

MONOGRAPHIE

AVEC RENSEIGNEMENTS DESTINÉS AUX PATIENTS

^{Pr}GEMCITABINE INJECTABLE

Solution stérile pour injection (prête à l'emploi), 38 mg/mL de gemcitabine (sous forme de chlorhydrate de gemcitabine), pour administration intraveineuse

(en fioles renfermant 200 mg/5,3 mL, 1 g/26,3 mL et 2 g/52,6 mL)

Agent antinéoplasique

Hikma Canada Limited
5995 Avebury Road, Suite 804,
Mississauga, Ontario L5R 3P9

Date d'approbation :
2026-02-09

Numéro de contrôle de la présentation : 293881

MODIFICATIONS IMPORTANTES APPORTÉES RÉCEMMENT À LA MONOGRAPHIE

Non applicable.

TABLE DES MATIÈRES

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

TABLE DES MATIÈRES	2
PARTIE I : RENSEIGNEMENTS DESTINÉS AUX PROFESSIONNELS DE LA SANTÉ	4
1 INDICATIONS	4
1.1 Enfants.....	4
1.2 Personnes âgées.....	4
2 CONTRE-INDICATIONS	4
3 ENCADRÉ SUR LES MISES EN GARDE ET PRÉCAUTIONS IMPORTANTES	4
4 POSOLOGIE ET ADMINISTRATION	5
4.1 Considérations posologiques	5
4.2 Posologie recommandée et ajustement posologique	5
4.4 Administration.....	8
5 SURDOSAGE	8
6 FORMES PHARMACEUTIQUES, TENEURS, COMPOSITION ET CONDITIONNEMENT	9
7 MISES EN GARDE ET PRÉCAUTIONS	9
7.1 Populations particulières.....	12
7.1.1 Femmes enceintes	12
7.1.2 Femmes qui allaitent.....	12
7.1.3 Enfants.....	12
7.1.4 Personnes âgées.....	13
8 EFFETS INDÉSIRABLES	13
8.2 Effets indésirables observés au cours des études cliniques	13
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	27

9.6	Interactions médicament-plante médicinale.....	27
9.7	Interactions médicament-épreuves de laboratoire.....	27
9.8	Interactions avec la radiothérapie.....	27
10	PHARMACOLOGIE CLINIQUE.....	27
10.1	Mode d'action.....	27
10.2	Pharmacodynamie.....	28
10.3	Pharmacocinétique.....	29
11	CONSERVATION, STABILITÉ ET MISE AU REBUT.....	31
12	PARTICULARITÉS DE MANIPULATION DU PRODUIT.....	31
	PARTIE II : RENSEIGNEMENTS SCIENTIFIQUES.....	32
13	RENSEIGNEMENTS PHARMACEUTIQUES.....	32
14	ÉTUDES CLINIQUES.....	32
14.1	Études cliniques, par indication.....	32
15	MICROBIOLOGIE.....	44
16	TOXICOLOGIE NON CLINIQUE.....	44
17	MONOGRAPHIE AYANT SERVI DE RÉFÉRENCE.....	49
	RENSEIGNEMENTS DESTINÉS AUX PATIENTS.....	50

PARTIE I : RENSEIGNEMENTS DESTINÉS AUX PROFESSIONNELS DE LA SANTÉ

1 INDICATIONS

^{Pr}Gemcitabine injectable (chlorhydrate de gemcitabine) est indiqué :

- pour le traitement des patients atteints d'un adénocarcinome du pancréas au stade local avancé (stade II ou III non résécable) ou métastatique (stade IV) en vue d'obtenir une réponse clinique (un critère composite de l'amélioration clinique);
- seul ou en association avec le cisplatine pour le traitement des patients atteints d'un cancer du poumon non à petites cellules (CPNPC) au stade local avancé ou métastatique;
- en association avec le cisplatine pour le traitement des patients atteints d'un carcinome transitionnel de la vessie de stade IV (stade local avancé ou métastatique);
- en association avec le paclitaxel pour le traitement des patients atteints d'un cancer du sein non résécable, métastatique ou localement récurrent, qui présentent une bonne capacité fonctionnelle et qui ont rechuté après une chimiothérapie adjuvante contenant une anthracycline.

Gemcitabine injectable doit être employé uniquement sous la supervision d'un professionnel de la santé qualifié, expérimenté dans l'administration de chimiothérapies et la prise en charge des patients cancéreux. Une prise en charge appropriée du traitement et des complications n'est possible que si des installations diagnostiques et thérapeutiques adéquates sont facilement accessibles.

1.1 Enfants

Enfants (< 17 ans) : L'innocuité et l'efficacité du médicament chez l'enfant n'ont pas été établies. Santé Canada ne dispose d'aucune donnée et n'a donc pas autorisé d'indication pour cette population.

1.2 Personnes âgées

Personnes âgées (> 65 ans) : Les patients de plus de 65 ans ont bien toléré la gemcitabine. Même si l'âge influe sur la clairance (*voir 10 PHARMACOLOGIE CLINIQUE*), il n'existe aucune donnée permettant d'avancer que d'autres réglages posologiques (c.-à-d. autres que ceux qui sont déjà recommandés dans la section [4 POSOLOGIE ET ADMINISTRATION](#)) sont nécessaires chez les patients de plus de 65 ans.

2 CONTRE-INDICATIONS

- Gemcitabine injectable est contre-indiqué chez les patients qui présentent une hypersensibilité à ce médicament, à un ingrédient de sa présentation, y compris à un ingrédient non médicinal, ou à un composant du contenant. Pour obtenir la liste complète des ingrédients, veuillez consulter la section [6 FORMES PHARMACEUTIQUES, TENEURS, COMPOSITION ET CONDITIONNEMENT](#).

3 ENCADRÉ SUR LES MISES EN GARDE ET PRÉCAUTIONS IMPORTANTES

Mises en garde et précautions importantes

- Gemcitabine injectable est un médicament cytotoxique et ne doit être employé que par des médecins expérimentés dans l'administration de chimiothérapies. Les patients doivent être informés des risques du traitement par le chlorhydrate de gemcitabine.

- Il a été démontré que la prolongation de la perfusion au-delà de 60 minutes et que l'administration du médicament plus d'une fois par semaine augmentaient la toxicité (voir [4 POSOLOGIE ET ADMINISTRATION](#) et [14 ÉTUDES CLINIQUES](#)).
- Il faut faire preuve d'une extrême prudence lorsqu'on administre Gemcitabine injectable aux patients dont la réserve médullaire peut avoir été altérée par une radiothérapie ou une chimiothérapie antérieures, ou dont la fonction médullaire est en voie de rétablissement à la suite d'une chimiothérapie.
- Gemcitabine injectable peut causer une myélosuppression prenant la forme d'une leucopénie, d'une thrombocytopénie ou d'une anémie. Il y a lieu d'effectuer une numération des granulocytes et des plaquettes avant chaque dose. Il faut diminuer la posologie, omettre la dose ou interrompre le traitement dès les premiers signes d'une myélosuppression anormale (voir [4 POSOLOGIE ET ADMINISTRATION](#)).
- Il faut effectuer régulièrement un examen physique et des bilans rénal et hépatique pour pouvoir détecter une toxicité non hématologique. On peut réduire la dose ou suspendre le traitement en fonction du degré de toxicité.
- L'administration de Gemcitabine injectable à des patients présentant des métastases hépatiques ou des antécédents d'hépatite, d'alcoolisme ou de cirrhose hépatique risque d'entraîner une exacerbation de l'insuffisance hépatique sous-jacente (voir [4 POSOLOGIE ET ADMINISTRATION](#)).
- Un essoufflement aigu, ayant un lien temporel avec l'administration de Gemcitabine injectable, pourrait survenir (voir [8 EFFETS INDÉSIRABLES](#) et [4 POSOLOGIE ET ADMINISTRATION](#)).
- Cette préparation est réservée à l'administration intraveineuse.

4 POSOLOGIE ET ADMINISTRATION

4.1 Considérations posologiques

- Cette préparation est réservée à l'administration intraveineuse
- Gemcitabine injectable doit être administré par des professionnels de la santé ayant de l'expérience dans l'administration d'une chimiothérapie.
- Il y a lieu d'effectuer une numération des granulocytes et des plaquettes avant chaque dose.
- Il faut effectuer régulièrement un examen physique et des bilans rénal et hépatique pour pouvoir détecter une toxicité non hématologique.
- On augmentera ou diminuera la dose en fonction du degré de toxicité éprouvé par le patient.

4.2 Posologie recommandée et ajustement posologique

Posologie – Cancer du pancréas

Gemcitabine injectable doit être administré par perfusion intraveineuse de 30 minutes à raison de 1000 mg/m² une fois par semaine pendant une période pouvant aller jusqu'à 7 semaines (ou jusqu'à ce que des effets indésirables exigent de réduire la dose ou de suspendre le traitement), suivies d'un repos thérapeutique d'une semaine. Les cycles ultérieurs doivent comprendre l'administration d'une perfusion une fois par semaine pendant 3 semaines consécutives d'un cycle de 4 semaines.

Pour des directives sur l'ajustement de la dose, voir ci-après la section **Ajustement posologique dans les cas de cancer du pancréas, de CPNPC et de carcinome transitionnel de la vessie.**

Posologie – CPNPC

En monothérapie, Gemcitabine injectable doit être administré par perfusion intraveineuse de 30 minutes à raison de 1000 mg/m² une fois par semaine pendant 3 semaines consécutives, suivies d'un repos thérapeutique d'une semaine. Ce cycle de 4 semaines est ensuite répété.

Le chlorhydrate de gemcitabine a été administré en association avec le cisplatine selon un cycle de 3 ou de 4 semaines. Lors du cycle de 4 semaines, Gemcitabine injectable doit être administré en perfusion intraveineuse de 30 minutes à une dose de 1000 mg/m² les jours 1, 8 et 15 de chaque cycle de 28 jours. Le cisplatine doit être administré par voie intraveineuse à une dose de 100 mg/m² le jour 1 après la perfusion de Gemcitabine injectable. Lors du cycle de 3 semaines, Gemcitabine injectable doit être administré par perfusion intraveineuse de 30 minutes à une dose de 1250 mg/m² les jours 1 et 8 de chaque cycle de 21 jours. Le cisplatine doit être administré par voie intraveineuse à une dose de 100 mg/m² après la perfusion de Gemcitabine injectable le jour 1. Voir les renseignements thérapeutiques du cisplatine pour les directives concernant l'administration et l'hydratation.

Pour des directives sur l'ajustement de la dose, voir ci-après la section **Ajustement posologique dans les cas de cancer du pancréas, de CPNPC et de carcinome transitionnel de la vessie.**

Posologie – Carcinome transitionnel de la vessie

Gemcitabine injectable doit être administré par perfusion intraveineuse de 30 minutes à une dose de 1000 mg/m² les jours 1, 8 et 15 de chaque cycle de 28 jours. Le cisplatine doit être administré par voie intraveineuse à une dose de 70 mg/m² le jour 1 de chaque cycle de 28 jours. Ce cycle de 4 semaines est ensuite répété. Voir les renseignements thérapeutiques du cisplatine pour les directives concernant l'administration et l'hydratation. Un essai clinique a permis de constater une myélosuppression accrue lorsque le cisplatine était administré à des doses de 100 mg/m².

Pour des directives sur l'ajustement de la dose, voir ci-après la section **Ajustement posologique dans les cas de cancer du pancréas, de CPNPC et de carcinome transitionnel de la vessie.**

Posologie – Cancer du sein

Gemcitabine injectable a été administré en association avec le paclitaxel. Il est recommandé d'administrer le paclitaxel (175 mg/m²) le jour 1 par perfusion intraveineuse d'une durée approximative de 3 heures, suivi de Gemcitabine injectable (1250 mg/m²) par perfusion intraveineuse de 30 minutes les jours 1 et 8 de chaque cycle de 21 jours. Il faut que le nombre absolu de granulocytes soit $\geq 1500 \times 10^6/L$ et que le nombre de plaquettes soit $\geq 100\,000 \times 10^6/L$ avant chaque cycle. Voir les renseignements thérapeutiques du paclitaxel pour les directives d'administration.

Pour des directives sur l'ajustement de la dose, voir ci-après la section **Ajustement posologique dans les cas de cancer du sein.**

Ajustement posologique dans les cas de cancer du pancréas, de CPNPC et de carcinome transitionnel de la vessie

Il faut effectuer une numération des plaquettes et des granulocytes avant chaque dose de Gemcitabine injectable et, au besoin, réduire la dose à administrer ou suspendre le traitement en présence d'une toxicité hématologique, conformément aux directives du tableau 1.

