moyenne \pm ÉT) pour tous les patients (N = 160) qui ont reçu 6 injections intramusculaires mensuelles de ZEULIDE DEPOT à 3,75 mg

Le jour 14 et le jour 4 après la première injection de ZEULIDE DEPOT, les concentrations sériques moyennes de LH et de FSH avaient diminué en deçà de leurs concentrations de départ, respectivement. En outre, les taux sériques moyens d'APS ont progressivement diminué durant le premier mois et sont demeurés inférieurs à leur valeur de départ jusqu'à la fin de l'étude. Toutefois, une importante variation inter-individuelle des concentrations d'APS a été observée pendant toute la durée de l'étude.

Par la suite, une étude à doses multiples a été réalisée pour évaluer deux doses séquentielles de ZEULIDE DEPOT à 22,5 mg administrées à intervalle de 3 mois chez 163 patients atteints d'un cancer de la prostate confirmé à l'histologie. Le jour 28, chez 98,7 % des patients, les taux de testostérone avaient diminué en deçà du seuil de castration ($\leq 0,5$ ng/ml) et 78,0 % des patients répondaient au critère plus rigoureux, une concentration de testostérone $\leq 0,2$ ng/ml. Au terme de l'étude (jour 168), 99,3 % des patients avaient maintenu un taux caractéristique de la castration. Par ailleurs, 90,7 % des patients présentaient des taux de testostérone $\leq 0,2$ ng/ml le jour 168.

Les paramètres d'évaluation de l'efficacité secondaires comprenaient les concentrations sériques de LH, de FSH et d'APS. Le jour 14 après la première injection, les taux sériques moyens de LH et de FSH avaient diminué en deçà de leur valeur au départ, reflétant la réponse du cancer de la prostate au traitement antiandrogénique. Les concentrations sont demeurées bien en deçà des valeurs de départ du jour 28 jusqu'à la fin de l'étude. Pendant le traitement, les taux sériques médians d'APS ont progressivement diminué (premier mois) et sont demeurés inférieurs à leur valeur de départ jusqu'à la

fin de l'étude. Les concentrations d'APS présentaient également une grande variabilité chez les patients tout au long de cette étude. Les concentrations de PSA ont également montré une grande variabilité entre les patients tout au long de cette étude. Le profil pharmacocinétique du leuprolide déterminé dans une analyse d'un sous-groupe de patients (N = 30) a confirmé le caractère soutenu de la libération de ZEULIDE DEPOT à 22,5 mg pendant toute la durée de l'étude.

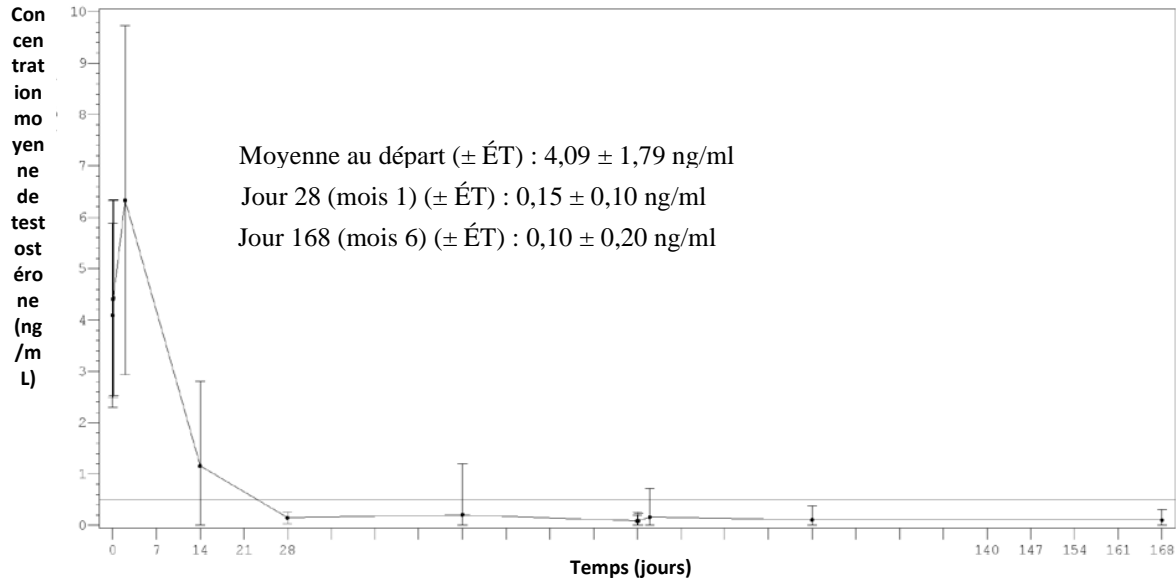


Figure 2. Concentrations plasmatiques de testostérone (moyenne \pm ÉT) pour les patients (N = 161) qui ont reçu 2 injections intramusculaires mensuelles de ZEULIDE DEPOT à 22,5 mg

