

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

Pr **Xtandi**[®]

Capsules

d'enzalutamide

Pour administration orale

40 mg d'enzalutamide

Antiandrogène (L02BB04)

Astellas Pharma Canada, Inc.
Markham (ON)
L3R 0B8

Date d'approbation :
26 janvier 2026

Numéro de contrôle : 300782

® Marque déposée

MODIFICATIONS IMPORTANTES APPORTÉES RÉCEMMENT À LA MONOGRAPHIE

4 POSOLOGIE ET ADMINISTRATION, 4.4 Administration	2024-12
7 MISES EN GARDE ET PRÉCAUTIONS, Surveillance et examens de laboratoire	2024-01
7 MISES EN GARDE ET PRÉCAUTIONS, Appareil musculosquelettique	2024-01
7 MISES EN GARDE ET PRÉCAUTIONS, Système nerveux	2024-01
7 MISES EN GARDE ET PRÉCAUTIONS, Dysphagie liée à la taille du produit	2024-12
7 MISES EN GARDE ET PRÉCAUTIONS, 7.1.4 Personnes âgées (≥ 65 ans)	2024-01

TABLEAU DES MATIÈRES

Certaines sections (tel qu'indiqué dans la section 2.1 de la ligne directrice des monographies de produit) 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
TABLEAU DES MATIÈRES	2
PARTIE 1 : RENSEIGNEMENTS DESTINÉS AUX PROFESSIONNELS DE LA SANTÉ	5
1 INDICATIONS	5
1.1 Pédiatrie	5
1.2 Gériatrie	5
2 CONTRE-INDICATIONS	5
3 ENCADRÉ SUR LES MISES EN GARDE ET PRÉCAUTIONS IMPORTANTES	6
4 POSOLOGIE ET ADMINISTRATION	6
4.1 Considérations posologiques	6
4.2 Posologie recommandée et ajustement posologique	6
4.4 Administration	7
4.5 Dose oubliée	7
5 SURDOSE	7
6 FORMES PHARMACEUTIQUES, TENEURS, COMPOSITION ET CONDITIONNEMENT	8
7 MISES EN GARDE ET PRÉCAUTIONS	8
Généralités	8
Cancérogénèse et génotoxicité	9

Appareil cardiovasculaire	9
Conduite et utilisation de machines.....	10
Oreille/nez/gorge	10
Fonctions hépatique, biliaire et pancréatique	10
Système immunitaire	10
Surveillance et examens de laboratoire.....	10
Appareil musculosquelettique	11
Système nerveux	11
Fonction rénale.....	12
Santé reproductive	13
7.1 Populations particulières	13
7.1.1 Grossesse	13
7.1.2 Allaitement.....	13
7.1.3 Enfants et adolescents.....	13
7.1.4 Personnes âgées	14
8 EFFETS INDÉSIRABLES	14
8.1 Aperçu des effets indésirables.....	14
8.2 Effets indésirables observés au cours des études cliniques	14
8.3 Effets indésirables peu fréquents observés au cours des études cliniques	26
8.4 Résultats anormaux aux examens de laboratoire : données hématologiques, données biochimiques et autres données quantitatives	26
8.5 Effets indésirables observés après la commercialisation	26
9 INTERACTIONS MÉDICAMENTEUSES	27
9.2 Aperçu des interactions médicamenteuses.....	27
9.4 Interactions médicament-médicament	27
9.5 Interactions médicament-aliment	37
9.6 Interactions médicament-plante médicinale.....	37
9.7 Interactions médicament-examens de laboratoire	37
10 PHARMACOLOGIE CLINIQUE	37
10.1 Mode d'action	37
10.2 Pharmacodynamie	38

10.3	Pharmacocinétique	38
11	CONSERVATION, STABILITÉ ET MISE AU REBUT	42
12	INSTRUCTIONS PARTICULIÈRES DE MANIPULATION DU PRODUIT	42
PARTIE 2 : RENSEIGNEMENTS SCIENTIFIQUES.....		43
13	RENSEIGNEMENTS PHARMACEUTIQUES	43
14	ÉTUDES CLINIQUES	43
14.1	Études cliniques par indication	43
14.2	Études de biodisponibilité comparatives.....	82
15	MICROBIOLOGIE	82
16	TOXICOLOGIE NON CLINIQUE.....	82
RENSEIGNEMENTS DESTINÉS AUX PATIENT·E·S		92

PARTIE 1 : RENSEIGNEMENTS DESTINÉS AUX PROFESSIONNELS DE LA SANTÉ

1 INDICATIONS

Xtandi[®] (capsules d'enzalutamide) est indiqué pour le traitement des patients atteints d'un cancer de la prostate sensible à la castration non métastatique (CPSCNm) avec récurrence biochimique à haut risque de métastases (BCR à haut risque). (voir la section [14 Études cliniques](#)).

Xtandi[®] (capsules d'enzalutamide) est indiqué pour le traitement de patients présentant un cancer de la prostate métastatique sensible à la castration (CPSCm).

Xtandi[®] (capsules d'enzalutamide) est indiqué pour le traitement des patients atteints d'un cancer de la prostate non métastatique résistant à la castration (CPRCnm).

Xtandi n'a pas fait l'objet d'études chez les patients atteints d'un CPRCnm à faible risque de progression vers une maladie métastatique (voir la section [14 Études cliniques](#)). Le profil risques-avantages chez ces patients n'est pas connu.

Xtandi[®] (capsules d'enzalutamide) est indiqué dans un contexte de castration médicale ou chirurgicale pour le traitement du cancer de la prostate métastatique résistant à la castration (CPRCm) chez les patients qui :

- n'ont jamais reçu de chimiothérapie et sont asymptomatiques ou légèrement symptomatiques après échec d'un traitement antiandrogénique.
- ont reçu un traitement par le docétaxel.

1.1 Pédiatrie

L'innocuité et l'efficacité de Xtandi[®] n'ont pas été établies chez les patients âgés de moins de 18 ans.

1.2 Gériatrie

Aucune différence globale n'a été observée quant à l'innocuité et l'efficacité entre les patients âgés et les patients plus jeunes lors d'études cliniques (voir la section [7 MISES EN GARDE ET PRÉCAUTIONS, Populations particulières](#)).

2 CONTRE-INDICATIONS

Xtandi est contre-indiqué chez les :

- patients qui sont hypersensibles à l'enzalutamide ou à l'un ou l'autre des ingrédients de la préparation, y compris tout ingrédient non médicinal, ou à un élément de son contenant. Pour obtenir une liste complète, veuillez consulter la section [6 FORMES PHARMACEUTIQUES, TENEURS, COMPOSITION ET CONDITIONNEMENT](#) de cette monographie.
- femmes enceintes ou qui pourraient le devenir, ou qui allaitent.

3 ENCADRÉ SUR LES MISES EN GARDE ET PRÉCAUTIONS IMPORTANTES

Xtandi (capsules d'enzalutamide) ne doit être prescrit que par un professionnel de la santé autorisé qui est expérimenté dans le traitement du cancer de la prostate et dans l'usage d'endocrinothérapies antinéoplasiques.

Les événements indésirables suivants sont cliniquement significatifs :

- Convulsions (voir la section [Système nerveux](#) ci-dessous),
- Syndrome d'encéphalopathie postérieure réversible (voir la section [Système nerveux](#) ci-dessous).

4 POSOLOGIE ET ADMINISTRATION

4.1 Considérations posologiques

Xtandi est destiné à être utilisé chez les patients atteints d'un CPRCnm, d'un CPRCm ou d'un CPSCm qui sont traités par un analogue de la GnRH ou qui ont déjà subi une castration chirurgicale. Il est recommandé que les patients qui ont commencé à prendre Xtandi et qui reçoivent un analogue de la GnRH continuent à recevoir cet analogue.

Les patients atteints de CPSCnm et présentant une BCR à haut risque peuvent être traités par XTANDI en association ou non avec un analogue de la GnRH.

4.2 Posologie recommandée et ajustement posologique

La dose recommandée de Xtandi est de 160 mg (quatre capsules de 40 mg) en une seule prise par jour par voie orale. Xtandi peut être pris avec ou sans nourriture.

La co-administration de Xtandi avec des inhibiteurs du CYP2C8 peut augmenter l'exposition plasmatique de l'enzalutamide et est à éviter, si possible. S'il est nécessaire d'administrer aux patients un puissant inhibiteur du CYP2C8, la dose de Xtandi doit être réduite à 80 mg, une fois par jour.

Si un patient présente une toxicité de grade 3 ou plus ou un effet indésirable intolérable, il convient d'interrompre le traitement pendant une semaine ou jusqu'à ce que les symptômes s'améliorent pour atteindre un grade ≤ 2 , puis de reprendre le traitement à une dose identique ou réduite (120 mg ou 80 mg), si le cas le justifie.

Pour le traitement intermittent des patients atteints d'un CPSCnm et présentant une BCR à haut risque : le traitement par Xtandi administré en même temps qu'un analogue de la GnRH (le cas échéant) doit alors être suspendu, après 36 semaines de traitement, si l'APS est indétectable ($< 0,2$ ng/ml). Le traitement par Xtandi et un analogue de la GnRH (le cas échéant) doit être réinitié lorsque le taux d'APS a augmenté à $\geq 2,0$ ng/ml pour les patients ayant subi une prostatectomie radicale antérieure ou à $\geq 5,0$ ng/ml pour les patients ayant subi une radiothérapie primaire antérieure.

Xtandi a été utilisé chez les patients atteints d'un CPSCnm et présentant une BCR à haut risque en association avec la leuprolide (voir la section **14 ÉTUDES CLINIQUES**). La prudence est de mise lors de l'utilisation d'autres analogues de la GnRH pour traiter des patients présentant une BCR à haut risque, en raison des différences potentielles dans les schémas de récupération de la testostérone, dans l'expression de l'APS, dans la durée de suspension du traitement et dans l'observance du traitement. Il existe un risque potentiel que la récupération rapide de la testostérone après la suspension du traitement entraîne une réduction de la durée de la suspension du traitement.

Patients âgés : Il n'est pas nécessaire d'ajuster la dose chez les patients âgés (voir la section 10 [PHARMACOLOGIE CLINIQUE, Populations et états pathologiques particuliers](#)).

Patients souffrant d'une insuffisance hépatique : Il n'est pas nécessaire d'ajuster la dose chez les patients souffrant d'une insuffisance hépatique légère, modérée ou grave (classe A, B ou C de Child-Pugh). On a toutefois observé une demi-vie accrue du médicament chez les patients atteints d'insuffisance hépatique grave; voir la section 10 [PHARMACOLOGIE CLINIQUE, Populations et états pathologiques particuliers](#)).

Patients souffrant d'une insuffisance rénale : Il n'est pas nécessaire d'ajuster la dose chez les patients souffrant d'une insuffisance rénale légère ou modérée (valeur de la clairance de la créatinine (CrCL) calculée à ≥ 30 ml/min; voir la section 10 [PHARMACOLOGIE CLINIQUE, Populations et états pathologiques particuliers](#)).

L'effet d'une insuffisance rénale grave sur la pharmacocinétique de l'enzalutamide n'a pas fait l'objet de recherche. La prudence est de mise chez les patients souffrant d'une insuffisance rénale grave ou d'une insuffisance rénale au stade ultime (voir la section 10 [PHARMACOLOGIE CLINIQUE, Populations et états pathologiques particuliers](#)).

Santé Canada n'a pas autorisé une indication de ce médicament chez les enfants.

4.4 Administration

Les capsules de Xtandi devraient être avalées entières avec une quantité suffisante d'eau, et peuvent être prises avec ou sans nourriture.

Ne pas mâcher, dissoudre ou ouvrir les capsules.

4.5 Dose oubliée

Si un patient oublie de prendre une dose de Xtandi à l'heure habituelle, la dose prescrite devrait être prise aussi près que possible de l'heure habituelle. Si un patient oublie une dose pendant toute une journée, le traitement devrait être repris le jour suivant avec la dose quotidienne habituelle.

5 SURDOSE

Il n'existe aucun antidote à Xtandi. En cas de surdosage, cessez de prendre Xtandi et mettez en place des mesures de soutien générales en tenant compte de la demi-vie de 5,8 jours. Il est peu probable que l'enzalutamide soit éliminé de façon significative par hémodialyse intermittente ou par dialyse péritonéale continue ambulatoire, en raison de son volume de distribution important et de sa fraction faible du médicament libre non consolidé. Les patients peuvent présenter un risque accru de convulsions en raison d'un 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).

6 FORMES PHARMACEUTIQUES, TENEURS, COMPOSITION ET CONDITIONNEMENT

Tableau 1 – Formes posologiques, teneurs et composition

Voie d'administration	Forme posologique/ teneur/composition	Ingrédients non médicaux
Orale	Capsule de 40 mg	butylhydroxyanisole, butylhydroxytoluène et macroglycérides de caprylocaproyl

Description

Xtandi est présenté en capsules de gélatine molle, remplies de liquide, de couleur blanche à blanc cassé et de forme oblongue, avec « ENZ » imprimé à l'encre noire.

La coquille des capsules renferme de la gélatine, une solution de sorbitol et sorbitan, du glycérol, du dioxyde de titane (E171) et de l'eau purifiée.

L'encre contient de l'éthanol, de l'acétate d'éthyle, du propylène glycol, de l'oxyde de fer noir (E172), du phtalate d'acétate de polyvinyle, de l'eau purifiée, de l'alcool isopropylique, du macrogol 400 et une solution concentrée d'ammoniaque.

Les capsules de Xtandi sont disponibles dans les formats d'emballage suivants :

- flacons de 120 capsules
- plaquettes alvéolées de 112 capsules (4 capsules par cavité, 28 capsules par portefeuille)

Ne pas utiliser le médicament au-delà de la date de péremption indiquée sur l'emballage.

7 MISES EN GARDE ET PRÉCAUTIONS

Voir la section [3, « Encadré sur les mises en garde et précautions importantes. »](#)

Généralités

Xtandi contient du sorbitol (voir la section [6 FORMES PHARMACEUTIQUES, TENEURS, COMPOSITION ET CONDITIONNEMENT](#)). Les patients qui présentent des troubles héréditaires rares d'intolérance au fructose ne doivent pas prendre Xtandi.

L'enzalutamide est un inducteur puissant du CYP3A4 et un inducteur modéré du CYP2C9 et du CYP2C19. Les médicaments à indice thérapeutique étroit qui sont des substrats du CYP3A4, CYP2C9 et CYP2C19 doivent être évités, car leur administration conjointement avec Xtandi peut diminuer leur exposition. Si la co-administration ne peut pas être évitée, il pourrait s'avérer nécessaire d'ajuster la dose pour maintenir les concentrations plasmatiques thérapeutiques (voir la section [9 INTERACTIONS MÉDICAMENTEUSES](#)).

L'enzalutamide est métabolisé par le CYP2C8. L'administration de Xtandi conjointement avec de puissants inhibiteurs du CYP2C8 doit être évitée. S'il est nécessaire d'administrer aux patients un puissant inhibiteur du CYP2C8, la dose de Xtandi doit être réduite à 80 mg, une fois par jour (voir la section [9 INTERACTIONS MÉDICAMENTEUSES](#)).

Cancérogénèse et génotoxicité

L'administration quotidienne de 10, 30 et 100 mg/kg/jour d'enzalutamide par voie orale à des rats pendant deux ans a augmenté l'incidence des atteintes néoplasiques considérées comme liées à la pharmacologie primaire de l'enzalutamide. L'enzalutamide n'a présenté aucun potentiel carcinogène (absence d'observations néoplasiques) dans le cadre d'une étude de 6 mois menée chez des souris transgéniques rasH2. Dans une série de tests standard de génotoxicité *in vitro* et *in vivo*, l'enzalutamide n'a présenté aucun potentiel génotoxique. Un métabolite inactif (M1) a présenté un potentiel génotoxique lors d'un test de génotoxicité *in vitro* chez des mammifères, mais uniquement à des concentrations ayant déclenché une cytotoxicité importante (voir la section [16 TOXICOLOGIE NON CLINIQUE, Cancérogénèse et génotoxicité](#)).

Appareil cardiovasculaire

Cardiopathie ischémique : Dans les études de phase 3 contrôlées par placebo et à répartition aléatoire, des incidences plus élevées de cardiopathie ischémique ont été signalées chez des patients traités par Xtandi (voir la section [8 EFFETS INDÉSIRABLES, Cardiovasculaire](#)). Des événements ischémiques ont conduit au décès de 0,4 % des patients du groupe traité par Xtandi plus un TAA, comparativement à 0,1 % dans le groupe sous placebo plus un TAA.

Il est nécessaire de surveiller les signes et les symptômes de cardiopathie ischémique, d'optimiser la prise en charge des facteurs de risque cardiovasculaire, comme l'hypertension artérielle, le diabète ou les dyslipidémies, et d'arrêter le traitement par Xtandi chez les patients présentant une cardiopathie ischémique de grade 3 ou 4.

Les patients qui souffrent d'une maladie cardiovasculaire cliniquement significative, y compris un récent infarctus du myocarde (au cours des 6 derniers mois) ou une angine de poitrine instable (au cours des 3 derniers mois), une insuffisance cardiaque de classe III ou IV selon les critères de la New York Heart Association (NYHA), sauf si la fraction d'éjection du ventricule gauche (FEVG) était supérieure ou égale à 45 %, une bradycardie ou une hypertension non contrôlée (tension artérielle systolique au repos > 170 mm Hg et/ou tension artérielle diastolique > 105 mm Hg), ont été exclus des essais cliniques de phase 3 (voir la section [14 ÉTUDES CLINIQUES](#)). L'innocuité de Xtandi n'a donc pas été établie chez ces patients.

Allongement de l'intervalle QTc : Dans le cadre de l'essai AFFIRM, Xtandi a été associé à un allongement de l'intervalle QTc de 3,0 à 6,5 msec (variation moyenne par rapport à la valeur de référence, ajustée en fonction du placebo) pendant les semaines 5 à 25 du traitement lors de son administration aux patients souffrant d'un cancer de la prostate métastatique résistant à la castration (CPRCm) pour qui des ECG ont été enregistrés avant la dose (voir la section [10.2 PHARMACOLOGIE CLINIQUE, Électrophysiologie cardiaque](#)). Lors de l'essai PREVAIL, la plus forte augmentation moyenne par rapport à la valeur de référence ajustée en fonction du placebo était de 3,4 msec observée à la semaine 37. Ces observations doivent entrer en ligne de compte lors de décisions cliniques concernant la prescription de Xtandi à des patients ayant des antécédents avérés d'allongement du QT, des facteurs de risque de *Torsades de pointes* (p. ex. l'hypokaliémie) ou chez les patients qui prennent des médicaments connus pour allonger l'intervalle QT (voir la section [9 INTERACTIONS MÉDICAMENT-MÉDICAMENT, Médicaments qui provoquent un allongement de l'intervalle QT/QTc](#))).

Hypertension : Xtandi a été associé à une augmentation de la tension systolique et diastolique ainsi qu'à l'augmentation du risque d'hypertension ou à l'aggravation d'une hypertension préexistante lors de son administration aux patients dans le cadre des essais cliniques de phase 3 (voir la

section **10 PHARMACOLOGIE CLINIQUE, Tension artérielle**). Lors des essais de phase 3, l'incidence globale de tous les événements liés à une hypertension artérielle était plus élevée dans le groupe sous Xtandi plus un TAA que dans le groupe sous placebo plus un TAA (14,2 % versus 7,4 %). Les épisodes d'hypertension artérielle ont entraîné dans de rares cas l'arrêt du traitement ou une modification de la posologie et n'étaient généralement pas associés à des séquelles cardiovasculaires importantes. Cependant, chez près de 75 % des patients présentant cet effet indésirable, il a fallu instaurer un nouveau traitement antihypertenseur ou augmenter la dose du traitement antérieur.

On doit mesurer la tension artérielle au départ du traitement, et régulièrement pendant le traitement. L'hypertension liée au traitement doit être traitée de façon appropriée.

Conduite et utilisation de machines

Aucune étude sur les effets sur l'aptitude à conduire et à utiliser des machines n'a été réalisée.

Oreille/nez/gorge

Dysphagie liée à la taille du produit : Des cas de patients ayant eu des difficultés à avaler Xtandi, y compris des cas d'étouffement, ont été signalés en raison de la taille du produit. Les difficultés de déglutition ont été principalement signalées dans le cas de la formulation en capsule. Conseiller aux patients d'avaler les capsules entières avec une quantité suffisante d'eau.

Fonctions hépatique, biliaire et pancréatique

Une insuffisance hépatique légère, modérée ou grave (classe A, B ou C de Child-Pugh) n'a aucun effet significatif sur la pharmacocinétique de l'enzalutamide (voir la section **10 PHARMACOLOGIE CLINIQUE, Populations et états pathologiques particuliers**). Les patients souffrant d'une insuffisance hépatique grave (classe C de Child-Pugh) **au départ** ont été exclus des essais cliniques AFFIRM et PREVAIL.

Système immunitaire

Avec l'enzalutamide, on a également observé des réactions d'hypersensibilité qui se manifestent par des symptômes comprenant par exemple un œdème au visage, à la langue, aux lèvres et au pharynx (voir la section **8 EFFETS INDÉSIRABLES, Effets indésirables observés après la commercialisation**). Il faut conseiller aux patients qui présentent un quelconque symptôme d'hypersensibilité de suspendre temporairement le traitement par Xtandi et de chercher rapidement à obtenir des soins médicaux. Il faut arrêter définitivement le traitement par Xtandi en cas de réactions d'hypersensibilité graves.

Surveillance et examens de laboratoire

Il faut surveiller les paramètres cliniques et de laboratoire conformément à la pratique normale. On doit mesurer la tension artérielle au départ du traitement, et régulièrement pendant le traitement.

On doit envisager de surveiller l'ECG et les taux d'électrolytes sériques au départ du traitement et pendant le traitement chez les patients qui risquent de développer une anomalie électrolytique et un allongement de l'intervalle QTc.

L'enzalutamide est un inducteur modéré du CYP2C9. Si Xtandi est administré conjointement avec un anticoagulant qui est métabolisé par le CYP2C9 (p. ex. la warfarine ou l'acénocoumarol), il est conseillé d'obtenir des mesures supplémentaires du rapport international normalisé (RIN).

Les patients ayant des antécédents cardiaques doivent être évalués quant à l'existence éventuelle d'une cardiopathie évolutive avant de commencer le traitement par Xtandi.

Outre le suivi du taux sérique d'antigène prostatique spécifique (APS), les patients atteints de CPSCnm et présentant une BCR à haut risque ou atteints de CPRCnm doivent être surveillés quant à la progression de leur maladie par des clichés radiographiques prescrits à la discrétion de leur médecin traitant. Dans l'étude EMBARK, 33 des 37 (89,2 %) patients atteints de CPSCnm et présentant une BCR à haut risque traités par XTANDI en association avec le leuprolide et 40 des 54 (74,1 %) patients traités par Xtandi en monothérapie ont présenté une progression radiographique de la maladie sans élévation du taux d'APS. L'élévation du taux d'APS a été définie comme une augmentation de 25 % ou plus du taux d'APS et une augmentation absolue de $\geq 2 \mu\text{g/L}$ (2 ng/mL) au-dessus du nadir (ou de la valeur au début de l'étude pour les participants sans baisse du taux d'APS à la semaine 25), confirmée par une deuxième valeur consécutive au moins 3 semaines plus tard. Dans l'essai PROSPER, 104 des 219 patients atteints de CPRCnm traités par Xtandi ont présenté une progression radiographique de la maladie sans élévation du taux d'APS.

Appareil musculosquelettique

Fractures osseuses : Xtandi est indiqué pour le traitement des patients qui ont subi une castration chimique en prenant un analogue de la GnRH ou qui ont subi une castration chirurgicale. Lors des essais cliniques de phase 3, une fréquence plus élevée de fractures osseuses non pathologiques a été signalée chez les patients traités avec Xtandi plus un TAA par rapport à ceux qui ont reçu le placebo plus un TAA (voir la section 8 **EFFETS INDÉSIRABLES**); aucune évaluation de la densité minérale osseuse n'a été menée dans ces essais (voir la section 14 **ÉTUDES CLINIQUES**).

Chutes et blessures liées aux chutes : Au cours des essais cliniques de phase 3, des événements indésirables de chutes ont été signalés chez 12,0 % des patients traités par Xtandi plus un TAA et chez 5,5 % des patients qui ont reçu le placebo plus un TAA. Une chute de grade 3 ou plus a été signalée chez 1,2 % des patients traités par Xtandi plus un TAA et chez 0,6 % des patients du groupe placebo plus un TAA. Des fractures non pathologiques associées aux chutes ont été signalées chez 5,4 % des patients traités par Xtandi plus un TAA et chez 2,0 % des patients du groupe placebo plus un TAA. De plus, dans les études AFFIRM et PREVAIL, des blessures liées aux chutes ont été signalées à une plus grande fréquence dans le groupe sous Xtandi plus un TAA que dans le groupe placebo plus un TAA (2,4 % versus 1,0 %), et comprenaient une contusion, une excoriation, un traumatisme crânien, des lésions articulaires, une lacération, un hématome périorbitaire et des blessures musculo-squelettiques. Des symptômes neurologiques concomitants, tels que vertiges ou syncopes, ont été rarement signalés comme effet indésirable lié à une chute.

Système nerveux

Xtandi est associé à des effets indésirables neuropsychiatriques, notamment les convulsions, les troubles de la mémoire et les hallucinations.

Convulsions : Lors des études cliniques de phase 3 (AFFIRM, PREVAIL, PROSPER, ARCHES et EMBARK) (voir la section 14 **ÉTUDES CLINIQUES**), des convulsions sont apparues chez respectivement 0,9 % (7/800), 0,1 % (1/871), 0,3 % (3/930), 0,3 % (2/572) et 1,1 % (4/353) des patients ayant reçu une dose quotidienne de Xtandi de 160 mg plus un TAA. Trois patients sous placebo plus un TAA, soit 0,1 % des patients sous placebo (3/2 636), ont présenté un épisode de convulsions lors des études cliniques de phase 3.

Lors d'un essai à groupe unique, de phase 4, visant à évaluer la fréquence des convulsions chez les patients présentant des facteurs prédisposants, 8 patients (2,2 %) sur les 366 traités par Xtandi (160 mg par jour) ont présenté des crises convulsives. La durée médiane du traitement était de 9,3 mois. L'emploi d'enzalutamide a été associé à la survenue de convulsions. Xtandi doit être utilisé avec prudence chez les patients qui ont des antécédents de convulsions ou présentent tout autre facteur de risque prédisposant aux convulsions. Le traitement par Xtandi doit être arrêté définitivement chez les patients qui présentent une crise convulsive pendant le traitement.

Les patients qui présentent des antécédents de convulsions ou de toute condition qui peut prédisposer à des convulsions, y compris un traumatisme cérébral accompagné d'une perte de connaissance, un accident ischémique transitoire au cours des 12 derniers mois, un accident vasculaire cérébral, des métastases au cerveau et une malformation artérioveineuse cérébrale, ont été, en règle générale, exclus des essais cliniques de phase 3. L'essai AFFIRM a exclu l'utilisation de médicaments concomitants susceptibles d'abaisser le seuil de convulsions tandis que les essais EMBARK, PREVAIL et PROSPER ont autorisé l'emploi de ces médicaments.

Des données provenant des études *in vitro* montrent que l'enzalutamide et son métabolite actif (M2) traversent la barrière hématoencéphalique, se lient au canal chlorure commandé par l'acide gamma-aminobutyrique et inhibent l'activité de celui-ci (voir la section **16 TOXICOLOGIE NON CLINIQUE, Pharmacologie animale**).

La dose de Xtandi peut être un prédicteur de convulsions chez les humains. Le risque de convulsions augmente à des doses quotidiennes supérieures à 160 mg. Lors d'une étude à doses croissantes impliquant 140 patients, aucune convulsion n'a été constatée à des doses quotidiennes de 240 mg ou inférieures à celles-ci, tandis que trois convulsions ont été signalées à des doses de 360, 480 et 600 mg par jour respectivement.

Déficiência mentale : Dans le cadre des essais cliniques de phase 3, les événements indésirables combinés d'amnésie, de déficit cognitif, de trouble de l'attention, de trouble de la mémoire et le terme connexe « démence » ont été signalés plus fréquemment chez les patients traités par Xtandi plus un TAA que chez ceux qui ont reçu le placebo plus un TAA (6,4 % versus 2,5 %).

Les patients doivent être informés du risque d'entreprendre toute activité dans laquelle une déficience mentale ou une perte soudaine de connaissance pourrait causer un préjudice grave à eux-mêmes ou à autrui.

Syndrome d'encéphalopathie postérieure réversible : On a signalé des cas de syndrome d'encéphalopathie postérieure réversible (SEPR) chez les patients traités par Xtandi. Le SEPR est un trouble neurologique rare et réversible qui peut se caractériser par des symptômes évoluant rapidement tels que convulsions, maux de tête, altération de la conscience (entre autres confusion, somnolence, léthargie, encéphalopathie ou coma), cécité et autres troubles visuels et neurologiques, avec ou sans hypertension associée. Un diagnostic de SEPR nécessite une confirmation par imagerie cérébrale, de préférence une imagerie par résonance magnétique (IRM). On recommande de cesser le traitement par Xtandi chez les patients présentant un SEPR.

Fonction rénale

Une insuffisance rénale légère ou modérée (valeur de la clairance de la créatinine (CrCL) calculée à ≥ 30 ml/min) n'a eu aucun effet significatif sur la pharmacocinétique de l'enzalutamide (sur la base de l'analyse de pharmacocinétique de la population). L'effet d'une insuffisance rénale grave sur la pharmacocinétique de l'enzalutamide n'a pas fait l'objet de recherche. La prudence est de mise chez les

patients souffrant d'une insuffisance rénale grave ou d'une insuffisance rénale au stade ultime (voir la section 10 [PHARMACOLOGIE CLINIQUE, Populations particulières et états pathologiques](#)).

Santé reproductive

- **Fertilité**

On ignore si l'enzalutamide ou ses métabolites sont présents dans le sperme. Le patient doit porter un préservatif s'il a des rapports sexuels avec une femme enceinte. Si le patient a des rapports sexuels avec une femme qui peut devenir enceinte, il est recommandé de porter un préservatif conjointement avec une autre méthode contraceptive efficace. Il est recommandé de suivre ces méthodes durant le traitement avec Xtandi et pendant trois mois après l'arrêt du traitement (voir la section 2 [CONTRE-INDICATIONS; 7.1.1 Grossesse](#)).

Des études sur les animaux ont démontré que l'enzalutamide avait un effet sur les organes reproducteurs chez le rat et le chien (voir la section 16 [TOXICOLOGIE NON CLINIQUE](#)). Compte tenu des conséquences pharmacologiques de l'inhibition des récepteurs des androgènes, un effet sur la fertilité masculine humaine ne peut être exclu.

7.1 Populations particulières

7.1.1 Grossesse

Des études sur les animaux ont démontré que l'enzalutamide peut nuire au fœtus lorsqu'il est administré pendant la grossesse (voir la section 16 [TOXICOLOGIE NON CLINIQUE](#)). Les femmes enceintes qui ont pris Xtandi doivent être informées des risques possibles pour le développement embryon-fœtal et du risque de perte de grossesse. Il n'existe aucune donnée humaine sur l'emploi de l'enzalutamide chez les femmes enceintes. Compte tenu des conséquences pharmacologiques de l'inhibition des récepteurs des androgènes, il est prévu que l'emploi de l'enzalutamide par la mère produira des fluctuations hormonales qui peuvent affecter le développement du fœtus.