Tableau 1 : Ajustement de la dose en fonction des numérations des plaquettes et des granulocytes

Nombre absolu de granulocytes ($\times 10^6/L$)		Nombre de plaquettes ($\times 10^6/L$)	% de la dose entière
> 1000	et	> 100 000	100
500-1000	ou	50 000-100 000	75
< 500	ou	< 50 000	Suspendre le traitement

Il faut effectuer régulièrement un examen physique et des bilans rénal et hépatique pour pouvoir détecter une toxicité non hématologique. On peut réduire la dose ou suspendre le traitement en fonction du degré de toxicité.

Le cas échéant, la dose doit être réduite ou le traitement doit être suspendu jusqu'à ce que, de l'avis du médecin, la toxicité ait rétrocedé.

Ajustement posologique dans les cas de cancer du sein

Avant chaque dose, il faut demander un hémogramme, y compris une formule leucocytaire.

Les réglages de la dose de Gemcitabine injectable en présence d'hématotoxicité sont fondés sur les nombres de granulocytes et de plaquettes obtenus le jour 8 du traitement. En cas de myélosuppression, la dose de Gemcitabine injectable doit être modifiée conformément aux directives du tableau 2.

Tableau 2 : Lignes directrices relatives à la réduction de la dose du jour 8 chez les patients recevant l'association Gemcitabine injectable-paclitaxel

Nombre absolu de granulocytes ($\times 10^6/L$)		Nombre de plaquettes ($\times 10^6/L$)	% de la dose entière
≥ 1200	et	> 75 000	100
1000-1199	ou	50 000-75 000	75
700-999	et	$\geq 50 000$	50
< 700	ou	< 50 000	Suspendre le traitement

Il faut effectuer régulièrement un examen physique et des bilans rénal et hépatique pour pouvoir détecter une toxicité non hématologique. On peut réduire la dose ou suspendre le traitement en fonction du degré de toxicité.

Le cas échéant, la dose doit être réduite ou le traitement doit être suspendu jusqu'à ce que, de l'avis du médecin, la toxicité ait rétrocedé.

En cas de toxicité sévère (grade 3 ou 4) non hématologique, le médecin traitant doit décider de suspendre le traitement ou de réduire la dose de 50 %.

Arrêt du traitement

Une dyspnée aiguë peut survenir au cours de l'administration de Gemcitabine injectable. Les bronchodilatateurs, les corticostéroïdes et/ou l'oxygène procurent un soulagement symptomatique. Quelques rapports d'effets toxiques sur le parenchyme pulmonaire ont évoqué une pneumonite d'origine médicamenteuse associée à l'emploi du chlorhydrate de gemcitabine (*voir* [8 EFFETS INDÉSIRABLES](#)). Le mécanisme responsable de cette toxicité n'est pas connu. Si on soupçonne une pneumonite d'origine médicamenteuse, on doit interrompre le traitement et ne pas l'administrer de nouveau au patient.

Enfants

Santé Canada n'a pas autorisé d'indication chez les enfants.

4.4 Administration

La solution de Gemcitabine injectable (38 mg/mL) prête à l'emploi est offerte en fioles de 5,3 mL, de 26,3 mL ou de 52,6 mL renfermant respectivement 200 mg, 1 g ou 2 g de chlorhydrate de gemcitabine. La quantité appropriée de médicament ainsi préparée peut être administrée telle quelle ou mélangée avec une solution injectable de chlorure de sodium à 0,9 % injectable ou de dextrose à 5 % jusqu'à une concentration aussi faible que 0,1 mg/mL.

Le chlorhydrate de gemcitabine est bien toléré pendant la perfusion, qui a occasionné seulement quelques cas de réaction au point d'injection. Aucun cas de nécrose au point d'injection n'a été signalé. En outre, le chlorhydrate de gemcitabine ne semble pas agir comme agent vésicant en cas d'extravasation. Le chlorhydrate de gemcitabine peut être administré aux patients en consultation externe.

Comme avec d'autres composés toxiques, il faut faire preuve de prudence en manipulant et en préparant les solutions de Gemcitabine injectable. L'emploi de gants est recommandé. Si la solution de chlorhydrate de gemcitabine entre en contact avec la peau ou les muqueuses, laver à fond la peau ou les muqueuses immédiatement avec du savon et de l'eau ou rincer les muqueuses abondamment avec de l'eau.

Si la nature de la solution et du contenant le permet, il faut inspecter les solutions parentérales avant de les administrer, afin de s'assurer qu'elles ne renferment pas de particules et n'ont pas changé de couleur.

Pour de plus amples renseignements, voir [11 CONSERVATION, STABILITÉ ET MISE AU REBUT](#).

5 SURDOSAGE

Il n'y a aucun antidote connu du surdosage par Gemcitabine injectable. La myélosuppression et la paresthésie sont les principaux signes de toxicité qui ont été observés lorsque des doses uniques allant jusqu'à 5700 mg/m² ont été administrées par perfusion intraveineuse de 30 minutes toutes les 2 semaines à plusieurs patients au cours d'un essai de phase I. En cas de surdosage soupçonné, il faut

surveiller l'état du patient à l'aide de numérations globulaires appropriées et, au besoin, administrer un traitement de soutien.

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

Gemcitabine injectable est offert en fiole de verre transparent de 200 mg/5,3 mL, de 1 g/26,3 mL et de 2 g/52,6 mL. Gemcitabine injectable est une solution aqueuse stérile prête à l'emploi, pour administration intraveineuse. Le pH varie entre 2,0 et 3,0. Ce médicament ne contient aucun agent de conservation antimicrobien. Le pH est ajusté au moyen d'acide chlorhydrique et d'hydroxyde de sodium.

Tableau 3 : Formes pharmaceutiques, teneurs, composition et conditionnement

Voie d'administration	Forme pharmaceutique/teneur/composition	Ingrédients non médicinaux
Intraveineuse	Solution prête à l'emploi, 38 mg/mL	Acide chlorhydrique, hydroxyde de sodium, eau pour injection

7 MISES EN GARDE ET PRÉCAUTIONS

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

Généralités

Le médecin qui envisage une chimiothérapie au moyen de Gemcitabine injectable doit toujours évaluer la nécessité et l'utilité du médicament par rapport aux risques d'effets indésirables. En cas d'effets indésirables sévères, il y a lieu de diminuer la dose du médicament, d'omettre la dose ou d'interrompre le traitement et d'appliquer les mesures correctrices appropriées selon le jugement clinique du médecin (voir [4 POSOLOGIE ET ADMINISTRATION](#)).

La plupart des effets indésirables liés au traitement par le chlorhydrate de gemcitabine sont réversibles (voir [8 EFFETS INDÉSIRABLES](#)).

Fièvre et symptômes pseudogrippaux

Gemcitabine injectable peut causer de la fièvre, accompagnée ou non de symptômes pseudogrippaux, en l'absence d'infection clinique (voir [8 EFFETS INDÉSIRABLES](#)). L'administration d'acétaminophène peut apporter un soulagement symptomatique.

Effet radiosensibilisant

Au cours d'un essai unique dans lequel on a administré le chlorhydrate de gemcitabine à raison de 1000 mg/m² une fois par semaine pendant une période allant jusqu'à 6 semaines consécutives à des patients atteints d'un CPNPC qui subissaient simultanément une radiothérapie thoracique, on a observé une toxicité importante sous forme de mucosite sévère, notamment une œsophagite et une pneumonite, pouvant mettre la vie du patient en danger, en particulier chez les patients recevant une

radiothérapie à forte dose (médiane du volume d'irradiation : 4795 cm³) (pour plus d'information, voir [9 INTERACTIONS MÉDICAMENTEUSES](#)). Le schéma optimal permettant d'administrer en toute sécurité le chlorhydrate de gemcitabine avec une radiothérapie n'a pas encore été déterminé.

Cancérogenèse et mutagenèse

L'information disponible repose sur les études précliniques (voir [16 TOXICOLOGIE NON CLINIQUE](#)).

Appareil cardiovasculaire

Une insuffisance cardiaque a été signalée dans de très rares cas (< 0,01 %). Des arythmies, principalement de nature supraventriculaire, ont été signalées, ce qui révèle la possibilité d'effets cardiovasculaires (voir [8 EFFETS INDÉSIRABLES : Effets indésirables observés au cours des études cliniques](#) et [Effets indésirables observés après la commercialisation](#)).

Appareil circulatoire

De très rares cas (< 0,01 %) de signes cliniques d'angéite périphérique, de gangrène et de syndrome de fuite capillaire (SFC) ont été signalés en association avec le traitement par le chlorhydrate de gemcitabine.

Des cas de SFC ayant des conséquences, dont l'issue a parfois été fatale, ont été signalés chez des patients recevant le chlorhydrate de gemcitabine en monothérapie ou en traitement d'association avec d'autres agents chimiothérapeutiques. Ce phénomène s'est parfois manifesté de nouveau lors d'une injection subséquente de gemcitabine. Le traitement par Gemcitabine injectable doit être interrompu de façon permanente, et des mesures de soutien doivent être prises si un SFC survient en cours de traitement (voir [8 EFFETS INDÉSIRABLES : Effets indésirables observés après la commercialisation : Appareil circulatoire](#)).

Des cas de syndrome hémolytique et urémique, de microangiopathie thrombotique, de SFC, de syndrome de détresse respiratoire de l'adulte et de syndrome d'encéphalopathie postérieure réversible, dont les conséquences peuvent être sévères, ont été signalés chez des patients recevant la gemcitabine en monothérapie ou en traitement d'association avec d'autres agents chimiothérapeutiques. Ces effets peuvent être attribuables aux lésions vasculaires endothéliales possiblement causées par la gemcitabine. Le traitement par la gemcitabine doit être interrompu, et des mesures de soutien doivent être prises si l'un ou l'autre de ces syndromes survient en cours de traitement (voir [Système nerveux, Fonction rénale, Appareil respiratoire](#) et [8 EFFETS INDÉSIRABLES](#)).

Système sanguin et lymphatique

Gemcitabine injectable peut causer une myélosuppression prenant la forme d'une leucopénie, d'une thrombocytopénie ou d'une anémie. Il y a lieu d'effectuer une numération globulaire avant chaque dose (voir les directives de modification posologique sous [4 POSOLOGIE ET ADMINISTRATION](#)).

Il se peut que ces complications hématologiques continuent de s'aggraver, même après l'arrêt de l'administration de la gemcitabine. Il faut surveiller l'état du patient à l'aide de numérations globulaires appropriées et, au besoin, administrer un traitement de soutien.

Fonctions hépatique, biliaire et pancréatique

De très rares cas d'hépatotoxicité grave, y compris d'insuffisance hépatique et de décès, ont été signalés chez des patients recevant le chlorhydrate de gemcitabine seul ou en association avec d'autres médicaments susceptibles d'être hépatotoxiques. Un lien de cause à effet entre le chlorhydrate de

gemcitabine et une hépatotoxicité sévère, y compris l'insuffisance hépatique et le décès, n'a pas été établi ([voir 7 MISES EN GARDE ET PRÉCAUTIONS : Populations particulières](#), [8 EFFETS INDÉSIRABLES : Effets indésirables observés au cours des études cliniques](#) et [Effets indésirables observés après la commercialisation](#)).

Systeme nerveux

Dans de très rares cas (< 0,01 %), un syndrome d'encéphalopathie postérieure réversible (SEPR), dont les conséquences peuvent être sévères, a été signalé chez des patients recevant la gemcitabine en monothérapie ou en traitement d'association avec d'autres agents chimiothérapeutiques, y compris des agents à base de platine. On a fait état d'une hypertension aiguë et de convulsions chez la plupart des patients. Les signes et les symptômes du SEPR sont apparus de quelques jours à 6 mois après le début du traitement par la gemcitabine. D'ordinaire, le SEPR était réversible chez ces patients. Le SEPR peut se manifester par des maux de tête, de l'hypertension, des convulsions, une léthargie, de la confusion, une cécité et d'autres perturbations visuelles et neurologiques. L'imagerie par résonance magnétique est la méthode diagnostique optimale. Le traitement par la gemcitabine doit être arrêté de façon définitive, et des mesures de soutien, y compris l'instauration d'un traitement visant à maîtriser la tension artérielle et d'un traitement anticonvulsivant, doivent être prises si un SEPR survient en cours de traitement ([voir 7 MISES EN GARDE ET PRÉCAUTIONS : Appareil cardiovasculaire](#) et [8 EFFETS INDÉSIRABLES : Effets indésirables observés après la commercialisation](#)).