Une évaluation de l'indice fonctionnel de l'OMS/ECOG a montré la stabilité de la plupart des patients, plus de 76 % (1 mois) et plus de 82 % (3 mois) ayant un indice fonctionnel de 0 pendant toute l'étude, ce qui indique qu'ils étaient pleinement actifs et capables d'accomplir toutes les activités qu'ils effectuaient avant la maladie, sans aucune restriction. Tous les résumés des douleurs osseuses, des symptômes urinaires et des douleurs urinaires indiquent une bonne maîtrise des symptômes et ont été constants durant toutes les études, sans signe d'exacerbation.

Le profil d'innocuité observé de ZEULIDE DEPOT à 3,75 mg (1 mois) et à 22,5 mg (3 mois) était semblable à celui d'autres produits contenant de l'acétate de leuprolide.

Tableau 5 - Résultats des études sur ZEULIDE DEPOT chez les patients atteints de cancer de la prostate

Critères d'évaluation primaires	Valeur associée et signification statistique pour le médicament à des dosages spécifiques	Valeur associée et signification statistique pour le placebo ou le contrôle actif
---------------------------------	---	---

<p>ZEULIDE DEPOT à 3,75 mg, injecté par voie intramusculaire une fois toutes les quatre semaines pendant 24 semaines, réduira la testostérone à un niveau castral ($\leq 0,5$ ng/mL) et la maintiendra à ce niveau chez les patients atteints d'un cancer de la prostate non traité antérieurement.</p>	<p>Au 21e jour, 78,7 % des patients avaient atteint la castration médicale.</p> <p>Au 28e jour, 96,8 % des patients avaient atteint des niveaux de castration; 73,1 % avaient atteint des niveaux $\leq 0,2$ ng/mL.</p> <p>Aucune percée n'a été signalée tout au long de l'étude.</p> <p>À la fin de l'étude, 92,8 % des patients avaient des taux de testostérone $\leq 0,2$ ng/mL.</p>	<p>Sans objet</p>
<p>Étude à doses multiples visant à évaluer deux doses séquentielles de ZEULIDE DEPOT à 22,5 mg administrées à un intervalle de 3 mois à des patients atteints d'un carcinome de la prostate histologiquement prouvé.</p>	<p>Au jour 28 : 98,7 % des patients avaient un taux de testostérone inférieur au seuil de castration ($\leq 0,5$ ng/mL).</p> <p>Au 28e jour, 78,0 % des patients présentaient des taux de testostérone $\leq 0,2$ ng/mL.</p> <p>À la fin de l'étude (jour 168), 99,3 % des patients ont conservé des niveaux de castration et 90,7 % des patients présentaient des taux de testostérone $\leq 0,2$ ng/mL.</p>	<p>Sans objet</p>

15 MICROBIOLOGIE

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

16 TOXICOLOGIE NON CLINIQUE

Toxicologie générale

Toxicité aiguë

Des études dont les résultats ont été publiés sur une préparation d'acétate de leuprolide à libération continue ont montré que ce produit avait une faible toxicité aiguë chez la souris et le rat, les DL₅₀ étant supérieures à 5000 mg/kg (plus de 400 mg d'acétate de leuprolide/kg) par les voies d'administration orale, sous-cutanée et intrapéritonéale, et supérieures à 2000 mg/kg (plus de 160 mg d'acétate de leuprolide/kg) par la voie intramusculaire. Les seuls signes cliniques observés étaient liés à des effets locaux au point d'injection.

Toxicité à long terme

Études chez le rat

L'acétate de leuprolide pour suspension à effet prolongé a été administré par voie intramusculaire à trois groupes de rats mâles à raison de 10, de 30 et de 100 mg/kg/semaine (équivalent à 0,8, à 2,4 et à 8,0 mg/kg/semaine d'acétate de leuprolide injectable) une fois par semaine pendant 13 semaines. Les rats recevant la dose de 100 mg/kg/semaine présentaient une atrophie des testicules; de plus, on a remarqué des taches blanches aux points d'injection. L'atrophie des testicules a été attribuée à l'effet hormonal de l'acétate de leuprolide; on a établi à 100 mg/kg/semaine la dose ne provoquant pas d'effet toxique.