Xtandi n'est pas indiqué chez les femmes. Xtandi est contre-indiqué chez les femmes enceintes ou qui pourraient le devenir (voir la section 2 [CONTRE-INDICATIONS](#); section 16 [TOXICOLOGIE NON CLINIQUE](#)). Si ce médicament est administré au cours de la grossesse, ou si une grossesse survient pendant l'administration de ce médicament, il faut évaluer chez la patiente les dangers possibles encourus par le fœtus.

7.1.2 Allaitement

Xtandi n'est pas indiqué chez les femmes et est contre-indiqué chez les femmes allaitantes (voir la section 2 [CONTRE-INDICATIONS](#)). On ignore si l'enzalutamide ou ses métabolites sont présents dans le lait maternel humain. Chez le rat, l'enzalutamide et/ou ses métabolites sont sécrétés dans le lait (voir la section 16 [TOXICOLOGIE NON CLINIQUE, Pharmacocinétique non clinique](#)).

7.1.3 Enfants et adolescents

L'innocuité et l'efficacité de Xtandi n'ont pas été établies chez les patients âgés de moins de 18 ans.

7.1.4 Personnes âgées

Parmi les 3 526 patients ayant participé aux essais cliniques de phase 3 qui ont reçu Xtandi, 78,5 % des patients étaient âgés d'au moins 65 ans, et 34 % étaient âgés de 75 ans et plus. Aucune différence globale n'a été observée quant à l'innocuité et l'efficacité entre les patients âgés et les patients plus jeunes lors d'études cliniques. Néanmoins, une fréquence accrue d'interruption posologique, de réduction de la dose et d'arrêt de traitement a été observée chez les patients plus âgés (≥ 65 ans) et on ne peut exclure la possibilité d'une plus grande vulnérabilité chez certains patients âgés.

8 EFFETS INDÉSIRABLES

8.1 Aperçu des effets indésirables

Dans cette section, les effets indésirables (EI) étaient définis comme des réactions indésirables apparues en cours de traitement si la fréquence des EI dans le groupe Xtandi était plus élevée que celle observée chez les patients sous placebo.

Dans les essais cliniques de phase 3, les effets indésirables les plus fréquents (≥ 10 %) observés avec Xtandi étaient l'arthralgie, les douleurs dorsales, la constipation, la diminution de l'appétit, les étourdissements/vertiges, la diarrhée, la fatigue/l'asthénie, les bouffées de chaleur, l'hypertension, les chutes et les maux de tête. Le taux d'incidents indésirables graves était de 34,4 % pour Xtandi et de 27,5 % pour le placebo. Les patients traités par Xtandi ont obtenu une plus forte incidence d'effets indésirables graves de grade 3 ou plus (toutes causes confondues) que les patients traités par placebo (30,0 % versus 23,7 %). Des effets indésirables comme raison principale de l'abandon du traitement ont été signalés chez 15,9 % des patients traités par Xtandi et chez 15,1 % des patients sous placebo.

8.2 Effets indésirables observés au cours des études cliniques

Les essais cliniques sont menés dans des conditions très spécifiques. Les taux des effets indésirables observés peuvent donc 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 informations sur les effets indésirables tirées des essais cliniques peuvent être utiles pour identifier et estimer les taux des effets indésirables des médicaments en situation réelle.

EMBARC : Xtandi avec ou sans leuprolide versus placebo plus leuprolide chez des patients atteints de CPSC non métastatique avec une BCR à haut risque

L'étude EMBARK a recruté 1 068 patients atteints de CPSCnm présentant une BCR à haut risque qui ont été répartis aléatoirement 1:1:1 pour recevoir un traitement par Xtandi à la dose de 160 mg une fois par jour en association avec le leuprolide (N = 355), Xtandi à la dose de 160 mg une fois par jour en monothérapie ouverte (N = 355) ou un placebo une fois par jour en association avec le leuprolide (N = 358). À la semaine 37, le traitement a été suspendu pour les patients dont les taux d'APS étaient indétectables ($< 0,2$ ng/mL) à la semaine 36. Le traitement a été réinitié lorsque les taux d'APS ont augmenté d'au moins 2,0 ng/mL pour les patients ayant subi une prostatectomie radicale ou d'au moins 5,0 ng/mL pour les patients ayant subi une radiothérapie primaire. Pour les patients dont les taux d'APS étaient détectables ($\geq 0,2$ ng/ml) à la semaine 36, le traitement s'est poursuivi sans suspension jusqu'à ce que les critères d'arrêt définitif du traitement soient remplis. Le tableau 2 présente l'étendue de l'exposition au médicament lors de l'étude EMBARK.

Tableau 2 – Traitement et suspension du traitement lors de l'étude EMBARK

	Xtandi+ leuprolide (N = 353)	Placebo+ leuprolide (N = 354)	Xtandi en monothé- rapie (N = 354)
Durée totale du traitement^a			
Médiane (mois)	60,6	55,6	60,4
Intervalle (mois)	0,1 à 90,4	0,7 à 94,1	0,4 à 95,0
Durée d'administration du traitement			
Médiane (mois)	32,4	35,4	45,9
Intervalle (mois)	0,1 à 83,4	0,7 à 85,7	0,4 à 88,9
Durée de suspension du traitement			
Médiane (mois)	18,0	16,6	9,4
Intervalle (mois)	1,4 à 87,9	3,4 à 83,0	2,0 à 77,7
Nombre de patients dont le traitement a été suspendu à la semaine 37			
Nombre (%)	321 (90,9)	240 (67,8)	304 (85,9)
Nombre de patients dont le traitement a été suspendu puis réinstauré			
Nombre (%)	241 (68,3)	203 (57,3)	270 (76,3)

a. Y compris la période de suspension du traitement en raison d'un taux d'APS indétectable à la semaine 37 (le cas échéant).

Dans l'ensemble, des décès dus à des événements indésirables pendant la durée totale du traitement sont survenus chez 6 patients (1,7 %) recevant Xtandi plus leuprolide, 8 patients (2,3 %) recevant XTANDI en monothérapie et 3 patients (0,8 %) recevant le placebo plus leuprolide. La raison du décès de ≥ 2 patients recevant Xtandi plus leuprolide était une infection (n = 2), et la raison du décès de ≥ 2 patients recevant Xtandi en monothérapie était une thromboembolie artérielle (n = 2).

Pendant la durée du traitement, des effets indésirables de grade 3 ou plus ont été rapportés chez 38,2 % des patients traités par Xtandi plus leuprolide, 43,8 % des patients traités par Xtandi en monothérapie et 37,3 % des patients traités recevant le placebo plus leuprolide.

Pendant la durée du traitement, des effets indésirables graves ont été signalés chez 26,6 % des patients traités par Xtandi plus leuprolide, 31,6 % des patients recevant Xtandi en monothérapie et 28,0 % des patients recevant le placebo plus leuprolide. Parmi ces effets indésirables graves, les plus fréquents étaient les cardiopathies ischémiques (3,1 % des patients traités par XTANDI plus leuprolide, 5,4 % des patients traités par XTANDI en monothérapie et 2,8 % des patients recevant le placebo plus leuprolide).

Les interruptions de traitement ayant pour motif principal un effet indésirable ont été rapportées chez 20,7 % des patients traités par Xtandi plus leuprolide, 17,8 % des patients recevant Xtandi en monothérapie et 10,2 % des patients recevant le placebo plus leuprolide. Les effets indésirables les plus fréquents (≥ 1 %) ayant entraîné l'arrêt du traitement dans le groupe XTANDI plus leuprolide ont été la fatigue (3,4 %), les bouffées de chaleur (2 %), les troubles cognitifs (2,3 %) et les nausées (1,1 %). Les effets indésirables les plus fréquents (≥ 1 %) ayant entraîné l'arrêt du traitement dans le groupe XTANDI en monothérapie ont été la fatigue (4,2 %) et les troubles cognitifs (2,0 %). Des réductions de dose dues à un effet indésirable ont été rapportées chez 7,1 % des patients traités par Xtandi plus leuprolide, 15,8 % des patients ayant reçu XTANDI en monothérapie et 4,5 % des patients ayant reçu le placebo plus leuprolide. Les effets indésirables les plus fréquents (≥ 1 %) ayant entraîné une réduction de la dose dans le groupe XTANDI plus leuprolide ont été la fatigue (3,1 %), les troubles cognitifs (1,4 %) et l'hypertension (1,4 %). Les effets indésirables les plus fréquents (≥ 1 %) ayant entraîné une réduction de la dose dans le groupe XTANDI en monothérapie étaient la fatigue (9,6 %), les troubles cognitifs (1,7 %), les vertiges (1,4 %) et la gynécomastie (1,4 %). Le délai médian de détérioration de l'indice de performance ECOG d'un point (92 % des patients avaient un score ECOG de 0 au début de l'étude) était de 66 mois dans le groupe Xtandi plus leuprolide, de 63 mois dans le groupe Xtandi en monothérapie et de 75 mois dans le groupe placebo plus leuprolide (groupe Xtandi plus leuprolide p/r au placebo plus leuprolide : RR = 1,14 [IC à 95 % : 0,90 à 1,43], groupe Xtandi en monothérapie p/r au groupe placebo plus leuprolide : RR = 1,19 [0,95 à 1,50]).

Le tableau 3 présente les réactions indésirables signalées lors de l'étude EMBARK à une fréquence ≥ 5 % (tous grades confondus) ou ≥ 2 % (grade ≥ 3), et à une fréquence ≥ 2 % plus élevée dans l'un ou l'autre des groupes Xtandi que dans le groupe placebo plus leuprolide durant le traitement.

Tableau 3 : Réactions indésirables^{a,b} lors de l'étude EMBARK

Classe par système et organe/terme préféré par le MedDRA v25.1	Xtandi + leuprolide N = 353		Placebo + leuprolide N = 354		Xtandi en monothérapie N = 354	
	Tous les grades (%)	Grade 3-4 (%)	Tous les grades (%)	Grade 3-4 (%)	Tous les grades (%)	Grade 3-4 (%)
Troubles du sang et du système lymphatique						
Anémie	20 (5,7 %)	5 (1,4 %)	12 (3,4 %)	3 (0,8 %)	15 (4,2 %)	2 (0,6 %)
Troubles cardiaques						
Cardiopathie ischémique ^c	14 (4,0 %)	12 (3,4 %)	18 (5,1 %)	10 (2,8 %)	28 (7,9 %)	17 (4,8 %)
Troubles généraux et anomalies au site d'administration						
Fatigue ^d	176 (49,9 %)	14 (4,0 %)	131 (37,0 %)	6 (1,7 %)	187 (52,8 %)	16 (4,5 %)
Infections et infestations						
Nasopharyngite	20 (5,7 %)	0 (0 %)	16 (4,5 %)	0 (0 %)	25 (7,1 %)	0 (0 %)
Infection des voies urinaires	16 (4,5 %)	1 (0,3 %)	21 (5,9 %)	2 (0,6 %)	30 (8,5 %)	7 (2,0 %)
Investigations						
Diminution du poids	19 (5,4 %)	1 (0,3 %)	11 (3,1 %)	0 (0 %)	37 (10,5 %)	1 (0,3 %)
Troubles de l'appareil reproducteur et des seins						
Gynécomastie	18 (5,1 %)	0 (0 %)	25 (7,1 %)	0 (0 %)	154 (43,5 %)	3 (0,8 %)
Douleur mammaire ^e	8 (2,3 %)	0 (0 %)	3 (0,8 %)	0 (0 %)	76 (21,5 %)	0 (0 %)
Sensibilité des seins	5 (1,4 %)	0 (0 %)	4 (1,1 %)	0 (0 %)	51 (14,4 %)	0 (0 %)
Troubles vasculaires						
Bouffées de chaleur	242 (68,6 %)	2 (0,6 %)	201 (56,8 %)	3 (0,8 %)	76 (21,5 %)	1 (0,3 %)
Hypertension	73 (20,7 %)	22 (6,2 %)	56 (15,8 %)	15 (4,2 %)	55 (15,5 %)	15 (4,2 %)

Classe par système et organe/terme préféré par le MedDRA v25.1	Xtandi + leuprolide N = 353		Placebo + leuprolide N = 354		Xtandi en monothérapie N = 354	
	Tous les grades (%)	Grade 3-4 (%)	Tous les grades (%)	Grade 3-4 (%)	Tous les grades (%)	Grade 3-4 (%)
Hémorragies ^f	58 (16,4 %)	11 (3,1 %)	42 (11,9 %)	5 (1,4 %)	68 (19,2 %)	11 (3,1 %)
Lésions, intoxications et complications postopératoires						
Chute	58 (16,4 %)	3 (0,8 %)	46 (13,0 %)	4 (1,1 %)	49 (13,8 %)	4 (1,1 %)
Fractures non pathologiques ^g	49 (13,9 %)	10 (2,8 %)	34 (9,6 %)	7 (2,0 %)	32 (9,0 %)	6 (1,7 %)
Troubles gastro-intestinaux						
Diarrhée	41 (11,6 %)	2 (0,6 %)	27 (7,6 %)	1 (0,3 %)	41 (11,6 %)	1 (0,3 %)
Nausées	41 (11,6 %)	1 (0,3 %)	27 (7,6 %)	1 (0,3 %)	51 (14,4 %)	2 (0,6 %)
Constipation	36 (10,2 %)	0 (0 %)	25 (7,1 %)	0 (0 %)	31 (8,8 %)	1 (0,3 %)
Troubles du métabolisme et de la nutrition						
Diminution de l'appétit	26 (7,4 %)	2 (0,6 %)	14 (4,0 %)	0 (0 %)	30 (8,5 %)	1 (0,3 %)
Troubles de la peau et des tissus sous-cutanés						
Peau sèche	21 (5,9 %)	0 (0 %)	10 (2,8 %)	0 (0 %)	16 (4,5 %)	0 (0 %)
Troubles du système nerveux						
Troubles cognitifs ^h	51 (14,4 %)	1 (0,3 %)	22 (6,2 %)	2 (0,6 %)	47 (13,3 %)	0 (0 %)
Étourdissements	35 (9,9 %)	2 (0,6 %)	30 (8,5 %)	2 (0,6 %)	38 (10,7 %)	3 (0,8 %)
Troubles musculo-squelettiques et du tissu conjonctif						
Douleur musculo-squelettique ⁱ	134 (38,0 %)	13 (3,7 %)	132 (37,3 %)	6 (1,7 %)	148 (41,8 %)	9 (2,5 %)
Troubles respiratoires, thoraciques et médiastinaux						
Épistaxis	19 (5,4 %)	0 (0 %)	1 (0,3 %)	0 (0 %)	18 (5,1 %)	0 (0 %)

Classe par système et organe/terme préféré par le MedDRA v25.1	Xtandi + leuprolide N = 353		Placebo + leuprolide N = 354		Xtandi en monothérapie N = 354	
	Tous les grades (%)	Grade 3-4 (%)	Tous les grades (%)	Grade 3-4 (%)	Tous les grades (%)	Grade 3-4 (%)
Troubles rénaux et urinaires						
Nycturie	23 (6,5 %)	0 (0 %)	14 (4,0 %)	0 (0 %)	7 (2,0 %)	0 (0 %)
Incontinence urinaire	29 (8,2 %)	1 (0,3 %)	23 (6,5 %)	2 (0,6 %)	31 (8,8 %)	5 (1,4 %)

- CTCAE v 4.03.
- Les effets indésirables (EI) ont été considérés comme des réactions indésirables si la fréquence des EI dans l'un ou l'autre des groupes Xtandi était supérieure à celle du groupe placebo pendant la durée du traitement, ce qui exclut la période de suspension du traitement.
- Comprend l'angine de poitrine, la coronaropathie, le syndrome coronarien aigu, l'occlusion des artères coronaires, l'infarctus du myocarde, l'infarctus aigu du myocarde, l'angor instable, la sténose des artères coronaires, l'ischémie myocardique.
- Comprend l'asthénie et la fatigue.
- Comprend les douleurs mammaires et les douleurs au mamelon.
- Inclut plusieurs termes.
- Comprend tous les termes préférés du groupe de termes de haut niveau MedDRA « Lésions des os et des articulations » et « Fractures », à l'exclusion des fractures pathologiques.
- Comprend les troubles de la mémoire, l'amnésie, les troubles de l'attention, les troubles cognitifs, la démence, la démence de type Alzheimer, la démence vasculaire, les troubles mentaux.
- Comprend l'arthralgie, l'arthrite, les douleurs dorsales, les douleurs osseuses, les douleurs thoraciques musculo-squelettiques, la gêne musculo-squelettique, les douleurs musculo-squelettiques, les raideurs musculo-squelettiques, la myalgie, les douleurs cervicales, les douleurs thoraciques d'origine non cardiaque, les douleurs dans les extrémités, les douleurs rachidiennes.

Les effets indésirables moins courants (incidence de < 5 %) qui ont été signalés plus fréquemment avec XTANDI étaient l'anxiété (4,8 % des patients traités par XTANDI plus leuprolide, 4,8 % des patients recevant XTANDI en monothérapie et 2,5 % des patients recevant le placebo plus leuprolide) et l'alopecie (4,8 % des patients traités par XTANDI plus leuprolide, 3,7 % des patients recevant XTANDI en monothérapie et 1,1 % des patients recevant le placebo plus leuprolide).

Étude ARCHES : Comparaison entre Xtandi et un placebo chez des patients atteints d'un cancer de la prostate métastatique sensible à la castration

L'étude ARCHES a admis 1 150 patients atteints d'un cancer de la prostate métastatique sensible à la castration (CPSCm). Les patients ont reçu Xtandi à 160 mg une fois par jour (n = 572) ou un placebo (n = 574). Au moment de l'analyse, la durée médiane du traitement par Xtandi était de 12,8 mois; celle du traitement par placebo était de 11,6 mois.

Le tableau 4 présente les réactions indésirables signalées lors de l'étude ARCHES à une fréquence $\geq 2\%$ plus élevée dans le groupe Xtandi que dans le groupe placebo.

Tableau 4 : Réactions indésirables^a lors de l'étude ARCHES

Classe par système et organe/ terme préféré par le MedDRA v21.0	Xtandi N = 572		Placebo N = 574	
	Tous les grades (%)	Grade 3 ou 4 (%)	Tous les grades (%)	Grade 3 ou 4 (%)
Malaises généraux et problèmes au point d'administration				
États asthéniques ^b	138 (24,1 %)	10 (1,7 %)	112 (19,5 %)	9 (1,6 %)
Troubles vasculaires				
Bouffées de chaleur	155 (27,1 %)	2 (0,3 %)	128 (22,3 %)	0
Hypertension	46 (8,0 %)	19 (3,3 %)	32 (5,6 %)	10 (1,7 %)
Troubles musculo-squelettiques et du tissu conjonctif				
Douleurs musculo- squelettiques	36 (6,3 %)	1 (0,2 %)	23 (4,0 %)	1 (0,2 %)
Lésions, intoxications et complications postopératoires				
Fractures ^c	37 (6,5 %)	6 (1,0 %)	24 (4,2 %)	6 (1,0 %)

a. Les événements indésirables (EI) ont été considérés comme des réactions indésirables si la fréquence des EI chez les patients traités par Xtandi était plus élevée que chez ceux qui ont reçu le placebo, et si les différences de traitement ont été maintenues lorsque la fréquence des événements a été ajustée par 100 années-patients d'exposition.

b. Comprend l'asthénie et la fatigue.

c. Termes préférentiels relatifs aux fractures, parmi les termes de niveau supérieur dans la hiérarchie : fractures non classées ailleurs (NCA); fractures et luxations NCA; fractures et luxations des membres; fractures et luxations pelviennes; interventions thérapeutiques crâniennes et cérébrales; fractures crâniennes, fractures et luxations des os du visage; fractures et luxations de la colonne vertébrale; fractures et luxations de la cage thoracique.

Étude PROSPER : Patients atteints d'un cancer de la prostate non métastatique dont la maladie a progressé après un traitement antiandrogénique

Un total de 1 401 patients atteints d'un CPRC non métastatique ont été admis à l'étude PROSPER. Les patients ont été répartis aléatoirement selon un rapport de 2:1 pour recevoir Xtandi à 160 mg une fois par jour (n = 930) ou un placebo (n = 465). Au moment de l'analyse, la durée médiane du traitement par Xtandi était de 18,4 mois; celle du traitement par placebo était de 11,1 mois. Tous les patients ont poursuivi leur traitement par un analogue de la GnRH ou avaient subi une orchidectomie bilatérale. Les patients pouvaient, sans y être tenus, continuer ou commencer à prendre des corticostéroïdes (p. ex. la prednisone).

Des effets indésirables de grade 3 ou plus ont été rapportés chez 31,4 % des patients traités par Xtandi et 23,4 % des patients sous placebo. Des abandons du traitement principalement motivés par un effet indésirable ont été rapportés chez 9,4 % des patients traités par Xtandi et 6,0 % des patients sous placebo. Parmi ces cas, l'effet indésirable ayant entraîné un abandon le plus souvent était la fatigue, qui a touché 1,6 % des patients traités par Xtandi comparativement à aucun patient sous placebo.

Au total, 32 patients (3,4 %) qui recevaient Xtandi sont décédés suite à des effets indésirables. Pour 2 patients ou plus, les raisons du décès incluaient une coronaropathie (n = 7), une mort subite (n = 2), une arythmie cardiaque (n = 2), une détérioration générale de la santé physique (n = 2), un accident vasculaire cérébral (n = 2) et une tumeur maligne secondaire (n = 5; soit une leucémie myéloïde aiguë, une tumeur cérébrale, un mésothéliome, un cancer du poumon à petites cellules, et une tumeur maligne de site primitif non connu). Trois patients (0,6 %) traités par placebo sont décédés d'un effet indésirable à type d'arrêt cardiaque (n = 1), de défaillance du ventricule gauche (n = 1) et de carcinome pancréatique (n = 1).

Le tableau 5 présente les effets indésirables survenus dans une proportion de ≥ 2 % des patients randomisés pour recevoir Xtandi lors de l'étude PROSPER.

Tableau 5 – Effets indésirables^a survenus dans une proportion de ≥ 2 % des patients répartis aléatoirement pour recevoir Xtandi lors de l'étude PROSPER

Classe par système et organe/terme préféré par le MedDRA v16.1	Xtandi N = 930		Placebo N = 465	
	Tous les grades (%)	Grade 3 ou 4 (%)	Tous les grades (%)	Grade 3 ou 4 (%)
Malaises généraux et problèmes au point d'administration				
États asthéniques ^b	372 (40,0 %)	37 (4,0 %)	91 (19,6 %)	4 (0,9 %)
Troubles vasculaires				
Bouffées de chaleur	121 (13,0 %)	1 (0,1 %)	36 (7,7 %)	0 (0,0 %)
Hypertension	111 (11,9 %)	43 (4,6 %)	24 (5,2 %)	10 (2,2 %)
Troubles du système nerveux				
Étourdissements ^c	108 (11,6 %)	5 (0,5 %)	24 (5,2 %)	0 (0,0 %)
Maux de tête	85 (9,1 %)	2 (0,2 %)	21 (4,5 %)	0 (0,0 %)
Troubles de déficience mentale ^d	43 (4,6 %)	1 (0,1 %)	7 (1,5 %)	0 (0,0 %)
Investigations				
Diminution du poids	55 (5,9 %)	2 (0,2 %)	7 (1,5 %)	0 (0,0 %)
Lésions, intoxications et complications postopératoires				
Chute	106 (11,4 %)	12 (1,3 %)	19 (4,1 %)	3 (0,6 %)
Troubles du métabolisme et de la nutrition				
Diminution de l'appétit	89 (9,6 %)	2 (0,2 %)	18 (3,9 %)	1 (0,2 %)
Troubles gastro-intestinaux				
Constipation	85 (9,1 %)	2 (0,2 %)	32 (6,9 %)	2 (0,4 %)

a. Les événements indésirables (EI) ont été considérés comme des réactions indésirables si la fréquence des EI chez les patients traités par Xtandi était plus élevée que chez ceux qui ont reçu le placebo, et si les différences de traitement ont été maintenues lorsque la fréquence des événements a été ajustée par 100 années-patients d'exposition.

b. Comprend l'asthénie et la fatigue.

c. Comprend les étourdissements et les vertiges.

d. Comprend l'amnésie, trouble de la mémoire, déficit cognitif et trouble de l'attention.

Étude PREVAIL : Patients atteints d'un cancer de la prostate métastatique n'ayant jamais reçu de chimiothérapie et dont la maladie a progressé après un traitement antiandrogénique

Dans l'essai PREVAIL regroupant des patients atteints d'un cancer de la prostate métastatique qui a progressé après un traitement par un analogue de la GnRH ou après une orchidectomie bilatérale sans avoir reçu antérieurement une chimiothérapie cytotoxique, Xtandi a été administré à une dose de 160 mg par jour (n = 871) comparativement à un placebo (n = 844). La durée médiane du traitement

était de 17,5 mois avec Xtandi, tandis qu'elle était de 4,6 mois avec le placebo. Tous les patients ont poursuivi leur traitement par un analogue de la GnRH ou avaient subi une orchidectomie bilatérale. Les patients pouvaient, sans y être tenus, continuer ou commencer à prendre des corticostéroïdes (p. ex. la prednisone) (la dose maximale quotidienne autorisée était de 10 mg de prednisone ou d'un agent équivalent).

Le tableau 6 présente les effets indésirables survenus dans une proportion de $\geq 2\%$ chez les patients répartis aléatoirement pour recevoir Xtandi lors de l'étude PREVAIL.

Tableau 6 – Effets indésirables^a survenus dans une proportion de $\geq 2\%$ des patients répartis aléatoirement pour recevoir Xtandi lors de l'étude PREVAIL

Classe par système et organe/terme préféré par le MedDRA v16.0	Xtandi N = 871		Placebo N = 844	
	Tous les grades (%)	Grade 3 ou 4 (%)	Tous les grades (%)	Grade 3 ou 4 (%)
Malaises généraux et problèmes au point d'administration				
États asthéniques ^b	409 (47,0 %)	30 (3,4 %)	280 (33,2 %)	24 (2,8 %)
Maladie pseudogrippale	21 (2,4 %)	0 (0,0 %)	12 (1,4 %)	0 (0,0 %)
Troubles vasculaires				
Bouffées de chaleur	157 (18,0 %)	1 (0,1 %)	66 (7,8 %)	0
Hypertension	124 (14,2 %)	63 (7,2 %)	35 (4,1 %)	19 (2,3 %)
Troubles du système nerveux				
Troubles de déficience mentale ^c	52 (6,0 %)	0	13 (1,5 %)	2 (0,2 %)
Syndrome des jambes sans repos	18 (2,1 %)	1 (0,1 %)	3 (0,4 %)	0
Somnolence	19 (2,2 %)	0 (0,0 %)	6 (0,7 %)	0 (0,0 %)
Lésions, intoxications et complications postopératoires				
Contusion	26 (3,0 %)	0 (0,0 %)	10 (1,2 %)	0 (0,0 %)
Chute	111 (12,7 %)	14 (1,6 %)	45 (5,3 %)	6 (0,7 %)
Fracture non pathologique	68 (7,8 %)	18 (2,1 %)	25 (3,0 %)	9 (1,1 %)
Système reproducteur et trouble mammaire				
Gynécomastie	30 (3,4 %)	0	12 (1,4 %)	0
Troubles auditifs et labyrinthiques				

Classe par système et organe/terme préféré par le MedDRA v16.0	Xtandi N = 871		Placebo N = 844	
	Tous les grades (%)	Grade 3 ou 4 (%)	Tous les grades (%)	Grade 3 ou 4 (%)
Vertige	24 (2,8 %)	1 (0,1 %)	7 (0,8 %)	0 (0,0 %)
Infections et infestations				
Zona	19 (2,2 %)	0 (0,0 %)	3 (0,4 %)	1 (0,1 %)
Troubles respiratoires, thoraciques et médiastinaux				
Épistaxis	24 (2,8 %)	0 (0,0 %)	11 (1,3 %)	1 (0,1 %)

- a. Les événements indésirables (EI) ont été considérés comme des réactions indésirables si la fréquence des EI chez les patients traités par Xtandi était plus élevée que chez ceux qui ont reçu le placebo, et si les différences de traitement ont été maintenues lorsque la fréquence des événements a été ajustée par 100 années-patients d'exposition.
- b. Comprend l'asthénie et la fatigue.
- c. Comprend l'amnésie, le trouble de la mémoire, le déficit cognitif et le trouble de l'attention.

Étude AFFIRM : Patients atteints d'un cancer de la prostate métastatique résistant à la castration après une chimiothérapie

Lors de l'essai AFFIRM mené auprès de patients qui souffrent de cancer de la prostate métastatique résistant à la castration, qui ont été traités par un analogue de la GnRH ou ont déjà subi une castration chirurgicale et qui ont déjà été traités avec le docétaxel, Xtandi a été administré à une dose quotidienne de 160 mg (n = 800) versus le placebo (n = 399). La durée moyenne de traitement par Xtandi était de 8,3 mois, tandis que celle par placebo était de 3,0 mois. Les patients pouvaient, sans y être tenus, continuer ou commencer à prendre des corticostéroïdes (p. ex., la prednisone).

Le tableau 7 présente les effets indésirables survenus dans une proportion de $\geq 2\%$ des patients répartis aléatoirement pour recevoir Xtandi lors de l'étude AFFIRM.

Tableau 7 – Effets indésirables^a survenus dans une proportion de $\geq 2\%$ des patients répartis aléatoirement pour recevoir Xtandi dans l'étude AFFIRM

Classe par système et organe/terme préféré par le MedDRA v11.0	Xtandi N = 800		Placebo N = 399	
	Tous les grades (%)	Grade 3 ^b (%)	Tous les grades (%)	Grade 3 ^b (%)
Malaises généraux et problèmes au point d'administration				
Fatigue	269 (33,6 %)	50 (6,3 %)	116 (29,1 %)	29 (7,3 %)
Lésions, intoxications et complications postopératoires				
Chute	32 (4,0 %)	2 (0,3 %)	5 (1,3 %)	0
Troubles du système nerveux				
Maux de tête	93 (11,6 %)	6 (0,8 %)	22 (5,5 %)	0
Troubles psychiatriques				
Anxiété	51 (6,4 %)	2 (0,3 %)	16 (4,0 %)	0
Troubles de la peau et des tissus sous-cutanés				
Peau sèche	28 (3,5 %)	0	5 (1,3 %)	0
Prurit	29 (3,6 %)	0	5 (1,3 %)	0
Troubles vasculaires				
Bouffée de chaleur	162 (20,3 %)	0	41 (10,3 %)	0
Hypertension	49 (6,1 %)	16 (2,0 %)	11 (2,8 %)	5 (1,3 %)

a. Les événements indésirables (EI) ont été considérés comme des réactions indésirables si la fréquence des EI chez les patients traités par Xtandi était plus élevée que chez ceux qui ont reçu le placebo, et si les différences de traitement ont été maintenues lorsque la fréquence des événements a été ajustée en fonction des années-patients d'exposition.

b. Aucun incident de grade 4 ou 5 n'a été observé.