Fonction rénale

Des cas de syndrome hémolytique et urémique (SHU) confirmés sur le plan histologique ont été signalés rarement (à une fréquence de 0,25 % lors des essais cliniques) chez des patients traités par le chlorhydrate de gemcitabine. Des cas d'insuffisance rénale menant au décès ou nécessitant une dialyse malgré l'arrêt du traitement ont été rarement signalés. La majorité des cas d'insuffisance rénale menant au décès étaient dus au SHU ([voir 7 MISES EN GARDE ET PRÉCAUTIONS : Populations particulières](#), [8 EFFETS INDÉSIRABLES : Effets indésirables observés au cours des études cliniques](#) et [Effets indésirables observés après la commercialisation](#)).

Le traitement par Gemcitabine injectable doit être interrompu dès les premiers signes d'anémie hémolytique micro-angiopathique, comme une chute rapide du taux d'hémoglobine accompagnée d'une thrombocytopénie, et d'une élévation de la bilirubinémie, de la créatininémie, de l'azote uréique du sang ou de la lactico-déshydrogénase (LDH). L'insuffisance rénale pourrait ne pas être réversible même après l'arrêt du traitement, et la dialyse pourrait s'imposer.

Santé reproductive : risque pour les femmes et les hommes

- **Fertilité**
Selon les données recueillies chez l'animal, la gemcitabine peut nuire à la fertilité masculine ([voir 16 TOXICOLOGIE NON CLINIQUE](#)).
- **Risque tératogène**
Selon les données recueillies chez l'animal et en raison de son mode d'action, la gemcitabine peut être nocive pour le fœtus lorsqu'elle est administrée à la femme enceinte. La gemcitabine s'est révélée tératogène et embryotoxique chez la rate et la lapine. Il faut aviser les femmes aptes à procréer d'utiliser une méthode de contraception efficace pendant le traitement et les 6 mois suivant l'administration de la dernière dose. Il faut aviser les hommes qu'ils doivent

utiliser une méthode contraceptive efficace lors du traitement et pendant au moins 3 mois après la dernière dose administrée.

Appareil respiratoire

Au cours des études cliniques, un essoufflement aigu associé à l'administration de Gemcitabine injectable s'est parfois produit : il était de grade 3 chez 2,5 % des patients et de grade 4 chez < 1,5 % des patients (*voir* [8 EFFETS INDÉSIRABLES : Appareil respiratoire](#)). Les bronchodilatateurs, les corticostéroïdes et/ou l'oxygène procurent un soulagement symptomatique.

Des effets pulmonaires parfois sévères (tels qu'un œdème pulmonaire, une pneumonite interstitielle ou un syndrome de détresse respiratoire de l'adulte [SDRA]) ont été signalés en association avec le traitement par le chlorhydrate de gemcitabine; certains de ces effets pourraient être attribués au syndrome de fuite capillaire (*voir* [Appareil circulatoire](#)). Si de tels effets apparaissent, il faut cesser le traitement par Gemcitabine injectable et ne pas le reprendre (*voir* [7 MISES EN GARDE ET PRÉCAUTIONS : Appareil cardiovasculaire](#) et [4 POSOLOGIE ET ADMINISTRATION](#)).

Appareil cutané

L'administration de chlorhydrate de gemcitabine a été associée à des éruptions cutanées (*voir* [8 EFFETS INDÉSIRABLES](#)). Des corticostéroïdes topiques peuvent procurer un soulagement symptomatique. Des réactions indésirables cutanées sévères (SCAR) – dont le syndrome de Stevens-Johnson, la nécrolyse épidermique toxique, la toxidermie avec éosinophilie et symptômes généraux et la pustulose exanthématique aiguë généralisée –, qui peuvent menacer la vie ou causer la mort, ont été rapportées chez des patients recevant de la gemcitabine. Les patients doivent être informés des signes et des symptômes des réactions cutanées et faire l'objet d'une surveillance attentive. Si des signes et des symptômes évocateurs de ces réactions apparaissent, il faut cesser immédiatement le traitement par la gemcitabine.

7.1 Populations particulières

7.1.1 Femmes enceintes

L'administration de Gemcitabine injectable aux femmes enceintes doit être évitée en raison des risques possibles pour le fœtus. Des études expérimentales chez l'animal ont mis en évidence une toxicité pour la reproduction, comme des anomalies congénitales ou d'autres effets sur le développement de l'embryon ou du fœtus, l'évolution de la gestation ou le développement périnatal et postnatal.

7.1.2 Femmes qui allaitent

L'administration de Gemcitabine injectable aux femmes qui allaitent doit être évitée en raison des risques pour le nourrisson.

7.1.3 Enfants

Enfants (< 17 ans) : L'innocuité et l'efficacité du médicament chez l'enfant n'ont pas été établies. Santé Canada ne dispose d'aucune donnée et n'a donc pas autorisé d'indication pour cette population.

7.1.4 Personnes âgées

Personnes âgées (> 65 ans) : Les patients de plus de 65 ans ont bien toléré le chlorhydrate de gemcitabine. Même si l'âge influe sur la clairance (*voir 10.3 Pharmacocinétique*), il n'existe aucune preuve que d'autres réglages posologiques (c.-à-d. autres que ceux qui sont recommandés dans la section [4 POSOLOGIE ET ADMINISTRATION](#)) sont nécessaires chez les patients de plus de 65 ans.

8 EFFETS INDÉSIRABLES

8.2 Effets indésirables observés au cours des études cliniques

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

Le chlorhydrate de gemcitabine a été employé en monothérapie ou en association avec d'autres médicaments cytotoxiques.

Monothérapie : Les données fournies au tableau 4 sont tirées de 22 essais cliniques (N = 979) où le chlorhydrate de gemcitabine a été administré en monothérapie une fois par semaine en perfusion de 30 minutes pour le traitement d'une grande variété de tumeurs malignes; les doses initiales variaient de 800 à 1250 mg/m². Seuls 10,4 % (102) des 979 patients ont dû interrompre le traitement en raison d'un effet indésirable, quelle qu'en soit la cause. La fréquence des effets indésirables autres que les anomalies des résultats des épreuves de laboratoire de grade 3 ou 4 selon la classification de l'Organisation mondiale de la Santé (OMS) a été inférieure à 1 % pour tous les paramètres, sauf pour les nausées et les vomissements, la toxicité pulmonaire, les infections et la douleur.

Toutes les anomalies des résultats des épreuves de laboratoire, quelle qu'en soit la cause, qui ont été observées chez une population de 979 patients et classées selon les critères de l'OMS sont énumérées au tableau 4. Les effets indésirables autres que les anomalies des résultats des épreuves de laboratoire, qui ont été évalués aussi selon les critères de l'OMS, étaient disponibles pour 565 patients. Ils figurent au tableau 4 (pour les paramètres observés chez ≥ 5 % des patients) ou sont présentés ci-après. L'œdème, l'extravasation et les symptômes pseudogrippaux ont été signalés, quelle qu'en soit la cause, comme des signes et symptômes apparus durant le traitement¹ (N = 979).

Le tableau 4 présente également les données relatives au sous-groupe de patients (N = 360) atteints d'un cancer du poumon non à petites cellules (CPNPC) qui ont été traités au cours de 4 études cliniques (2 études visant à évaluer les anomalies des résultats des épreuves de laboratoire selon les critères de l'OMS et 2 études visant à évaluer les effets indésirables autres que les anomalies des résultats des épreuves de laboratoire selon les critères de l'OMS). Il présente aussi les données relatives au sous-

¹ Une manifestation était considérée comme étant apparue durant le traitement si elle survenait pour la première fois ou si elle s'aggravait par rapport aux valeurs initiales pendant le traitement. Il importe de souligner que même si ces manifestations étaient signalées pendant le traitement, elles n'étaient pas nécessairement causées par le traitement.

groupe de patients (N = 159) atteints d'un cancer du pancréas qui ont été traités au cours de 5 études cliniques (anomalies des résultats des épreuves de laboratoire et effets indésirables autres que les anomalies des résultats des épreuves de laboratoire selon les critères de l'OMS). La fréquence des effets indésirables de tous les grades était en général semblable chez l'ensemble des cas inscrits dans la base de données sur l'innocuité et chez les sous-groupes de patients atteints d'un CPNPC ou d'un cancer du pancréas.

Tableau 4 : Effets indésirables, classés selon les critères de toxicité de l'OMS, survenus à une fréquence ≥ 5 % chez des patients traités par le chlorhydrate de gemcitabine

Fréquences des grades (en %) arrondies au nombre entier le plus près										
	Tous les patients			Patients ayant un CPNPC			Patients ayant un cancer du pancréas			Abandons (%)
	Tous les grades	Grade 3	Grade 4	Tous les grades	Grade 3	Grade 4	Tous les grades	Grade 3	Grade 4	
ANOMALIES DES RÉSULTATS DES ÉPREUVES DE LABORATOIRE	(N = 979)			(N = 360)			(N = 244)			(N = 979)
Hématologiques										
Anémie	68	7	1	65	5	< 1	73	8	3	< 1
Neutropénie	63	19	6	61	20	5	61	17	7	
Leucopénie	62	9	< 1	55	7	< 1	63	8	1	< 1
Thrombocytopénie	24	4	1	16	1	1	36	7	< 1	< 1
Hépatiques										
ALAT	68	8	2	70	9	3	72	10	1	< 1
ASAT	67	7	2	67	5	1	78	12	5	
Phosphatase alcaline	55	7	2	48	2	0	77	16	4	
Bilirubine	13	2	< 1	8	< 1	< 1	26	6	3	
Rénales										
Protéinurie	36	< 1	0	52	< 1	0	15	< 1	0	
Hématurie	31	< 1	0	43	2	0	14	0	0	
Azote uréique du sang	16	0	0	16	0	0	15	0	0	< 1
Créatinine	7	< 1	0	6	< 1	0	6	0	0	
EFFETS INDÉSIRABLES AUTRES QUE LES ANOMALIES DES RÉSULTATS DES ÉPREUVES DE LABORATOIRE	(N = 565)			(N = 243)			(N = 159)			(N = 979)
Troubles gastro-intestinaux										
Nausées et vomissements	64	17	1	69	19	< 1	62	12	2	< 1
Diarrhée	12	< 1	0	6	< 1	0	24	2	0	0
Constipation	8	< 1	0	7	< 1	0	13	2	0	0

Stomatite	8	< 1	0	7	< 1	0	10	0	0	< 1
Troubles généraux et réactions au point d'injection										
Fièvre	37	< 1	0	46	< 1	0	28	< 1	0	< 1
Douleur	16	1	0	16	1	0	12	2	0	< 1
Infections										
Infections	9	1	< 1	10	0	0	8	1	0	< 1
Troubles du système nerveux										
État de conscience/ sommolence	9	< 1	0	6	0	0	10	3	0	< 1
Troubles respiratoires										
Dyspnée	8	1	< 1	8	2	0	6	0	0	< 1
Troubles cutanés et sous-cutanés										
Éruption cutanée	25	< 1	0	30	0	0	22	0	0	< 1
Alopécie	14	< 1	0	14	< 1	0	14	0	0	0

Grades fondés sur les critères de l'OMS

Alopécie

La perte de cheveux (alopécie), habituellement minime, a été signalée, quel que soit le grade selon l'OMS, chez 13,7 % des patients seulement. Aucune alopécie de grade 4 (non réversible) n'a été signalée, et seulement 0,4 % des patients se sont plaints d'une toxicité de grade 3 (alopécie complète, mais réversible).

Toxicité cardiaque

Moins de 2 % des patients ont abandonné le traitement par le chlorhydrate de gemcitabine en raison de manifestations cardiovasculaires comme un infarctus du myocarde, une arythmie, une douleur thoracique, une insuffisance cardiaque, un œdème pulmonaire et de l'hypertension. Beaucoup de ces patients avaient des antécédents de maladie cardiovasculaire.