Dans une autre étude de toxicité, on a administré à des rats mâles de l'acétate de leuprolide pour suspension à effet prolongé par voie sous-cutanée une fois par semaine pendant trois semaines à raison de 30 mg/kg/semaine (équivalent à 2,4 mg/kg/semaine d'acétate de leuprolide injectable). On a observé une atrophie des testicules et une légère induration. La dose n'entraînant pas d'effet toxique a été établie à 30 mg/kg/semaine.

Dans une troisième étude, on a administré de l'acétate de leuprolide pour suspension à effet prolongé par voie sous-cutanée à des groupes de rats et de rates à raison de 0, de 10, de 30 et de 100 mg/kg/semaine une fois par semaine pendant 13 semaines (équivalent à 0, à 0,8, à 2,4 et à 8,0 mg/kg/semaine d'acétate de leuprolide injectable). Une atrophie des testicules et une induration au point d'injection ont été signalées; chez les rates, l'inhibition de l'ouverture du vagin a été maintenue pendant toute la durée de l'administration du médicament. L'acétate de leuprolide pour suspension à effet prolongé a donné lieu à des modifications associées aux effets pharmacologiques prévus. La dose n'entraînant pas d'effet toxique a été établie à 100 mg/kg/semaine.

Études chez le chien

Dans deux études différentes, des beagles mâles et femelles ont reçu de l'acétate de leuprolide pour suspension à effet prolongé par voie sous-cutanée pendant 13 semaines, une fois par semaine, à raison de 10, de 30 et de 100 mg/kg/semaine, équivalent à 0,8, à 2,4 et à 8 mg/kg/semaine d'acétate de leuprolide injectable. Aucun décès n'est survenu. Les signes et symptômes observés sont notamment des lésions inflammatoires aux points d'injection et des modifications atrophiques des glandes sexuelles primaires et secondaires. Les modifications aux points d'injection, tant chez le groupe témoin que chez les groupes expérimentaux, étaient attribuables aux microcapsules plutôt qu'au leuprolide et étaient réversibles.

Cancérogénicité : Aucune étude visant à déterminer le pouvoir cancérogène de ZEULIDE DEPOT n'a été réalisée.

On a réalisé deux études de cancérogénicité d'une durée de deux ans sur des rongeurs. Des rats et des souris ont reçu quotidiennement de l'acétate de leuprolide à raison de 0,6, de 1,5 et de 4 mg/kg/jour et de 0,6, de 6 et de 60 mg/kg/jour, respectivement.

Chez les rats, une autopsie pratiquée au bout de 12 mois a permis de noter une hyperplasie, une hypertrophie et des adénomes bénins de l'hypophyse dont la fréquence était liée à la dose. Par ailleurs, chez les rats et les rates ayant reçu pendant 24 mois par voie sous-cutanée de fortes doses quotidiennes du médicament (de 0,6 à 4 mg/kg), on a observé des adénomes bénins de l'hypophyse dont la fréquence était liée à la dose de manière statistiquement significative.

Chez les souris, l'administration de doses allant jusqu'à 60 mg/kg pendant deux ans n'a pas provoqué de changements néoplasiques ni d'anomalies hypophysaires.

On a traité des patients par le leuprolide à des doses pouvant atteindre 10 mg/jour pendant une période allant jusqu'à trois ans et 20 mg/jour pendant deux ans. Aucun des patients traités n'a présenté de signes cliniques d'anomalies hypophysaires.

Génotoxicité : Une préparation à libération prolongée de leuprolide ne s'est pas révélée mutagène dans un essai cytogénétique *in vitro* sur des cellules de poumon de hamster chinois ou dans le test du micronoyau *in vivo* chez la souris. Dans le test de réversion bactérien (test d'Ames) sur *E. coli* et *S. typhimurium*, l'acétate de leuprolide ne s'est pas révélé mutagène.

Toxicité pour la reproduction et le développement : Des études sur la reproduction et la tératologie réalisées avec une préparation à libération prolongée indiquent que tous les effets observés sont liés aux conséquences de l'administration répétée de cet agent pharmacologique. Des études sur la fertilité, dans lesquelles des rats mâles ont reçu à trois reprises une dose du médicament à intervalles de quatre semaines avant l'accouplement, ont montré que le médicament produisait une atrophie réversible des testicules ou des organes sexuels accessoires à une dose aussi faible que 0,024 mg/kg (sous forme de leuprolide), ainsi qu'une baisse de la concentration de LH, de FSH et de testostérone. Une réduction réversible de la copulation et des sites d'implantation a également été constatée à la dose élevée de 2,4 mg/kg. Aucun effet sur les fœtus n'a été observé.