Cardiovasculaire :

Dans les études de phase 3 contrôlées par placebo et à répartition aléatoire (AFFIRM, PREVAIL, PROSPER, ARCHES et EMBARK), une cardiopathie ischémique a été observée chez 3,5 % des patients traités par l'enzalutamide plus un TAA, comparativement à 2,0 % des patients traités par placebo plus un TAA. Des événements ischémiques de grade 3 à 5 sont survenus chez 2,1 % des patients du groupe Xtandi plus un TAA comparativement à 1,2 % des patients du groupe placebo plus un TAA. Une insuffisance cardiaque a été observée chez 1,6 % des patients traités par l'enzalutamide plus un TAA comparativement à 1,0 % des patients traités par placebo plus un TAA. Les termes privilégiés suivants ont été observés chez 2 patients au moins : angine de poitrine, coronaropathie, infarctus du myocarde, infarctus aigu du myocarde, syndrome coronarien aigu, angor instable, ischémie myocardique, artériosclérose des artères coronaires, occlusion des artères coronaires et sténose des artères coronaires.

8.3 Effets indésirables peu fréquents observés au cours des études cliniques

Dans les essais cliniques de phase 3, les effets indésirables suivants observés à une moindre fréquence (< 2 %) et des effets indésirables cliniquement significatifs ont été signalés à une fréquence plus élevée chez les patients traités par Xtandi.

Troubles psychiatriques : hallucinations (y compris hallucinations, hallucinations tactiles et hallucinations visuelles)

Infections et infestations : infections et septicémie avec issue fatale

Troubles du système nerveux : convulsions

Troubles gastro-intestinaux : saignements gastro-intestinaux

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

Conclusions des essais cliniques

Le tableau 8 présente les valeurs de laboratoire d'intérêt tirées des essais de phase 3, contrôlés par placebo (AFFIRM, PREVAIL, PROSPER, ARCHES et EMBARK).

Tableau 8 – : Sélection d'anomalies de laboratoire chez les patients recevant Xtandi dans le cadre des études de phase 3 (AFFIRM, PREVAIL, PROSPER, ARCHES, EMBARK)

Paramètre	Xtandi N = 3 526		Placebo N = 2 636	
	Tous les grades N (%)	Grade 3-4 N (%)	Tous les grades N (%)	Grade 3-4 N (%)
Paramètres hématologiques				
Neutrophiles (faible numération)	18 (0,5 %)	8 (0,2 %)	11 (0,4 %)	4 (0,2 %)
Paramètres biochimiques				
Augmentation de l'AST	37 (1,0 %)	10 (0,3 %)	53 (2,0 %)	7 (0,3 %)
Augmentation de l'ALT	41 (1,2 %)	9 (0,3 %)	48 (1,8 %)	6 (0,2 %)
Bilirubine	5 (0,1 %)	2 (0,1 %)	4 (0,2 %)	0
ALT : alanine aminotransférase; AST : aspartate aminotransférase.				

8.5 Effets indésirables observés après la commercialisation

Les effets indésirables suivants ont été identifiés durant la période d'utilisation qui a suivi l'homologation de Xtandi. Étant donné que les événements post-commercialisation sont signalés volontairement à partir

d'une population d'une taille inconnue, il n'est pas toujours possible d'estimer de manière fiable leur fréquence ou d'établir un lien de causalité avec l'exposition au médicament.

Troubles gastro-intestinaux : diarrhée, nausées, vomissements, dysphagie (les signalements de dysphagie étaient liés à la taille du produit Xtandi) (voir la section 7 [MISES EN GARDE ET PRÉCAUTIONS, Dysphagie liée à la taille du produit](#))

Troubles immuns : œdème au visage, à la langue, aux lèvres ou au pharynx

Troubles du système nerveux : syndrome d'encéphalopathie postérieure réversible (SEPR), dysgueusie

Troubles de la peau et des tissus sous-cutanés : éruption, réactions cutanées sévères (notamment syndrome de Stevens-Johnson (SSJ), érythème polymorphe, nécrolyse épidermique toxique (NET), réactions d'origine médicamenteuse s'accompagnant d'éosinophilie et de symptômes généraux (DRESS) et pustulose exanthémateuse aiguë généralisée (PEAG)

9 INTERACTIONS MÉDICAMENTEUSES

9.2 Aperçu des interactions médicamenteuses

L'enzalutamide est un substrat du CYP2C8 et, dans une moindre mesure, du CYP3A4, qui jouent tous les deux un rôle dans la formation du métabolite actif N-desméthyl enzalutamide (M2). Les médicaments qui affectent le CYP2C8 et le CYP3A4 peuvent donc influencer sur le métabolisme de l'enzalutamide (voir la section 10 [PHARMACOLOGIE CLINIQUE](#)).

9.4 Interactions médicament-médicament

Les médicaments répertoriés dans ce tableau sont basés soit sur des rapports de cas ou des études d'interactions médicamenteuses, soit sur des interactions potentielles en raison de l'ampleur et de la gravité attendues de l'interaction (c'est-à-dire celles identifiées comme contre-indiquées).

Tableau 9 – Interactions médicamenteuses établies ou potentielles

[Nom(s) générique(s) du ou des médicaments]	Source des données probantes	Effet	Commentaire clinique
Effet potentiel d'autres médicaments sur l'exposition à l'enzalutamide			
Inhibiteurs du CYP2C8	EC	Après une administration orale de gemfibrozil, un puissant inhibiteur du CYP2C8 (600 mg deux fois par jour) à des volontaires de sexe masculin en bonne santé, la surface composite sous la courbe des concentrations plasmatiques en fonction du temps (ASC) de l'enzalutamide plus M2 a augmenté de 2,17 fois.	L'administration de Xtandi conjointement avec les inhibiteurs du CYP2C8 (p. ex. gemfibrozil) est à éviter, si possible, car cela peut augmenter l'exposition plasmatique de l'enzalutamide. S'il est nécessaire d'administrer aux patients un puissant inhibiteur du CYP2C8, il est recommandé d'ajuster la dose (voir 4 POSOLOGIE ET ADMINISTRATION).
Inhibiteurs du CYP3A4	EC	Après l'administration orale d'itraconazole, un puissant inhibiteur du CYP3A4 (200 mg une fois par jour) à des volontaires de sexe masculin en bonne santé, l'ASC de l'enzalutamide plus M2 a augmenté de 1,28 fois.	Il n'est pas nécessaire d'ajuster la dose lorsque Xtandi est administré conjointement avec des inhibiteurs du CYP3A4.

[Nom(s) générique(s) du ou des médicaments]	Source des données probantes	Effet	Commentaire clinique
Inducteurs du CYP2C8 et du CYP3A4	EC	Lors d'un essai clinique sur les interactions médicamenteuses mené auprès de volontaires en bonne santé, une dose orale unique de 160 mg de Xtandi a été administrée seule ou à la suite de doses orales multiples de rifampine à 600 mg une fois par jour (inducteur modéré du CYP2C8 et puissant inducteur du CYP3A4). La rifampine a entraîné une diminution de 37 % de l'ASC _{0-inf} de l'enzalutamide plus M2 mais n'a pas modifié la C _{max} .	Il n'est pas nécessaire d'ajuster la dose lorsque Xtandi est administré conjointement avec des inducteurs du CYP2C8 ou du CYP3A4. Cependant, la prise concomitante d'inducteurs puissants du CYP3A4 avec l'enzalutamide n'est pas recommandée.
Effet potentiel de Xtandi sur l'exposition à d'autres médicaments			
Substrats du CYP3A4, CYP2B6, CYP2C9, CYP2C19, de l'UGT1A1 ou UGT1A4	EC	L'enzalutamide est un inducteur puissant du CYP3A4 et un inducteur modéré du CYP2C9 et du CYP2C19. L'administration de Xtandi (160 mg une fois par jour) conjointement avec des doses orales uniques de substrats des CYP sensibles chez des patients atteints d'un cancer de la prostate a entraîné une diminution de 86 % de l'ASC du midazolam (substrat du CYP3A4), une diminution de 56 % de	Les médicaments à indice thérapeutique étroit qui sont des substrats du CYP3A4, CYP2B6, CYP2C9, CYP2C19, UGT1A1 et UGT1A4 doivent être évités, car l'enzalutamide peut diminuer leur exposition. Ces substrats comprennent, sans toutefois s'y limiter : <ul style="list-style-type: none"> - les analgésiques (p. ex. le fentanyl, le tramadol) - les antibiotiques (p. ex. la clarithromycine, la doxycycline) - les anti-épileptiques (p. ex. la carbamazépine, le clonazépam, le phénobarbital, la phénytoïne, la primidone, l'acide

[Nom(s) générique(s) du ou des médicaments]	Source des données probantes	Effet	Commentaire clinique
		<p>l'ASC de la S-warfarine (substrat du CYP2C9) et une diminution de 70 % de l'ASC de l'oméprazole (substrat du CYP2C19). Une étude <i>in vitro</i> semble indiquer que le CYP2B6 et les uridine 5'-diphospho-glucuronosyltransférases (UGT1A1 et UGT1A4) sont également induits par l'enzalutamide.</p>	<p>valproïque)</p> <ul style="list-style-type: none"> - les agents antigoutteux (p. ex. la colchicine) - les antipsychotiques (p. ex. l'halopéridol) - les antithrombotiques (p. ex. l'acénocoumarol, l'étéxilate de dabigatran, la warfarine, le clopidogrel) - les benzodiazépines (p. ex. le diazépam, le midazolam) - les bêtabloquants (p. ex. le bisoprolol, le propranolol) - les inhibiteurs calciques (p. ex. le diltiazem, la féلودipine, la nicardipine*, la nifédipine, le vérapamil) - les glycosides cardiaques (p. ex. la digoxine) - les corticostéroïdes (p. ex. la dexaméthasone, la prednisone) - certains agents anticancéreux (p. ex. le cabazitaxel, l'irinotécan, le sunitinib) - les antiviraux contre le VIH (p. ex. l'indinavir, le ritonavir) - les immunomodulateurs (p. ex. la cyclosporine, le tacrolimus) - les inhibiteurs de la pompe à protons (p. ex. l'oméprazole) - les statines métabolisées par le CYP3A4 (p. ex. l'atorvastatine, la simvastatine)

[Nom(s) générique(s) du ou des médicaments]	Source des données probantes	Effet	Commentaire clinique
			<p>- les agents thyroïdiens (p. ex. la lévothyroxine). * Non commercialisée au Canada.</p> <p>Si la co-administration ne peut pas être évitée, il pourrait s'avérer nécessaire d'ajuster la dose pour maintenir les concentrations plasmatiques thérapeutiques. Si Xtandi est administré conjointement avec un anticoagulant métabolisé par le CYP2C9 (p. ex. la warfarine ou l'acénocoumarol), il est conseillé d'obtenir des mesures supplémentaires du rapport international normalisé (RIN).</p> <p>Compte tenu de la longue demi-vie de l'enzalutamide (5,8 jours), les effets sur les enzymes peuvent perdurer pendant un mois ou plus après l'arrêt du traitement par Xtandi.</p>

[Nom(s) générique(s) du ou des médicaments]	Source des données probantes	Effet	Commentaire clinique
Substrats du CYP1A2 ou du CYP2D6	EC	Lors d'une étude sur les interactions médicamenteuses menée auprès de patients atteints d'un cancer de la prostate (n = 14), une dose orale unique de 100 mg de caféine (substrat du CYP1A2) et de 30 mg de dextrométhorphan (substrat du CYP2D6) a été administrée avant l'enzalutamide et conjointement à celui-ci (après une dose quotidienne de 160 mg d'enzalutamide pendant au moins 49 jours). L'administration de Xtandi n'a pas entraîné de variation cliniquement significative de l'exposition aux substrats du CYP1A2 ou du CYP2D6.	
Substrats du CYP2C8	EC	Xtandi (160 mg une fois par jour) n'a pas modifié de façon cliniquement importante l'ASC de la pioglitazone (substrat du CYP2C8).	Il n'est pas nécessaire d'ajuster la dose lorsqu'un substrat du CYP2C8 est administré conjointement avec Xtandi.

[Nom(s) générique(s) du ou des médicaments]	Source des données probantes	Effet	Commentaire clinique
Substrats de la P-gp	EC	<p>Dans une étude sur les interactions médicamenteuses chez des patients atteints de cancer de la prostate, une dose orale unique de digoxine, substrat de la P-gp, a été administrée avant et en même temps que l'enzalutamide (après au moins 55 jours de traitement à 160 mg par jour). Les concentrations plasmatiques de digoxine ont été mesurées à l'aide d'une méthode validée de chromatographie liquide couplée à la spectrométrie de masse en tandem. À l'état stable, l'enzalutamide a entraîné une légère augmentation de l'exposition à la digoxine (augmentation de 17 % et 33 % de la C_{max} et de l'ASC_{inf}, respectivement).</p>	<p>Les médicaments à indice thérapeutique étroit qui sont des substrats de la P-gp (p. ex. la colchicine, l'étéxilate de dabigatran, la digoxine) doivent être utilisés avec prudence lorsqu'ils sont administrés conjointement avec Xtandi, et il pourrait être nécessaire d'ajuster la dose pour maintenir les concentrations plasmatiques thérapeutiques.</p>

[Nom(s) générique(s) du ou des médicaments]	Source des données probantes	Effet	Commentaire clinique
Substrat de la MRP2	T	Dans des études <i>in vitro</i> , l'enzalutamide et ses principaux métabolites sont des inhibiteurs de la protéine associée à la résistance à des médicaments multiples 2 (MRP2). Les effets de l'enzalutamide sur les substrats de la MRP2 n'ont pas été évalués <i>in vivo</i> . Xtandi pourrait accroître les concentrations plasmatiques de médicaments co-administrés qui sont des substrats de la MRP2.	Les médicaments à indice thérapeutique étroit qui sont administrés par voie orale et qui sont des substrats de la MRP2 (p. ex. le méthotrexate) doivent être utilisés avec prudence lorsqu'ils sont administrés conjointement avec Xtandi, et il pourrait être nécessaire d'ajuster la dose pour maintenir les concentrations plasmatiques thérapeutiques.
Substrats de la BCRP	EC	Dans une étude sur les interactions médicamenteuses chez des patients atteints de cancer de la prostate, une dose orale unique de rosuvastatine, substrat de la BCRP, a été administrée avant et en même temps que l'enzalutamide (après au moins 55 jours de traitement à 160 mg par jour). À l'état stable, l'enzalutamide n'a pas entraîné de modification cliniquement significative de l'exposition à la rosuvastatine, substrat de la BCRP.	Aucun ajustement de la dose n'est nécessaire lorsqu'un substrat de la protéine de résistance du cancer du sein (BCRP) est administré en même temps que Xtandi.

[Nom(s) générique(s) du ou des médicaments]	Source des données probantes	Effet	Commentaire clinique
Substrats de l'OAT1 ou de l'OCT2	T	Des données <i>in vitro</i> indiquent que l'enzalutamide et ses métabolites majeurs n'inhibent pas le transporteur d'anions organiques 1 (OAT1) ou le transporteur de cations organiques 2 (OCT2) à des concentrations cliniquement pertinentes.	
Substrats de l'OAT3, de l'OCT1, de l'OATP1B1 ou de l'OATP1B3	T	Sur la base de données <i>in vitro</i> , il est peu probable que l'enzalutamide inhibe l'OAT3, le polypeptide transporteur d'anions organiques 1B1 (OATP1B1), l'OATP1B3 et l'OCT1 <i>in vivo</i> , mais la possibilité ne peut être exclue. L'enzalutamide pourrait donc modifier la pharmacocinétique des médicaments qui sont des substrats de l'OATP1B1/3 (p. ex. les statines), de l'OAT3 (p. ex. le furosémide, le méthotrexate) et de l'OCT1 (p. ex. la metformine). Les effets de l'enzalutamide sur ces transporteurs n'ont pas été évalués <i>in vivo</i> .	

[Nom(s) générique(s) du ou des médicaments]	Source des données probantes	Effet	Commentaire clinique
Médicaments qui provoquent un allongement de l'intervalle QT/QTc	T		<p>La prudence s'impose si Xtandi est administré conjointement avec des médicaments qui provoquent un allongement de l'intervalle QTc, y compris les suivants, sans toutefois s'y limiter : les antiarythmiques de classe IA, IC et III; les antipsychotiques (p. ex., la chlorpromazine, le pimozide, l'halopéridol, le dropéridol, la ziprasidone); les antidépresseurs (p. ex., la fluoxétine, le citalopram, la venlafaxine et les antidépresseurs tricycliques/tétracycliques comme l'amitriptyline et l'imipramine); les opioïdes (p. ex., la méthadone); les antibiotiques macrolides et leurs analogues (p. ex., l'érythromycine, la clarithromycine, la télichromycine, le tacrolimus); les antibiotiques quinolones (p. ex., la moxifloxacine, la lévofloxacine); les antimalariques (p. ex., la quinine, la chloroquine); les azoles antifongiques; la dompéridone; les antagonistes du récepteur 5-hydroxytryptamine (5-HT₃) (p. ex., le dolasétron, l'ondansétron); les inhibiteurs de la tyrosine-kinase (p. ex., le vandétanib, le sunitinib, le nilotinib, le lapatinib); les inhibiteurs des histones-désacétylases (p. ex., le vorinostat); les agonistes du récepteur bêta 2 adrénergique. Les classes chimiques ou</p>

[Nom(s) générique(s) du ou des médicaments]	Source des données probantes	Effet	Commentaire clinique
			pharmacologiques sont citées si certains membres de la classe, mais pas nécessairement tous, ont été associés à un allongement de l'intervalle QTc et/ou à des <i>torsades de pointes</i> (voir 10 PHARMACOLOGIE CLINIQUE, Électrophysiologie cardiaque).

EC = essai clinique; T = théorique.

9.5 Interactions médicament-aliment

La nourriture n'a aucun effet cliniquement significatif sur le niveau d'exposition (ASC) à l'enzalutamide. Cependant, le pic plasmatique de l'enzalutamide (C_{max}) était de 30 % plus élevé lorsqu'il a été administré aux sujets à jeun. Lors des études cliniques, Xtandi a été administré sans égard à la nourriture (voir la section **4 POSOLOGIE ET ADMINISTRATION**).

9.6 Interactions médicament-plante médicinale

Des produits qui contiennent du millepertuis pourraient stimuler le CYP3A, ce qui peut entraîner une diminution des concentrations plasmatiques d'enzalutamide.

9.7 Interactions médicament-examens de laboratoire

Il a été démontré que l'enzalutamide interfère avec le dosage immunologique microparticulaire par chimiluminescence (CMIA), ce qui entraîne des résultats faussement élevés des concentrations plasmatiques de digoxine. Par conséquent, les résultats obtenus par la méthode CMIA doivent être interprétés avec prudence chez les patients traités par Xtandi et doivent être corroborés par d'autres méthodes de dosage. Chez les patients traités à la fois par Xtandi et par la digoxine, la surveillance des concentrations de digoxine doit être effectuée à l'aide de tests qui n'ont pas recours à la méthode CMIA.

10 PHARMACOLOGIE CLINIQUE

10.1 Mode d'action

L'enzalutamide est un inhibiteur des récepteurs des androgènes qui agit sur plusieurs étapes de la voie de signalisation. L'enzalutamide inhibe de façon compétitive la liaison des androgènes aux récepteurs des androgènes et par conséquent, inhibe la translocation des récepteurs des androgènes et la fixation des récepteurs des androgènes sur l'ADN. Le métabolite actif (M2) a démontré une activité *in vitro* semblable à celle de l'enzalutamide. Le traitement avec l'enzalutamide a diminué la prolifération des cellules de cancer de la prostate *in vitro* et a induit la mort de celles-ci. Il a également diminué le volume tumoral dans un modèle murin de xénogreffe de cancer de la prostate. Lors des études précliniques, l'enzalutamide n'a pas montré d'activité agoniste sur les récepteurs des androgènes dans le cadre des

tests de la croissance tumorale utilisant les cellules LNCaP qui présentent des RA mutants cliniquement pertinents (T877A et/ou W741C).

10.2 Pharmacodynamie

Effets pharmacodynamiques :

Lors de l'étude clinique de phase 3 portant sur les patients ayant reçu antérieurement une chimiothérapie par docétaxel qui a échoué (AFFIRM), 54 % des patients traités avec Xtandi ont présenté une diminution des taux d'APS d'au moins 50 % par rapport à la valeur de référence, contre 1,5 % des patients qui ont reçu un placebo.

Électrophysiologie cardiaque :

Une évaluation détaillée de l'ECG est renfermée dans l'étude de phase 3 contrôlée par placebo (AFFIRM). Des ECG ont été enregistrés au début du traitement et avant l'administration d'une dose après 2, 5, 9, 13, 17, 21 et 25 semaines et toutes les 12 semaines par la suite. Une dose de 160 mg d'enzalutamide une fois par jour a été associée à un allongement de l'intervalle QTc statistiquement significatif. Lors du traitement à l'état stable, l'augmentation moyenne par rapport à la valeur de référence dans l'intervalle QTcF, ajustée en fonction du placebo, a varié de 3,0 à 6,5 millisecondes entre les semaines 5 et 25. L'ampleur de l'allongement de l'intervalle QTc à des concentrations maximales d'enzalutamide était prévue pour 6,0 ms, avec une limite supérieure de 7,0 ms sur l'intervalle de confiance unilatéral à 95 %, selon le modèle pharmacocinétique/pharmacodynamique.

Tension artérielle :

Des évaluations en série de la tension artérielle ont été effectuées dans le cadre de l'étude de phase 3 contrôlée par placebo (AFFIRM). Des différences moyennes statistiquement significatives sur la tension systolique par rapport au placebo ont été observées à la plupart des points temporels pendant le traitement à état stable (les semaines 5, 9, 17, 21 et 25), avec des estimations ponctuelles allant de 2 à 4 mm Hg et une limite supérieure allant jusqu'à 7,4 mm Hg sur l'IC unilatéral à 95 %. Des différences moyennes statistiquement significatives sur la tension diastolique par rapport au placebo ont été observées aux semaines 5, 9, 13, 17 et 21, avec des estimations ponctuelles allant d'environ 1 à 4 mm Hg et une limite supérieure allant jusqu'à 5,2 mm Hg sur l'IC unilatéral à 95 %.

10.3 Pharmacocinétique

Tableau 10 : Moyenne arithmétique ± É.-T. (CV %) Paramètres pharmacocinétiques de Xtandi chez des sujets adultes

Numéro de l'étude	Régime posologique	Population des sujets	C _{max} (µg/ml)	ASC (µg•h/ml) ^a	t _{1/2} (h)	CL/F (l/h)	V/F (l)
MDV3100-05	160 mg ^b dose simple (à jeun)	Volontaires en bonne santé (n = 27)	5,25 ± 1,06 (20 %)	292 ± 88 (30 %)	94,3 ± 30,0 (32 %)	0,600 ± 0,193 (32 %)	76,4 ± 21,9 (29 %)

Numéro de l'étude	Régime posologique	Population des sujets	C _{max} (µg/ml)	ASC (µg•h/ml) ^a	t _{1/2} (h)	CL/F (l/h)	V/F (l)
	160 mg ^b dose simple (nourri)	Volontaires en bonne santé (n = 30)	3,74 ± 1,15 (31 %)	285 ± 73 (26 %)	87,4 ± 24,7 (28 %)	0,599 ± 0,160 (27 %)	71,9 ± 16,6 (23 %)
S-3100-1-01	150 mg ^c dose simple	Patients souffrant du CPRC (n = 3)	3,36 ± 0,78 (23 %)	334 ± 50 (15 %)	143,7 ± 34,8 (24 %)	0,456 ± 0,064 (14 %)	92,4 ± 11,8 (13 %)
	150 mg ^c une fois par jour (jour 84)	Patients souffrant du CPRC (n = 23)	14,46 ± 3,29 (23 %)	300 ± 68 (23 %)	Sans objet	0,530 ± 0,149 (28 %)	Sans objet
9785-CL-0009	160 mg ^b (à jeun)	Sujets souffrant d'IHM (n = 8)	3,68 ± 2,09 (57 %)	303 ± 126 (41 %)	196 ± 185 (94 %)	0,604 ± 0,229 (38 %)	142 ± 105 (74 %)
	[sujets appariés]	Sujets ayant une FHN (n = 8)	3,83 ± 0,822 (22 %)	225 ± 50,7 (23 %)	108 ± 53,3 (49 %)	0,753 ± 0,213 (28 %)	109 ± 40,9 (38 %)

a. ASC_{inf} et ASC_r (à état stable) ont été calculées dans les études à dose unique et à doses multiples, respectivement;

b. Administré sous forme de 4 capsules de gélatine molle à 40 mg;

c. Administré sous forme de 5 capsules de gélatine dure à 30 mg.

CPRC : cancer de la prostate résistant à la castration; IHM : insuffisance hépatique modérée; FHN : fonction hépatique normale.

La pharmacocinétique de l'enzalutamide a été évaluée chez des patients souffrant du cancer de la prostate métastatique résistant à la castration et chez des volontaires de sexe masculin en bonne santé.

Absorption

Après l'administration orale de Xtandi à 160 mg chez les patients souffrant d'un cancer de la prostate métastatique résistant à la castration, le délai médian jusqu'à la concentration plasmatique maximale de l'enzalutamide (t_{max}) était de 1,02 h (éventail de 0,52 h à 3,02 h). Quant au schéma posologique quotidien, l'état stable est atteint après environ 28 jours, et l'enzalutamide s'accumule environ 8,3 fois par rapport à une dose simple. À l'état stable, le métabolite actif (M2) circule à environ la même concentration plasmatique que celle de l'enzalutamide; les valeurs de C_{max} moyennes de l'enzalutamide et du M2 sont de 16,6 µg/ml (CV de 23 %) et de 12,7 µg/ml (CV de 30 %) respectivement. Les valeurs de la C_{min} à l'état stable de l'enzalutamide (11,4 µg/ml) et du M2 (13,0 µg/ml) chez chaque patient sont restées constantes pendant plus d'un an de traitement chronique, ce qui démontre une

pharmacocinétique linéaire dans le temps une fois que l'état stable est atteint. La concentration plasmatique du métabolite inactif (M1) était d'environ 75 % de celle de l'enzalutamide à l'état stable. Les fluctuations journalières des concentrations plasmatiques sont faibles (le rapport entre la concentration maximale et minimale est de 1,25). Aucun écart majeur par rapport à la proportionnalité de dose à des doses allant de 30 à 360 mg n'a été observé.

Sur la base d'une étude de bilan de masse menée chez des volontaires en bonne santé, l'absorption orale de l'enzalutamide est estimée à au moins 84,2 %. L'enzalutamide n'est pas un substrat des transporteurs d'efflux P-gp ou BCRP.

La nourriture n'a aucun effet cliniquement important sur le niveau d'absorption (tableau 9). Cependant, le pic plasmatique de l'enzalutamide (C_{max}) était de 30 % plus élevé lorsqu'il a été administré aux sujets à jeun. Lors des études cliniques, Xtandi a été administré sans égard à la nourriture.

Distribution

Le volume de distribution apparent (V/F) moyen de l'enzalutamide chez les patients après une dose orale simple est de 110 L (CV de 29 %). Le volume de distribution de l'enzalutamide est plus élevé que la masse hydrique totale, ce qui indique une distribution extravasculaire étendue.

Des études menées chez les rongeurs indiquent que l'enzalutamide et le M2 peuvent traverser la barrière hématoencéphalique.

L'enzalutamide est lié à un taux de 97 % à 98 % aux protéines plasmatiques, principalement l'albumine. Le métabolite actif (M2) est lié à 95 % aux protéines plasmatiques. On n'a noté aucun déplacement de liaison aux protéines plasmatiques entre l'enzalutamide et d'autres médicaments fortement liés aux protéines plasmatiques (warfarine, ibuprofène et acide salicylique) *in vitro*.

Métabolisme

L'enzalutamide est fortement métabolisé. Il existe deux métabolites majeurs dans le plasma humain : le N-desméthyl enzalutamide (M2, actif) et un dérivé de l'acide carboxylique (M1, inactif).

Des études *in vitro* montrent que l'enzalutamide est métabolisé par le CYP2C8 et, dans une moindre mesure, par le CYP3A4/5, qui jouent tous les deux un rôle dans la formation du métabolite actif (M2). L'enzalutamide n'est pas métabolisé *in vitro* par le CYP1A1, le CYP1A2, le CYP2A6, le CYP2B6, le CYP2C9, le CYP2C18, le CYP2C19, le CYP2D6 ou le CYP2E1.

De plus, les données *in vitro* montrent que le M2 est métabolisé en M1 par la carboxylestérase 1, qui joue également un rôle mineur dans le métabolisme de l'enzalutamide en M1. La carboxylestérase 2 ne semble pas intervenir dans le métabolisme de l'enzalutamide ou du M2.

Après une dose orale simple de 160 mg d'enzalutamide marqué au ^{14}C aux volontaires en bonne santé, un total de 7 métabolites de phase I ont été identifiés dans le plasma, l'urine et les selles. Ces métabolites se sont formés par réactions de déméthylation, d'oxydation et d'hydrolyse. Aucun produit de conjugaison de phase II n'a été observé. L'enzalutamide, le N-desméthyl enzalutamide (M2, actif) et un dérivé de l'acide carboxylique (M1, inactif) représentaient 88 % de la radioactivité de l'enzalutamide marqué au ^{14}C dans le plasma, soit 30 %, 49 % et 10 % du total de la ^{14}C -ASC_{0-inf}, respectivement.

Élimination

La clairance de l'enzalutamide se fait principalement au moyen de l'excrétion rénale des métabolites hépatiques. Après une dose orale simple de 160 mg d'enzalutamide marqué au ^{14}C -enzalutamide aux

volontaires en bonne santé, 84,6 % de la radioactivité est retrouvée dans les 77 jours suivant l'administration de la dose : 71,0 % est retrouvé dans l'urine (principalement sous la forme du M1, avec des traces d'enzalutamide et du M2), et 13,6 % est retrouvé dans les selles (0,39 % de la dose sous forme d'enzalutamide inchangé).

La clairance apparente (CL/F) moyenne de l'enzalutamide varie entre 0,520 et 0,564 l/h chez les patients et entre 0,596 et 0,753 l/h chez les volontaires en bonne santé.

La demi-vie terminale moyenne ($t_{1/2}$) de l'enzalutamide chez les patients est de 5,8 jours, tandis que la $t_{1/2}$ moyenne de l'enzalutamide est plus courte chez les volontaires en bonne santé (une moyenne de 2,9 à 4,8 jours). La $t_{1/2}$ du M1 et du M2 chez les patients n'a pas été évaluée. La $t_{1/2}$ moyenne du M1 chez les volontaires en bonne santé varie entre 7,8 et 9,3 jours, et la $t_{1/2}$ moyenne du M2 chez les volontaires en bonne santé varie entre 7,5 et 8,8 jours, respectivement. La dose ne semble avoir aucun effet sur la $t_{1/2}$.

Populations et états pathologiques particuliers

- **Enfants et adolescents**

La pharmacocinétique de l'enzalutamide n'a pas été évaluée chez les patients pédiatriques.

- **Personnes âgées**

Des 3 526 patients inclus dans les deux essais cliniques de phase 3 qui ont reçu Xtandi, 2 768 patients (78,5 %) étaient âgés de 65 ans et plus et 1 199 patients (34 %) étaient âgés de 75 ans et plus. Sur la base de l'analyse de pharmacocinétique de la population selon l'âge, il n'est pas nécessaire d'ajuster la dose chez les patients âgés.

- **Sexe**

La pharmacocinétique de l'enzalutamide n'a pas été évaluée chez les femmes.

- **Polymorphisme génétique**

Aucune étude officielle n'a été réalisée pour évaluer l'effet des polymorphismes génétiques sur l'exposition ou sur la réponse au médicament.