Toxicité cutanée

On a observé une éruption cutanée chez 24,8 % des patients; elle était habituellement légère, ne constituait pas un facteur limitant la dose et répondait à un traitement local (*voir 7 MISES EN GARDE ET PRÉCAUTIONS*). Elle a généralement pris la forme d'une éruption prurigineuse maculopapuleuse maculaire ou finement granuleuse, de gravité légère ou modérée, intéressant le tronc et les extrémités.

Œdème

L'apparition d'un œdème, quelle qu'en soit la cause, est signalée comme une manifestation apparue durant le traitement. On a signalé de l'œdème (13 %), de l'œdème périphérique (20 %) et de l'œdème facial (< 1 %). Dans l'ensemble, l'œdème était habituellement léger ou modéré et réversible. Moins de 1 % des patients (N = 979) ont abandonné le traitement en raison d'un œdème.

Extravasation

Le chlorhydrate de gemcitabine est bien toléré pendant la perfusion, et seuls quelques cas (4 %) de réaction au point d'injection ont été signalés. Le chlorhydrate de gemcitabine ne semble pas être vésicant (*voir 4 POSOLOGIE ET ADMINISTRATION*). Aucun cas de nécrose au point d'injection n'a été signalé.

Fièvre et infections

De la fièvre, quelle qu'en soit la gravité, a été signalée chez 37,3 % des patients. La fièvre, habituellement légère et maîtrisable sur le plan clinique, s'accompagnait souvent d'autres symptômes pseudogrippaux. Moins de 1 % des patients ont abandonné le traitement en raison de la fièvre. La fréquence de la fièvre contraste avec celle des infections (8,7 %) et indique que le chlorhydrate de gemcitabine peut causer de la fièvre en l'absence d'infection clinique (*voir 7 [MISES EN GARDE ET PRÉCAUTIONS](#)*).

Symptômes pseudogrippaux

Un « syndrome grippal », toutes causes confondues, a été signalé (signes et symptômes apparus durant le traitement) chez 18,9 % des patients (N = 979). La céphalée, l'anorexie, la fièvre, les frissons, la myalgie et l'asthénie étaient les symptômes individuels les plus fréquents. La toux, la rhinite, le malaise, la transpiration et l'insomnie étaient aussi des symptômes fréquemment signalés. Moins de 1 % des patients ont interrompu le traitement en raison de symptômes pseudogrippaux.

Appareil gastro-intestinal

Des nausées et des vomissements légers ou modérés (toxicité de grades 1 et 2 selon l'OMS) ont été signalés chez 64 % des patients. Une toxicité de grade 3 selon l'OMS, définie comme des vomissements nécessitant un traitement, a été signalée chez 17,1 % des patients. Tous les patients qui recevaient des antiémétiques en prophylaxie étaient automatiquement classés parmi ceux qui subissaient une toxicité de grade ≥ 3 selon l'OMS, même s'ils ne présentaient que de légères nausées. La diarrhée et la stomatite, habituellement légères, sont survenues chez moins de 13 % des patients. La constipation, légère dans la majorité des cas (grade 1 selon l'OMS), a été signalée chez 7,8 % des patients.

Hématopoïèse

La myélosuppression est le principal effet toxique limitant la dose du chlorhydrate de gemcitabine; elle était habituellement de courte durée, réversible et non cumulative dans le temps. Moins de 1 % des patients ont abandonné le traitement en raison d'une anémie, d'une leucopénie ou d'une thrombocytopénie. Des transfusions de globules rouges ont été requises chez 19 % des patients, et des transfusions de plaquettes, chez moins de 1 % des patients. La fréquence d'infections graves (toxicité de grade 3 selon l'OMS) n'était que de 1,1 %, et on a observé un seul cas d'infection répondant aux critères de toxicité de grade 4.

Fonction hépatique

L'administration de chlorhydrate de gemcitabine s'est accompagnée de hausses transitoires des transaminases sériques (surtout de grades 1 et 2 selon l'OMS) chez environ les deux tiers des patients, mais il n'y avait aucune preuve d'une augmentation de la toxicité hépatique avec la prolongation de la durée du traitement ou l'augmentation de la dose cumulative totale de chlorhydrate de gemcitabine.

Neurotoxicité

Une neurotoxicité périphérique² de grade 1 ou 2 selon l'OMS a été signalée chez 3,3 % des patients. Aucun patient n'a signalé de toxicité de grade 3 ou 4 selon l'OMS.

² Selon les critères de l'OMS, la neurotoxicité périphérique de grade 1 est définie comme une paresthésie et/ou une diminution des réflexes tendineux, tandis que la toxicité de grade 2 est définie comme une paresthésie sévère et/ou une légère faiblesse.

Les effets toxiques sur l'état de conscience étaient habituellement légers ou modérés (grade 1 ou 2 selon l'OMS); de la somnolence a été signalée chez 4,6 % des patients.

Appareil respiratoire et allergies

Gemcitabine injectable ne doit pas être administré aux patients ayant une hypersensibilité connue à ce médicament. Un cas de réaction anaphylactoïde a été signalé.

L'administration du chlorhydrate de gemcitabine a été associée en de rares occasions à de l'essoufflement (dyspnée; voir **7 MISES EN GARDE ET PRÉCAUTIONS**). Une dyspnée répondant aux critères de toxicité de l'OMS (tableau 4) a été signalée chez 8 % des patients, et une dyspnée sévère (grades 3 et 4 selon l'OMS), chez 1,4 % des patients.

Une dyspnée, toutes causes confondues, a été signalée (signes et symptômes apparus durant le traitement) chez 23 % des patients, et une dyspnée grave, chez 3 % des patients. Il y a lieu de souligner que, dans ces deux analyses, la dyspnée peut avoir été causée par une maladie sous-jacente comme un cancer du poumon (40 % de la population à l'étude) ou des manifestations pulmonaires d'autres affections malignes. La dyspnée était accompagnée, à l'occasion, de bronchospasme (< 1 % des patients).

Fonction rénale

Une protéinurie et une hématurie légères ont été fréquemment signalées. Des observations cliniques évoquant un syndrome hémolytique et urémique ont été signalées chez 6 des 2429 patients (0,25 %) traités par le chlorhydrate de gemcitabine pendant les essais cliniques (voir **7 MISES EN GARDE ET PRÉCAUTIONS**). L'insuffisance rénale associée au syndrome hémolytique et urémique pourrait ne pas être réversible, même après l'arrêt du traitement, et la dialyse pourrait s'imposer.

Association avec le cisplatine pour le traitement du cancer du poumon non à petites cellules : Cette section porte sur les effets indésirables dont la fréquence ou la gravité ont été augmentées lors de l'ajout du cisplatine au chlorhydrate de gemcitabine. L'association de chlorhydrate de gemcitabine et de cisplatine a été comparée au cisplatine seul au cours d'un essai avec répartition aléatoire, et les données sur l'innocuité ont été recueillies selon les critères de toxicité courants (CTC, de l'anglais *Common Toxicity Criteria*) formulés par le National Cancer Institute (NCI). Dans un deuxième essai avec répartition aléatoire, le chlorhydrate de gemcitabine en association avec le cisplatine a été comparé à l'association cisplatine-étoposide, et les effets indésirables y ont été évalués en fonction des critères de l'OMS. Tous les effets indésirables évalués d'après les CTC du NCI et les critères de l'OMS et observés chez ≥ 10 % des patients sont énumérés dans le tableau 5. Les grades de toxicité pour les anomalies des résultats des épreuves de laboratoire sont signalés peu importe la cause.

Tableau 5 : Effets indésirables, classés selon les CTC du NCI et les critères de l'OMS, survenus à une fréquence ≥ 10 % chez des patients ayant un CPNPC traités par le chlorhydrate de gemcitabine et le cisplatine

Fréquences des grades (en %) arrondies au nombre entier le plus près							
CTC DU NCI	Chlorhydrate de gemcitabine-cisplatine (n = 260) ^a vs cisplatine (n = 262) (fréquence en %)			CRITÈRES DE L'OMS	Chlorhydrate de gemcitabine-cisplatine (n = 69) ^b vs cisplatine-étoposide (n = 66) (fréquence en %)		
	Tous les grades	Grade 3	Grade 4		Tous les grades	Grade 3	Grade 4
ANOMALIES DES RÉSULTATS DES ÉPREUVES DE LABORATOIRE^c							
Hématologiques							
Anémie	89	22	3	Anémie	88	22	0
Thrombocytopénie	85	25	25	Thrombocytopénie	81	39	16
Leucopénie	82	35	11	Leucopénie	86	26	3
Neutropénie	79	22	35	Neutropénie	88	36	28
Lymphocytes	75	25	18				
Hépatiques							
Transaminases	22	2	1				
Phosphatase alcaline	19	1	0	Phosphatase alcaline	16	0	0
Rénales							
Créatinine	38	4	< 1				
Protéinurie	23	0	0	Protéinurie	12	0	0
Hématurie	15	0	0	Hématurie	22	0	0
Autres constantes biologiques							
Hypomagnésémie	30	4	3				
Hyperglycémie	30	4	0				
Hypocalcémie	18	2	0				
EFFETS INDÉSIRABLES AUTRES QUE LES ANOMALIES DES RÉSULTATS DES ÉPREUVES DE LABORATOIRE^d							
Troubles hématologiques							
Hémorragie	14	1	0				
Troubles gastro-intestinaux							
Nausées	93	25	2	Nausées et vomissements	96	35	4
Vomissements	78	11	12				
Constipation	28	3	0	Constipation	17	0	0
Diarrhée	24	2	2	Diarrhée	14	1	1
Stomatite	14	1	0	Stomatite	20	4	0
Troubles généraux et réactions au point d'injection							
Fièvre	16	0	0				
Réaction locale	15	0	0				
Infections							
Infections	18	3	2	Infections	28	3	1
Troubles du système nerveux							
Neurotoxicité motrice	35	12	0	Paresthésies	38	0	0
Neurotoxicité auditive	25	6	0				
Neurotoxicité sensorielle	23	1	0				

Fréquences des grades (en %) arrondies au nombre entier le plus près							
CTC DU NCI	Chlorhydrate de gemcitabine-cisplatine (n = 260) ^a vs cisplatine (n = 262) (fréquence en %)			CRITÈRES DE L'OMS	Chlorhydrate de gemcitabine-cisplatine (n = 69) ^b vs cisplatine-étoposide (n = 66) (fréquence en %)		
	Tous les grades	Grade 3	Grade 4		Tous les grades	Grade 3	Grade 4
Neurotoxicité corticale	16	3	1				
Neurotoxicité thymique	16	1	0				
Neurotoxicité céphalique	14	0	0				
Troubles respiratoires							
Dyspnée	12	4	3				
Troubles cutanés et sous-cutanés							
Alopécie	53	1	0	Alopécie	77	13	0
Éruption cutanée	11	0	0	Éruption cutanée	10	0	0
Troubles vasculaires							
Hypotension	12	1	0				

- a. Patients traités par le chlorhydrate de gemcitabine et le cisplatine ayant présenté des anomalies des résultats des épreuves de laboratoire ou des effets indésirables autres que des anomalies des résultats des épreuves de laboratoire, N = 217-253; chlorhydrate de gemcitabine à 1000 mg/m² aux jours 1, 8 et 15, et cisplatine à 100 mg/m² au jour 1 de chaque cycle de 28 jours.
- b. Patients traités par le chlorhydrate de gemcitabine et le cisplatine ayant présenté des anomalies des résultats des épreuves de laboratoire ou des effets indésirables autres que des anomalies des résultats des épreuves de laboratoire, N = 67-69; chlorhydrate de gemcitabine à 1250 mg/m² aux jours 1 et 8, et cisplatine à 100 mg/m² au jour 1 de chaque cycle de 21 jours.
- c. Peu importe la cause.
- d. Les effets indésirables autres que les anomalies des résultats des épreuves de laboratoire ne sont classés que si un lien possible avec le médicament a été établi.

Alopécie

Comparativement au chlorhydrate de gemcitabine en monothérapie, le traitement par l'association chlorhydrate de gemcitabine-cisplatine a entraîné une augmentation de la fréquence d'alopécie, qui a été de 14 % avec la monothérapie comparativement à 53 % et à 77 % avec l'association des deux médicaments. La perte de cheveux était habituellement minime (grade 1 ou 2 selon les CTC et les critères de l'OMS). Néanmoins, 0,8 % des patients qui ont reçu l'association chlorhydrate de gemcitabine-cisplatine selon un cycle de 4 semaines ont présenté une alopécie de grade 3 selon les CTC, et 13 % des patients qui suivaient un cycle de 3 semaines ont présenté une alopécie de grade 3 selon les critères de l'OMS. Aucun cas d'alopécie irréversible (c.-à-d. de grade 4) n'a été signalé.