L'administration d'une dose unique de 2,4 mg d'acétate de leuprolide/kg à des rates quatre semaines avant l'accouplement a provoqué une interruption du cycle œstral et une diminution de la taille du vagin. Le poids des ovaires et de l'utérus a également diminué. À une dose de 0,24 mg/kg et plus, le nombre de corps lutéaux et de sites d'implantation était réduit après l'accouplement. Le nombre de fœtus vivants était moindre chez les rates ayant reçu une dose de 2,4 mg/kg et plus.

Le développement des fœtus ne présentait aucune anomalie. La préparation de leuprolide à libération prolongée ne s'est révélée tératogène ni chez le rat ni chez le lapin. Dans une étude périnatale, l'administration de la préparation de leuprolide à libération prolongée avant la parturition à des doses atteignant 8 mg/kg a eu des effets sur le poids des organes sexuels, mais n'a entraîné aucun effet indésirable sur les fœtus, y compris sur le poids de leurs organes sexuels.

Lors d'une autre étude, l'administration de doses d'essai de 0,00024, de 0,0024 et de 0,024 mg/kg d'acétate de leuprolide (soit de 1/300 à 1/3 de la dose de 3,75 mg) à des lapines le jour 6 de la gestation a provoqué une augmentation, liée à la dose, des anomalies fœtales graves.

Toxicologie particulière : Pour étudier l'effet de l'acétate de leuprolide au point d'injection, la toxicité locale de préparations très semblables à ZEULIDE DEPOT à 3,75 mg a été évaluée dans différents modèles animaux.

Études chez le rat et le chien

Chez le rat et le chien, l'examen histopathologique a été réalisé après l'administration sous-cutanée de la préparation à libération prolongée d'acétate de leuprolide (acétate de leuprolide en microcapsules dans du PLGA) ou d'un placebo de PLGA. Les animaux ont été traités pendant 13 semaines (rats et chiens) et 12 mois (rats). L'examen histopathologique des points d'injection n'a révélé que du tissu de granulation accompagné de kystes qui avaient disparu, respectivement, dans les 10 ou 13 semaines suivant l'administration. Ces changements étaient principalement caractérisés par des réactions à un corps étranger causées par le PLGA.

Études chez le lapin

La tolérance locale à la préparation à libération prolongée avec et sans inclusion de l'acétate de leuprolide (au total quatre injections sous-cutanées ont été administrées une fois toutes les 4 semaines) a été étudiée chez le lapin. Les examens macroscopiques et microscopiques (jours 2, 14 et 56 après la dernière injection) des préparations à libération prolongée avec et sans acétate de leuprolide ont donné des résultats semblables. La réaction à un corps étranger, en l'absence de changements toxicologiques dans le tissu cutané et musculaire environnant, indique que ces préparations ont un très faible potentiel irritant.

Études chez le cobaye

Deux études ont été réalisées pour évaluer les risques d'anaphylaxie générale ou d'hypersensibilité retardée chez des cobayes ayant reçu de l'acétate de leuprolide pour suspension à effet prolongé.

Étude préliminaire du potentiel antigénique. On a administré de l'acétate de leuprolide pour suspension à effet prolongé à des cobayes à raison de 123 mg/kg toutes les deux semaines, quatre fois par voie intramusculaire et une fois par voie sous-cutanée, deux semaines après la dernière administration intramusculaire. On a comparé les résultats obtenus avec ceux des animaux témoins traités qui ont reçu 122 mg/kg d'un placebo sous forme de microcapsules par voie intrapéritonéale ou 5 mg/animal d'ovalbumine par voie intraveineuse. On n'a observé aucune réaction anaphylactique générale chez les animaux traités par l'acétate de leuprolide pour suspension à effet prolongé et avec le placebo, mais une faible production d'anticorps équivoque a été signalée chez certains.

Dans une deuxième étude, on a comparé le risque de sensibilisation avec l'acétate de leuprolide pour suspension à effet prolongé à des doses de 50 mg/animal/prise administrées par voie intramusculaire (anaphylaxie générale) ou à des doses d'environ 7,2 mg/animal/prise (0,05 ml d'une suspension de 144,23 mg/ml) administrées par voie intradermique (hypersensibilité retardée) aux effets provoqués par la gélatine, l'albumine d'œuf ou le captan. Aucun signe de réaction anaphylactique ou d'hypersensibilité retardée n'a été observé avec l'acétate de leuprolide pour suspension à effet prolongé, tandis que les autres produits ont donné lieu à des signes de réaction anaphylactique (grattage du museau, éternuements, dyspnée ou irritation locale).