- **Origine ethnique**

La majorité des patients dans les essais cliniques à répartition aléatoire étaient de race caucasienne (~> 74 %). D'après les données pharmacocinétiques issues d'une étude menée chez des patients japonais souffrant d'un cancer de la prostate, on n'a constaté aucune différence cliniquement pertinente sur le plan de l'exposition entre les patients japonais et les patients de race caucasienne. Les données actuelles sont insuffisantes pour évaluer les différences potentielles quant à la pharmacocinétique de l'enzalutamide dans d'autres races.

- **Insuffisance hépatique**

La pharmacocinétique de l'enzalutamide a été examinée chez les sujets souffrant d'une insuffisance hépatique légère (n = 6) ou modérée (n = 8) (classe A et B de Child-Pugh, respectivement) au départ du traitement et chez 14 sujets témoins appariés présentant une fonction hépatique normale. Après une

dose orale simple de 160 mg de Xtandi, l'ASC de l'enzalutamide plus M2 a augmenté de 1,13 fois chez les sujets souffrant d'une insuffisance hépatique légère et de 1,18 fois chez les sujets souffrant d'une insuffisance hépatique modérée respectivement, par rapport aux sujets témoins en bonne santé.

Dans le cadre d'une étude séparée, des sujets souffrant d'une insuffisance hépatique grave (classe C de Child-Pugh; n = 8) et des sujets témoins appariés en bonne santé et présentant une fonction hépatique normale (n = 8) ont été évalués. Après une dose orale simple de 160 mg d'enzalutamide, l'ASC de l'enzalutamide plus M2 a augmenté de 1,04 fois et la C_{max} a diminué de 0,58 fois chez les sujets souffrant d'une insuffisance hépatique grave, par rapport aux sujets témoins en bonne santé. Une demi-vie accrue du médicament a été observée chez les patients atteints d'insuffisance hépatique grave, ce qui pourrait s'expliquer par une augmentation de sa distribution tissulaire. La portée clinique de cette observation est inconnue. Les patients souffrant d'une insuffisance hépatique grave (classe C de Child-Pugh) au départ ont été exclus des essais cliniques AFFIRM et PREVAIL.

Dans l'ensemble, les résultats indiquent qu'il n'est pas nécessaire d'ajuster la dose chez les patients souffrant d'une insuffisance hépatique légère, modérée ou grave au départ du traitement.

- **Insuffisance rénale**

Aucune étude officielle sur l'insuffisance rénale n'a été réalisée pour Xtandi. Les patients présentant une créatinine sérique de $> 177 \mu\text{mol/l}$ (2 mg/dl) ont été exclus des essais cliniques. Sur la base d'une analyse pharmacocinétique, il n'est pas nécessaire d'ajuster la dose chez les patients présentant des valeurs de clairance de la créatinine (CrCL) calculées à $\geq 30 \text{ ml/min}$ (estimées par la formule de Cockcroft et Gault). Xtandi n'a pas été évalué chez les patients souffrant d'une insuffisance rénale grave (CrCL $< 30 \text{ ml/min}$) ou d'une maladie rénale en phase terminale, alors la prudence est de mise lors du traitement de ces patients. Il est peu probable que l'enzalutamide soit éliminé de façon significative par hémodialyse intermittente ou par dialyse péritonéale continue ambulatoire.

11 CONSERVATION, STABILITÉ ET MISE AU REBUT

Xtandi (capsules d'enzalutamide) doit être conservé à la température ambiante contrôlée, entre 15 et 30 °C.

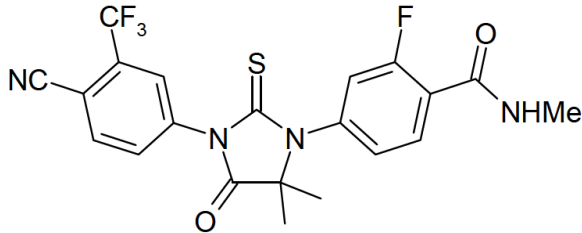
12 INSTRUCTIONS PARTICULIÈRES DE MANIPULATION DU PRODUIT

Xtandi ne doit pas être manipulé par d'autres personnes que le patient ou ses aidants. D'après les données sur son mode d'action et sa toxicité embryo-fœtale chez la souris, il se peut que l'enzalutamide nuise à un fœtus en développement. Les femmes qui sont ou pourraient devenir enceintes ne doivent pas manipuler des capsules de Xtandi endommagées ou ouvertes sans le port d'une protection (p. ex. gants). Ne pas dissoudre ni ouvrir les capsules.

PARTIE 2 : RENSEIGNEMENTS SCIENTIFIQUES

13 RENSEIGNEMENTS PHARMACEUTIQUES

Substance médicamenteuse

Dénomination commune de la ou des substances médicamenteuses :	enzalutamide
Noms chimiques :	
IUPAC	4-{3-[4-Cyano-3-(trifluorométhyl)phényl]-5,5-diméthyl-4-oxo-2-thioxoimidazolidin-1-yl}-2-fluoro-N-méthylbenzamide
Autres noms	4-{3-[4-Cyano-3-(trifluorométhyl)phényl]-5,5-diméthyl-4-oxo-2-sulfanylideneimidazolidin-1-yl}-2-fluoro-N-méthylbenzamide 3-(4-Cyano-3-trifluorométhylphényl)-1-[3-fluoro-4-(méthylcarbamoyl)phényl]-5,5-diméthyl-2-thioxoimidazolin-4-one Benzamide, 4-[3-[4-cyano-3-(trifluorométhyl)phényl]-5,5-diméthyl-4-oxo-2-thioxo-1-imidazolidinyl]-2-fluoro-N-méthyl
Formule moléculaire :	C ₂₁ H ₁₆ F ₄ N ₄ O ₂ S
Masse moléculaire :	464,44
Formule développée :	
Propriétés physicochimiques :	L'enzalutamide est un solide de couleur blanche à blanc cassé qui est insoluble dans l'eau. Aucun sel ne se forme à un pH entre 2 et 10. Une forme cristalline et quatre solvates ont été observés.

14 ÉTUDES CLINIQUES

14.1 Études cliniques par indication

L'efficacité de Xtandi (enzalutamide) a été établie lors de cinq études cliniques de phase 3, à répartition aléatoire et contrôlées par placebo en groupes multicentriques (PREVAIL, AFFIRM, PROSPER, ARCHES,

EMBARK) menées auprès de patients atteints d'un cancer de la prostate non métastatique (PROSPER) ou métastatique (AFFIRM, PREVAIL) qui n'avaient pas répondu à un traitement antiandrogénique [analogue de l'hormone de libération de la gonadotrophine (GnRH) ou après une orchidectomie bilatérale], de patients atteints d'un cancer de la prostate métastatique sensible à la castration (ARCHES) et de patients atteints d'un cancer de la prostate non métastatique sensible à la castration et présentant un risque élevé de BCR (EMBARK). Tous les patients ont poursuivi leur traitement par un analogue de la GnRH ou avaient subi une orchidectomie bilatérale, sauf indication contraire.

Cancer de la prostate non métastatique sensible à la castration avec récurrence biochimique à haut risque (EMBARK)

L'étude EMBARK a recruté 1 068 patients atteints de CPSCnm et présentant une BCR à haut risque qui ont été répartis aléatoirement 1:1:1 pour recevoir un traitement par Xtandi en association avec le leuprolide (N = 355), Xtandi en monothérapie (N = 355) ou avec un placebo en association avec le leuprolide (N = 358). XTANDI a été administré à la dose de 160 mg une fois par jour et l'acétate de leuprolide a été administré à la dose de 22,5 mg par injection une fois toutes les 12 semaines selon un calendrier intermittent (voir la section [8.2 Effets indésirables observés au cours des études cliniques](#)). Le traitement par l'enzalutamide et placebo a été administré à double insu en association avec le leuprolide en ouvert. Le traitement par l'enzalutamide a été administré en monothérapie ouverte.

Tous les patients avaient déjà subi un traitement définitif par prostatectomie radicale ou radiothérapie (y compris curiethérapie) ou les deux, dans un but curatif et n'étaient pas candidats à une radiothérapie de sauvetage au moment de la sélection. Les patients devaient avoir une confirmation de maladie non métastatique lors d'un examen central et d'une BCR à haut risque (définie par un temps de doublement de l'APS ≤ 9 mois et des valeurs d'APS au dépistage : ≥ 1 ng/ml s'ils avaient subi une prostatectomie radicale (avec ou sans radiothérapie) comme traitement principal du cancer de la prostate ou des valeurs d'APS d'au moins 2 ng/ml au-dessus du nadir s'ils n'avaient subi qu'une radiothérapie antérieure). Une thérapie hormonale antérieure n'était pas autorisée, à l'exception d'un traitement néoadjuvant/adjuvant pour traiter un cancer de la prostate d'une durée ≤ 36 mois, au moins 9 mois avant la répartition aléatoire, ou d'une dose unique ou un traitement de courte durée (≤ 6 mois) par hormonothérapie administrée pour une augmentation du taux d'APS observée au moins 9 mois avant la répartition aléatoire.

Les patients ont été stratifiés en fonction du taux d'APS au dépistage (≤ 10 ng/ml contre > 10 ng/ml), du temps de doublement de l'APS (≤ 3 mois contre > 3 mois à ≤ 9 mois) et de l'hormonothérapie antérieure (hormonothérapie antérieure contre pas d'hormonothérapie antérieure). Pour les patients dont les valeurs d'APS (mesurées lors d'un examen central) étaient indétectables ($< 0,2$ ng/ml) à la semaine 36, le traitement a été suspendu à la semaine 37, puis réinitié lorsque les valeurs d'APS (mesurées lors d'un examen central) augmentaient à $\geq 2,0$ ng/ml pour les patients ayant subi une prostatectomie antérieure ou à $\geq 5,0$ ng/ml pour les patients n'ayant pas subi de prostatectomie antérieure. Pour les patients dont les valeurs d'APS étaient détectables ($\geq 0,2$ ng/ml) à la semaine 36, le traitement s'est poursuivi sans suspension jusqu'à ce que les critères d'arrêt définitif du traitement soient remplis. Tous les patients ont été définitivement arrêtés en cas de progression radiographique de la maladie confirmée par un examen central indépendant anonyme (BICR), d'instauration d'un nouveau traitement, de toxicité inacceptable ou d'abandon du traitement.

Le critère d'évaluation principal était la survie sans métastase (SSM) définie par un BICR chez les patients répartis aléatoirement pour recevoir Xtandi plus leuprolide par rapport aux patients répartis

aléatoirement pour recevoir un placebo plus leuprolide. La survie sans métastase était définie comme le temps écoulé entre la répartition aléatoire et la progression radiographique ou le décès au cours de l'étude, selon la première occurrence. Un examen radiographique des lésions osseuses (définies comme l'apparition d'au moins une lésion métastatique sur la scintigraphie osseuse) ou de la maladie des tissus mous par TDM ou IRM (évaluée selon la version 1.1 des critères RECIST) a été effectué tous les 6 mois jusqu'à la détection de métastases. L'imagerie par TEP n'était pas autorisée. La survie sans métastase évaluée par un BICR chez les patients répartis aléatoirement pour recevoir Xtandi en monothérapie par rapport aux patients répartis aléatoirement pour recevoir un placebo plus le leuprolide et la survie globale étaient les principaux critères d'évaluation secondaires.

Les caractéristiques démographiques et pathologiques initiales des patients étaient généralement équilibrées entre les deux groupes de traitement (voir le tableau 11).

Tableau 11 : Principales caractéristiques démographiques et pathologiques initiales des patients de l'étude EMBARK (population en ITT)

Caractéristiques initiales	Xtandi plus leuprolide (N = 355)	Placebo plus leuprolide (N = 358)	Xtandi en monothérapie (N = 355)
Catégorie d'âge (ans), n (%)			
< 65	81 (22,8 %)	91 (25,4 %)	91 (25,6 %)
65 à < 75	201 (56,6 %)	180 (50,3 %)	174 (49,0 %)
≥ 75	73 (20,6 %)	87 (29,3 %)	90 (25,4 %)
Âge (ans)			
N	355	358	355
Moyenne (É.-T.)	69,1 (6,49)	69,1 (7,30)	69,1 (7,65)
Médiane (minimum, maximum)	69,0 (51,0, 87,0)	70,0 (50,0, 92,0)	69,0 (49,0, 93,0)
Race, n (%)			
Amérindiens ou natifs de l'Alaska	4 (1,1 %)	1 (0,3 %)	0 (0,0 %)
Asiatique	26 (7,3 %)	26 (7,3 %)	26 (7,3 %)
Noirs ou Afro-Américains	16 (4,5 %)	16 (4,5 %)	15 (4,2 %)
Autochtone d'Hawaï ou d'autres îles du Pacifique	1 (0,3 %)	0 (0,0 %)	0 (0,0 %)
Blanche	293 (82,5 %)	301 (84,1 %)	295 (83,1 %)
Multiple	2 (0,6 %)	4 (1,1 %)	4 (1,1 %)
Autre	3 (0,8 %)	5 (1,4 %)	1 (0,3 %)

Caractéristiques initiales	Xtandi plus leuprolide (N = 355)	Placebo plus leuprolide (N = 358)	Xtandi en monothérapie (N = 355)
Non signalé	10 (2,8 %)	5 (1,4 %)	14 (3,9 %)
Ethnicité, n (%)			
Hispanique ou latine	17 (4,8 %)	24 (6,7 %)	18 (5,1 %)
Non hispanique ou latine	319 (89,9 %)	322 (89,9 %)	320 (90,1 %)
Non signalé/inconnu	19 (5,4 %)	12 (3,4 %)	17 (4,8 %)
Région géographique, n (%)			
Amérique du Nord	144 (40,6 %)	137 (38,3 %)	133 (37,5 %)
Europe	130 (36,6 %)	128 (35,8 %)	146 (41,1 %)
Reste du monde	81 (22,8 %)	93 (26,0 %)	76 (21,4 %)
Poids (kg)			
n	355	357	355
Moyenne (É.-T.)	87,05 (15,16)	87,2 (15,86)	87,5 (15,55)
Médiane (minimum, maximum)	85,0 (55,6, 157,7)	85,7 (53,7, 148,2)	85,0 (50,0, 171,8)
Données manquantes	0	1	0
Indice de masse corporelle (kg/m²)			
N	353	354	354
Moyenne (É.-T.)	28,5 (4,22)	28,3 (4,37)	28,6 (4,70)
Médiane (minimum, maximum)	28,1 (19,9, 47,1)	28,0 (18,5, 45,9)	27,9 (17,3, 53,2)
Données manquantes	2	4	1
Indice de performance ECOG au départ du traitement, n (%)			
0	328 (92,4 %)	336 (93,9 %)	321 (90,4 %)
1	26 (7,3 %)	21 (5,9 %)	34 (9,6 %)
2	1 (0,3 %)	0 (0,0 %)	0 (0,0 %)
Données manquantes	0	1 (0,3 %)	0
APS sérique (ng/ml)			
N	355	356	354
Moyenne (É.-T.)	8,1 (17,56)	8,5 (11,76)	7,5 (6,54)

Caractéristiques initiales	Xtandi plus leuprolide (N = 355)	Placebo plus leuprolide (N = 358)	Xtandi en monothérapie (N = 355)
Médiane (minimum, maximum)	5,0 (1,0, 308,3)	5,5 (1,1, 163,3)	5,3 (1,1, 37,0)
Données manquantes	0	2	1
Catégorie du délai de doublement de l'APS au dépistage, n (%)			
≤ 3 mois	69 (19,4 %)	80 (22,3 %)	76 (21,4 %)
> 3 mois à ≤ 6 mois	187 (52,7 %)	142 (39,7 %)	164 (46,2 %)
> 6 mois à ≤ 9 mois	98 (27,6 %)	135 (37,7 %)	114 (32,1 %)
> 9 mois	1 (0,3 %)	1 (0,3 %)	1 (0,3 %)
Délai de doublement de l'APS, n (mois)			
N	355	358	355
Moyenne (É.-T.)	4,9 (2,04)	5,2 (2,20)	5,1 (2,15)
Médiane (minimum, maximum)	4,6 (0,9, 9,36)	5,0 (1,1, 10,8)	5,0 (1,1, 18,9)
Antécédents de maladies cardiovasculaires			
Oui	42 (11,8 %)	42 (11,7 %)	47 (13,2 %)
Non	313 (88,2 %)	316 (88,3 %)	308 (86,8 %)
Hormonothérapie antérieure			
Oui	107 (30,1 %)	113 (31,6 %)	112 (31,5 %)
Non	248 (69,9 %)	245 (68,4 %)	243 (68,5 %)
Prostatectomie antérieure seule			
n (%)	90 (25,4 %)	75 (20,9 %)	99 (27,9 %)
Radiothérapie antérieure seule			
n (%)	86 (24,2 %)	104 (29,1 %)	90 (25,4 %)
Prostatectomie et radiothérapie antérieures			
n (%)	179 (50,4 %)	179 (50,0 %)	166 (46,8 %)

Tous les patients répartis aléatoirement lors de l'étude (population en ITT).

La date butoir des données recueillies pour l'analyse était le 31 janvier 2023.

ECOG : Eastern Cooperative Oncology Group; ITT : intention de traiter; APS : antigène prostatique spécifique.

Cancer de la prostate métastatique sensible à la castration (ARCHES)

L'étude ARCHES a admis 1 150 patients atteints d'un CPSCm qui ont été répartis aléatoirement selon un rapport de 1:1 pour recevoir un traitement par voie orale une fois par jour par Xtandi à 160 mg (N = 574) ou un placebo (N = 576). Tous les patients de l'étude ont reçu un analogue de la GnRH ou avaient subi auparavant une orchidectomie bilatérale. Les patients ont été stratifiés en fonction du volume de la maladie (faible ou élevé) et du traitement antérieur du cancer de la prostate par le docétaxel (aucun traitement antérieur par le docétaxel, 1-5 cycles ou 6 cycles antérieurs). Le traitement par le docétaxel concomitant n'était pas autorisé. Les patients devaient avoir reçu une confirmation de leur cancer de la prostate métastatique à la suite du résultat positif à une scintigraphie osseuse, ou de lésions métastatiques révélées par une TDM ou une IRM. Les patients poursuivaient le traitement jusqu'à la progression radiographique de la maladie, l'instauration d'un nouveau traitement, l'apparition d'une toxicité inacceptable ou leur retrait de l'étude.

La survie sans progression radiographique (SSPr) était le principal critère d'évaluation; ce critère correspondait au temps écoulé entre la répartition aléatoire et le premier signe objectif d'une progression radiographique de la maladie ou le décès (quelle que soit sa cause, survenu entre la répartition aléatoire et les 24 semaines après l'abandon du médicament à l'étude), selon la première occurrence. Les principaux critères d'évaluation secondaires de l'efficacité de l'étude étaient le délai avant la progression de l'APS, le délai avant l'instauration d'un nouveau traitement antinéoplasique, un taux d'APS indétectable (baisse < 0,2 µg/l), le taux de réponse objective (RECIST 1.1) selon un examen indépendant, le délai avant la détérioration des symptômes urinaires et la survie globale.

Les données démographiques et les caractéristiques initiales de la maladie étaient équilibrées entre les deux groupes de traitement (tableau 12).

Tableau 12 : Principales caractéristiques démographiques et pathologiques initiales des patients de l'étude ARCHES (population en ITT)

Caractéristiques initiales	Xtandi (N = 574)	Placebo (N = 576)
Catégorie d'âge (ans), n (%)		
< 65	148 (25,8)	152 (26,4)
65 à < 75	256 (44,6 %)	255 (44,3 %)
≥ 75	170 (29,6 %)	169 (29,3 %)
Âge (ans)		
Moyenne (É.-T.)	69,5 (8,0 %)	69,5 (5,4 %)
Médiane (minimum, maximum)	70,0 (46, 92)	70,0 (42, 92)
Race, n (%)		
Blanche	466 (81,2 %)	460 (79,9 %)
Noire ou afro-américaine	8 (1,4 %)	8 (1,9 %)
Asiatique	75 (13,1 %)	80 (13,9 %)

Caractéristiques initiales	Xtandi (N = 574)	Placebo (N = 576)
Autre	2 (0,3 %)	3 (0,5 %)
Données manquantes	23 (4,0 %)	25 (4,3 %)
Ethnicité, n (%)		
Hispanique ou latine	46 (8,0 %)	37 (6,4 %)
Non hispanique ou latine	504 (87,8 %)	514 (89,2 %)
Données manquantes	24 (4,2 %)	25 (4,3 %)
Poids (kg)		
N	573	575
Moyenne (É.-T.)	81,25 (16,17)	81,26 (16,22)
Médiane (minimum, maximum)	80,00 (42,7, 163,0)	80,00 (39,1, 157,5)
Indice de masse corporelle (kg/m²)		
N	567	570
Moyenne (É.-T.)	27,20 (4,44)	27,21 (4,61)
Médiane (minimum, maximum)	26,65 (16,7, 45,2)	26,91 (16,4, 48,8)
Indice de performance ECOG au départ du traitement, n (%)		
0	448 (78,0)	443 (76,9)
1	125 (21,8)	133 (23,1)
APS sérique au départ du traitement^a (ng/ml)		
N	572	574
Moyenne (É.-T.)	75,37 (356,36)	104,78 (834,48)
Médiane (minimum, maximum)	5,36 (0,0, 4 823,5)	5,07 (0,0, 19 000,0)
Score total de Gleason au moment du diagnostic initial, n (%)		
< 8	171 (29,8)	187 (32,5)
≥ 8	386 (67,2)	373 (64,8)
Volume de la maladie^b, n (%)		
Faible	220 (38,3)	203 (35,2)
Élevé	354 (61,7)	373 (64,8)
Traitement antérieur par le docétaxel^b, n (%)		
Aucun	471 (82,1)	474 (82,3)

Caractéristiques initiales	Xtandi (N = 574)	Placebo (N = 576)
1 à 5 cycles	14 (2,4)	11 (1,9)
6 cycles	89 (15,5)	91 (15,8)
Utilisation antérieure d'un TAA, n (%)		
Aucune	39 (6,8)	61 (10,6)
≤ 3 mois	414 (72,1)	394 (68,4)
> 3 mois	121 (21,1)	120 (20,8)
Inconnue ^c	0	1 (0,2)

Tous les patients répartis aléatoirement lors de l'étude (population en ITT).

La date butoir des données recueillies pour l'analyse était le 14 octobre 2018.

TAA : traitement antiandrogénique; ECOG : Eastern Cooperative Oncology Group; ECI : examen central indépendant; ITT : intention de traiter; APS : antigène prostatique spécifique.

a. Des taux d'APS de 0 ont été observés, lesquels pouvaient être dus à un traitement antérieur par le docétaxel et/ou l'utilisation d'un TAA dans les trois mois précédant le début de l'étude. Un patient ayant reçu le placebo plus le TAA avait un taux initial d'APS > 19 000 ng/ml, ce qui a eu un effet sur le taux moyen d'APS initial calculé dans ce groupe.

b. Le volume de la maladie et le traitement antérieur par le docétaxel étaient des facteurs de stratification au moment de la répartition aléatoire. Un volume élevé de la maladie est défini par la présence de métastases viscérales ou, en l'absence de lésions viscérales, d'au moins quatre lésions osseuses dont au moins une doit toucher une structure osseuse au-delà de la colonne vertébrale et des os pelviens.

c. Le patient avait reçu un TAA, mais la durée du TAA était inconnue.

Patients atteints d'un cancer de la prostate non métastatique dont la maladie a progressé après un traitement antiandrogénique (PROSPER)

L'étude PROSPER a admis 1 401 patients atteints d'un CPRC non métastatique qui a progressé malgré le traitement antiandrogénique (défini comme un traitement par un analogue de la GnRH ou une orchidectomie bilatérale antérieure). Les patients ont été répartis aléatoirement selon un rapport de 2:1 pour recevoir Xtandi à 160 mg une fois par jour (n = 933) ou un placebo (n = 468).

Les patients interrompaient le traitement en cas de progression radiographique de la maladie confirmée par un examen central indépendant anonyme (BICR), de toxicité inacceptable, d'instauration d'un nouveau traitement ou du retrait de l'étude. Les résultats concernant les taux d'APS étaient masqués et non utilisés pour un abandon du traitement.

Les patients devaient présenter un temps de doublement de l'APS ≤ 10 mois (ils étaient alors considérés comme étant à risque élevé de métastases) et un taux d'APS ≥ 2 ng/ml, et le caractère non métastatique de leur maladie devait être confirmé par un examen central indépendant anonyme (BICR) basé sur des scintigraphies conventionnelles.

Le principal critère d'évaluation était la survie sans métastases (SSM), définie par l'intervalle entre la répartition aléatoire et la progression radiographique locorégionale et/ou à distance de la maladie ou le décès dans les 112 jours suivant l'arrêt du traitement en l'absence de signes de progression radiographique, selon la première occurrence. La progression radiographique d'une atteinte osseuse était définie comme l'apparition d'au moins une lésion métastatique sur l'os, établie par une scintigraphie osseuse avec balayage du corps entier, tandis que l'atteinte des tissus mous était évaluée

par un tomodensitogramme ou une IRM réalisé toutes les 16 semaines (voire plus tôt en cas de suspicion clinique d'une progression). La progression radiographique de l'atteinte des tissus mous était fondée sur la version 1.1 des critères RECIST.

Les principaux critères d'évaluation secondaires mesurés lors de l'étude étaient le délai avant la progression de l'APS, le délai avant la première utilisation d'un nouveau traitement antinéoplasique et la survie globale. La progression de l'APS était définie selon les critères du PCWG2; le délai avant la progression de l'APS était défini comme le délai entre la répartition aléatoire et la date de la première valeur d'APS démontrant la progression, qui était ensuite confirmée.

Les caractéristiques démographiques et initiales étaient équilibrées entre les deux groupes de traitement (tableau 13). L'âge médian au moment de la répartition aléatoire était de 74 ans dans le groupe Xtandi et de 73 ans dans le groupe placebo.

Cinquante-quatre pour cent (54 %) des patients ont subi une chirurgie ou une radiothérapie avant de commencer le traitement du cancer de la prostate. Soixante-trois pour cent (63 %) des patients ont reçu un traitement antiandrogénique; 56 % des patients ont reçu du bicalutamide et 11 % du flutamide.

Tableau 13 : Principales caractéristiques démographiques et pathologiques initiales des patients de l'étude PROSPER (population en ITT)

Caractéristique initiale	Xtandi (N = 933)	Placebo (N = 468)
Âge (ans)		
Moyenne (É.-T.)	73,8 (7,83)	72,9 (7,63)
Min., max.	50, 95	53, 92
Race		
Blanche	671 (71,9 %)	320 (68,4 %)
Autre, multiple ou inconnue	99 (10,6 %)	50 (10,7 %)
Asiatique	142 (15,2 %)	88 (18,8 %)
Noire	21 (2,3 %)	10 (2,1 %)
Délai entre le diagnostic initial et la répartition aléatoire, mois		
Moyenne (É.-T.)	99,1 (57,27)	94,1 (56,73)
Médiane (minimum, maximum)	90,4 (2,2, 381,8)	86,8 (2,2, 275,7)
Score total de Gleason au moment du diagnostic initial, n (%)		
Faible (2 à 4)	21 (2,3 %)	12 (2,6 %)
Moyen (5 à 7)	491 (52,6 %)	230 (49,1 %)
Élevé (8 à 10)	381 (40,8 %)	207 (44,2 %)
Inconnu ou manquant	40 (4,3 %)	19 (4,1 %)

Caractéristique initiale	Xtandi (N = 933)	Placebo (N = 468)
Utilisation initiale d'un ACO		
Non	828 (88,7 %)	420 (89,7 %)
Oui	105 (11,3 %)	48 (10,3 %)
1	103 (11,0 %)	47 (10,0 %)
2	2 (0,2 %)	1 (0,2 %)
Catégorie du délai de doublement de l'APS, n (%)		
< 6 mois	715 (76,6 %)	361 (77,1 %)
> 6 mois	217 (23,3 %)	107 (22,9 %)
Données manquantes	1 (0,1 %)	0
APS sérique au départ du traitement (ng/ml)		
N	933	468
Moyenne (É.-T.)	22,2 (46,14)	22,1 (41,08)
Médiane	11,1	10,2
Min., max.	0,8, 1 071,1	0,2, 467,5
Indice de performance ECOG au départ du traitement		
0	747 (80,1 %)	382 (81,6 %)
1	185 (19,8 %)	85 (18,2 %)
> 1	0 (0,0 %)	0 (0,0 %)
Données manquantes	1 (0,1 %)	1 (0,2 %)
ITT : intention de traiter; ACO : agents ciblant les os; APS : antigène prostatique spécifique. Les patients présentant une atteinte des tissus mous pelviens étaient admissibles si les lésions ne rentraient pas dans la catégorie des lésions cibles (p. ex. des ganglions lymphatiques situés sous la bifurcation aortique sont acceptables si le petit axe du plus gros ganglion est < 15 mm).		

CPRCm n'ayant jamais fait l'objet de chimiothérapie qui a progressé après un traitement antiandrogénique (PREVAIL)

Lors de l'étude PREVAIL, un total de 1 717 patients atteints d'un cancer de la prostate métastatique résistant à la castration qui étaient asymptomatiques ou légèrement symptomatiques et qui n'avaient pas reçu de chimiothérapie antérieure ont été randomisés selon un rapport de 1:1 pour recevoir Xtandi par voie orale à une dose de 160 mg une fois par jour (n = 872) ou un placebo par voie orale à raison d'une fois par jour (n = 845). Les patients pouvaient, sans y être tenus, continuer ou commencer à prendre des corticostéroïdes (la dose maximale quotidienne autorisée était de 10 mg de prednisone ou d'un agent équivalent). Les patients présentant une maladie viscérale, les patients qui avaient des antécédents d'insuffisance cardiaque légère à modérée (de classe I ou II selon la NYHA) et les patients

qui prenaient des médicaments connus pour abaisser le seuil de convulsions pouvaient prendre part à l'étude. Les patients ayant des antécédents de convulsions ou une affection susceptible de prédisposer à des convulsions et les patients souffrant de douleurs modérées ou graves associées au cancer de la prostate étaient exclus de l'essai clinique. Les patients ont continué de prendre le traitement à l'étude jusqu'à la progression de la maladie (signe de progression radiographique, événement osseux ou progression clinique) et l'instauration d'une chimiothérapie cytotoxique ou d'un agent expérimental, ou jusqu'à la survenue d'une toxicité inacceptable ou le retrait du patient.

Les variations des concentrations sériques de l'APS ne sont pas toujours prédictives à elles seules d'un avantage clinique. On déconseille fortement d'utiliser la hausse du taux d'APS sans confirmation d'une progression radiographique de la maladie ou l'apparition d'un événement osseux comme critère pour amorcer un nouveau traitement antinéoplasique systémique durant les 12 premières semaines de traitement ou pour instaurer un nouveau traitement antinéoplasique systémique pendant toute la période de l'étude.

Les critères coprimaires d'évaluation de l'efficacité étaient la survie globale et la survie sans progression radiographique (SSPr). En plus des critères coprimaires, l'avantage clinique a également été évalué à l'aide des critères secondaires suivants : délai écoulé jusqu'à l'instauration d'une chimiothérapie cytotoxique, meilleure réponse globale des tissus mous, délai avant le premier événement osseux, réponse de l'APS (diminution de ≥ 50 % par rapport à la valeur de référence) et délai jusqu'à la progression de l'APS.