Fièvre et infections

La majorité des patients qui ont reçu l'association chlorhydrate de gemcitabine-cisplatine n'ont pas présenté de fièvre, et seul un patient (cycle de 4 semaines) a éprouvé une fièvre de grade 3 d'après les CTC. Lors de l'administration de l'association chlorhydrate de gemcitabine-cisplatine selon le cycle de 4 semaines, on a observé des infections de grades 3 et 4 d'après les CTC chez 2,8 % et 1,6 % des patients, respectivement. Lors du traitement selon le cycle de 3 semaines, on a observé des infections de grades 3 et 4 selon l'OMS chez 2,9 % et 1,4 % des patients, respectivement.

Appareil gastro-intestinal

La fréquence de nausées et de vomissements était plus élevée (environ 90 %) dans le groupe chlorhydrate de gemcitabine-cisplatine que dans celui recevant le chlorhydrate de gemcitabine en monothérapie (50 à 70 %). Lors du traitement par l'association chlorhydrate de gemcitabine-cisplatine, 23 % des patients suivant un cycle de 4 semaines ont éprouvé des nausées et des vomissements de grade 3 ou 4 selon les CTC et 39,1 % des patients suivant un cycle de 3 semaines ont éprouvé des nausées et des vomissements de grade 3 ou 4 selon les critères de l'OMS, malgré l'emploi d'antiémétiques. Même si les nausées et les vomissements étaient fréquents, ils limitaient rarement la dose et justifiaient peu souvent l'abandon de l'étude. La diarrhée, la stomatite et la constipation étaient habituellement légères et ont été observées chez 14 à 28 % des patients qui recevaient l'association chlorhydrate de gemcitabine-cisplatine.

Hématopoïèse

Comme on pouvait s'y attendre, la myélosuppression a été plus fréquente lors du traitement par l'association chlorhydrate de gemcitabine-cisplatine (environ 90 %) par comparaison au chlorhydrate de gemcitabine en monothérapie (environ 60 %), et il a fallu régler plus souvent la dose du chlorhydrate de gemcitabine en raison d'une toxicité hématologique. Bien que la myélosuppression ait été courante, seulement 3,1 % et 4,3 % des patients traités par l'association chlorhydrate de gemcitabine-cisplatine dans les deux essais avec répartition aléatoire ont abandonné l'étude de façon précoce à cause d'une aplasie médullaire. Des transfusions de plaquettes ont été requises chez 3 % et 21 % des patients qui recevaient l'association chlorhydrate de gemcitabine-cisplatine selon un cycle de 3 ou de 4 semaines, respectivement, et des transfusions de globules rouges se sont imposées chez environ 30 à 40 % des patients. Moins de 8 % des patients du groupe chlorhydrate de gemcitabine-cisplatine ont été hospitalisés en raison d'une neutropénie fébrile. Le sepsis et les accidents hémorragiques sévères ont été rares.

Neurotoxicité

Une neurotoxicité auditive de grade 3 d'après les CTC (perte auditive altérant la fonction auditive, mais pouvant être corrigée par l'utilisation d'une prothèse) a touché 5,6 % et 2,9 % des patients recevant l'association chlorhydrate de gemcitabine-cisplatine selon un cycle de 4 et de 3 semaines, respectivement. Une neurotoxicité motrice de grade 3 d'après les CTC a été observée chez 11,5 % des patients recevant l'association chlorhydrate de gemcitabine-cisplatine selon le cycle de 4 semaines, tandis que 38 % des patients traités selon le cycle de 3 semaines ont éprouvé une neurotoxicité périphérique (grade 1 ou 2 seulement selon l'OMS).

Fonction rénale

Lors de l'administration de l'association chlorhydrate de gemcitabine-cisplatine selon un cycle de 4 semaines, on a observé une toxicité sur les taux de créatinine de grade 3 d'après les CTC chez 4,4 % des patients et de grade 4 chez un patient. Lors du traitement selon un cycle de 3 semaines, aucune toxicité de grade 2, 3 ou 4 d'après l'OMS n'a été observée sur les taux d'azote uréique sanguin ou de créatinine.

Association avec le cisplatine pour le traitement du cancer de la vessie (carcinome transitionnel de l'urothélium) : Les données suivantes portent sur les effets indésirables observés avec le chlorhydrate de gemcitabine en association avec le cisplatine dans le traitement du cancer de la vessie. Dans un essai clinique déterminant avec répartition aléatoire, l'association chlorhydrate de gemcitabine-cisplatine a été comparée au protocole MVAC (méthotrexate, vinblastine, doxorubicine et cisplatine).

Des données sur l'innocuité ont été recueillies selon les critères de toxicité de l'OMS, sauf pour la neurotoxicité auditive, qui a été classée selon les CTC du NCI. Tous les effets indésirables classés selon les critères de l'OMS ou les CTC qui sont survenus chez ≥ 10 % des patients sont présentés au tableau 6.

Alopécie

L'alopécie de grade 3 ou 4 est survenue nettement moins souvent chez les patients recevant l'association chlorhydrate de gemcitabine-cisplatine (10,5 %) que chez ceux suivant le protocole MVAC (55,2 %).

Appareil cardiovasculaire

Les manifestations cardiovasculaires de grades 3 et 4 telles que l'infarctus du myocarde, l'arythmie, la douleur thoracique, l'insuffisance cardiaque, l'œdème pulmonaire et l'hypertension ont été rares; des manifestations de grade 3 sont survenues chez 4,1 % des patients du groupe chlorhydrate de gemcitabine-cisplatine. Aucune manifestation de grade 4 n'a été observée. Dans le groupe MVAC, 2,2 % et 0,5 % des patients ont présenté des manifestations de grade 3 et de grade 4, respectivement.

Appareil digestif

La fréquence de la diarrhée était plus élevée chez les patients recevant le protocole MVAC que chez ceux traités par l'association chlorhydrate de gemcitabine-cisplatine. Dans le groupe MVAC, 8 % des patients ont eu une diarrhée de grade 3 ou 4 par rapport à 3 % des patients dans le groupe chlorhydrate de gemcitabine-cisplatine. Les nausées et les vomissements sont survenus à des fréquences similaires chez les patients traités par l'association chlorhydrate de gemcitabine-cisplatine (22 %) et chez ceux recevant le protocole MVAC (21 %).

Hématopoïèse

Dans cet essai clinique déterminant, la toxicité hématologique était l'anomalie des résultats des épreuves de laboratoire la plus fréquente dans les deux groupes de traitement. Les neutropénies de grades 3 et 4 sont survenues moins souvent chez les patients traités par l'association chlorhydrate de gemcitabine-cisplatine que chez ceux recevant le protocole MVAC (71 % vs 82 %). L'anémie de grade 3 ou 4 était plus courante dans le groupe chlorhydrate de gemcitabine-cisplatine que dans le groupe MVAC (27 % vs 18 %). Il en était de même pour la thrombocytopénie de grade 3 ou 4 (57 % vs 21 %). Chez les patients présentant une thrombocytopénie de grade 3 ou 4, on n'a pas observé de saignements de grade 4 et les saignements de grade 3 étaient peu fréquents (< 2 %). Dans le groupe chlorhydrate de gemcitabine-cisplatine comme dans le groupe MVAC, 13 patients ont reçu une transfusion de sang entier ou de globules rouges pour 100 cycles de chimiothérapie. De plus, 4 patients du groupe chlorhydrate de gemcitabine-cisplatine ont reçu une transfusion de plaquettes pour 100 cycles de chimiothérapie comparativement à 2 patients du groupe MVAC.

Neurotoxicité

Une neurotoxicité auditive de grade 3 selon les CTC a été observée chez 3 des 191 patients (2 %) ayant reçu l'association chlorhydrate de gemcitabine-cisplatine qui ont été évalués. Aucun cas de neurotoxicité auditive de grade 4 n'a été observé. Parmi les 173 patients du groupe MVAC évalués, 3 cas de neurotoxicité auditive de grade 3 et 1 cas de grade 4 (CTC) ont été signalés.

Appareil respiratoire

Une dyspnée de grade 3 et de grade 4 est survenue chez 2,5 % et 0,5 % des patients du groupe chlorhydrate de gemcitabine-cisplatine, respectivement, par rapport à 2,6 % (grade 3) et 3,1 % (grade 4) des patients du groupe MVAC.

Fonction rénale

Aucun cas de toxicité rénale de grade 3 ou 4 n'a été observé chez les patients recevant l'association chlorhydrate de gemcitabine-cisplatine, alors qu'une toxicité rénale de grade 3 est survenue chez 0,5 % de ceux traités par le protocole MVAC. La toxicité rénale a été mesurée en déterminant les taux sériques de créatinine.

Tableau 6 : Effets indésirables sélectionnés, classés selon les critères de toxicité de l'OMS, observés lors d'un essai comparant l'association chlorhydrate de gemcitabine-cisplatine au protocole MVAC dans le traitement du carcinome transitionnel de la vessie

Fréquence des grades de l'OMS (en %)						
	Chlorhydrate de gemcitabine-cisplatine ^a			MVAC ^b		
	Tous les grades	Grade 3	Grade 4	Tous les grades	Grade 3	Grade 4
ANOMALIES DES RÉSULTATS DES ÉPREUVES DE LABORATOIRE^c						
Hématologiques						
Anémie	94	24	4	86	16	2
Leucopénie	92	44	7	93	46	18
Neutropénie	91	41	30	89	17	65
Thrombocytopénie	86	29	29	46	8	13
Transfusions de plaquettes ^d	18			8		
Hépatiques						
ASAT	30	1	0	28	2	0
ALAT	29	1	0	28	2	0
Phosphatase alcaline	17	2	1	19	1	0
Rénales						
Azote uréique du sang	36	1	0	37	0	0
Créatinine	24	0	0	23	1	0
Hématurie	18	5	0	21	2	0
Protéinurie	9	0	0	14	1	0
EFFETS INDÉSIRABLES AUTRES QUE LES ANOMALIES DES RÉSULTATS DES ÉPREUVES DE LABORATOIRE^e						
Troubles hématologiques						
Hémorragie	23	2	0	15	2	0
Troubles gastro-intestinaux						
Nausées et vomissements	78	22	0	86	19	2
Constipation	38	2	0	39	3	1
Diarrhée	24	3	0	34	8	1

Fréquence des grades de l'OMS (en %)						
	Chlorhydrate de gemcitabine-cisplatine ^a			MVAC ^b		
	Tous les grades	Grade 3	Grade 4	Tous les grades	Grade 3	Grade 4
Stomatite	20	1	0	66	18	4
Troubles généraux et réactions au point d'injection						
Fièvre	21	0	0	30	3	0
Infections						
Infections	24	2	1	47	10	5
Troubles du système nerveux						
Paresthésies	26	1	0	25	1	0
Neurotoxicité auditive ^f	19	2	0	14	2	1
Somnolence	17	1	0	30	3	1
Troubles respiratoires						
Dyspnée	28	3	1	21	3	3
Troubles cutanés						
Alopécie	61	11	0	89	54	1
Éruption cutanée	23	0	0	16	0	1

Grades basés sur les critères de l'OMS

a. N = 191-200 : tous les patients traités par l'association chlorhydrate de gemcitabine-cisplatine ayant présenté des anomalies des résultats des épreuves de laboratoire ou des effets indésirables autres que des anomalies des résultats des épreuves de laboratoire; chlorhydrate de gemcitabine à 1000 mg/m² aux jours 1, 8 et 15, et cisplatine à 70 mg/m² au jour 2 de chaque cycle de 28 jours.

b. N = 186-194 : tous les patients traités selon le protocole MVAC ayant présenté des anomalies des résultats des épreuves de laboratoire ou des effets indésirables autres que des anomalies des résultats des épreuves de laboratoire; méthotrexate à 30 mg/m² aux jours 1, 15 et 22, vinblastine à 3 mg/m² aux jours 2, 15 et 22, doxorubicine à 30 mg/m² au jour 2 et cisplatine à 70 mg/m² au jour 2 de chaque cycle de 28 jours.

c. Peu importe la cause.

d. Pourcentage de patients ayant eu besoin de transfusions.

e. Les effets indésirables autres que les anomalies des résultats des épreuves de laboratoire ne sont classés que si un lien possible avec le médicament a été établi.

f. Grades fondés sur les CTC du NCI.