RENSEIGNEMENTS SUR LE MÉDICAMENT POUR LE PATIENT

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

PrZEULIDE DEPOT^{MC}

Acétate de leuprolide pour suspension à effet prolongé

Lisez ce qui suit attentivement avant de prendre **ZEULIDE DEPOT** 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 **ZEULIDE DEPOT**.

Mises en garde et précautions importantes

ZEULIDE DEPOT doit être prescrit par un médecin qui a de l'expérience dans l'emploi de l'hormonothérapie dans le traitement du cancer de la prostate.

ZEULIDE DEPOT peut causer les effets suivants :

- Aggravation des symptômes du cancer de la prostate au début du traitement. Le taux de testostérone peut s'accroître au cours de la première semaine de traitement par ZEULIDE DEPOT, ce qui peut provoquer :
 - engourdissement, sensation de picotement, faiblesse ou douleur aux os ou aux membres;
 - présence de sang dans l'urine ou obstruction des voies urinaires;
 - pression sur la moelle épinière;
 - troubles rénaux.
- **Ostéoporose** (amaigrissement des os) et fractures osseuses pouvant survenir pendant la prise de ZEULIDE DEPOT. Votre professionnel de la santé déterminera si les bienfaits du traitement l'emportent sur les risques.
- **Mort subite d'origine cardiaque**. Cela comprend **une insuffisance cardiaque, un infarctus du myocarde** (crise cardiaque), un accident vasculaire cérébral et l'allongement de l'intervalle QT (provoquant l'irrégularité du rythme cardiaque). Votre professionnel de la santé déterminera si les bienfaits du traitement l'emportent sur les risques.
- **Apoplexie hypophysaire** (hémorragie de l'hypophyse ou blocage du flux sanguin). Cela peut se produire au cours des deux premières semaines ou, dans certains cas, dans l'heure suivant l'administration de la première dose.
- **Lésions hépatiques** d'origine médicamenteuse. Ce type de lésions et une jaunisse (jaunissement de la peau et du blanc des yeux) peuvent survenir pendant la prise de ZEULIDE DEPOT.

Pour quoi ZEULIDE DEPOT est-il utilisé?

ZEULIDE DEPOT est utilisé chez les adultes pour :

- soulager les symptômes du cancer de la prostate qui est à un stade avancé (qui est incurable)

ou qui s'est propagé à d'autres parties du corps. Ce traitement est qualifié de palliatif puisqu'il ne peut pas guérir le cancer de la prostate.

Comment ZEULIDE DEPOT agit-il?

ZEULIDE DEPOT fait partie d'une classe de médicaments connue sous le nom d'analogues de l'hormone de libération de la gonadotrophine (LH-RH).

ZEULIDE DEPOT agit en réduisant la concentration d'hormones, comme la testostérone, dans le corps. Cela peut contribuer à soulager certains des symptômes liés au cancer de la prostate.

Quels sont les ingrédients dans ZEULIDE DEPOT?

Ingrédient médicamenteux : acétate de leuprolide.

Ingrédients non médicamenteux :

Flacon : acide polylactique (22,5 mg), carboxyméthylcellulose sodique, citrate de triéthyle, mannitol, poly[D, L-lactide-co-glycolide] 50/50 (3,75 mg), polysorbate 80.

Seringue : mannitol et eau pour préparations injectables. Peut contenir de l'acide chlorhydrique et/ou de l'hydroxyde de sodium pour ajuster le pH.

ZEULIDE DEPOT est disponible sous les formes posologiques suivantes :

- poudre lyophilisée (séchée à très basse température) pour injection, fournissant 3,75 mg (pour 1 mois) ou 22,5 mg (pour 3 mois) d'acétate de leuprolide.
- ZEULIDE DEPOT est présenté en trousse unidoses comprenant un flacon d'acétate de leuprolide lyophilisé, une seringue préremplie contenant 2 ml de diluant, un adaptateur et une aiguille stérile de calibre 21.

ZEULIDE DEPOT ne doit pas être utilisé :

- si vous êtes allergique à l'acétate de leuprolide, à des analogues de la LH-RH semblables (p. ex., histréline, gosoréline) ou à l'un des autres ingrédients contenus dans ZEULIDE DEPOT; si vous êtes une femme, en particulier celles qui sont enceintes ou qui pourraient le devenir. ZEULIDE DEPOT peut être nocif pour l'enfant à naître;
- si vous êtes une femme qui allaite.