La progression radiographique était évaluée à l'aide d'études d'imagerie séquentielles définies au moyen des critères du Prostate Cancer Clinical Trials Working Group 2 (PCWG2) (pour les lésions osseuses) et/ou des critères RECIST v 1.1 (*Response Evaluation Criteria in Solid Tumors*) (pour les lésions des tissus mous). L'analyse de la SSPr a eu recours à une évaluation radiographique centralisée de la progression.

Les caractéristiques démographiques et pathologiques initiales des patients étaient équilibrées entre les groupes de traitement (voir le tableau 14). Cinquante-quatre pour cent des patients manifestaient des signes de progression de la maladie à la radiographie et 43 % présentaient uniquement une progression de l'APS. La maladie des tissus mous était mesurable au départ chez environ 45 % des patients et 12 % des patients avaient des métastases viscérales (poumon et/ou foie).

Tableau 14 : Principales caractéristiques démographiques et pathologiques initiales des patients de l'étude PREVAIL

Caractéristiques initiales	Xtandi (N = 872)	Placebo (N = 845)
Âge (ans)		
Moyenne (É.-T.)	71,3 (8,5 %)	71,2 (8,42 %)
Min., max.	43,0, 93,0	42,0, 93,0
Race		
Blanche	669 (76,7 %)	655 (77,5 %)
Autre, multiple ou inconnue	95 (10,9 %)	94 (11,1 %)

Caractéristiques initiales	Xtandi (N = 872)	Placebo (N = 845)
Asiatique	85 (9,7 %)	82 (9,7 %)
Noire	21 (2,4 %)	13 (1,5 %)
Amérindien ou natif de l'Alaska	1 (0,1 %)	0 (0,0 %)
Natif d'Hawaï ou d'autres îles du Pacifique	1 (0,1 %)	1 (0,1 %)
Délai entre le diagnostic initial ou le premier traitement du cancer de la prostate et la répartition aléatoire		
N	872	844
Médiane (mois)	62,7	64,6
Indice de performance ECOG au départ du traitement (n [%])		
0	584 (67,0 %)	585 (69,2 %)
1	288 (33,0 %)	260 (30,8 %)
Distribution des maladies lors du dépistage^a		
Maladie osseuse	741 (85,0 %)	690 (81,7 %)
Maladie des ganglions lymphatiques	437 (50,1 %)	434 (51,4 %)
Maladie viscérale (poumon ou foie)	98 (11,2 %)	106 (12,5 %)
Maladie d'un autre tissu mou	113 (13,0 %)	105 (12,4 %)
Score moyen de la douleur au départ du traitement^b		
N	859	840
0 à 1	569 (66,2 %)	567 (67,5 %)
2 à 3	275 (32,0 %)	262 (31,2 %)
> 3	15 (1,7 %)	11 (1,3 %)
Nombre de métastases osseuses lors du dépistage		
0	131 (15,0 %)	155 (18,3 %)
1	97 (11,1 %)	85 (10,1 %)

Caractéristiques initiales	Xtandi (N = 872)	Placebo (N = 845)
2 à 4	213 (24,4 %)	186 (22,0 %)
5 à 9	146 (16,7 %)	147 (17,4 %)
10 à 20	140 (16,1 %)	122 (14,4 %)
> 20	145 (16,6 %)	150 (17,8 %)
APS sérique au départ du traitement (ng/ml)		
N	872	844
Moyenne (É.-T.)	140,7 (284,22)	137,9 (298,61)
Min., max.	0,1, 3182,0	0,3, 3 637,0
Emploi initial de corticostéroïdes (> 7 jours) (n [%]) ^c	35 (4,0 %)	36 (4,3 %)

- a. Les patients peuvent faire partie de plusieurs catégories, mais ne sont répertoriés qu'une seule fois par catégorie.
- b. Le protocole est défini par un score de < 4 obtenu à la question 3 de la version abrégée du Questionnaire concis sur la douleur (*Brief Pain Inventory- Short Form*) [pires douleurs liées au cancer de la prostate au cours des dernières 24 heures] évaluée lors du dépistage et une fois encore avant la randomisation à la visite initiale.
- c. Comprend tous les corticostéroïdes oraux utilisés le jour de l'administration de la première dose du médicament à l'étude. Exclut les corticostéroïdes pris pour des indications non associées au cancer de la prostate et les corticostéroïdes pris en continu pendant moins de 7 jours. ECOG, Eastern Cooperative Oncology Group; APS, antigène prostatique spécifique.

Patients atteints d'un CPRCm ayant déjà reçu un traitement par le docétaxel (AFFIRM)

Dans le cadre de l'étude AFFIRM, un total de 1 199 patients atteints d'un cancer de la prostate métastatique résistant à la castration qui avaient reçu au préalable un traitement par le docétaxel ont été randomisés selon un rapport de 2:1 pour recevoir Xtandi par voie orale à une dose de 160 mg une fois par jour (n = 800) ou un placebo une fois par jour (n = 399). Les patients pouvaient, sans y être tenus, continuer ou commencer à prendre des corticostéroïdes (47,8 % et 45,6 % des patients ont reçu des corticostéroïdes dans les groupes Xtandi et placebo, respectivement). De plus, 51,0 % et 49,6 % des patients dans les groupes Xtandi et placebo, respectivement, prenaient des bisphosphonates au départ du traitement.

Les patients ont été exclus s'ils avaient des antécédents de convulsions, y compris toute convulsion fébrile ou perte de connaissance ou tout accident ischémique transitoire dans les 12 mois suivant leur inscription au programme (la visite du Jour 1), ou de toute condition qui peut prédisposer à des convulsions (p. ex. des antécédents d'accidents vasculaires cérébraux, une malformation artérioveineuse cérébrale, un traumatisme cérébral accompagné d'une perte de connaissance nécessitant l'hospitalisation). Les patients ont été également exclus s'ils souffraient d'une maladie cardiovasculaire cliniquement significative, d'une insuffisance rénale significative, d'une insuffisance hépatique ou d'un adénocarcinome de la prostate qui a été confirmé par examen histologique ou cytologique et qui ne présente aucune différenciation neuroendocrine ou caractéristique de petites cellules.

Les patients répartis aléatoirement dans les deux groupes de l'étude continuaient le traitement soit :

1. jusqu'à la progression de la maladie (définie comme une progression radiographique ou comme l'apparition d'un événement osseux) et à l'instauration d'un nouveau traitement systémique antinéoplasique;
2. jusqu'au décès;
3. jusqu'à l'apparition d'une toxicité inacceptable; ou
4. jusqu'à la décision de se retirer du traitement.

Des augmentations du taux de l'APS, en particulier pendant les 12 premières semaines du traitement, n'ont pas été considérées comme étant une progression de la maladie.

Le principal critère d'efficacité dans l'étude AFFIRM était la survie globale, définie comme le temps depuis la répartition aléatoire jusqu'au décès, quelle qu'en soit la cause.

Les critères secondaires d'efficacité clés suivants ont été évalués :

- la survie sans progression radiographique, définie comme le délai jusqu'aux premières preuves objectives de la progression radiographique ou jusqu'au décès, quelle qu'en soit la cause. La progression radiographique de la maladie est définie par RECIST v 1.1 pour les maladies des tissus mous, ou comme l'apparition de deux nouvelles lésions ou plus sur une scintigraphie osseuse, selon les critères du PCWG2, avec une scintigraphie de confirmation à 6 semaines ou plus après la première évaluation (13 semaines après la dose initiale).
- le délai jusqu'à la progression de l'APS, défini comme le temps depuis la répartition aléatoire jusqu'à la progression de l'APS. La progression de l'APS a été évaluée auprès de chaque patient de l'étude au moyen des critères du Prostate Cancer Clinical Trials Working Group 2 (PCWG2). La progression de l'APS ne pouvait être déclarée qu'à compter de l'évaluation à la semaine 13, et devait être confirmée par une évaluation consécutive réalisée au moins 3 semaines plus tard.

- le délai jusqu'au premier événement osseux, ce dernier étant défini comme une radiothérapie ou une chirurgie osseuse, une fracture osseuse pathologique, une compression médullaire ou une modification du traitement antinéoplasique pour traiter les douleurs osseuses.

Des critères supplémentaires d'efficacité comprenaient le taux de réponse de l'APS (diminution de $\geq 50\%$ ou $\geq 90\%$ par rapport à la valeur de référence), et le taux de réponse en termes de qualité de vie telle que mesurée par l'Évaluation fonctionnelle du traitement anticancéreux – Prostate [FACT-P]. On disait qu'un patient avait une réponse positive relativement à la qualité de vie si son score global à la FACT-P a été amélioré de 10 points par rapport à la valeur de référence, lors de deux mesures consécutives obtenues à un intervalle d'au moins trois semaines.

Les caractéristiques démographiques et pathologiques initiales des patients étaient équilibrées entre les deux groupes de traitement (voir le tableau 15).

Tableau 15 : Résumé des données démographiques et des caractéristiques initiales des patients de l'étude de phase 3 AFFIRM

	Xtandi (160 mg/jour) N = 800	Placebo N = 399
Âge (ans)		
Moyenne (É.-T.)	68,8 (7,96)	68,6 (8,39)
Min., max.	41,0, 92,0	49,0, 89,0
Race		
Asiatique	5 (0,6 %)	8 (2,0 %)
Noire	27 (3,4 %)	20 (5,0 %)
Blanche	745 (93,1 %)	366 (91,7 %)
Autre	23 (2,9 %)	5 (1,3 %)
Indice de performance ECOG au départ du traitement		
0	298 (37,3 %)	156 (39,1 %)
1	432 (54,0 %)	211 (52,9 %)
2	70 (8,8 %)	32 (8,0 %)
APS au départ du traitement (ng/ml)		
Moyenne (É.-T.)	415,6 (930,76)	389,4 (1105,72)
Médiane	107,7	128,3
Min., max.	0,2, 11794,1	0,0, 19000,0
Score moyen de la douleur selon l'échelle du Questionnaire concis sur la douleur (Brief Pain Inventory)^a		

	Xtandi (160 mg/jour) N = 800	Placebo N = 399
< 4	574 (71,8 %)	284 (71,2 %)
≥ 4	226 (28,3 %)	115 (28,8 %)
Type de progression de la maladie au début de l'étude		
Progression de l'APS seulement	326 (40,8 %)	164 (41,2 %)
Progression radiographique ^b	470 (58,8 %)	234 (58,8 %)
Données manquantes	4	1
Distribution des maladies lors du dépistage		
Maladie osseuse	730 (92,2 %)	364 (91,5 %)
Maladie des ganglions lymphatiques	442 (55,8 %)	219 (55,0 %)
Maladie viscérale hépatique	92 (11,6 %)	34 (8,5 %)
Maladie viscérale pulmonaire	122 (15,4 %)	59 (14,8 %)
Maladie d'un autre tissu mou	147 (18,6 %)	70 (17,6 %)
Données manquantes	8	1

a. Moyenne des pires douleurs signalées par le patient au cours des dernières 24 heures, calculée pendant les sept jours avant la répartition aléatoire.

La répartition aléatoire a été stratifiée selon le score à l'indice de performance ECOG au départ du traitement (0-1 p/r à 2) et selon le score moyen obtenu à la question n° 3 de la version abrégée du Questionnaire concis sur la douleur (Brief Pain Inventory – Short Form), au cours des sept jours avant la répartition aléatoire.

b. Os et/ou tissus mous.

Résultats de l'étude

Cancer de la prostate non métastatique sensible à la castration avec récurrence biochimique à haut risque (EMBARK)

Après un suivi médian de 61 mois dans les trois groupes de traitement, l'association Xtandi plus leuprolide a montré une réduction statistiquement significative de 58 % du risque de développer un événement SSM par rapport au placebo plus leuprolide [RR = 0,42 (IC à 95 % : 0,30 à 0,61), p < 0,0001]. Xtandi en monothérapie a également montré une réduction statistiquement significative de 37 % du risque de développer un événement SSM par rapport au placebo plus leuprolide [RR = 0,63 (IC à 95 % : 0,46 à 0,87), p = 0,0049]. Les résultats sont résumés dans le tableau 16 et la figure 1. Les analyses des sous-groupes de survie sans métastases prédéfinis sont présentées dans les figures 2 et 3.

Tableau 16 : Résumé des résultats sur l'efficacité d'après l'étude EMBARK (analyse en intention de traiter)

	Xtandi plus leuprolide (N = 355)	Placebo plus leuprolide (N = 358)	Xtandi en monothérapie (N = 355)
Survie sans métastases^a			
Nombre d'événements (%) ^b	45 (12,7)	92 (25,7)	63 (17,7)
Progression dans les os	12 (3,4 %)	24 (6,7 %)	24 (6,8 %)
Progression dans les tissus mous	23 (6,5 %)	54 (15,1 %)	29 (8,2 %)
Progression concomitante dans les os et les tissus mous	2 (0,6 %)	6 (1,7 %)	1 (0,3 %)
Décès sans progression radiographique documentée	8 (2,3 %)	8 (2,2 %)	9 (2,5 %)
Médiane, mois (IC à 95 %) ^c	NA (NA, NA)	NA (85,1; NA)	NA (NA, NA)
Risque relatif par rapport au placebo plus leuprolide (IC à 95 %) ^d	0,42 (0,30, 0,61)	--	0,63 (0,46, 0,87)
Valeur p pour la comparaison avec le placebo plus leuprolide	p < 0,0001	--	p = 0,0049

NA = non atteinte.

a. Survie sans métastases évaluée par un examen central indépendant anonyme.

b. Repose sur le premier événement contributif (progression radiographique ou décès). En fonction d'une analyse intermédiaire prédéfinie assortie d'une date butoir des données du 31 janvier 2023.

c. Basé sur les estimations selon la méthode de Kaplan-Meier.

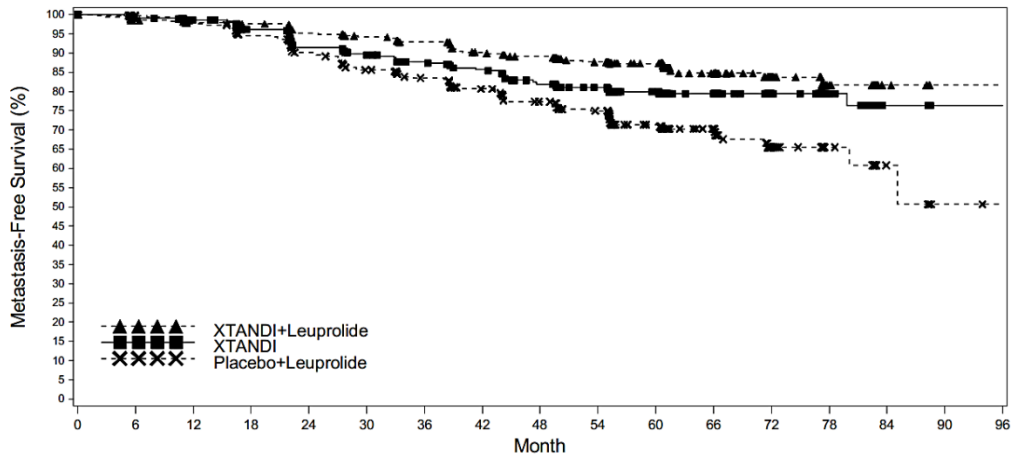
d. Le risque relatif est fondé sur un modèle de régression de Cox stratifié en fonction de l'APS au dépistage, du temps de doublement de l'APS et de l'hormonothérapie antérieure.

e. La valeur p est fondée sur un test de Mantel-Haenszel stratifié en fonction de l'APS au dépistage, du temps de doublement de l'APS et de l'hormonothérapie antérieure.

La survie globale n'a pas été atteinte au moment de l'analyse de la survie sans métastases (9,3 % de décès dans le groupe XTANDI plus leuprolide contre 15,4 % de décès dans le groupe placebo plus leuprolide).

Le premier traitement anti-néoplasique ultérieur le plus fréquemment utilisé a été le traitement endocrinien (89,7 % dans le groupe Xtandi plus leuprolide, 86,4 % dans le groupe placebo plus leuprolide et 86,9 % dans le groupe Xtandi en monothérapie). Le deuxième traitement anti-néoplasique le plus fréquemment utilisé était la chimiothérapie (6,9 % dans le groupe Xtandi plus leuprolide, 12,1 % dans le groupe placebo plus leuprolide et 10,7 % dans le groupe Xtandi en monothérapie).

Figure 1 : Courbes de Kaplan-Meier de la SSM dans les groupes de traitement Xtandi plus leuprolide vs. Placebo plus leuprolide vs. Xtandi en monothérapie de l'étude EMBARK (analyse en intention de traiter).



Patients at Risk	0	6	12	18	24	30	36	42	48	54	60	66	72	78	84	90	96
XTANDI:	355	342	328	309	287	273	260	247	228	209	171	108	52	26	5	0	0
XTANDI+Leuprolide:	355	331	324	318	304	292	281	265	251	234	180	116	60	24	6	0	0
Placebo+Leuprolide:	358	335	321	303	280	259	238	221	203	183	138	88	32	15	6	1	0

Figure 2 : Diagramme arborescent de la SSM dans les groupes de traitement Xtandi plus leuprolide vs. placebo plus leuprolide de l'étude EMBARK (analyse en intention de traiter).

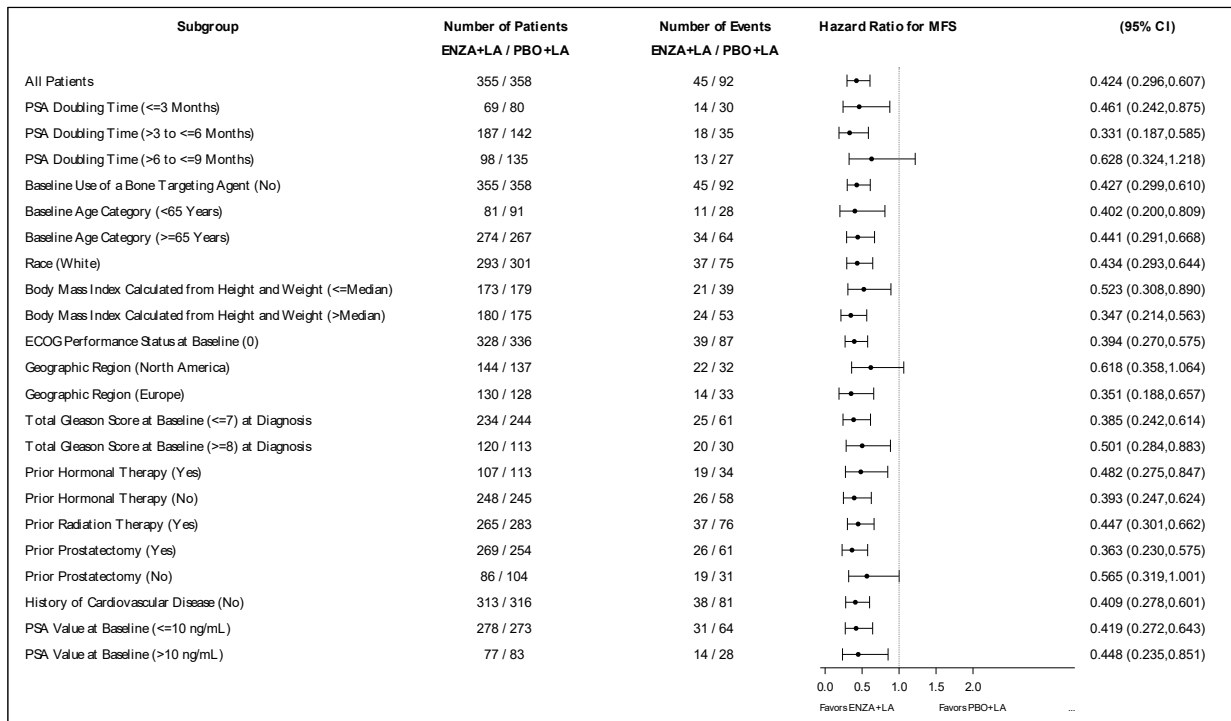
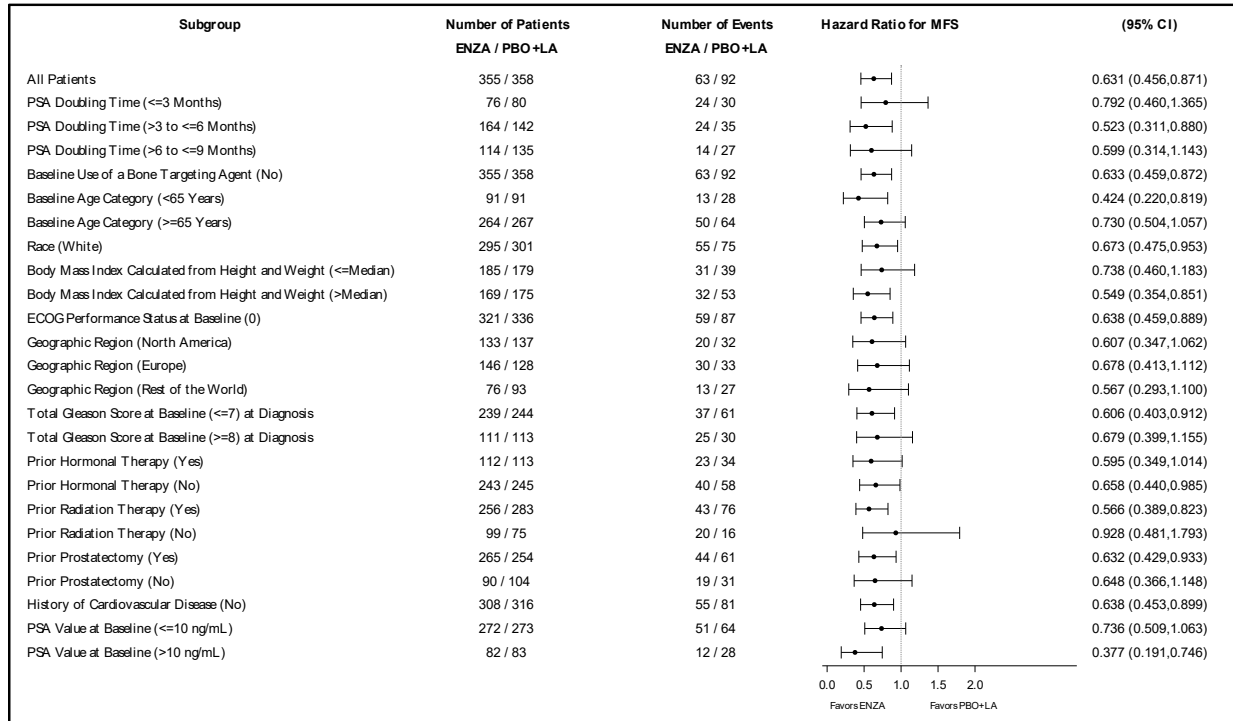


Figure 3 : Diagramme arborescent de la SSM par sous-groupe dans les groupes de traitement Xtandi en monothérapie vs. placebo plus leuprolide de l'étude EMBARK (analyse en intention de traiter).



Cancer de la prostate métastatique sensible à la castration (ARCHES)

Xtandi a montré une réduction statistiquement significative de 61 % du risque d'événement lié à la SSPr comparativement au placebo [RR = 0,39 (IC à 95 % : 0,30, 0,50), $p < 0,0001$]. Le délai médian avant la survenue d'un événement lié à la SSPr n'a pas été atteint dans le groupe Xtandi plus TAA, et il était de 19,0 mois (IC à 95 % : 16,6 à 22,2) dans le groupe placebo plus TAA (tableau 17, figure 4).

Les résultats sur la SSPr ont été étayés par des améliorations cliniquement et statistiquement significatives de la survie globale, en plus des quatre autres principaux critères d'évaluation secondaires. Lors de l'analyse finale prédéfinie de la survie globale, effectuée lorsque 356 décès ont été observés, une réduction statistiquement significative de 34 % du risque de décès a été démontrée dans le groupe réparti aléatoirement pour recevoir Xtandi par rapport au groupe réparti aléatoirement pour recevoir le placebo [RR = 0,66 (IC à 95 % : 0,53; 0,81), $p < 0,0001$]. La durée médiane de survie globale n'a été atteinte dans aucun des deux groupes de traitement (voir figure 4).

Les évaluations des résultats rapportés par les patients ont montré que le niveau de qualité de vie des patients admis à l'étude ARCHES était initialement élevé, le groupe Xtandi plus TAA ne montrant pas de différence statistiquement significative par rapport au groupe placebo plus TAA au fil du temps.

Tableau 17 : Résumé des résultats sur l'efficacité d'après l'étude ARCHES (analyse en intention de traiter)

	Xtandi (N = 574)	Placebo (N = 576)
Principal critère d'évaluation		
Survie sans progression radiographique^a		
Nombre d'événements (%)	91 (15,9)	201 (34,9)
Médiane, mois (IC à 95 %) ^b	NA (NA, NA)	19,0 (16,6, 22,2)
Risque relatif (IC à 95 %) ^c	0,39 (0,30, 0,50)	
Valeur <i>p</i> ^c	p < 0,0001	
Critères secondaires d'efficacité clés		
Survie globale^d		
Nombre d'événements (%)	154 (26,8)	202 (35,1)
Médiane, mois (IC à 95 %) ^b	NA (NA, NA)	NA (49,7, NA)
Risque relatif (IC à 95 %) ^c	0,66 (0,53, 0,81)	
Valeur <i>p</i> ^c	p < 0,0001	
Délai avant la progression de l'APS^{a,e}		
Nombre d'événements (%)	45 (7,8)	189 (32,8)
Médiane, mois (IC à 95 %) ^b	NA (NA, NA)	NA (16,6, NA)
Risque relatif (IC à 95 %) ^c	0,19 (0,13, 0,26)	
Valeur <i>p</i> ^c	p < 0,0001	
Délai avant la première utilisation d'un nouveau traitement antinéoplasique^a		
Nombre d'événements (%)	46 (8,0)	133 (23,1)
Médiane, mois (IC à 95 %) ^b	30,2 (NA, NA) ^f	NA (21,1, NA)
Risque relatif (IC à 95 %) ^c	0,28 (0,20, 0,40)	
Valeur <i>p</i> ^c	p < 0,0001	
Taux d'APS indétectables^a		
Patients dont le taux d'APS était détectable au départ	511	506

	Xtandi (N = 574)	Placebo (N = 576)
Patients dont le taux d'APS était indétectable au départ	63	70
Taux d'APS indétectable pendant la période de traitement	348/511 (68,1)	89/506 (17,6)
IC à 95 % pour le taux	(63,9, 72,1)	(14,4, 21,2)
Différence entre les taux (IC à 95 %) ^c	50,5 % (45,3, 55,7)	
Valeur <i>p</i>	p < 0,0001	
Taux de réponse objective^a		
Patients dont le taux d'APS était détectable au départ	177	182
Nombre d'événements (%)	147 (83,1)	116 (63,7)
IC à 95 % pour le taux	(76,7, 88,3)	(56,3, 70,7)
Différence entre les taux (IC à 95 %) ^c	19,3 % (10,4, 28,2)	
Valeur <i>p</i>	p < 0,0001	
Délai avant la détérioration des symptômes urinaires^{a,g}		
Événements, n (%)	184 (32,06)	201 (34,90)
Médiane selon la méthode de Kaplan-Meier (IC à 95 %) ^b (mois)	NA (19,35, NA)	16,8 (14,06, NA)
Risque relatif (IC à 95 %) ^c	0,88 (0,72, 1,08)	
Valeur <i>p</i> ^c	p = 0,2162	
Autres critères secondaires d'efficacité		
Délai avant le premier EOS (événement osseux symptomatique)^{a,h}		
Patients ayant présenté des EOS, n (%)	31 (5,40)	56 (9,72)
Médiane, mois (IC à 95 %) ^b	NA (NA, NA)	NA (NA, NA)
Risque relatif (IC à 95 %) ^c	0,52 (0,33, 0,80)	
Valeur <i>p</i> (nominale) ^c	p = 0,0026	
Délai avant l'apparition d'une résistance à la castration^{a,i}		
Événements, n (%)	90 (15,68)	257 (44,62)

	Xtandi (N = 574)	Placebo (N = 576)
Médiane selon la méthode de Kaplan-Meier (IC à 95 %) ^b (mois)	NA (NA, NA)	13,9 (11,40, 17,18)
Risque relatif (IC à 95 %) ^c	0,28 (0,22, 0,36)	
Valeur <i>p</i> (nominale) ^c	p < 0,0001	
Délai avant la détérioration de la qualité de vie ^{a,j}		
Événements, n (%)	280 (48,78)	274 (47,57)
Médiane selon la méthode de Kaplan-Meier (IC à 95 %) ^b (mois)	11,3 (11,04, 13,83)	11,1 (8,48, 13,83)
Risque relatif (IC à 95 %) ^c	0,96 (0,81, 1,14)	
Valeur <i>p</i> (nominale) ^c	p = 0,6548	
Délai avant la progression de la douleur ^{a,k}		
Événements, n (%)	324 (56,45)	329 (57,12)
Médiane selon la méthode de Kaplan-Meier (IC à 95 %) ^b (mois)	8,3 (8,25, 10,91)	8,3 (5,65, 8,38)
Risque relatif (IC à 95 %) ^c	0,92 (0,78, 1,07)	
Valeur <i>p</i> (nominale) ^c	0,2715	

NA = non atteint

a. Sur la base d'une analyse pré-spécifiée avec une date d'arrêt des données au 14 octobre 2018.

b. Calculé par la méthode de Brookmeyer et Crowley.

c. Stratifié selon le volume de la maladie (faible ou élevé) et l'utilisation antérieure du docétaxel (oui ou non).

d. Sur la base d'une analyse finale pré-spécifiée avec une date d'arrêt des données au 28 mai 2021.

e. La progression de l'APS était définie comme une augmentation ≥ 25 % et une hausse absolue ≥ 2 $\mu\text{g/L}$ au-dessus du nadir.

f. Bien que le délai médian ait été estimé dans le groupe Xtandi plus TAA (30,2 mois), cette estimation n'est pas fiable puisqu'elle provient d'un événement observé chez le seul patient restant à risque, à environ 30 mois, à l'origine de la chute soudaine à la fin de la courbe de Kaplan-Meier.

g. Une détérioration des symptômes urinaires a été définie comme une hausse de ≥ 50 % de l'écart-type du score QLQ-PR25 modifié des symptômes urinaires par rapport au départ. Chez les patients ayant présenté une détérioration des symptômes urinaires, le délai avant la détérioration de ces symptômes a été défini comme l'intervalle de temps entre la répartition aléatoire et la première détérioration des symptômes urinaires. Chez les patients n'ayant pas présenté de détérioration des symptômes urinaires, le délai avant la détérioration de ces symptômes a été censuré à la date à laquelle le dernier score QLQ-PR25 des symptômes urinaires était calculable.

h. Un EOS a été défini comme une radiothérapie ou une chirurgie aux os, une fracture osseuse pathologique apparente sur le plan clinique ou une compression médullaire, selon la première occurrence. Le délai précédant le premier EOS était le délai entre la répartition aléatoire et la survenue du premier EOS. Chez les patients ne présentant aucun EOS, le délai avant l'EOS a été censuré à la date de la dernière visite ou à la date de la répartition aléatoire, selon la dernière occurrence.