Association avec le paclitaxel pour le traitement du cancer du sein : Les données suivantes portent sur les effets indésirables qui ont été observés avec le chlorhydrate de gemcitabine en association avec le paclitaxel chez des sujets atteints d'un cancer du sein métastatique ou localement récurrent, non résecable, qui avaient subi une rechute après une chimiothérapie à base d'anthracycline.

L'association chlorhydrate de gemcitabine-paclitaxel a été comparée au paclitaxel en monothérapie dans l'étude JHQQ, une étude multicentrique de phase III menée sans insu avec répartition aléatoire.

Dans le groupe chlorhydrate de gemcitabine-paclitaxel, 7 % des sujets ont cessé le traitement à cause d'un effet indésirable comparativement à 5 % des sujets sous paclitaxel en monothérapie. Dans le groupe chlorhydrate de gemcitabine-paclitaxel, 7 % des doses de chlorhydrate de gemcitabine ont été omises et 8 % ont été réduites, tandis que 0,9 % des doses de paclitaxel ont été omises et 5 % ont été réduites. Dans le groupe paclitaxel seul, 0,1 % des doses de paclitaxel ont été omises et 2 % ont été réduites. Au cours de l'étude ou moins de 30 jours après l'arrêt du traitement à l'étude, il y a eu 12 décès chez les sujets traités par l'association chlorhydrate de gemcitabine-paclitaxel et 8 chez ceux traités par le paclitaxel seulement. Dans chaque groupe, un décès était possiblement dû au médicament; tous les autres décès ont été attribués à l'évolution de la maladie, sauf un décès, qui a été causé par un accident de la route.

Les taux d'hospitalisation étaient similaires dans le groupe chlorhydrate de gemcitabine-paclitaxel et dans le groupe paclitaxel seul (8,8 % et 7,3 %, respectivement), et n'étaient pas statistiquement significatifs. La médiane du nombre de cycles administrés était de 6 pour l'association chlorhydrate de gemcitabine-paclitaxel et de 5 pour le paclitaxel seul.

Le tableau 7 résume les effets indésirables de grade 3 ou 4 qui ont été signalés dans l'étude clinique déterminante JHQG.

Tableau 7 : Pourcentage de sujets présentant un effet indésirable de grade 3 ou 4 au cours de l'étude clinique sur l'association chlorhydrate de gemcitabine-paclitaxel dans le traitement du cancer du sein métastatique

	Fréquences des grades (en %) selon les CTC, arrondies au nombre entier le plus					
	Chlorhydrate de gemcitabine-paclitaxel (N = 262)			Paclitaxel seul (N = 259)		
	Tous les grades	Grade 3	Grade 4	Tous les grades	Grade 3	Grade 4
ANOMALIES DES RÉSULTATS DES ÉPREUVES DE LABORATOIRE^b						
Hématologiques						
Neutropénie	69	31	17	31	4	7
Anémie	69	6	1	51	3	< 1
Thrombocytopénie	26	5	< 1	7	< 1	< 1
Leucopénie	21	10	1	12	2	0
Hépatiques						
ALAT	18	5	< 1	6	< 1	0
ASAT	16	2	0	5	< 1	0
Métaboliques						
Hyperglycémie	6	3	0	5	3	0
EFFETS INDÉSIRABLES AUTRES QUE LES ANOMALIES DES RÉSULTATS DES ÉPREUVES DE LABORATOIRE^c						
Troubles cardiaques						
Arythmie	< 1	< 1	0	0	0	0
Troubles gastro-intestinaux						
Nausées	50	1	0	31	2	0
Vomissements	29	2	0	15	2	0
Diarrhée	20	3	0	13	2	0
Stomatite/pharyngite	13	1	< 1	8	< 1	0
Troubles généraux						

Fatigue	40	6	< 1	28	1	< 1
Neutropénie fébrile (liée au médicament)	6	5	< 1	2	1	0
Troubles du système immunitaire						
Réaction allergique/ hypersensibilité	5	0	0	3	< 1	0
Troubles de l'appareil locomoteur et du tissu conjonctif						
Myalgie	33	4	0	33	3	< 1
Arthralgie	24	3	0	22	2	< 1
Troubles du système nerveux périphérique						
Neuropathie sensorielle	64	5	< 1	58	3	0
Neuropathie motrice	15	2	< 1	10	< 1	0
Troubles respiratoires						
Dyspnée	9	2	< 1	3	0	0
Hypoxie	< 1	0	0	< 1	< 1	0
Troubles cutanés						
Alopécie	90	14	4	92	19	3

- a. Les grades de toxicité ont été déterminés en fonction de la version 2.0 de l'échelle des CTC (étude JHQG).
- b. Peu importe la cause.
- c. Les effets indésirables autres que les anomalies des résultats des épreuves de laboratoire ne sont classés que si un lien possible avec le médicament a été établi.
- Abréviations : N : nombre de sujets; ALAT : alanine aminotransférase; ASAT : aspartate aminotransférase

Hématopoïèse

Dans l'étude JHQG, plus d'effets indésirables hématologiques de grade 3 ou 4 ont été signalés avec l'association chlorhydrate de gemcitabine-paclitaxel qu'avec le paclitaxel seul. On a signalé une fréquence plus élevée de transfusions de globules rouges et/ou de sang entier (10 % vs 4 %), d'administration d'érythropoïétine (8 % vs 3,5 %) et d'administration de facteur stimulant le développement des granulocytes (7,6 % vs 1,2 %) dans le groupe chlorhydrate de gemcitabine-paclitaxel que dans le groupe paclitaxel seul. On a noté une fréquence plus élevée de neutropénie fébrile chez les sujets recevant l'association chlorhydrate de gemcitabine-paclitaxel que chez ceux sous paclitaxel seul (5 % vs 1 %; $p < 0,05$); toutefois, la fréquence des infections de grade 3 ou 4 (< 1 %) et celle des hémorragies (0 %) n'étaient pas plus élevées. Parmi les sujets traités par l'association chlorhydrate de gemcitabine-paclitaxel qui ont présenté une neutropénie fébrile (5 %), la majorité ont dû être hospitalisés ou ont eu besoin d'un réglage de la dose.

Fonction hépatique

Une élévation des enzymes hépatiques (alanine aminotransférase [ALAT]/aspartate aminotransférase [ASAT]) de grade 3 ou 4 s'est produite chez 8 % des sujets traités par l'association chlorhydrate de gemcitabine-paclitaxel et 2 % des sujets traités par le paclitaxel seul.

Neurotoxicité

Onze sujets recevant l'association chlorhydrate de gemcitabine-paclitaxel et 4 sujets recevant le paclitaxel seul ont abandonné l'étude en raison d'une neuropathie. Dans le groupe chlorhydrate de gemcitabine-paclitaxel, la majorité des sujets qui ont présenté une neuropathie ont signalé son début après le cycle 2; dans le groupe sous paclitaxel seul, la plupart l'ont signalé après le cycle 4. Près de la moitié des sujets de chaque groupe de traitement ont signalé une neuropathie de grade 3 ou 4 d'une durée de plus d'un cycle.

Appareil respiratoire

Une toxicité pulmonaire de grade 3 ou 4 se traduisant par une dyspnée ou une hypoxie a été plus fréquente avec l'association chlorhydrate de gemcitabine-paclitaxel qu'avec le paclitaxel seul (2 % vs < 1 %). Chez les sujets dyspnéiques au début de l'étude, la dyspnée allait en s'aggravant avec l'évolution de la maladie. Tous les sujets qui ont signalé une dyspnée de grade 3 ou 4 et la plupart de ceux qui estimaient que leur dyspnée était un effet indésirable grave présentaient des métastases dans les poumons ou un épanchement pleural. Aucun sujet ne s'est retiré de l'étude à cause d'une dyspnée de grade 3 ou 4.

Autres effets indésirables de grade 3 ou 4

Les effets indésirables de grade 3 ou 4 autres que les anomalies des résultats des épreuves de laboratoire étaient plus fréquents dans le groupe chlorhydrate de gemcitabine-paclitaxel.

La fréquence de la fatigue de grade 3 ou 4 était de 6 % avec l'association chlorhydrate de gemcitabine-paclitaxel et de 2 % avec le paclitaxel seul ($p < 0,05$), mais cet effet n'a justifié aucun abandon du traitement. Une fatigue de grade 3 ou 4 a été signalée pendant seulement un cycle par la plupart des sujets des deux groupes de traitement et ne s'accompagnait pas d'anémie.

L'alopécie était fréquente dans les deux groupes de traitement; une alopécie de grade 3 ou 4 a été constatée chez 18 % des sujets recevant l'association chlorhydrate de gemcitabine-paclitaxel et 22 % des sujets sous paclitaxel seul.

8.5 Effets indésirables observés après la commercialisation

Troubles sanguins et lymphatiques : microangiopathie thrombotique

Troubles cardiaques : insuffisance cardiaque, arythmies (principalement de nature supraventriculaire)

Troubles rénaux et urinaires : syndrome hémolytique et urémique (SHU)

Troubles hépatobiliaires : résultats élevés des épreuves fonctionnelles hépatiques, y compris des taux élevés d'aspartate aminotransférase (ASAT), d'alanine aminotransférase (ALAT), de gamma-glutamyl transférase (GGT), de phosphatase alcaline et de bilirubine

Lésion, intoxication et complications liées à une intervention : radiotoxicité et réactions cutanées de rappel après radiothérapie

Troubles du système nerveux : syndrome d'encéphalopathie postérieure réversible

Troubles respiratoires, thoraciques et médiastinaux : œdème pulmonaire, pneumonite interstitielle, éosinophilie pulmonaire, syndrome de détresse respiratoire de l'adulte

Affections de la peau et du tissu sous-cutané : réactions cutanées sévères, dont syndrome de Stevens-Johnson, nécrolyse épidermique toxique, pustulose exanthématique aiguë généralisée et toxidermie avec éosinophilie et symptômes généraux; desquamation, éruptions cutanées bulleuses, pseudocellulite

Troubles vasculaires : angéite périphérique, gangrène, syndrome de fuite capillaire (SFC)

9 INTERACTIONS MÉDICAMENTEUSES

9.2 Aperçu des interactions médicamenteuses

Les effets radiosensibilisants du chlorhydrate de gemcitabine sont décrits ci-après.

9.4 Interactions médicament-médicament

Les interactions avec d'autres médicaments n'ont pas été établies.

9.5 Interactions médicament-aliment

Les interactions avec les aliments n'ont pas été établies.

9.6 Interactions médicament-plante médicinale

Les interactions avec des produits à base de plante médicinale n'ont pas été établies.

9.7 Interactions médicament-épreuves de laboratoire

Les interactions avec les épreuves de laboratoire n'ont pas été établies.

9.8 Interactions avec la radiothérapie

Radiothérapie concomitante (administrée en même temps ou dans un intervalle ≤ 7 jours) : La toxicité associée à un traitement mixte dépend de différents facteurs dont la dose de chlorhydrate de gemcitabine, la fréquence d'administration de la gemcitabine, la dose de rayonnement, la technique de planification de la radiothérapie, le tissu irradié et le volume de tissu irradié. Les résultats des études précliniques et des études cliniques ont montré que la gemcitabine exerce une action radiosensibilisante. Au cours d'un essai unique comportant l'administration de chlorhydrate de gemcitabine à raison de 1000 mg/m² une fois par semaine pendant des périodes allant jusqu'à 6 semaines consécutives à des patients atteints d'un CPNPC qui recevaient simultanément une radiothérapie thoracique, on a observé une toxicité importante sous forme de mucosite sévère, notamment une œsophagite et une pneumonite, pouvant mettre la vie du patient en danger, en particulier chez les patients recevant une radiothérapie à forte dose (volume d'irradiation médian : 4795 cm³). Le schéma optimal permettant d'administrer en toute sécurité le chlorhydrate de gemcitabine avec une radiothérapie n'a pas encore été déterminé.

On a signalé des radiolésions aux tissus irradiés (p. ex., œsophagite, colite et pneumonite) associées au traitement concomitant ou non concomitant par le chlorhydrate de gemcitabine. En outre, une réaction cutanée de rappel après radiothérapie a été observée dans le cas d'un traitement non concomitant.