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

- vous avez eu ou avez des problèmes urinaires, comme une obstruction des voies urinaires;
- vous avez des antécédents familiaux d'un trouble des os ou faites usage depuis longtemps de produits qui peuvent réduire la masse osseuse, comme les anticonvulsivants (contre les convulsions), les corticostéroïdes (pour réduire l'inflammation), l'alcool ou le tabac;
- vous avez eu ou avez des troubles cardiaques, notamment une affection appelée « syndrome du QT long congénital »;
- vous avez une glycémie élevée (diabète);
- vous présentez un trouble hémorragique, une faible numération des globules rouges (anémie) ou une faible numération des plaquettes (thrombocytopénie);
- vous prenez des anticoagulants (pour éclaircir le sang) ou des antiarythmiques (pour régulariser le rythme cardiaque);

- vous avez ou avez eu des troubles du foie ou des reins (par exemple, la stéatose hépatique);
- vous souffrez ou avez souffert de dépression;
- vous avez déjà souffert ou l'on croit que vous souffrez de convulsions, d'épilepsie, de problèmes de la circulation du sang vers le cerveau ou d'une tumeur au cerveau;
- vous avez déjà souffert ou l'on croit que vous souffrez d'un problème de santé mentale, qui peut comprendre des pleurs, de l'irritabilité, de l'impatience, de la colère ou de l'agressivité, de la dépression ou du suicide.

Autres mises en garde à connaître :

ZEULIDE DEPOT peut causer des effets secondaires graves, notamment :

- **convulsions** (spasmes musculaires ou crise épileptique);
- **modifications du comportement ou de l'état mental** : dépression, sautes d'humeur et suicide peuvent se produire pendant la prise de ZEULIDE DEPOT. Votre professionnel de la santé vous parlera de ces problèmes de santé mentale;
- **problèmes pulmonaires et respiratoires** : douleur et serrement de poitrine, expectoration de sang, respiration sifflante, maux de gorge et symptômes de rhume peuvent se produire pendant la prise de ZEULIDE DEPOT.
- **hypertension intracrânienne idiopathique (pression cérébrale)** : ZEULIDE DEPOT peut provoquer une augmentation de la pression cérébrale. Les symptômes comprennent des maux de tête sévères ou récurrents, des problèmes oculaires et auditifs.
- réactions cutanées graves, notamment syndrome de Stevens-Johnson (SJS), nécrolyse épidermique toxique (NET) et érythème polymorphe: Ces effets indésirables peuvent survenir pendant le traitement par ZEULIDE DEPOT. Ils peuvent mettre la vie en danger ou être mortels. Certains symptômes comprennent des éruptions cutanées, une desquamation de la peau, de la fièvre et des symptômes pseudo-grippaux. Contactez immédiatement votre professionnel de santé si vous présentez l'un de ces symptômes.

Consultez le tableau sur les effets secondaires graves et les mesures à prendre ci-dessous pour obtenir des renseignements supplémentaires sur les effets secondaires précités et d'autres effets graves.

Diabète (glycémie élevée) :

- Le traitement par Zeulide Depot est associé à un risque accru de diabète.
- Votre glycémie doit être surveillée pendant le traitement. Il pourrait être nécessaire d'augmenter la fréquence de la surveillance si vous êtes diabétique.

Anémie (faible numération des globules rouges) :

- Le traitement par Zeulide Depot est associé à un risque accru de faible numération des globules rouges.
- Votre professionnel de la santé déterminera si les bienfaits l'emportent sur les risques.

Santé sexuelle et fertilité :

- La prise de ZEULIDE DEPOT peut provoquer l'hypogonadisme (production faible ou nulle d'hormones sexuelles). Cela peut entraîner un dysfonctionnement sexuel/érectile et une baisse de la libido.

Surveillance et épreuves de laboratoire :

- Vous devrez subir des analyses de sang avant de commencer à prendre ZEULIDE DEPOT et pendant le traitement. Les résultats aideront votre professionnel de la santé à déterminer l'effet de ZEULIDE DEPOT sur votre sang, votre glycémie, votre taux de graisse, votre taux d'hormones et d'autres parties de votre corps (cœur, foie et reins).
- Il se peut également que vous subissiez une électrocardiographie (ECG) pour déterminer l'effet de ZEULIDE DEPOT sur votre rythme cardiaque.
- Des radiographies, des échographies et des tomodensitométries pourraient être requises pour déterminer l'effet de ZEULIDE DEPOT sur la santé de vos os et de vos voies urinaires.

Femmes et enfants :

- ZEULIDE DEPOT n'est pas indiqué chez les femmes et les enfants de moins de 12 ans.

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.