- i. Un événement lié à une résistance à la castration a été défini comme la survenue d'une progression radiographique de la maladie d'après l'ECI, une progression de l'APS ou un EOS avec des taux de testostérone associés à la castration (< 50 ng/ml), selon la première occurrence. Chez les patients ayant présenté un événement lié à une résistance à la castration, le délai avant la résistance à la castration était l'intervalle compris entre la répartition aléatoire et le premier événement lié à une résistance à la castration. Chez les patients n'ayant présenté aucun événement avéré lié à une résistance à la castration, le délai avant une telle résistance a été censuré à la dernière date de l'une des situations suivantes : la dernière évaluation radiologique, le dernier échantillon prélevé pour mesurer le taux d'APS avant le début de tout nouveau traitement contre le cancer de la prostate et avant au moins deux évaluations consécutives manquantes de l'APS, ou la date à laquelle la dernière visite a eu lieu.
- j. La détérioration de la QdV était définie comme une diminution par rapport au départ d'au moins 10 points du score FACT-P total. Chez les patients ayant présenté une détérioration de la QdV, le délai avant la détérioration de la QdV était l'intervalle de temps allant de la date de la répartition aléatoire à la première date d'un déclin de 10 points ou plus du score total FACT-P par rapport au départ. Chez les patients n'ayant pas présenté de progression selon le score FACT-P, le délai avant la détérioration de la QdV a été censuré à la date à laquelle le dernier score total FACT-P était calculable.
- k. La progression de la douleur a été définie comme une hausse $\geq 30\%$ des scores moyens au questionnaire BPI-SF par rapport au départ. Chez les patients ayant présenté une progression de la douleur, le délai avant la progression de la douleur était défini comme l'intervalle entre la répartition aléatoire et le premier événement lié à une progression de la douleur. Chez les patients n'ayant pas présenté d'événement lié à une progression de la douleur, le délai avant la progression de la douleur a été censuré à la date de la dernière visite à laquelle les données sur le questionnaire BPI-SF ont été recueillies.

Figure 4 : Courbe de Kaplan-Meier de la SSPr lors de l'étude ARCHES (analyse en intention de traiter)

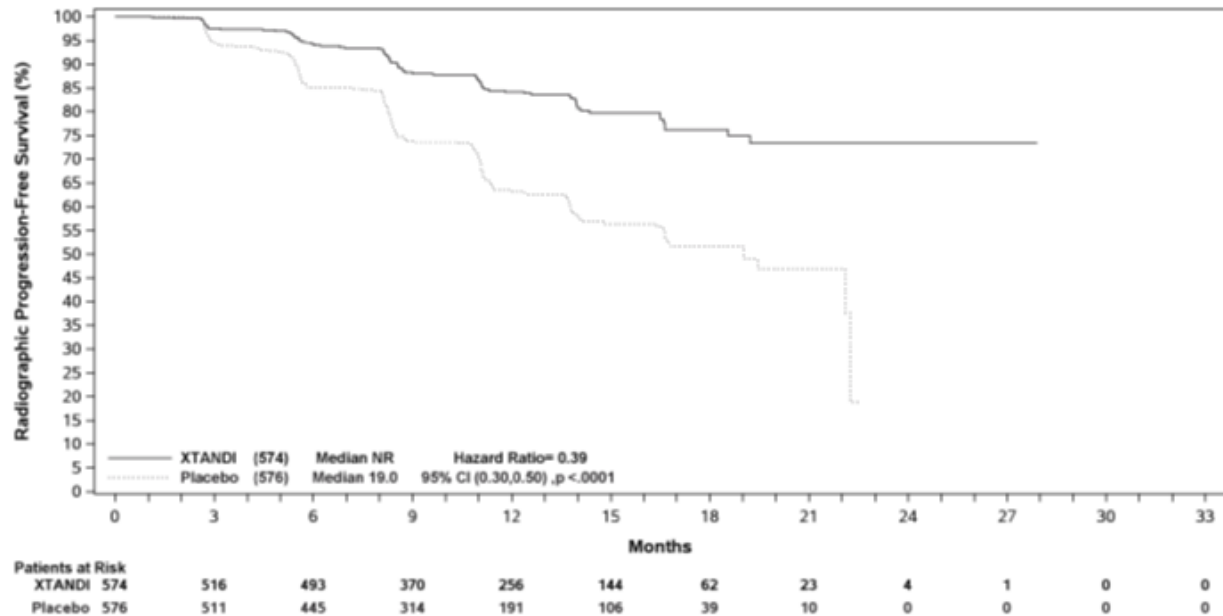


Figure 5 : Diagramme arborescent de la SSPr selon les sous-groupes prédéfinis dans l'étude ARCHES (analyse en intention de traiter)

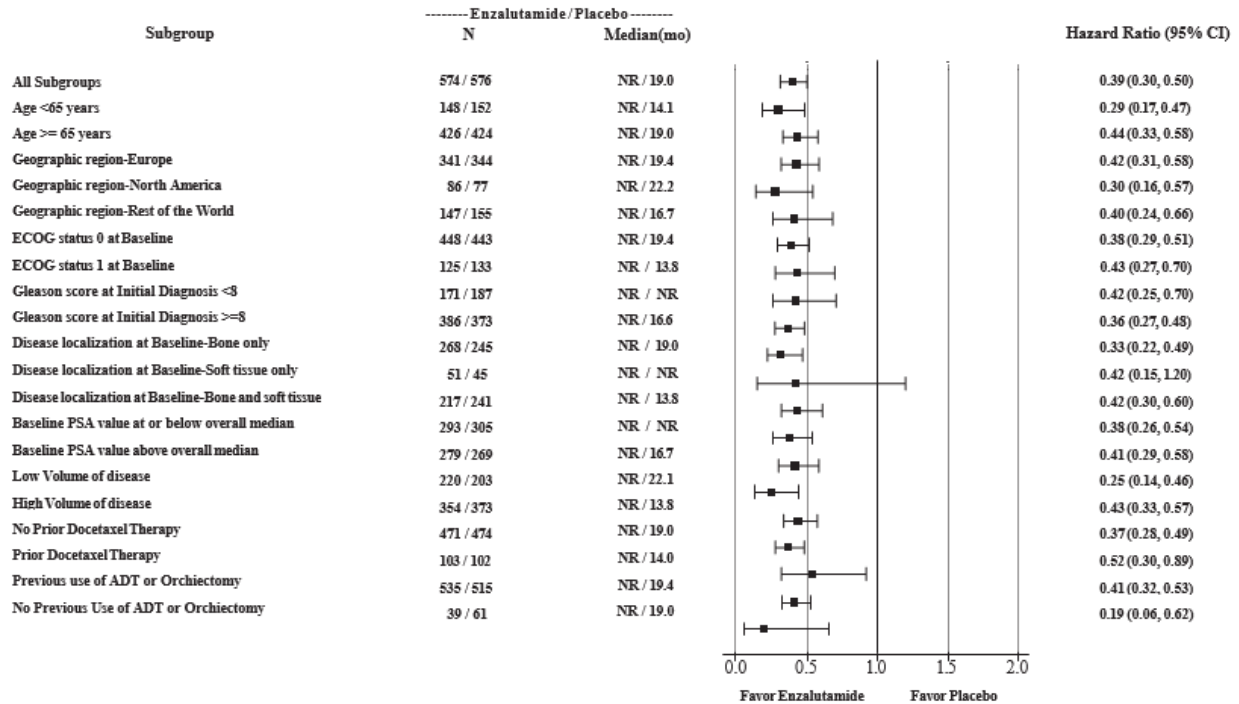
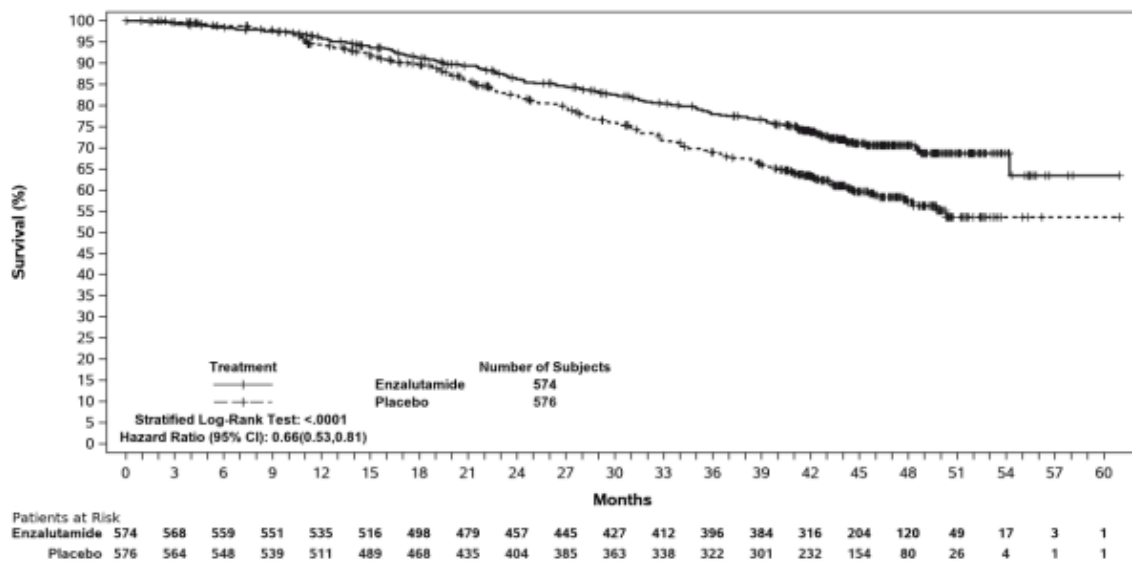


Figure 6 : Courbes de Kaplan-Meier de la survie globale finale lors de l'étude ARCHES (analyse en intention de traiter)



Patients atteints d'un cancer de la prostate non métastatique dont la maladie a progressé après un traitement antiandrogénique (PROSPER)

Xtandi a montré une réduction statistiquement significative de 71 % du risque relatif de progression radiographique de la maladie ou de mortalité comparativement au placebo [RR = 0,29 (IC à 95 % : 0,24,

0,35), $p < 0,0001$]. La SSM médiane était de 36,6 mois (IC à 95 % : 33,1 à NA) dans le groupe Xtandi par rapport à 14,7 mois (IC à 95 % : 14,2 à 15,0) dans le groupe placebo (tableau 18, figure 7). Des résultats concordants de SSM ont été observés dans tous les sous-groupes préétablis de patients (figure 8).

En plus des améliorations du principal critère d'évaluation de l'efficacité, l'étude a montré des améliorations statistiquement significatives des paramètres secondaires suivants : survie globale, délai avant la progression de l'APS et délai avant la première utilisation d'un nouveau traitement antinéoplasique (tableau 18).

Lors de l'analyse intermédiaire prédéfinie de la survie globale, effectuée lorsque 466 décès ont été observés, une amélioration statistiquement significative de la survie globale a été atteinte chez les patients répartis aléatoirement au groupe traité par Xtandi comparativement au groupe de patients répartis aléatoirement au groupe recevant le placebo, présentant une réduction du risque de décès de 26,6 % [risque relatif (RR) = 0,734 (IC à 95 % : 0,608 à 0,885), $p = 0,0011$] (figure 9).

La période médiane de suivi était de 48,6 mois dans le groupe Xtandi et de 47,2 mois dans le groupe placebo.

Tableau 18 : Résumé des résultats sur l'efficacité d'après l'étude PROSPER (analyse en intention de traiter)

	Xtandi (N = 933)	Placebo (N = 468)
Principal critère d'évaluation		
Survie sans métastases		
Nombre d'événements (%)	219 (23,5)	228 (48,7)
Médiane, mois (IC à 95 %) ^a	36,6 (33,1, NA)	14,7 (14,2, 15,0)
Risque relatif (IC à 95 %) ^b	0,29 (0,24, 0,35)	
Valeur <i>p</i> ^c	p < 0,0001	
Critères secondaires d'efficacité clés		
Survie globale^d		
Nombre d'événements (%)	288 (30,9)	178 (38,0)
Médiane, mois (IC à 95 %) ^a	67,0 (64,0, NA)	56,3 (54,4, 63,0)
Risque relatif (IC à 95 %) ^b	0,734 (0,608, 0,885)	
Valeur <i>p</i> ^c	p = 0,0011	
Délai avant la progression de l'APS		
Nombre d'événements (%)	208 (22,3)	324 (69,2)
Médiane, mois (IC à 95 %) ^a	37,2 (33,1, NA)	3,9 (3,8, 4,0)
Risque relatif (IC à 95 %) ^b	0,07 (0,05, 0,08)	
Valeur <i>p</i> ^c	p < 0,0001	
Délai avant la première utilisation d'un nouveau traitement antinéoplasique		
Nombre d'événements (%)	142 (15,2)	226 (48,3)
Médiane, mois (IC à 95 %) ^a	39,6 (37,7, NA)	17,7 (16,2, 19,7)
Risque relatif (IC à 95 %) ^b	0,21 (0,17, 0,26)	
Valeur <i>p</i> ^c	p < 0,0001	

NA = non atteinte.

a. Basé sur les estimations selon la méthode de Kaplan-Meier.

b. Le RR est fondé sur un modèle de régression de Cox (le traitement étant la seule covariable) stratifié selon le délai de doublement de l'APS ainsi que selon l'utilisation antérieure ou concomitante d'un agent ciblant les os. Le RR résulte d'une comparaison avec le placebo; s'il est < 1, le résultat est en faveur de l'enzalutamide.

c. La valeur p est fondée sur un test de Mantel-Haenszel stratifié selon le délai de doublement de l'APS (< 6 mois, ≥ 6 mois) ainsi que selon l'utilisation antérieure ou concomitante d'un agent ciblant les os (oui, non).

d. En fonction d'une analyse intermédiaire prédéfinie assortie d'une date butoir des données du 15 octobre 2019.

Figure 7 : Courbes de Kaplan-Meier de la survie sans métastases lors de l'étude PROSPER (analyse en intention de traiter)

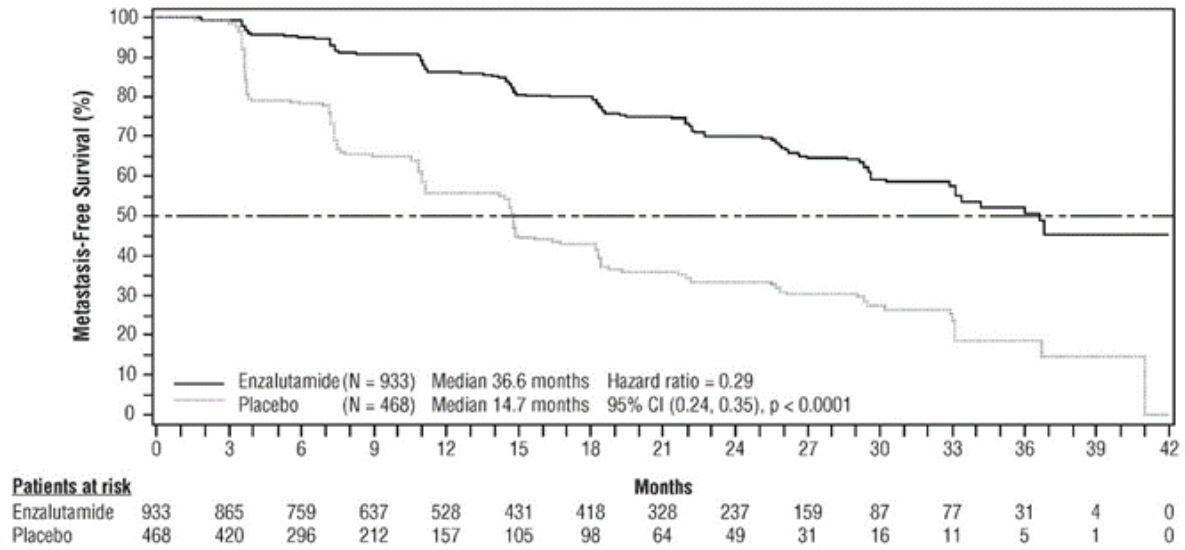
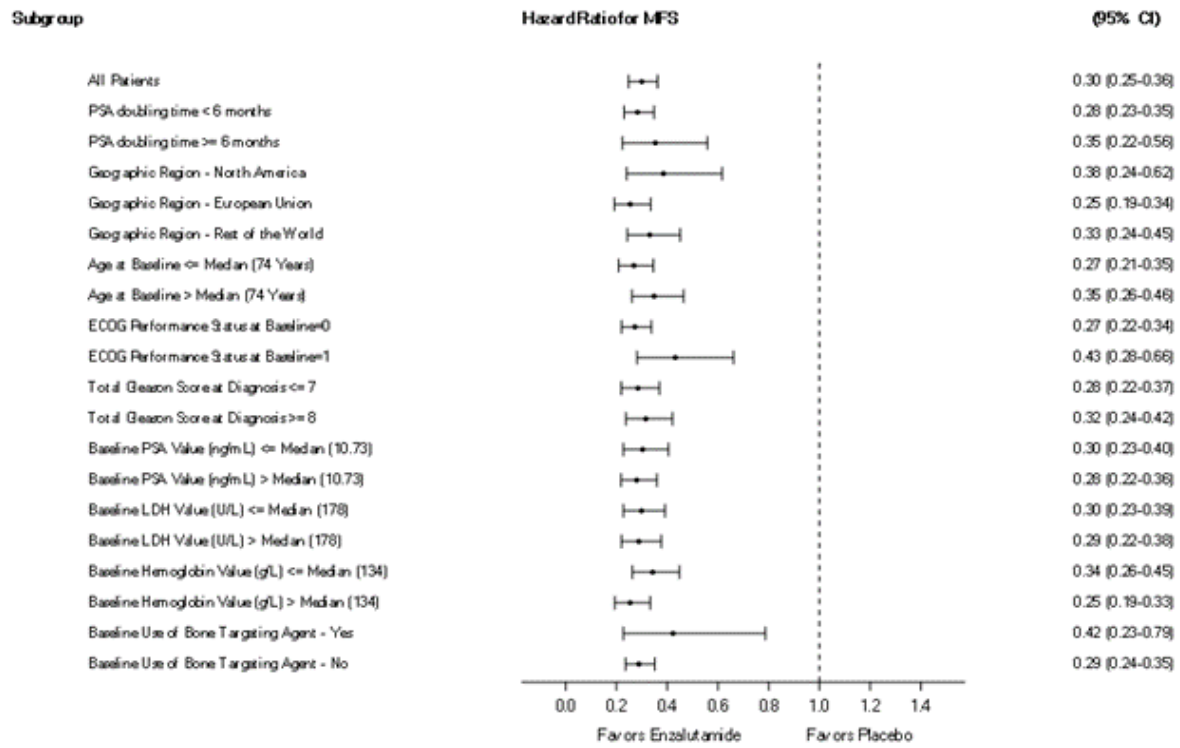


Figure 8 : Diagramme arborescent de la SSM lors de l'étude MDV3100-14 – analyse des sous-groupes (population en intention de traiter)



Tous les patients répartis aléatoirement au traitement à l'étude, et selon le traitement affecté au hasard, peu importe si ce traitement a été administré ou non (population en ITT).

Pour tous les patients et tous les autres sous-groupes, les risques relatifs étaient fondés sur un modèle de régression de Cox non stratifié avec le traitement comme seule covariable.

ECOG : Eastern Cooperative Oncology Group; ITT : intention de traiter; LDH : lactate déshydrogénase; SSM : survie sans métastases; APS : antigène prostatique spécifique.

Figure 9 : Courbes de Kaplan-Meier de la survie globale dans l'étude PROSPER (analyse en intention de traiter)

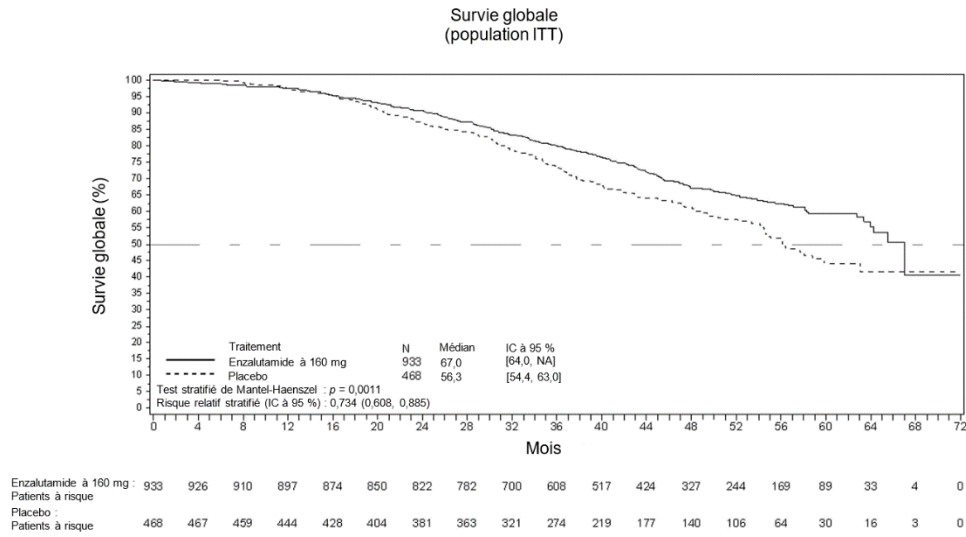
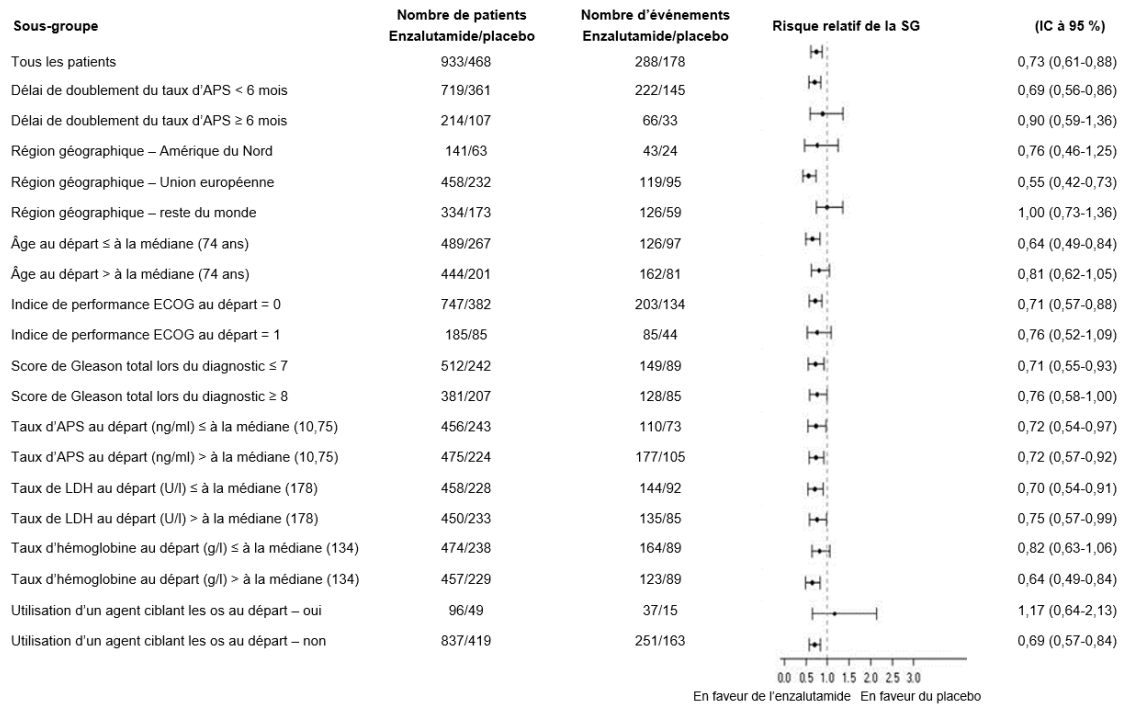


Figure 10 : Diagramme arborescent de la survie globale dans l'étude PROSPER (analyse en intention de traiter)



CPRCm n'ayant jamais fait l'objet de chimiothérapie qui a progressé après un traitement antiandrogénique (PREVAIL)

Lors de l'analyse intermédiaire prédéfinie de la survie globale, le traitement par Xtandi a démontré une amélioration statistiquement significative de la survie globale comparativement au traitement par le placebo avec une réduction du risque de décès de 29,4 % [RR = 0,706 (IC à 95 % : 0,596; 0,837), $p < 0,0001$]. Lors de l'analyse intermédiaire, 27,6 % (241 sur 872) des patients traités par Xtandi, comparativement à 35,4 % (299 sur 845) des patients traités avec le placebo, sont décédés. La survie globale médiane estimée était de 32,4 mois (IC à 95 % : 30,1, non atteinte) chez les patients traités par Xtandi et elle était de 30,2 mois (IC à 95 % : 28,0, non atteinte) chez les patients traités par le placebo (tableau 19). En outre, 40,4 % des patients traités par Xtandi et 70,5 % des patients sous placebo ont reçu des traitements ultérieurs avec un avantage de survie démontré. Le délai de suivi médian fondé sur la méthode d'estimation inverse de Kaplan-Meier était de 22,2 mois pour les patients traités par Xtandi et de 22,4 mois pour les patients sous placebo.

Une analyse des données sur cinq ans (30 septembre 2017) a révélé qu'une augmentation statistiquement significative de la survie globale s'est maintenue chez les patients traités par Xtandi comparativement à ceux traités par le placebo [RR = 0,835 (IC à 95 % : 0,75 à 0,93), valeur $p = 0,0008$], en dépit du fait que 28 % des patients sous placebo soient passés à Xtandi. Le taux de survie globale à cinq ans s'élevait à 26 % dans le groupe traité par Xtandi comparativement à 21 % dans le groupe traité par le placebo (tableau 19, figure 11).

Tableau 19 : Étude PREVAIL – Durée de la survie globale – Analyse coprimaire (population en ITT)

Paramètre	Xtandi (N = 872)	Placebo (N = 845)
Analyse intermédiaire prédéfinie^a		
Décès	241 (27,6 %)	299 (35,4 %)
Survie médiane, mois (IC à 95 %)	32,4 (30,1, NA)	30,2 (28,0, NA)
Valeur p^b	< 0,0001	
Risque relatif (IC à 95 %) ^c	0,706 (0,596, 0,837)	
Analyse de la survie à 5 ans^a		
Décès	689 (79)	693 (82)
Survie médiane, mois (IC à 95 %)	35,5 (33,5, 38,0)	31,4 (28,9, 33,8)
Valeur p^b	$p = 0,0008$	
Risque relatif (IC à 95 %) ^c	0,835 (0,75, 0,93)	

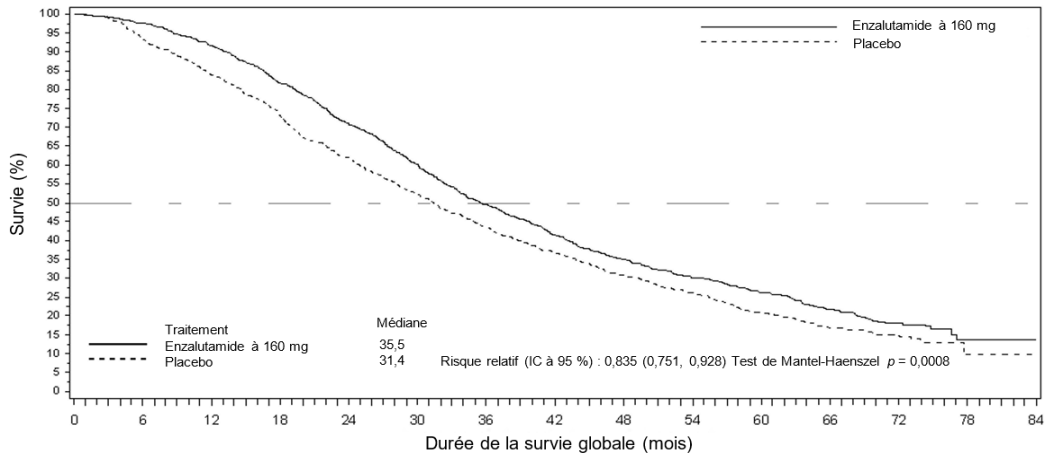
a. Dates limites de collecte des données : 16 septembre 2013 (analyse intermédiaire) et 30 septembre 2017 (analyse sur cinq ans).

b. La valeur p est dérivée d'un test de Mantel-Haenszel non stratifié.

c. Le risque relatif est dérivé du modèle de régression de Cox non stratifié (avec le traitement comme la seule covariable) par rapport au placebo; un risque relatif < 1 favorise Xtandi. ITT, intention de traiter; NA, non atteinte.

L'effet du traitement était manifeste après les trois premiers mois de traitement et s'est maintenu tout au long de la période de suivi (figure 11). L'analyse de suivi en sous-groupes a révélé un avantage de survie constant chez les patients traités par Xtandi (figure 12).

Figure 11 : Courbes de survie globale de Kaplan-Meier des patients traités par Xtandi ou un placebo lors de l'étude PREVAIL (analyse en intention de traiter*)



Enzalutamide à 160 mg : Patients à risque	872	850	798	710	611	519	421	351	296	252	215	145	61	5	0
Placebo : Patients à risque	845	782	702	612	514	431	354	296	245	206	162	95	39	3	0

* Analyse de la survie à 5 ans (30 septembre 2017).

Figure 12 : Analyse de la survie globale par sous-groupe : risque relatif et intervalle de confiance à 95 % lors de l'étude PREVAIL (analyse en intention de traiter*)

Sous-groupe	Nombre de patients Enzalutamide/placebo	Nombre d'événements Enzalutamide/placebo	Risque relatif de la SG	(IC à 95 %)
Tous les patients	872/845	35,5/31,4	0,83	(0,75-0,93)
Indice de performance ECOG au départ = 0	584/585	37,7/35,3	0,87	(0,77-0,99)
Indice de performance ECOG au départ = 1	288/260	31,4/25,4	0,73	(0,61-0,88)
Âge < 75 ans	555/553	36,5/34,7	0,88	(0,77-1,00)
Âge ≥ 75 ans	317/292	33,5/24,5	0,74	(0,62-0,88)
Région géographique – Amérique du Nord	218/208	37,3/34,7	0,85	(0,68-1,05)
Région géographique – Europe	465/446	34,2/29,9	0,85	(0,74-0,98)
Région géographique – reste du monde	189/191	37,0/31,8	0,79	(0,63-0,99)
Score de Gleason total lors du diagnostic ≤ 7	414/385	37,7/32,4	0,84	(0,72-0,98)
Score de Gleason total lors du diagnostic ≥ 8	424/423	33,7/30,4	0,86	(0,74-1,00)
Type de progression au début de l'étude – progression de l'APS seulement	375/369	43,3/36,4	0,77	(0,65-0,91)
Type de progression au début de l'étude – progression radiographique avec ou sans progression de l'APS	475/451	31,4/27,5	0,87	(0,76-1,00)
Maladie viscérale (poumon et/ou foie) au dépistage – oui	98/106	27,9/21,3	0,85	(0,64-1,15)
Maladie viscérale (poumon et/ou foie) au dépistage – non	774/739	37,0/32,1	0,84	(0,75-0,94)
Taux d'APS au départ (ng/ml) ≤ à la médiane (49,60)	420/440	43,7/43,3	0,90	(0,77-1,06)
Taux d'APS au départ (ng/ml) > à la médiane (49,60)	452/404	30,1/22,5	0,70	(0,61-0,81)
Taux de lactate déshydrogénase au départ (U/l) ≤ à la médiane (185)	442/422	43,0/37,0	0,75	(0,65-0,88)
Taux de lactate déshydrogénase au départ (U/l) > à la médiane (185)	428/421	29,8/25,3	0,93	(0,80-1,07)
Taux d'hémoglobine au départ (g/l) ≤ à la médiane (130)	454/416	31,2/25,5	0,84	(0,72-0,97)
Taux d'hémoglobine au départ (g/l) > à la médiane (130)	417/428	43,0/37,4	0,81	(0,69-0,94)

* Analyse de la survie à 5 ans (30 septembre 2017).