10 PHARMACOLOGIE CLINIQUE

10.1 Mode d'action

Le chlorhydrate de gemcitabine est un agent oncolytique dont l'activité est liée au cycle cellulaire; il appartient à la classe des « antimétabolites ». Il s'agit d'un analogue de la désoxycytidine (difluorodésoxycytidine : dFdC) qui est métabolisé à l'intérieur de la cellule en nucléosides diphosphate (dFdCDP) et triphosphate (dFdCTP) actifs. Les effets cytotoxiques de la gemcitabine résultent de l'incorporation du nucléoside dFdCTP dans l'ADN, processus facilité par le dFdCDP et qui entraîne l'inhibition de la synthèse de l'ADN et le déclenchement de l'apoptose.

Premièrement, le dFdCDP inhibe la ribonucléotide-réductase qui catalyse à elle seule les réactions qui engendrent les désoxynucléotides triphosphates (dCTP) pour la synthèse de l'ADN. L'inhibition de cette enzyme par le dFdCDP entraîne une réduction des concentrations des désoxynucléotides en général et en particulier de celle des dCTP. Deuxièmement, le dFdCTP entre en compétition avec le dCTP pour l'incorporation dans l'ADN. De plus, une faible quantité de gemcitabine peut aussi être incorporée dans l'ARN. Par conséquent, la diminution de la concentration intracellulaire de dCTP potentialise l'incorporation du dFdCTP dans l'ADN. L'ADN-polymérase ϵ (epsilon) est essentiellement incapable de retirer la gemcitabine et de réparer les chaînes d'ADN en formation. Une fois la gemcitabine incorporée dans l'ADN, un autre nucléotide s'ajoute aux chaînes d'ADN en formation, et il s'ensuit une inhibition pratiquement complète de toute synthèse ultérieure de l'ADN (extrémité masquée de la chaîne).

10.2 Pharmacodynamie

La gemcitabine fait preuve de spécificité à l'égard d'une phase du cycle cellulaire en tuant principalement les cellules en phase S (synthèse de l'ADN) et, sous certaines conditions, en empêchant le passage des cellules de la phase G1 à la phase S. In vitro, l'action cytotoxique de la gemcitabine est fonction à la fois de la concentration et du temps.

Activité antitumorale

In vivo :

Dans les modèles de tumeurs chez l'animal, l'activité antitumorale de la gemcitabine dépend du schéma posologique. En administration quotidienne, la gemcitabine exerce très peu d'activité antitumorale et entraîne un taux de mortalité important chez l'animal. Par contre, quand elle est employée tous les trois ou quatre jours, la gemcitabine peut être administrée à des doses non létales qui exercent une excellente activité antitumorale contre différents types de tumeurs murines. À titre d'exemple, la gemcitabine, administrée en doses non toxiques, inhibe dans une proportion de 95 à 100 % la croissance des tumeurs murines sous-cutanées suivantes : myélome plasmocytaire X5563, lymphosarcome 6C3HED, adénocarcinome mammaire CA-755 et carcinome ovarien M5. La gemcitabine inhibe dans une proportion de 60 à 80 % la croissance du mélanome B16 sous-cutané. La gemcitabine accroît de façon marquée, soit de 50 à 200 %, la durée de vie des souris porteuses des modèles de leucémie P388 et L1210. La gemcitabine inhibe en outre à environ 90 % la croissance de la leucémie P1534J et de la leucémie de Friend.

La gemcitabine exerce une activité antitumorale contre un large éventail d'hétérogreffes tumorales d'origine humaine chez des souris immunodéficientes. Comme pour les tumeurs murines, l'activité antitumorale optimale s'observe lorsque les doses de gemcitabine sont espacées. Plusieurs études ont démontré que la gemcitabine, administrée en doses non toxiques, inhibe dans une proportion de 90 à 100 % la croissance des hétérogreffes de carcinome humain suivantes : pulmonaire non à petites cellules, mammaire, colique, gastrique, pancréatique et ovarien, et cancer de la tête et du cou.

In vitro, la gemcitabine a manifesté une activité synergique dépendante de la dose avec le cisplatine, et aucun effet du cisplatine sur l'accumulation du triphosphate de gemcitabine ni sur les cassures de l'ADN à double brin n'a été observé. In vivo, la gemcitabine s'est révélée active en association avec le cisplatine contre les hétérogreffes de poumon humain LX-1 et CALU-6, mais elle n'a manifesté qu'une activité minimale envers les hétérogreffes NCI-H460 et NCI-H520. Lorsque l'association de gemcitabine et de cisplatine a été testée contre l'hétérogreffe d'adénocarcinome pulmonaire humain CALU-6, elle a entraîné une régression tumorale de 80 % et une inhibition de la croissance tumorale de 98 %, sans toxicité, et elle s'est révélée plus efficace que la gemcitabine seule pour prévenir la réapparition de la

tumeur. La gemcitabine a fait preuve de synergie avec le cisplatine envers l'hétérogreffe de poumon de souris Lewis. L'exposition séquentielle à la gemcitabine 4 heures avant l'exposition au cisplatine a causé l'interaction la plus grande.

10.3 Pharmacocinétique

Le sort de la gemcitabine a été étudié chez cinq patients qui ont reçu une perfusion unique du médicament radiomarqué à une dose de 1000 mg/m²/30 min. En une (1) semaine, de 92 à 98 % de la dose était récupérée, presque entièrement dans l'urine. La gemcitabine (< 10 %) et le métabolite uracile inactif, la 2'-désoxy-2',2'-difluorouridine (dFdU), constituaient 99 % de la dose excrétée. Le métabolite dFdU se retrouve aussi dans le plasma. La fixation de la gemcitabine aux protéines plasmatiques est négligeable.

La pharmacocinétique de la gemcitabine a été étudiée chez 353 patients présentant diverses tumeurs solides; environ les deux tiers de ces patients étaient des hommes. Les paramètres pharmacocinétiques ont été déterminés à partir de données recueillies chez des patients traités une fois par semaine au moyen de perfusions courtes (< 70 minutes) ou longues (de 70 à 285 minutes) pendant des périodes variées entrecoupées périodiquement de repos thérapeutiques d'une semaine. La dose totale de gemcitabine variait de 500 à 3600 mg/m².

La pharmacocinétique de la gemcitabine est linéaire et décrite par un modèle à deux compartiments. Les analyses de la pharmacocinétique de population portant sur les données regroupées d'études à dose unique et à doses multiples ont révélé que la durée de la perfusion et le sexe influaient de façon significative sur le volume de distribution de la gemcitabine, tandis que l'âge et le sexe influaient sur sa clairance. Les différences dans la clairance ou le volume de distribution fondées sur les caractéristiques des patients ou la durée de la perfusion entraînent des changements dans la demi-vie et les concentrations plasmatiques. Le tableau 8 montre la clairance plasmatique et la demi-vie de la gemcitabine selon l'âge et le sexe après des perfusions de courte durée chez des patients types.

Tableau 8 : Clairance et demi-vie de la gemcitabine chez le patient « type »

Âge	Clairance Hommes (L/h/m ²)	Clairance Femmes (L/h/m ²)	Demi-vie ^a Hommes (min)	Demi-vie ^a Femmes (min)
29	92,2	69,4	42	49
45	75,7	57,0	48	57
65	55,1	41,5	61	73
79	40,7	30,7	79	94

a. Demi-vie chez les patients recevant une perfusion de courte durée (< 70 min)

La demi-vie de la gemcitabine variait entre 32 et 94 minutes lors des perfusions de courte durée, et entre 245 et 638 minutes lors des perfusions de longue durée, selon l'âge et le sexe, ce qui reflète une grande augmentation du volume de distribution lors des perfusions de plus longue durée. La clairance moindre observée chez les femmes et les sujets âgés entraîne une hausse des concentrations de gemcitabine, quelle que soit la dose.

Le volume de distribution de la gemcitabine augmentait avec la durée de la perfusion. Sa valeur était de 50 L/m² après des perfusions de moins de 70 minutes, ce qui indique une distribution tissulaire peu étendue après des perfusions de courte durée. Le volume de distribution a augmenté à 370 L/m² lors des perfusions de longue durée, ce qui reflète une lente équilibration de la gemcitabine dans le compartiment tissulaire.

Les concentrations plasmatiques maximales de la dFdU (métabolite inactif) ont été atteintes jusqu'à 30 minutes après l'arrêt des perfusions. Le métabolite a été éliminé dans l'urine sans autre biotransformation et il ne s'est pas accumulé lors des traitements hebdomadaires. Son élimination a lieu par excrétion rénale, et une diminution de la fonction rénale pourrait entraîner une accumulation du métabolite.

Chez les patients atteints d'un CPNPC ou d'un cancer de la vessie et recevant l'association gemcitabine-cisplatine, les concentrations plasmatiques de la gemcitabine et de son principal métabolite, la dFdU, ne différaient pas significativement de celles observées chez les patients recevant uniquement la gemcitabine.

Les effets d'une insuffisance rénale ou hépatique importante sur le sort de la gemcitabine n'ont pas été évalués.

Le métabolite actif, la gemcitabine triphosphate, peut être extrait des cellules mononucléaires du sang périphérique. La demi-vie terminale de la gemcitabine triphosphate provenant des cellules mononucléaires varie entre 1,7 et 19,4 heures.

Populations particulières et états pathologiques

- **Sexe** : La clairance de la gemcitabine varie en fonction du sexe (*voir* [10 PHARMACOLOGIE CLINIQUE](#)). Il n'existe aucune preuve, cependant, que d'autres réglages posologiques (c.-à-d. autres que ceux qui sont déjà recommandés dans la section [4 POSOLOGIE ET ADMINISTRATION](#)) sont nécessaires chez la femme.
- **Insuffisance hépatique** : Gemcitabine injectable doit être administré avec prudence aux patients atteints d'insuffisance hépatique, car les données des études cliniques ne permettent pas de faire des recommandations posologiques précises pour ces patients. L'administration de Gemcitabine injectable à des patients ayant un dysfonctionnement hépatique causé par des métastases hépatiques ou ayant des antécédents d'hépatite, d'alcoolisme ou de cirrhose hépatique risque d'entraîner une exacerbation de l'insuffisance hépatique sous-jacente (*voir* [4 POSOLOGIE ET ADMINISTRATION](#)).

Insuffisance rénale : Gemcitabine injectable doit être administré avec prudence aux patients atteints d'insuffisance rénale, car les données des études cliniques ne permettent pas de faire des recommandations posologiques précises pour ces patients. Toutes les études sur le traitement associant le chlorhydrate de gemcitabine et le cisplatine ont été effectuées chez des patients ayant une clairance de la créatinine ≥ 60 mL/minute.

11 CONSERVATION, STABILITÉ ET MISE AU REBUT

Gemcitabine injectable doit être conservé entre 2 et 8 °C. Protéger du gel.

Si la nature de la solution et du contenant le permet, il faut inspecter les solutions parentérales avant de les administrer, afin de s'assurer qu'elles ne renferment pas de particules et n'ont pas changé de couleur. Gemcitabine injectable est stable pendant 24 heures entre 15 et 30 °C après avoir été transféré dans des sacs en PVC vides. Gemcitabine injectable est stable pendant 24 heures entre 15 et 30 °C après avoir été mélangé avec une solution injectable de chlorure de sodium à 0,9 % ou de dextrose à 5 % jusqu'à une concentration aussi faible que 0,1 mg/mL. Toute solution inutilisée doit être jetée.

Gemcitabine injectable est offert en fioles. Il est recommandé de conserver la fiole dans son carton d'origine jusqu'au moment de l'emploi. Il faut bien examiner la fiole avant l'emploi afin de déceler tout bris ou toute fuite. En cas de bris ou de fuite, ne pas utiliser le produit. Incinérer le produit dans son emballage non ouvert.

12 PARTICULARITÉS DE MANIPULATION DU PRODUIT

Il faut se conformer à la marche à suivre pour la manipulation et l'élimination adéquates des médicaments anticancéreux. Plusieurs directives ont été publiées à ce sujet.

PARTIE II : RENSEIGNEMENTS SCIENTIFIQUES

13 RENSEIGNEMENTS PHARMACEUTIQUES

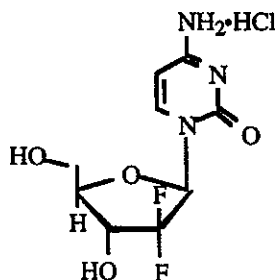
Substance pharmaceutique

Dénomination commune : chlorhydrate de gemcitabine

Nom chimique : monochlorhydrate de 2'-désoxy-2', 2'-difluorocytidine (isomère β)

Formule moléculaire et masse moléculaire : $C_9H_{11}F_2N_3O_4.HCl$; (299,66 g/mol)

Formule développée :



Propriétés physicochimiques :

- Solide blanc à blanc cassé
- Soluble dans l'eau
- Peu soluble dans le méthanol
- Pratiquement insoluble dans l'éthanol et les solvants organiques polaires
- Le pH d'une solution aqueuse à 1 % est de 2,5, et son pKa, de 3,6.