Les produits qui suivent pourraient être associés à des interactions médicamenteuses avec ZEULIDE DEPOT :

- Médicaments ayant un effet sur le rythme cardiaque (antiarythmiques) comme la quinidine, le disopyramide, l'amiodarone, le sotalol, le dofétilide, l'ibutilide, le flécaïnide, la propafénone et la dronédarone;
- Médicaments utilisés pour traiter les troubles mentaux (antipsychotiques), comme la chlorpromazine;
- Médicaments utilisés pour traiter la dépression (antidépresseurs), comme l'amitriptyline et la nortriptyline;
- Médicaments narcotiques utilisés pour traiter la douleur, comme la codéine;
- Médicaments utilisés pour traiter les infections bactériennes, comme l'érythromycine, la clarithromycine, l'azithromycine et la moxifloxacine;
- Médicaments utilisés pour traiter les infections fongiques (antifongiques) comme le kétoconazole, le fluconazole;
- Médicaments utilisés pour traiter le paludisme (antipaludiques), comme la quinine;
- Médicaments utilisés pour prévenir les nausées et les vomissements causés par une chimiothérapie, une radiothérapie ou une intervention chirurgicale anticancéreuse, comme l'ondansétron;
- Médicaments utilisés pour traiter les problèmes respiratoires (p. ex., l'asthme), comme le salbutamol.

Comment prendre ZEULIDE DEPOT :

ZEULIDE DEPOT doit être reconstitué et administré selon les directives se trouvant dans l'emballage et administré par un professionnel de la santé dans un établissement de soins.

Doses habituelles :

- 3,75 mg : une injection, une fois par mois.
- 22,5 mg : une injection, une fois tous les 3 mois.

Surdosage :

Si vous pensez que vous ou une personne dont vous vous occupez avez pris trop de ZEULIDE DEPOT, communiquez immédiatement avec votre professionnel de la santé, le service des urgences d'un hôpital, le centre antipoison régional ou le numéro sans frais de Santé Canada, 1-844 POISON-X (1-844-764-7669), même s'il n'y a aucun signe ou symptôme.

Dose oubliée :

- Si vous omettez une dose de ZEULIDE DEPOT, communiquez dès que possible avec votre professionnel de la santé.
- Il est très important que vous respectiez le calendrier prévu d'administration de toutes les doses de ZEULIDE DEPOT par votre professionnel de la santé.

Quels sont les effets secondaires qui pourraient être associés à ZEULIDE DEPOT?

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

Au cours des premières semaines de traitement par ZEULIDE DEPOT, votre taux de testostérone va d'abord augmenter, pour ensuite diminuer sur une période de plusieurs semaines. Durant cette période, certains patients peuvent présenter une exacerbation des symptômes urinaires (difficulté à uriner, présence de sang dans l'urine) ou une aggravation temporaire des douleurs osseuses. Si cela vous arrive, communiquez immédiatement avec votre professionnel de santé.

- douleur généralisée ou symptômes du rhume ou de la grippe;
- maux de gorge;
- enflure autour des yeux;
- douleur aux articulations, aux muscles, au bassin, au cou ou aux mamelons;
- sensation de fatigue ou de faiblesse;
- augmentation de l'appétit;
- perte du goût;
- maux de tête;
- vision brouillée;
- difficulté à dormir;
- diarrhée;
- constipation;
- maux d'estomac;
- sensation de chaleur ou de froid;
- agitation.

Effets secondaires graves et mesures à prendre			
Symptôme / effet	Consultez votre professionnel de la santé		Cessez de prendre le médicament et obtenez de l'aide médicale immédiatement
	Seulement si l'effet est grave	Dans tous les cas	
TRÈS COURANT			
Bouffées de chaleur		✓	
COURANT			
Anorexie (trouble alimentaire)		✓	
Modifications du comportement et de l'état mental : agitation y compris comportement agressif ou hostilité, dépression, troubles émotionnels, problèmes de sommeil		✓	
Douleurs osseuses		✓	
Sudation abondante, sueurs froides, sueurs nocturnes		✓	
Hypogonadisme (production faible ou nulle d'hormones sexuelles) : dysfonctionnement érectile, éjaculation sèche, seins enflés/sensibles, faible libido, problèmes testiculaires		✓	
Réactions au point d'injection : formation de cloques (« ampoules »), démangeaisons, douleur, urticaire, rougeur, ecchymoses, durcissement de la peau, lésions cutanées, sensibilité, saignement de la peau, sensation de chaleur autour de la zone d'injection	✓		
Problèmes pulmonaires et respiratoires y compris épanchement pleural (liquide autour des poumons) : douleur et serrement de poitrine, respiration difficile ou douloureuse, toux, expectoration de sang, respiration sifflante		✓	
Acouphène : tintement, bourdonnement, cliquètement ou sifflement dans les oreilles	✓		
Vertiges (étourdissements, sensation de tête qui tourne)		✓	
PEU COURANT			
Douleur au dos		✓	
Engourdissement des membres		✓	
Nausées ou vomissements persistants		✓	
Problèmes urinaires : difficulté à uriner et douleur à la miction,		✓	