Lors de l'analyse de la SSPr prédéfinie, une amélioration statistiquement significative a été démontrée entre les groupes de traitement avec une diminution du risque de progression radiographique ou de décès de 81,4 % [RR = 0,186 (IC à 95 % : 0,149, 0,231), $p < 0,0001$]. Cent dix-huit (14 %) patients traités par Xtandi et 321 (40 %) patients traités par un placebo ont présenté un événement. La SSPr médiane n'a pas été atteinte (IC à 95 % : 13,8, non atteinte) dans le groupe sous Xtandi et elle était de 3,9 mois (IC à 95 % : 3,7, 5,4) dans le groupe placebo (figure 13, tableau 20). Un avantage de SSPr constant a été observé dans tous les sous-groupes de patients prédéfinis (figure 14). Le délai de suivi médian fondé sur la méthode d'estimation inverse de Kaplan-Meier était de 5,4 mois pour les patients traités par Xtandi et de 3,6 mois pour les patients sous placebo.

Tableau 20 : Étude PREVAIL – Durée de la survie sans progression radiographique – Analyse coprimaire reposant sur un comité d’examen indépendant (population ITT)

Suivi de la survie sans progression radiographique	Xtandi (N = 832)	Placebo (N = 801)
Événements SSPr ^a	118 (14,2 %)	321 (40,1 %)
Durée de la SSPr (mois) ^{b,c}		
Durée médiane de la SSPr (mois) ^{b,c} (IC à 95 %)	NA (13,8, NA)	3,9 (3,7, 5,4)
Valeur <i>p</i> (non stratifiée)	< 0,0001	
Risque relatif (IC à 95 %) ^d	0,186 (0,149, 0,231)	

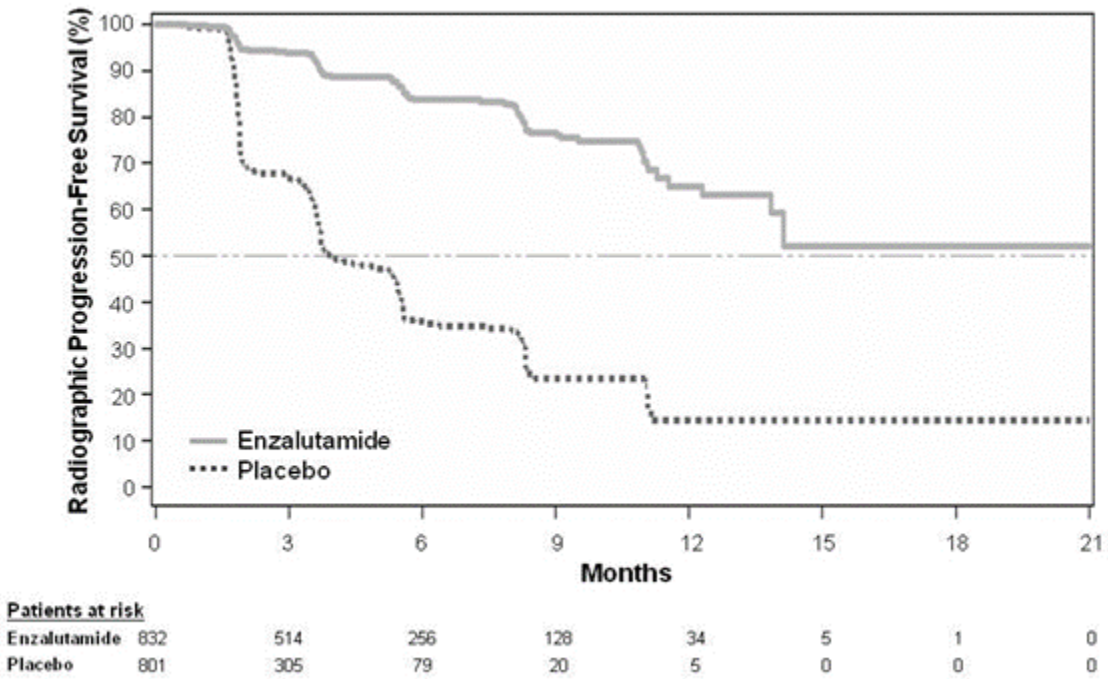
a. Repose sur le premier événement contributif (progression radiographique ou décès attribuable à n’importe quelle cause au cours des 168 jours suivant l’arrêt du traitement).

b. Les patients dont on ne savait pas qu’ils avaient eu un événement de SSPr à la date limite de collecte des données ont été censurés au moment de la dernière évaluation ne montrant aucune preuve objective de la progression radiographique avant le changement de la méthode de scintigraphie, l’instauration d’un nouveau traitement antinéoplasique, l’initiation d’une radiothérapie pour le cancer de la prostate, l’apparition d’un événement osseux, l’arrêt du traitement et au moins 2 évaluations tumorales manquées consécutives.

c. Basé sur l’estimation de la survie selon la méthode de Kaplan-Meier.

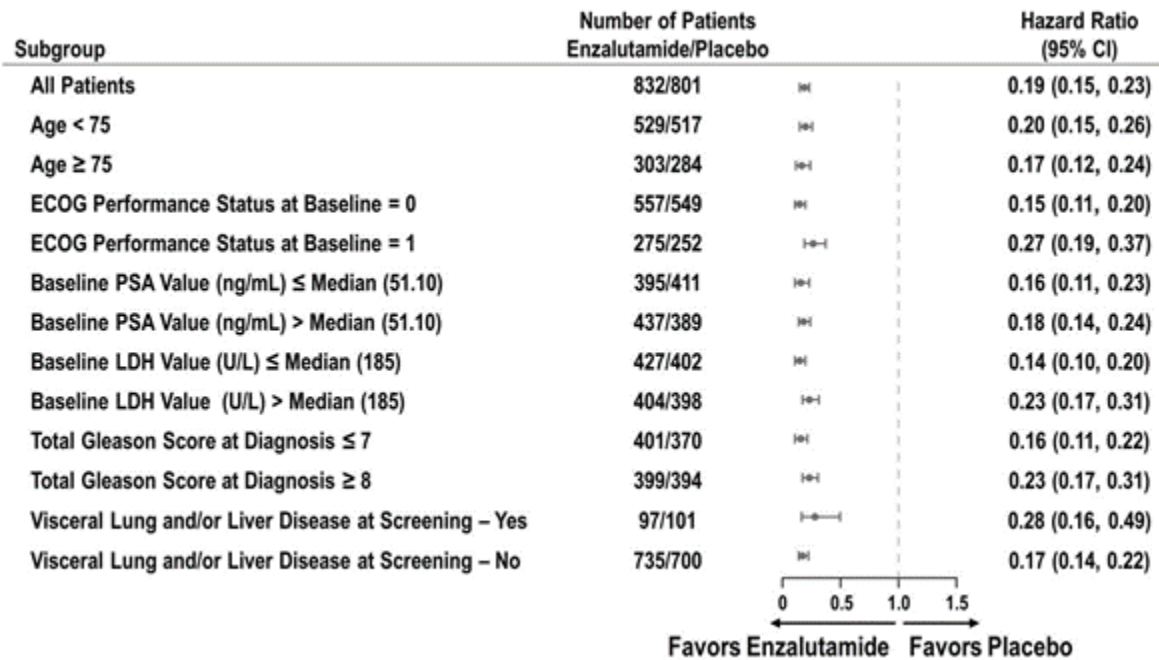
d. Le risque relatif repose sur un modèle de régression de Cox (avec le traitement comme la seule covariable) par rapport au placebo; un risque relatif < 1 favorise Xtandi. ITT, intention de traiter; NA, non atteinte; SSPr, survie sans progression radiographique.

Figure 13 : Courbes de survie sans progression radiographique de Kaplan-Meier des patients traités par Xtandi ou un placebo lors de l'étude PREVAIL (analyse en intention de traiter*)



* Au moment de l'analyse primaire, il y avait 1 633 patients répartis aléatoirement.

Figure 14 : Survie sans progression radiographique par sous-groupe : risque relatif et intervalle de confiance à 95 % lors de l'étude PREVAIL (analyse en intention de traiter)



Outre les critères coprimaires d'évaluation de l'efficacité, des améliorations statistiquement significatives ont été également démontrées à partir de critères secondaires définis de manière prospective (voir le tableau 21).

Tableau 21 : Résumé des résultats des critères secondaires (PREVAIL)

Critère d'évaluation	Xtandi	Placebo	Risque relatif [IC à 95 %]	Valeur <i>p</i>
Critères secondaires d'efficacité				
Délai précédant l'instauration d'une chimiothérapie cytotoxique ^a	28,0 mois	10,8 mois	0,349 (0,303, 0,403)	< 0,0001
Meilleure réponse globale des tissus mous	58,8 %	5,0 %	53,85 % (48,53, 59,17 %)	< 0,0001
Réponse complète	19,7 %	1,0 %		
Réponse partielle	39,1 %	3,9 %		
Délai jusqu'au premier événement osseux (médián) ^{a,b}	31,1 mois	31,3 mois	0,718 (0,610, 0,844)	< 0,0001
Délai jusqu'à la progression de l'APS ^{a,c}	11,2 mois	2,8 mois	0,169 (0,147, 0,195)	< 0,0001
Taux de réponse de l'APS Diminution de ≥ 50 %	78,0 %	3,5 %	S.O.	< 0,0001

a. Basé sur l'estimation de la survie selon la méthode de Kaplan-Meier.

b. Un événement osseux était défini comme une radiothérapie ou une chirurgie osseuse pour le cancer de la prostate, une fracture osseuse pathologique, une compression de la moelle épinière ou une modification du traitement antinéoplasique pour traiter les douleurs osseuses associées au cancer de la prostate.

c. D'après la progression de l'APS conformément aux critères du Prostate Cancer Clinical Trials Working Group 2.

La meilleure réponse globale des tissus mous a été analysée pour la population en ITT présentant une maladie des tissus mous mesurable au départ, définie comme la présence d'au moins 1 lésion cible selon les critères RECIST v 1.1, évaluée par l'investigateur. Les catégories de réponse reposent sur les lésions ciblées, non ciblées et les nouvelles lésions. Une confirmation de la réponse n'était pas nécessaire. L'essai a recouru à la même technique d'imagerie (tomodensitogrammes ou IRM) tout au long de la période de traitement pour chaque centre clinique.

Le taux de réponse de l'APS (diminution de ≥ 50 % par rapport à la valeur de référence) a été évalué chez 854 patients (97,9 %) dans le groupe Xtandi et chez 777 patients (92,0 %) dans le groupe placebo chez qui on a obtenu une évaluation de l'APS au départ du traitement et au moins une évaluation de l'APS après le début de l'étude (population en ITT évaluable). La progression de l'APS devait être confirmée par une évaluation consécutive réalisée au moins 3 semaines plus tard.

Patients atteints d'un CPRCm ayant déjà reçu un traitement par le docétaxel (AFFIRM)

L'analyse intermédiaire prédéfinie a été réalisée après que 520 décès ont été observés. Une amélioration statistiquement significative de la médiane de survie globale de 4,8 mois a été observée

chez les patients traités avec Xtandi par rapport à ceux traités par placebo (18,4 mois et 13,6 mois respectivement) (tableau 22). Le risque relatif stratifié de décès chez les patients traités par Xtandi était de 0,631 (IC à 95 % : 0,529, 0,752; $p < 0,0001$), une diminution de 37 % du risque de décès des patients.

À tous les points dans le temps au cours de l'étude suivant les premiers mois du traitement, une plus grande proportion de patients traités avec Xtandi sont restés en vie par rapport à ceux traités avec le placebo (figure 15). La durée médiane de suivi était de 14,4 mois.

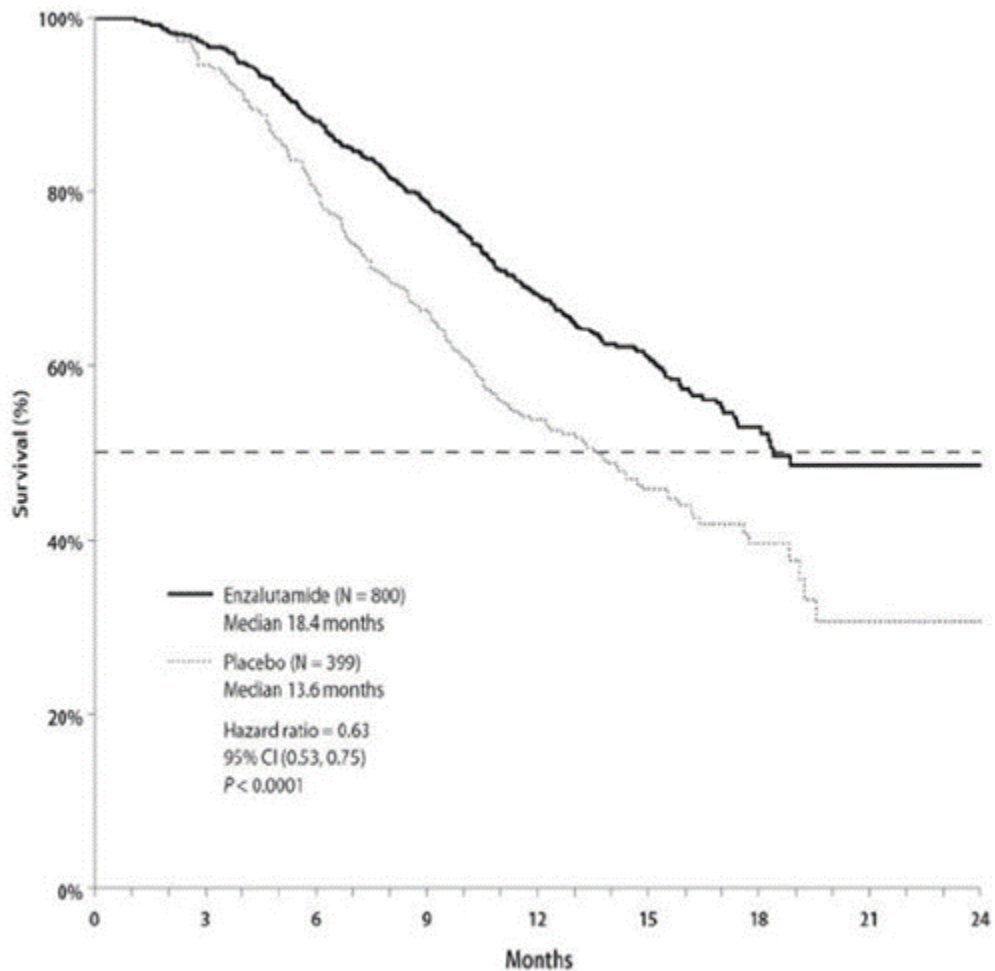
Tableau 22 : Survie globale des patients traités avec Xtandi ou un placebo dans l'étude AFFIRM (analyse en intention de traiter)

Paramètre	Xtandi (N = 800)	Placebo (N = 399)
Décès (%)	308 (38,5 %)	212 (53,1 %)
Survie médiane (mois) (IC à 95 %)	18,4 (17,3, NA)	13,6 (11,3, 15,8)
Valeur p^a	< 0,0001	
Risque relatif (IC à 95 %) ^b	0,631 (0,529, 0,752)	

NA : non atteinte.

- a. La valeur p est dérivée d'un test de Mantel-Haenszel stratifié selon le score à l'indice de performance ECOG (0-1 c. 2) et selon le score moyen de douleur (< 4 vs. ≥ 4).
- b. Le risque relatif est dérivé d'un modèle à risques proportionnels stratifié. Un risque relatif < 1 favorise Xtandi NA : non atteinte.

Figure 15 : Courbes de survie globale de Kaplan-Meier des patients traités soit par Xtandi soit par placebo dans l'étude AFFIRM (analyse en intention de traiter)

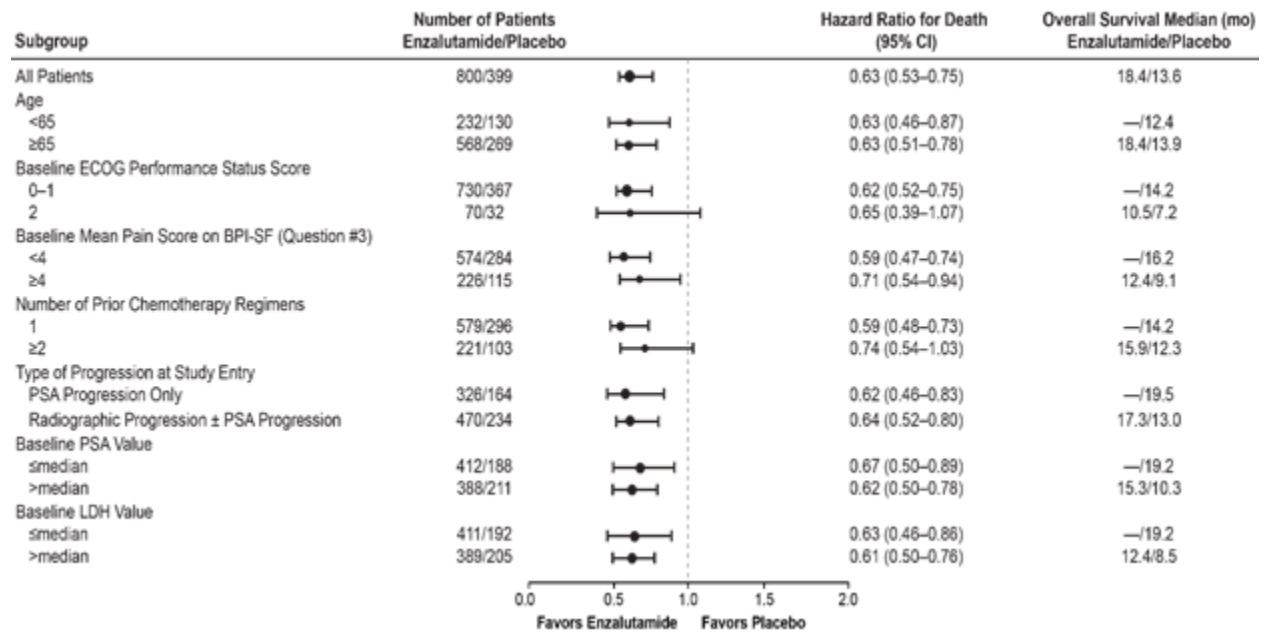


	0	3	6	9	12	15	18	21	24
enzalutamide	800	775	701	627	400	211	72	7	0
Placebo	399	376	317	263	167	81	33	3	0

La durée moyenne de traitement par Xtandi était de 8,3 mois contre 3,0 mois pour le traitement par placebo.

L'analyse de survie en sous-groupes a montré un avantage de survie constant pour le traitement avec Xtandi (voir la figure 16).

Figure 16 : Survie globale par sous-groupe – risque relatif et intervalle de confiance à 95 % dans l'étude AFFIRM



L'avantage observé pour Xtandi en matière de survie globale a été soutenu par des améliorations importantes de tous les critères secondaires (voir le tableau 23).

Tableau 23 : Résumé des résultats des critères secondaires (AFFIRM)

Critère	Xtandi	Placebo	Risque relatif [IC à 95 %]	Valeur <i>p</i>
Critères secondaires d'efficacité clés				
Délai jusqu'à la progression de l'APS (médián)	8,3 mois	3,0 mois	0,248 [0,204, 0,303]	< 0,000 1
Survie sans progression radiographique (médiáne)	8,3 mois	2,9 mois	0,404 [0,350, 0,466]	< 0,000 1
Délai jusqu'au premier événement osseux (médián)	16,7 mois	13,3 mois	0,688 [0,566, 0,835]	0,0001
Autres critères secondaires d'efficacité^a				
Taux de réponse de la FACT-P ^b	43,2 %	18,3 %	S.O.	< 0,000 1
Taux de réponse de l'APS			S.O.	
Diminution de ≥ 50 %	54,0 %	1,5 %		< 0,000 1
Diminution de ≥ 90 %	24,8 %	0,9 %		< 0,000 1

a. Aucune correction pour la multiplicité n'a été appliquée à ces critères d'efficacité.

b. La population évaluable est composée de 85,9 % (651/758) des patients dans le groupe Xtandi avec un score global à la FACT-P à la valeur de référence et 66,8 % (257/385) des patients dans le groupe placebo avec un score global à la FACT-P à la valeur de référence. La disparité de la population qui peut être analysée selon la FACT-P est attribuable au nombre plus élevé de patients qui recevaient le placebo et qui ont abandonné le traitement plus tôt en raison de la progression de la maladie.

14.2 Études de biodisponibilité comparatives

Sans objet

15 MICROBIOLOGIE

Sans objet

16 TOXICOLOGIE NON CLINIQUE

Pharmacologie animale

Une diminution de l'activité, des tremblements et/ou des convulsions a été observée chez les souris après une dose orale unique d'enzalutamide ≥ 400 mg/kg. Le traitement par enzalutamide a également été associé à des convulsions chez les souris après des doses orales de ≥ 200 mg/kg pendant sept jours. Une faible incidence de convulsions a été observée lors des études déterminantes sur la toxicité des doses répétées chez les rats et les chiens (un seul animal dans le groupe ayant reçu la dose la plus élevée dans chaque étude). Selon les données *in vitro*, l'enzalutamide et ses métabolites se lient au canal chlorure commandé par l'acide gamma-aminobutyrique, un mécanisme non ciblé par le médicament qui est associé à l'apparition de convulsions chez les animaux. Ils inhibent également l'activité du canal. On a aussi constaté que l'enzalutamide et le M2 traversent la barrière hématoencéphalique chez les rongeurs.

Tableau 24 : Études non cliniques sur le risque de convulsions présenté par l'enzalutamide

	Études	Observation
<i>In vitro</i>	Liaison au canal chlorure	L'enzalutamide se lie au canal chlorure inhibé par le GABA : IC ₅₀ = 2,6 μ M (1,2 μ g/ml) K _i = 2,1 μ M (1,0 μ g/ml)
		M2 se lie au canal chlorure inhibé par le GABA : IC ₅₀ = 7,1 μ M (3,2 μ g/ml) K _i = 5,9 μ M (2,7 μ g/ml)
	Inhibition de l'activité du canal chlorure inhibé par le GABA dans des cellules entières	L'enzalutamide inhibe le canal chlorure inhibé par le GABA IC ₅₀ = 3,0 μ M (1,4 μ g/ml)
		M2 inhibe le canal chlorure inhibé par le GABA IC ₅₀ = 2,3 μ M (1,04 μ g/ml)
<i>In vivo</i>	Études sur la pénétration hématoencéphalique chez le rongeur	L'enzalutamide et le M2 ont traversé la barrière hématoencéphalique chez le rat et la souris. Sur la base du rapport entre le cerveau et le plasma chez le rat, les concentrations de l'enzalutamide et du M2 dans le cerveau sont presque les mêmes que celles dans le plasma.
	Étude de transition de deux semaines sur la toxicité par gavage oral chez le rat	Le traitement avec l'enzalutamide a été associé à une convulsion chez un seul rat à une dose de 100 mg/kg.
	Étude de la dose simple chez la souris	Le traitement avec l'enzalutamide a été associé à des convulsions chez la souris à une dose de ≥ 400 mg/kg.
	Étude sur la toxicité à des doses répétées chez la souris	Le traitement avec l'enzalutamide a été associé à une convulsion chez une seule souris femelle (1/5 par groupe) à une dose de 300 mg/kg au jour 2

	Études	Observation
	Modèle portant sur les convulsions chez la souris	Le traitement avec l'enzalutamide a été associé à une incidence de convulsions dépendante de la dose chez la souris à des doses de ≥ 200 mg/kg.
	Étude de quatre semaines sur la toxicité chez le chien	Le traitement avec l'enzalutamide lors d'une étude de 28 jours sur la toxicité chez le chien a été associé à une seule convulsion au jour 28 chez un chien recevant 60 mg/kg/jour.
	Étude de 39 semaines sur la toxicité chez le chien	Le traitement avec l'enzalutamide a été associé à des convulsions au jour 13 chez un chien recevant 45 mg/kg/jour. L'administration de la dose de 45 mg/kg/jour a été reprise chez cet animal au jour 17; aucune convulsion n'a été observée pour le reste de l'étude.

IC₅₀, concentration nécessaire pour inhiber l'activité de 50 %; GABA, acide gamma-aminobutyrique.

Pharmacocinétique non clinique

L'absorption, la distribution, le métabolisme et l'excrétion de l'enzalutamide marqué au [¹⁴C] ont été étudiés chez les rats et les chiens. Chez ces espèces, l'enzalutamide a été fortement métabolisé par les mêmes réactions de phase I observées chez les humains, principalement par la déméthylation, l'oxydation et l'hydrolyse. Les deux métabolites majeurs dans le plasma humain circulent également dans le plasma des rats et des chiens; toutefois, l'exposition (C_{max} et ASC_{24h}) du métabolite M2 chez ces espèces était $\leq 15\%$ par rapport à celle obtenue chez les humains. Chez les rongeurs, le M2 est hydrolysé en M1 par les estérases plasmatiques. L'enzalutamide a été éliminé principalement sous forme de métabolites dans les selles des rats et dans l'urine des chiens. Le M1 était le principal métabolite détecté dans les excréta. Les métabolites de phase I étaient les précurseurs des produits de phase II, comme les conjugués de glutathion, de glucuronide et de taurine qui ont été observés dans la bile animale. Les acylglucuronides et leurs isomères de réarrangement ont été détectés dans la bile des rats et des chiens. On ignore si l'enzalutamide est métabolisé pour former les acylglucuronides chez les humains.

Des études de distribution tissulaire chez les rongeurs ont démontré que l'enzalutamide et le M2 traversent facilement la barrière hématoencéphalique, tandis que M1 pénètre difficilement dans le cerveau.

Des études menées chez des rates en lactation ont montré que l'enzalutamide et/ou ses métabolites étaient sécrétés dans le lait. Après l'administration orale de ¹⁴C-enzalutamide radiomarqué à des rates en lactation, à raison de 30 mg/kg, la radioactivité maximale dans le lait a été atteinte 4 heures après l'administration, et était jusqu'à 3,54 fois plus élevée que celle du plasma maternel. Les résultats de l'étude ont aussi montré que l'enzalutamide et/ou ses métabolites étaient transférés dans les tissus des nourrissons de rats par le lait maternel, avant d'être éliminés.

Des études menées chez des rates gravides ont montré que l'enzalutamide et/ou ses métabolites étaient transférés au fœtus. Après l'administration orale de ¹⁴C-enzalutamide radiomarqué à des rates, le jour 14 de la gestation, à raison de 30 mg/kg, la radioactivité maximale chez le fœtus a été atteinte 4 heures après l'administration; elle était inférieure à celle présente dans le plasma maternel, le ratio tissu/plasma étant de 0,27. Chez le fœtus, la radioactivité a diminué à 0,08 fois la concentration maximale 72 heures après l'administration.

Pharmacologie humaine - *in vitro*

Un résumé des évaluations menées *in vitro* sur des matériels biologiques humains, l'enzalutamide et les métabolites majeurs humains M1 et M2 est présenté ci-dessous, avec les principaux résultats de l'étude.

Tableau 25 : Résumé des évaluations menées *in vitro* sur l'enzalutamide et ses métabolites

Type d'étude	Résultats et conclusion
Perméabilité des cellules Caco-2	<p>Les valeurs moyennes du flux en fonction de la perméabilité pour l'enzalutamide dans le sens d'absorption apical à basolatéral (A→B) étaient de $\geq 31 \times 10^{-6}$ cm/s à toutes les concentrations, plus de deux fois la valeur de la perméabilité apparente du propranolol.</p> <p>La perméabilité bidirectionnelle indique que le transport est passif.</p> <p>L'enzalutamide est un composé à haute perméabilité qui traverse les monocouches des cellules Caco-2 par diffusion passive.</p>

Type d'étude	Résultats et conclusion
Liaison aux protéines plasmatiques humaines	L'enzalutamide, le M1 et le M2 se lient fortement au plasma. L'enzalutamide : 97 %–98 %. Le M1 : 98 %, le M2 : 95 %
Liaison aux protéines en solution	L'albumine est la principale protéine de liaison dans le plasma humain. L'albumine : 97 %, la lipoprotéine de haute densité : 75 % à 77 %, la lipoprotéine de basse densité : 70 % à 75 %, l' α_1 -glycoprotéine acide : 44 % à 52 % γ -globuline : 10 % à 19 %
Distribution des globules rouges	L'enzalutamide a été retenu de façon préférentielle dans le composant plasmatique du sang. Rapport $^{14}\text{C-ASC}_{\text{inf}}$ entre le sang entier et le plasma : 0,55
Métabolisme avec les enzymes recombinants humains du CYP ^a	La récupération moyenne de l'enzalutamide après une incubation de 2 heures avec le CYP2C8, le CYP3A4 et le CYP3A5 a varié de 67,0 % à 81,8 %, ce qui suggère un métabolisme lent. Le CYP2C8, le CYP3A4 et le CYP3A5 pourraient jouer un rôle dans le métabolisme de l'enzalutamide.
Métabolisme avec les microsomes hépatiques humains et le plasma humain	L'incubation de l'enzalutamide (4,64 $\mu\text{g/ml}$) avec les microsomes a produit le métabolite M2 et un dérivé N-hydroxyméthyl de l'enzalutamide (M6); aucun métabolite n'a été cependant observé lorsque l'enzalutamide a été incubé avec le plasma humain ou un tampon de phosphate. L'incubation du M6 (10 μM) avec les microsomes, le plasma humain, ou un tampon de phosphate a donné lieu à la formation du M2. L'enzalutamide est métabolisé aux M2 et M6 en présence des microsomes humains, et le M6 se dégrade en M2 dans une réaction qui ne nécessite pas d'enzymes métaboliques.
Induction des enzymes du CYP dans les hépatocytes primaires humains	L'enzalutamide ou le métabolite M2 a augmenté l'expression de l'ARNm et l'activité des enzymes du CYP2B6, du CYP2C8, du CYP2C9, du CYP2C19 et du CYP3A4. Le métabolite M1 a augmenté l'expression de l'ARNm du CYP2C8, mais n'a pas augmenté l'activité des enzymes. L'enzalutamide, le M1 ou le M2 ont augmenté l'expression de l'ARNm de l'UGT1A1 et de l'UGT1A4. L'enzalutamide, le M1 ou le M2 n'ont pas augmenté l'expression de l'ARNm du CYP1A2. L'enzalutamide pourrait induire le CYP2B6, le CYP2C8, le CYP2C9, le CYP2C19, le CYP3A4, l'UGT1A1 et l'UGT1A4 en milieu clinique.

Type d'étude	Résultats et conclusion
Inhibition des enzymes du CYP dans les microsomes hépatiques humains	L'enzalutamide, le M1 et/ou le M2 sont des inhibiteurs du CYP2C8 et du CYP2C19, et ils ont des effets inhibiteurs moindres sur le CYP2B6 et le CYP2C9. L'enzalutamide a démontré une inhibition du CYP1A2 dépendante du temps, avec une tendance qui suggère qu'un métabolite formé <i>in vitro</i> (autre que le M1 ou le M2) puisse être un inhibiteur plus puissant de cet enzyme que l'enzalutamide lui-même. Le M2 a démontré une faible inhibition du CYP3A4/5 dépendante du temps. L'enzalutamide pourrait inhiber le CYP1A2, le CYP2B6, le CYP2C8, le CYP2C9, le CYP2C19 et le CYP3A4/5 en milieu clinique.
Interactions avec la glycoprotéine P (transporteur de la MDR1)	L'enzalutamide et le M2 sont des inhibiteurs de la P-gp à de faibles concentrations (IC ₅₀ : 0,775 µg/ml et 0,491 µg/ml, respectivement) et des inducteurs à de fortes concentrations (4,64 µg/ml et 4,50 µg/ml, respectivement). L'enzalutamide et le M2 ne sont pas des substrats de la P-gp. Le M1 n'est ni un inhibiteur, ni un inducteur, ni un substrat de la P-gp. L'enzalutamide pourrait influencer sur les expositions aux médicaments qui sont des substrats du transporteur d'efflux P-gp.
Interactions avec la protéine de résistance au cancer du sein (PRCS)	L'enzalutamide, le M1 et le M2 sont des inhibiteurs de la PRCS. L'enzalutamide pourrait influencer sur les expositions aux médicaments qui sont des substrats de la PRCS.
Transporteurs d'anion organique (TAO)	Le M1 est un substrat des transporteurs humains d'anion organique de type 3 (TAO3h), mais pas un substrat des transporteurs humains d'anion organique de type 1 (TAO1h). Les inhibiteurs des transporteurs d'anion organique de type 3 (TAO3) pourraient influencer sur l'exposition du M1.

a. 12 isoformes du CYP recombinant humain : le CYP1A1, le CYP1A2, le CYP2A6, le CYP2B6, le CYP2C8, le CYP2C9, le CYP2C18, le CYP2C19, le CYP2D6, le CYP2E1, le CYP3A4 et le CYP3A5.

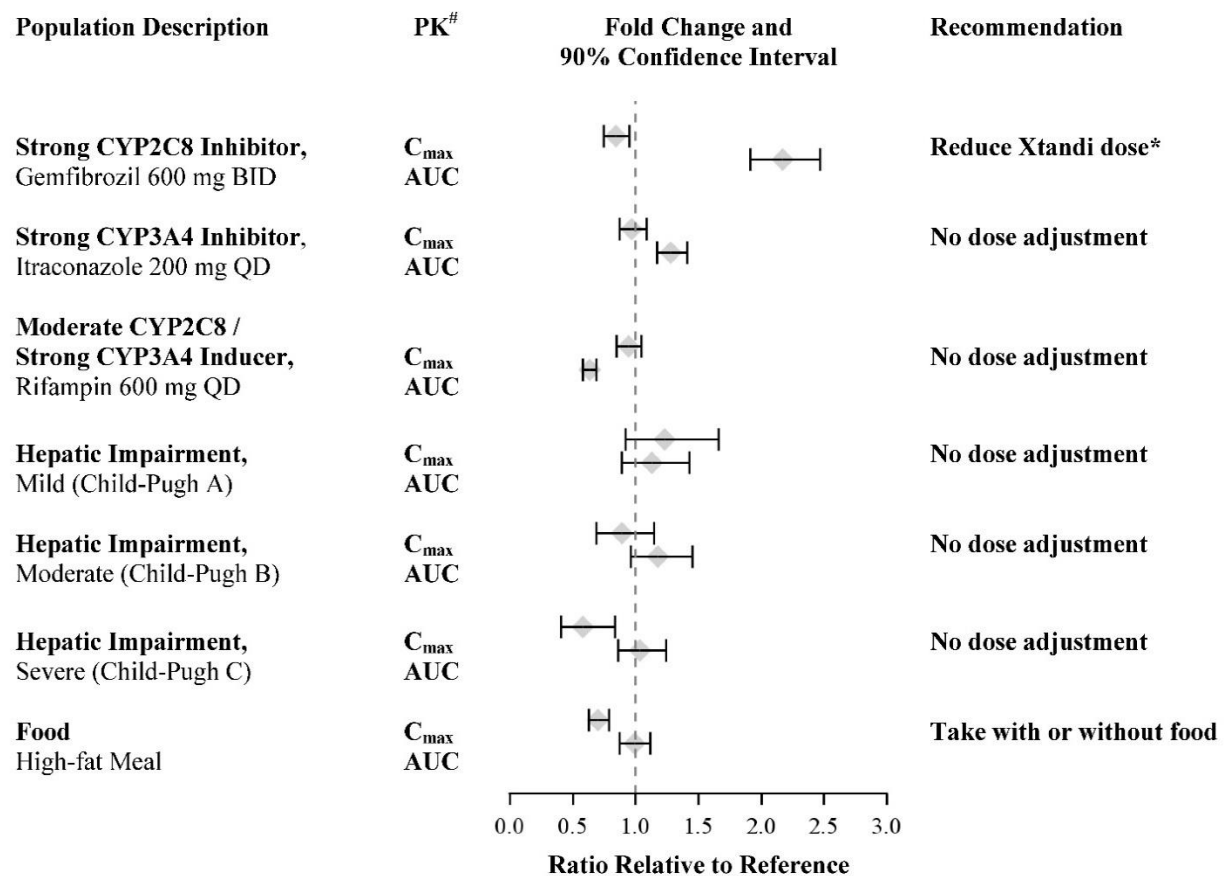
ASC; surface sous la courbe; CYP; cytochrome P450; CI₅₀, concentration nécessaire pour inhiber l'activité de 50 %; ARNm, acide ribonucléique messenger; P gp, glycoprotéine de perméabilité; µg/ml, microgrammes par millilitre; µM, micromolaire; cm/s, centimètres par seconde

Pharmacologie humaine – *in vivo*

Voir les sections 9 [INTERACTIONS MÉDICAMENTEUSES](#) et 10 [PHARMACOLOGIE CLINIQUE](#).

Les résultats des études qui ont évalué l'effet des facteurs intrinsèques/extrinsèques sur la pharmacocinétique de l'enzalutamide sont présentés à la figure 17.

Figure 17 : Effet des facteurs intrinsèques/extrinsèques sur la pharmacocinétique de l'enzalutamide



Les paramètres pharmacocinétiques (C_{max} et ASC_{0-inf}) sont ceux de l'enzalutamide plus M2, sauf dans l'essai sur les effets de la nourriture où ils correspondent à l'enzalutamide seul.

* Voir la section Posologie et administration.

Voir la section Interactions médicamenteuses.

Chez les patients, la variabilité entre les sujets, exprimée sous forme de CV %, dans les paramètres de la pharmacocinétique de l'enzalutamide ASC_T, C_{min} et C_{max}, a varié de 23,0 % jusqu'à 29,3 %. La variabilité entre les sujets dans les paramètres de la pharmacocinétique du M2 ASC_T, C_{min} et C_{max} a varié de 29,7 % jusqu'à 30,9 %. Lors d'une étude à doses croissantes, la variabilité intrasujet dans le paramètre de la pharmacocinétique de l'enzalutamide C_{min} a varié entre 3 % et 59 % à la suite de l'administration une fois par jour.

Toxicologie

Pharmacologie de l'innocuité :

Dans les études pharmacologiques d'innocuité, l'enzalutamide et son métabolite actif M2 ont entraîné une inhibition dépendante de la concentration du courant potassique du canal hERG dans les cellules HEK293, avec des valeurs d'IC₅₀ de 15,7 µM (7,3 µg/ml) et de 18,6 µM (8,4 µg/ml), respectivement. Aucun effet électrocardiographique lié au traitement n'a été observé lors de l'administration de l'enzalutamide à des doses orales uniques de 5, 15 ou 30 mg/kg dans le cadre d'une étude croisée de télémessure de type carré latin chez des chiens conscients (n = 4), mais les concentrations plasmatiques

maximales chez les chiens étaient plus faibles que la C_{max} humaine à la dose thérapeutique.

Études à des doses répétées chez la souris :

Chez des souris à qui on avait administré 30 et 60 mg/kg/jour d'enzalutamide pendant 4 semaines, les changements liés à l'activité pharmacologique comprenaient une diminution du poids de l'épididyme, des vésicules séminales et de la prostate. Une réduction des vacuoles cytoplasmiques dans la zone fasciculée a été observée dans tous les groupes ayant reçu l'enzalutamide. Une augmentation du poids du foie a été observée chez les mâles et les femelles à des doses de 30 et 60 mg/kg/jour et une histopathologie a révélé une hypertrophie des hépatocytes centrolobulaires. Un épaississement de la muqueuse de l'estomac antérieur a été observé chez les mâles et les femelles à une dose de 60 mg/kg/jour, tandis qu'un ulcère et une hyperplasie focale dans la muqueuse de l'estomac antérieur sont survenus uniquement chez les femelles ayant reçu une dose de 60 mg/kg/jour. Deux mâles qui avaient reçu une dose de 60 mg/kg/jour sont morts. Tous les changements en lien avec le traitement observés à la fin de la période d'administration étaient essentiellement réversibles après un retrait de 4 semaines du spécimen. Les doses administrées chez les souris (10, 30 et 60 mg/kg) ont entraîné une exposition systémique (ASC tous sexes confondus) qui était de 0,4, 1,0 et 1,4 fois plus élevée, respectivement, que l'ASC observée chez les patients.

Études à des doses répétées chez le rat :

Des changements morphologiques et/ou histopathologiques ont été observés au niveau des organes reproducteurs et hormono-sensibles des rats dans tous les groupes ayant reçu l'enzalutamide lors de l'étude à doses répétées de 26 semaines. Ces changements comprenaient l'atrophie de la prostate et des vésicules séminales, une augmentation du volume de l'hypophyse chez les femelles marquée par une hyperplasie de la partie distale, une atrophie des glandes mammaires chez les mâles et une hyperplasie des glandes mammaires chez les femelles. Les effets sur l'hypophyse et les glandes mammaires ont persisté au-delà de la période de récupération de 8 semaines. L'exposition systémique (ASC tous sexes confondus) aux doses administrées (10, 30 et 100 mg/kg/jour) était de 0,7, 1,4 et 1,8 fois plus élevée, respectivement, que l'ASC observée chez les patients.

Études à des doses répétées chez le chien :

Dans le cadre d'une étude de 39 semaines menée chez le chien, une atrophie de la prostate, des épидидymes et des tubes séminifères et une hypertrophie et/ou une hyperplasie des cellules de Leydig dans les testicules ont été observées dans tous les groupes recevant l'enzalutamide. Le traitement avec l'enzalutamide a été associé à des convulsions au jour 13 chez un chien recevant 45 mg/kg/jour. L'administration de la dose de 45 mg/kg/jour a été reprise chez cet animal au jour 17; aucune nouvelle convulsion n'a été observée pendant le reste de l'étude ni chez ce chien ni chez les autres animaux. Tous les changements au niveau des organes reproducteurs ont été partiellement ou totalement corrigés après une période de récupération de 13 semaines. L'exposition systémique (ASC tous sexes confondus) aux doses administrées (5, 15 et 45 mg/kg/jour) était de 0,4, 0,8 et 1,1 fois plus élevée, respectivement, que l'ASC observée chez les patients.

Cancérogénèse et génotoxicité :

L'enzalutamide n'a présenté aucun potentiel génotoxique dans une série de tests standard de génotoxicité, notamment l'essai *in vitro* de la mutation inverse sur bactéries (Ames), l'essai *in vitro* de la mutation du gène thymidine kinase (Tk) sur les cellules de lymphome de souris et l'essai *in vivo* du micronoyau chez la souris. Les métabolites M1 et M2 n'étaient pas mutagènes dans l'essai bactérien d'Ames. Le métabolite M1, mais pas le métabolite M2, a présenté un potentiel mutagène et clastogène

dans l'essai *in vitro* de la mutation du gène thymidine kinase (Tk) sur les cellules de lymphome de souris à des concentrations qui ont déclenché une mort cellulaire importante ($\geq 50 \mu\text{g/ml}$).

Dans le cadre d'une étude de 6 mois sur des souris transgéniques rasH2, l'enzalutamide n'a présenté aucun potentiel carcinogène (absence d'observations néoplasiques) à des doses allant jusqu'à 20 mg/kg par jour ($\text{ASC}_{24\text{h}}$ d'environ 317 $\mu\text{g}\cdot\text{h/ml}$) et a atteint des concentrations plasmatiques similaires à l'exposition clinique ($\text{ASC}_{24\text{h}}$ de 322 $\mu\text{g}\cdot\text{h/ml}$) chez les patients atteints d'un CPRC métastatique recevant 160 mg par jour.

L'administration quotidienne d'enzalutamide à des rats pendant deux ans à raison de 10, 30 et 100 mg/kg/jour par voie orale a augmenté l'incidence d'observations néoplasiques considérées comme étant associées à la pharmacologie primaire de l'enzalutamide. Parmi elles, notons le thymome bénin, le fibroadénome des glandes mammaires et les tumeurs bénignes des cellules de Leydig dans les testicules chez les mâles; les tumeurs de la granulosa de l'ovaire chez les femelles; et l'adénome du lobe distal de l'hypophyse chez les deux sexes. En outre, des papillomes urothéliaux et des carcinomes de la vessie ont été observés chez les rats mâles à la dose de 100 mg/kg/jour. Les tumeurs bénignes à cellules de Leydig n'ont rien de surprenant compte tenu des propriétés pharmacologiques de ce médicament antiandrogénique et ne sont pas jugées pertinentes pour l'être humain. Les papillomes urothéliaux et les carcinomes de la vessie observés pourraient être attribuables à l'irritation continue causée par la présence de cristaux/calculs vésicaux, qui est plus marquée chez le rat en raison de différences anatomiques et du positionnement de la vessie (horizontal chez le rat et vertical chez l'être humain). Aucune justification mécaniste précise ne permet néanmoins d'expliquer ces tumeurs. Étant donné que les concentrations d'enzalutamide et de ses métabolites actifs M1 et M2 basées sur l'ASC (ASC_{24} de l'enzalutamide : $\sim 457 \mu\text{g}\cdot\text{h/ml}$; ASC_{24} de M1 : $\sim 321 \mu\text{g}\cdot\text{h/ml}$; ASC_{24} de M2 : $\sim 35 \mu\text{g}\cdot\text{h/ml}$) atteintes dans le cadre de cette étude à la semaine 26 chez les rats mâles ayant reçu la dose de 100 mg/kg/jour sont inférieures ou semblables à celles observées chez les patients atteints d'un cancer de la prostate qui reçoivent la dose recommandée de 160 mg/jour (ASC_{24} de l'enzalutamide : $\sim 322 \mu\text{g}\cdot\text{h/ml}$; ASC_{24} de M1 : $\sim 193 \mu\text{g}\cdot\text{h/ml}$; ASC_{24} de M2 : $\sim 278 \mu\text{g}\cdot\text{h/ml}$), le potentiel carcinogène de l'enzalutamide pour la vessie de l'être humain ne peut être exclu.

Toxicologie pour la reproduction et le développement

Effets toxiques sur la reproduction :

Lors d'une étude de toxicité sur le développement chez les souris, l'enzalutamide (à des doses de 10 et 30 mg/kg/jour) a provoqué une mortalité embryo-fœtale (augmentation de la perte post-implantation et diminution du nombre de fœtus en vie). De plus, aux doses de 10 et 30 mg/kg/jour, on a noté une incidence plus élevée de fœtus présentant des anomalies externes (distance anogénitale plus courte). À la dose de 30 mg/kg/jour, on a constaté une augmentation des cas de fente palatine et d'os palatin inexistant. Les doses (1, 10 et 30 mg/kg/jour) testées chez les souris ont donné lieu à une exposition systémique (ASC) d'environ 0,04, 0,4 et 1,1 fois plus élevée, respectivement, que l'ASC observée chez les patients.

Lors d'une étude de toxicité sur le développement chez les lapins, on n'a constaté aucun effet lié au traitement chez les mères à qui on avait administré une dose maximale de 10 mg/kg/jour, même si une étude préliminaire a montré une toxicité maternelle et fœtale à une dose de 30 mg/kg. Aucun effet lié au traitement n'a été observé sur le plan de la viabilité, de la croissance, de la morphologie externe, viscérale ou squelettique ou du degré d'ossification des embryons/fœtus à une dose maximale de

10 mg/kg/jour. La dose sans effet nocif observé était de 10 mg/kg/jour pour la toxicité générale maternelle, la fonction reproductrice maternelle et le développement embryo-fœtal. Aux doses testées (0,3, 3 et 10 mg/kg/jour), l'exposition systémique (ASC) était d'environ 0,016, 0,1 et 0,36 fois plus élevée, respectivement, que l'ASC observée chez les patients.

Dans l'ensemble, l'enzalutamide a induit une mortalité embryo-fœtale et/ou des anomalies squelettiques externes chez les souris et les lapins. Ces résultats concordent avec l'activité pharmacologique de l'enzalutamide. C'est la raison pour laquelle Xtandi est contre-indiqué chez la femme enceinte.

RENSEIGNEMENTS DESTINÉS AUX PATIENT·E·S

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

Pr **XTANDI**[®] capsules d'enzalutamide

Ces Renseignements destinés aux patient·e·s sont rédigés pour la personne qui prendra **XTANDI**. Il peut s'agir de vous ou d'une personne dont vous vous occupez. Lisez attentivement ces renseignements. Conservez-les, car vous devrez peut-être les relire.

Ces Renseignements destinés aux patient·e·s sont un résumé. Ils ne sont pas complets. Si vous avez des questions au sujet de ce médicament ou si vous souhaitez obtenir de plus amples renseignements au sujet de **XTANDI**, adressez-vous à un professionnel de la santé.

Encadré sur les « mises en garde et précautions importantes »

Xtandi ne doit être prescrit que par un professionnel de la santé expérimenté dans le traitement du cancer de la prostate.

Xtandi peut provoquer des effets indésirables graves pouvant inclure :

- Convulsions
- Syndrome d'encéphalopathie postérieure réversible (enflure réversible à la partie arrière du cerveau)

À quoi sert **XTANDI** :

Xtandi est utilisé pour traiter le cancer de la prostate qui **s'est** propagé à d'autres parties du corps chez les hommes qui :

- reçoivent une hormonothérapie ou une intervention chirurgicale pour abaisser leur taux de testostérone, mais n'y réagissent plus. Ils peuvent également avoir reçu un traitement anticancéreux avec un médicament appelé docétaxel;
- répondent toujours à une hormonothérapie ou à une chirurgie qui abaisse le taux de testostérone.

Xtandi est utilisé pour traiter le cancer de la prostate qui **ne s'est pas** propagé à d'autres parties du corps chez les hommes qui :

- ne répondent plus à une hormonothérapie ou à une chirurgie qui abaisse le taux de testostérone. Xtandi n'a pas été étudié chez les patients qui ont un risque faible de propagation du cancer à d'autres parties du corps.
- ont un risque élevé de propagation du cancer à d'autres parties du corps, et :
 - n'ont pas encore reçu d'hormonothérapie ou d'intervention chirurgicale pour abaisser leur taux de testostérone; ou
 - continuent de répondre à une hormonothérapie ou une intervention chirurgicale qui abaisse leur taux de testostérone.

Comment fonctionne **XTANDI** :

Xtandi bloque l'activité d'hormones appelées androgènes (comme la testostérone), ce qui peut ralentir la croissance du cancer de la prostate.

Les ingrédients de XTANDI sont :

Ingrédient médicamenteux : enzalutamide

Ingrédients non médicamenteux : butylhydroxyanisole (E320), butylhydroxytoluène (E321), macroglycérides de caprylocaproyl

Coquille des capsules : gélatine, glycérol, eau purifiée, solution de sorbitol et sorbitan, dioxyde de titane (E171)

Encre d'impression : solution concentrée d'ammoniaque, éthanol, acétate d'éthyle, oxyde de fer noir (E172), alcool isopropylique, macrogol 400, acétate phtalate de polyvinyle, propylène glycol, eau purifiée

XTANDI se présente sous la ou les formes pharmaceutiques suivantes :

Capsules à 40 mg

N'utilisez pas XTANDI dans les cas suivants :

- vous êtes allergique à l'enzalutamide ou à l'un des ingrédients utilisés dans Xtandi;
- vous êtes enceinte ou pourriez le devenir;
- vous allaitez.

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

- si vous avez des antécédents de convulsions ou vous avez un risque élevé de convulsions, car Xtandi peut augmenter votre risque de convulsions. Vous auriez un risque élevé de convulsions dans les situations suivantes :
 - vous avez des antécédents de convulsions;
 - vous buvez de grandes quantités d'alcool soit régulièrement soit de temps en temps;
 - vous avez subi une blessure grave à la tête;
 - vous avez subi un AVC ou un « mini-AVC »;
 - vous avez eu une tumeur au cerveau ou un cancer qui s'est propagé au cerveau;
 - vous prenez un médicament qui peut provoquer des convulsions ou augmenter votre risque de convulsions (voir la section **Certains médicaments peuvent interagir avec Xtandi** ci-dessous pour de l'information sur ces médicaments);
- vous souffrez d'une maladie du foie;
- vous souffrez d'une maladie du rein;
- vous souffrez ou avez déjà souffert de troubles cardiaques, y compris des battements cardiaques irréguliers ou une anomalie de l'activité électrique du cœur appelée « allongement de l'intervalle QT »;
- votre tension artérielle est élevée. Xtandi peut augmenter la tension artérielle. Votre professionnel de la santé mesurera votre tension artérielle avant de commencer un traitement avec Xtandi et régulièrement pendant le traitement;
- vous avez des antécédents d'évanouissements;
- vous avez un risque de chutes ou de fractures des os;
- vous avez un déséquilibre électrolytique (p. ex. faibles concentrations de potassium ou de magnésium dans le sang) ou des troubles qui peuvent entraîner celui-ci (p. ex. vomissements, diarrhée, déshydratation, troubles de l'alimentation);
- vous avez une intolérance au fructose, qui est un problème héréditaire rare, car Xtandi contient du sorbitol.

Autres mises en garde :

- **Méthode contraceptive**
Pendant le traitement par Xtandi, utilisez une méthode contraceptive efficace chaque fois que vous avez des rapports sexuels avec des femmes enceintes, possiblement enceintes ou qui pourraient le devenir. Continuez d'utiliser une méthode contraceptive pendant au moins trois mois après le traitement.
- **Conduite automobile et utilisation de machines**
Xtandi peut affecter vos capacités à conduire et à faire fonctionner des machines. Avant d'entreprendre des activités qui nécessitent de l'attention, attendez de savoir comment Xtandi vous affecte.
- **Femmes, enfants et adolescents**
L'utilisation de Xtandi n'est PAS recommandée chez les femmes et les patients âgés de moins de 18 ans.
- **Difficultés de déglutition liées à la taille de la capsule**
Des cas d'étouffement ont été signalés chez certains patients en raison de la taille des capsules Xtandi. Avalez les capsules entières avec une quantité suffisante d'eau.

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

Les produits suivants pourraient [également] interagir avec XTANDI :

- traiter les infections bactériennes, comme les antibiotiques (p. ex. la clarithromycine, la doxycycline);
- traiter certains troubles psychiatriques, comme l'anxiété sévère ou la schizophrénie (p. ex. le diazépam, l'halopéridol, le midazolam);
- traiter la goutte (p. ex. la colchicine);
- réduire le taux de cholestérol (p. ex. l'atorvastatine, la simvastatine);
- traiter les problèmes cardiaques et diminuer la tension artérielle (p. ex. le bisoprolol, la digoxine, le diltiazem, la félodipine, la nicardipine, la nifédipine, le propranolol, le vérapamil);
- traiter les maladies graves associées à l'inflammation (p. ex. la dexaméthasone, la prednisone);
- prévenir le rejet d'une greffe d'organe (p. ex. la cyclosporine, le tacrolimus);
- traiter les infections par le VIH (p. ex. l'indinavir, le ritonavir);
- traiter l'épilepsie (p. ex. la carbamazépine, le clonazépam, le phénobarbital, la phénytoïne, la primidone, l'acide valproïque);
- prévenir les caillots sanguins (p. ex. l'acénocoumarol, le dabigatran etexilate, la warfarine, le clopidogrel);
- traiter le cancer (p. ex. le cabazitaxel, l'irinotécan, le sunitinib);
- traiter la douleur (p. ex. le fentanyl, le tramadol);
- traiter les problèmes de la thyroïde (p. ex. la lévothyroxine);
- traiter les problèmes d'estomac (p. ex. l'oméprazole).

En outre, la liste suivante comprend certains, mais pas tous les médicaments qui peuvent interagir avec Xtandi et augmenter votre risque de convulsions :

- certains médicaments utilisés pour traiter l'asthme et d'autres maladies respiratoires (p. ex. l'aminophylline, la théophylline);
- médicaments utilisés pour traiter certains troubles psychiatriques comme la dépression et la schizophrénie (p. ex. la clozapine, l'olanzapine, la rispéridone, la ziprasidone, le bupropion, le lithium, la chlorpromazine, la mésoridazine, la thioridazine, l'amitriptyline, la désipramine, la doxépine, l'imipramine,

- la maprotiline, la mirtazapine et la venlafaxine);
- certains opioïdes utilisés pour traiter la douleur (p. ex. la mépéridine).

Vous devez consulter votre professionnel de santé avant de prendre tout autre médicament avec Xtandi. Il peut s'avérer nécessaire de modifier la dose des autres médicaments que vous prenez.

Comment utiliser XTANDI :

- Prenez toujours votre médicament exactement tel qu'indiqué par votre professionnel de la santé. Vérifiez auprès de votre professionnel de la santé en cas de doute.
- Prenez chaque dose au même moment de la journée, tous les jours.
- Prendre le médicament avec ou sans nourriture.
- Avalez la capsule tout entière avec une quantité suffisante d'eau.
- Ne PAS mâcher, dissoudre ou ouvrir les capsules.
- Ne PAS commencer ou arrêter Xtandi avant d'en avoir parlé à votre professionnel de santé.

Instructions pour la manipulation de Xtandi

- Xtandi ne doit pas être manipulé par d'autres personnes que le patient ou ses aidants.
- Les femmes qui sont ou pourraient devenir enceintes ne doivent PAS manipuler des capsules de Xtandi endommagées ou ouvertes sans le port d'une protection (p. ex. gants). Xtandi pourrait nuire à votre futur bébé.

Dose habituelle :

La dose habituelle est de 160 mg (4 capsules) à prendre une fois par jour.

Surdose :

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

Dose oubliée :

- Si vous oubliez de prendre Xtandi à l'heure habituelle, prenez la dose habituelle dès que vous vous en souvenez.
- Si vous oubliez de prendre Xtandi pendant toute la journée, prenez la dose habituelle le jour suivant.
- Si vous oubliez de prendre Xtandi pendant plus d'une journée, communiquez avec votre professionnel de la santé immédiatement.
- Ne doublez PAS la dose pour compenser une dose oubliée.

Effets secondaires possibles de l'utilisation XTANDI :

En prenant Xtandi, vous pourriez ressentir des effets secondaires autres que ceux qui figurent dans cette liste. Si c'est le cas, communiquez avec votre professionnel de la santé.

Les effets secondaires comprennent :

- mal de dos

- gonflement des seins chez les hommes
- ecchymoses
- modification du goût
- constipation
- diminution de l'appétit
- diarrhée
- difficultés à avaler la capsule Xtandi, y compris étouffement
- trouble de l'attention
- étourdissements/vertiges
- somnolence
- peau sèche, démangeaisons
- sentiment d'anxiété
- se sentir fatigué (fatigue)
- symptômes pseudogrippaux
- oubli
- hallucinations
- troubles de la mémoire et difficulté à résoudre des problèmes
- maux de tête
- bouffées de chaleur
- douleurs articulaires
- diminution du nombre de globules blancs (se voit dans les résultats des tests sanguins)
- nausées
- saignements du nez
- éruptions cutanées
- manque de concentration
- zona
- besoin incontrôlable de bouger une partie du corps, habituellement les jambes (syndrome des jambes sans repos)
- vomissements
- perte de poids

Si vous ressentez un symptôme pouvant être une manifestation de troubles du rythme cardiaque, comme des étourdissements, des palpitations ou des évanouissements, vous devez obtenir des soins médicaux immédiatement.

Xtandi peut être à l'origine de résultats anormaux à des tests sanguins. Votre professionnel de la santé décidera quand réaliser les tests sanguins et il en interprétera les résultats.

Effets secondaires graves et mesures à prendre à leur égard

Fréquence/effet secondaire/symptôme	Consultez votre professionnel de la santé		Cessez d'utiliser le médicament et obtenez immédiatement de l'aide médicale
	Dans les cas sévères seulement	Dans tous les cas	
Fréquent			
Fractures des os (os cassés)		✓	
Chutes		✓	
Hémorragies : saignements importants dans le cerveau (hémorragie cérébrale), dans la vessie (voies urinaires) ou dans d'autres organes.			✓
Problèmes cardiaques (parmi lesquels crise cardiaque, angine de poitrine, coronaropathie ou insuffisance cardiaque) : pression ou douleur dans la poitrine ou dans les bras qui peut irradier à la mâchoire, au cou ou au dos, essoufflement, variations de la fréquence cardiaque, sensation de vertige ou étourdissements, nausées		✓	✓
Hypertension (tension artérielle élevée)		✓	
Virus herpès zoster (zona) : éruption cutanée douloureuse de cloques remplies de liquide pouvant apparaître sur le corps ou le visage, les cloques apparaissent le long d'une bande de peau, démangeaisons		✓	
Peu fréquent			
Convulsions : petites contractions musculaires, modifications des émotions, perte de conscience avec tremblements irrépressibles		✓	✓
Septicémie et choc septique : (infection du sang) : fièvre ou vertiges, frissons, température corporelle élevée ou très basse, peu ou pas d'urine, pression artérielle basse, palpitations, respiration rapide, rythme cardiaque rapide			✓
Saignements gastro-intestinaux (saignements du tube digestif)		✓	✓
Inconnu			
Réaction allergique : éruption cutanée, démangeaisons, enflure du visage, de la langue, des lèvres ou de la gorge, difficulté à déglutir ou à respirer		✓	✓
Syndrome d'encéphalopathie postérieure réversible (SEPR, enflure réversible à la partie arrière du cerveau) : pression artérielle élevée, maux de tête, perte du langage ou de la vision, confusion, convulsions		✓	✓
Réactions cutanées sévères		✓	✓

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

Déclaration des effets secondaires

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

- En consultant la page Web sur la déclaration des effets indésirables (Canada.ca/medicament-instrument-declaration) pour savoir 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 souhaitez obtenir des renseignements sur la prise en charge traitement des effets secondaires. Le Programme Canada Vigilance ne donne pas de conseils médicaux.

Conservation :

Conservez le médicament entre 15 °C et 30 °C. Gardez le médicament hors de la portée et de la vue des enfants.

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

Pour en savoir plus sur XTANDI :

- Parlez-en avec votre professionnel de la santé.
- Consultez la monographie intégrale rédigée à l'intention des professionnels de la santé, qui renferme également les Renseignements destinés aux patient-e-s. Ce document se trouve sur le site Web de Santé Canada ([Base de données sur les produits pharmaceutiques : Accéder à la base de données](#)) et sur le site Web du fabricant <http://www.astellas.ca> ou peut être obtenu en téléphonant au 1-888-338-1824.

Le présent feuillet été rédigé par Astellas Pharma Canada, Inc.

Date d'approbation : 2026-01-26

Xtandi® est une marque déposée d'Astellas Pharma Inc.

-XTA-CAN