Effets secondaires graves et mesures à prendre			
Symptôme / effet	Consultez votre professionnel de la santé		Cessez de prendre le médicament et obtenez de l'aide médicale immédiatement
	Seulement si l'effet est grave	Dans tous les cas	
sensation exagérée de devoir uriner, sang dans l'urine, douleur dans les voies urinaires, volume réduit d'urine			
FRÉQUENCE INCONNUE			
Réaction allergique : serrement dans la poitrine, difficulté à respirer, douleur thoracique, éternuement, toux			✓
Convulsions (spasmes musculaires ou crise épileptique)			✓
Insuffisance cardiaque, infarctus du myocarde (crise cardiaque) : douleur oppressante dans la poitrine, essoufflement, sudation, nausées, douleurs à la mâchoire, au cou et/ou au bras, battements de cœur irréguliers, rétention de liquide, enflure des jambes, des chevilles et des pieds			✓
Hypertension intracrânienne idiopathique (pression cérébrale) : maux de tête sévères ou récurrents, problèmes oculaires et acouphènes (problèmes d'oreille).			
Trouble/lésion hépatique : jaunissement de la peau ou des yeux, urine foncée, douleur abdominale, nausées, vomissements, perte d'appétit, fièvre, fatigue, faiblesse		✓	
Ostéoporose (os minces et fragiles) : os cassés, douleur, douleur au dos qui s'intensifie en position debout ou en marchant		✓	
Apoplexie hypophysaire (hémorragie de l'hypophyse ou blocage du flux sanguin) : maux de tête soudains, vomissements, troubles visuels			✓
Faiblesse, engourdissement, sensation de picotement et/ou douleur aux bras, aux mains, aux jambes ou aux pieds		✓	
Stéatose hépatique (accumulation excessive de graisse dans le foie) : fatigue, malaise, douleur ou inconfort dans la partie supérieure droite de		✓	

Effets secondaires graves et mesures à prendre			
Symptôme / effet	Consultez votre professionnel de la santé		Cessez de prendre le médicament et obtenez de l'aide médicale immédiatement
	Seulement si l'effet est grave	Dans tous les cas	
l'abdomen, ou absence totale de symptômes.			
Syndrome de Stevens-Johnson (SJS), nécrolyse épidermique toxique (NET), érythème polymorphe (réaction cutanée grave/éruption cutanée) : rougeurs, cloques et/ou desquamation de la peau et/ou à l'intérieur des lèvres, des yeux, de la bouche, des voies nasales ou des organes génitaux, démangeaisons, douleurs, sécheresse cutanée, accompagnées de fièvre, frissons, maux de tête, toux, courbatures ou gonflement des glandes.			✓

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

Déclaration des effets secondaires

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

- En visitant le site Web des déclarations des effets indésirables (canada.ca/drug-device-reporting) pour vous informer sur comment faire une déclaration en ligne, par courriel, ou par télécopieur; ou
- En téléphonant sans frais au 1-866-234-2345.

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

Entreposage :

- ZEULIDE DEPOT doit être conservé à une température inférieure à 25 °C. À préserver du gel.
- La gestion et la conservation de ZEULIDE DEPOT sera assurée par les professionnels de la santé.
- Garder hors de la portée et de la vue des enfants.

Pour en savoir davantage au sujet de ZEULIDE DEPOT :

- Communiquer avec votre professionnel de la santé.
- Lire la monographie de produit intégrale rédigée à l'intention des professionnels de la santé, qui

renferme également les renseignements sur le médicament pour le patient. Ce document est disponible sur le site Web de Santé Canada (<https://www.canada.ca/fr/sante-canada/services/medicaments-produits-sante/medicaments/base-donnees-produits-pharmaceutiques.html>) ou sur le site Web du fabricant www.veritypharma.com ou peut être obtenu en téléphonant au 1-800-877-4414.

Le présent dépliant a été rédigé par Verity Pharmaceuticals Inc.

ZEULIDE DEPOT est une marque de commerce de G.P. Pharm S.A. utilisée en vertu d'une licence accordée à Verity Pharmaceuticals Inc.

Date de la dernière révision : avril 15 2025