14 ÉTUDES CLINIQUES

14.1 Études cliniques, par indication

Cancer du pancréas :

Deux essais cliniques ont évalué l'emploi du chlorhydrate de gemcitabine dans le traitement du cancer du pancréas localement avancé ou métastatique. Le premier a servi à comparer le chlorhydrate de gemcitabine au 5-fluorouracile (5-FU) chez des patients qui n'avaient jamais suivi de chimiothérapie. Le deuxième visait à étudier l'emploi du chlorhydrate de gemcitabine chez des patients atteints d'un cancer du pancréas qui avaient déjà reçu du 5-FU ou un schéma qui en comportait. Dans le cadre des deux études, le premier cycle de traitement a été administré à une dose de 1000 mg/m² de chlorhydrate de gemcitabine par perfusion intraveineuse de 30 minutes une fois par semaine pendant une période allant jusqu'à 7 semaines (ou jusqu'à la survenue d'effets indésirables nécessitant l'omission de la dose), suivi d'un repos thérapeutique d'une semaine. Durant les cycles subséquents, les perfusions ont été réalisées hebdomadairement pendant 3 semaines consécutives et suivies d'un repos thérapeutique d'une semaine.

Les deux études avaient pour paramètre principal d'efficacité l'obtention d'une réponse clinique, soit une amélioration clinique de l'état fondée sur la prise d'analgésiques, l'intensité de la douleur, l'indice

fonctionnel et la variation du poids. La définition d'amélioration propre à ces variables a été formulée de façon prospective lors de l'élaboration du plan des études. Il a été considéré qu'un patient obtenait une réponse clinique :

- i. si l'intensité de la douleur ressentie (mesurée à l'aide de la *Memorial Pain Assessment Card*) ou la quantité d'analgésiques prise diminuait d'au moins 50 % ou si l'indice fonctionnel (échelle de Karnofsky) s'améliorait d'au moins 20 points pendant une période de 4 semaines consécutives ou plus, sans qu'aucun autre paramètre ne se détériore de façon soutenue – une détérioration soutenue était définie soit par une accentuation de la douleur ou une augmentation de la quantité d'analgésiques prise, soit par une réduction de 20 points de l'indice fonctionnel, pendant 4 semaines consécutives au cours des 12 premières semaines de traitement;

OU

- ii. si les paramètres susmentionnés étaient stables et qu'une prise de poids marquée et soutenue (hausse $\geq 7\%$ maintenue pendant ≥ 4 semaines) non attribuable à une rétention aqueuse était observée.

Le premier essai clinique, multicentrique (17 centres aux États-Unis et au Canada) et prospectif, a été mené à simple insu avec répartition aléatoire dans deux groupes afin de comparer le chlorhydrate de gemcitabine et le 5-FU dans le traitement du cancer du pancréas au stade local avancé ou métastatique chez des patients n'ayant pas reçu de chimiothérapie antérieure. Le 5-FU a été administré à une dose de 600 mg/m² une fois par semaine en perfusion intraveineuse de 30 minutes. Les résultats de cet essai clinique sont indiqués au tableau 9. La réponse clinique, la durée de survie et le temps écoulé avant l'évolution de la maladie se sont significativement améliorés dans le groupe chlorhydrate de gemcitabine comparativement à ceux notés dans le groupe 5-FU. La courbe de Kaplan-Meier relative à la survie est illustrée à la figure 1.

Tableau 9 : Comparaison du chlorhydrate de gemcitabine au 5-FU dans le traitement du cancer du pancréas

	Chlorhydrate de gemcitabine	5-FU	
Nombre de patients	63	63	
Hommes	34	34	
Femmes	29	29	
Médiane de l'âge	62 ans	61 ans	
Min.-max.	37 à 79 ans	36 à 77 ans	
Cancer de stade IV	71,4 %	76,2 %	
IFK ^a initial ≤ 70	69,8 %	68,3 %	
Réponse clinique	23,8 % (N ^c = 15)	4,8 % (N = 3)	<i>p</i> = 0,0022
Survie			
Médiane	5,7 mois	4,2 mois	<i>p</i> = 0,0009
Probabilité à 6 mois ^b	(N = 30) 46 %	(N = 19) 29 %	
Probabilité à 9 mois ^b	(N = 14) 24 %	(N = 4) 5 %	
Probabilité à 1 an ^b	(N = 9) 18 %	(N = 2) 2 %	
Min.-max.	0,2 à 18,6 mois	0,4 à 15,1 ⁺ mois	
IC à 95 % de la médiane	4,7 à 6,9 mois	3,1 à 5,1 mois	

Temps écoulé avant l'évolution de la maladie			
Médiane	2,3 mois	0,9 mois	$p = 0,0002$
Min.-max.	0,1 ⁺ à 9,4 mois	0,1 à 12,0 ⁺ mois	
IC à 95 % de la médiane	1,9 à 3,4 mois	0,9 à 1,1 mois	

a. Indice fonctionnel de Karnofsky

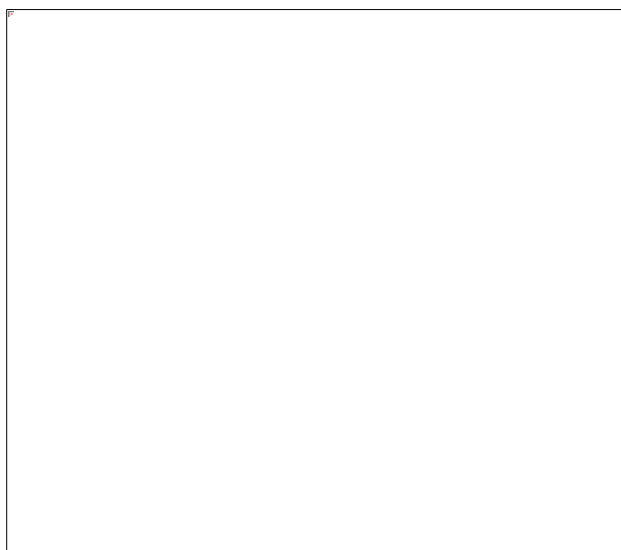
b. Estimations selon la méthode Kaplan-Meier

c. N = nombre de patients

+ Aucune évolution de la maladie à la dernière visite; patients vivants.

La valeur p de la réponse clinique a été calculée à partir d'un test bilatéral sur la différence entre les proportions binomiales. Les autres valeurs p ont été établies à partir d'un test de Mantel-Haenszel sur la différence quant au temps global écoulé avant l'apparition de l'événement en cause.

Figure 1 : Courbe de Kaplan-Meier relative à la survie – Chlorhydrate de gemcitabine vs 5-FU dans le traitement du cancer du pancréas



Une réponse clinique a été obtenue par 15 patients sous chlorhydrate de gemcitabine et par 3 patients sous 5-FU. Dans le groupe chlorhydrate de gemcitabine, 1 patient a montré une amélioration dans les trois principaux paramètres d'efficacité (intensité de la douleur, prise d'analgésiques et indice fonctionnel). La prise d'analgésiques et/ou l'intensité de la douleur a diminué et l'indice fonctionnel s'est stabilisé chez 12 patients traités par le chlorhydrate de gemcitabine et 2 patients traités par le 5-FU. Chez 2 patients du groupe chlorhydrate de gemcitabine, la prise d'analgésiques ou l'intensité de la douleur a connu une baisse et l'indice fonctionnel s'est amélioré. Chez un patient sous 5-FU, l'intensité de la douleur et la prise d'analgésiques se sont stabilisées et l'indice fonctionnel s'est amélioré. Aucun patient n'a obtenu de réponse clinique fondée sur la prise de poids.

Le deuxième essai clinique sur l'emploi du chlorhydrate de gemcitabine était multicentrique (17 centres aux États-Unis et au Canada) et sans insu, et 63 patients atteints d'un cancer du pancréas avancé ayant suivi un traitement antérieur par le 5-FU ou un schéma qui en comportait y ont pris part. Le taux de réponse clinique a été de 27 %, et la survie médiane, de 3,9 mois.

Cancer du poumon non à petites cellules (CPNPC) :

Les données de trois essais cliniques avec répartition aléatoire (806 patients) étayent l'emploi du chlorhydrate de gemcitabine, en monothérapie ou en association avec le cisplatine, dans le traitement du CPNPC au stade local avancé ou métastatique.

Comparaison du chlorhydrate de gemcitabine à l'association cisplatine-étoposide : Une étude a été menée pour comparer la monothérapie par le chlorhydrate de gemcitabine au traitement d'association par le cisplatine et l'étoposide chez des patients atteints d'un CPNPC de stade IIIA, IIIB ou IV n'ayant pas encore été traités. Les patients répartis aléatoirement pour être traités par le chlorhydrate de gemcitabine (n = 72) ont reçu 1000 mg/m² les jours 1, 8 et 15 d'un cycle de 28 jours. Ceux répartis dans le groupe cisplatine-étoposide (n = 75) ont reçu 100 mg/m² de cisplatine le jour 1 et 100 mg/m² d'étoposide par voie intraveineuse les jours 1, 2 et 3 de chaque cycle de 28 jours. Le paramètre d'évaluation principal de l'étude était le taux de réponse tumorale objective. Le chlorhydrate de gemcitabine en monothérapie s'est révélé être aussi efficace que le traitement d'association classique cisplatine-étoposide chez les patients atteints d'un CPNPC n'ayant jamais eu de chimiothérapie auparavant. Le taux de réponse tumorale objective était de 17,9 % pour le chlorhydrate de gemcitabine et de 15,3 % pour l'association cisplatine-étoposide, et aucun des deux traitements n'a entraîné de réponse complète. La survie médiane a été évaluée à 6,6 mois dans le groupe chlorhydrate de gemcitabine et à 7,6 mois dans le groupe cisplatine-étoposide. La médiane du temps écoulé avant l'évolution de la maladie était de 4,1 mois dans les deux groupes de traitement. Les effets indésirables étaient moins fréquents avec le chlorhydrate de gemcitabine administré seul qu'avec le traitement d'association.

Comparaison de l'association chlorhydrate de gemcitabine-cisplatine au cisplatine administré seul :

Cette étude multicentrique a été menée auprès de 522 patients atteints d'un CPNPC de stade IIIA, IIIB ou IV inopérable et n'ayant jamais reçu de chimiothérapie. Le chlorhydrate de gemcitabine a été administré à une dose de 1000 mg/m² les jours 1, 8 et 15 d'un cycle de 28 jours conjointement à 100 mg/m² de cisplatine le jour 1 de chaque cycle. Le cisplatine en monothérapie a été administré à une dose de 100 mg/m² le jour 1 de chaque cycle de 28 jours. Le paramètre d'évaluation principal était la survie.

Les données sur l'efficacité sont résumées au tableau 10, et la courbe de Kaplan-Meier relative à la survie est illustrée à la figure 2. La médiane de la survie a été de 9,1 mois pour les patients traités par l'association chlorhydrate de gemcitabine-cisplatine et de 7,6 mois pour ceux qui recevaient le cisplatine seul ($p = 0,0040$ selon le test bilatéral de Mantel-Haenszel). La médiane du temps écoulé avant l'évolution de la maladie était de 5,6 mois dans le groupe chlorhydrate de gemcitabine-cisplatine comparativement à 3,7 mois dans le groupe cisplatine en monothérapie ($p = 0,0013$ selon le test bilatéral de Mantel-Haenszel). Le taux de réponse objective était de 30,4 % dans le groupe chlorhydrate de gemcitabine-cisplatine comparativement à 11,1 % dans le groupe cisplatine en monothérapie ($p < 0,0001$ selon le test exact bilatéral de Fisher). Aucune différence n'a été observée entre les groupes de traitement quant à la médiane du temps écoulé avant l'obtention d'une réponse tumorale et à la durée de la réponse.

Figure 2 : Courbe de Kaplan-Meier relative à la survie – Association chlorhydrate de gemcitabine-cisplatine vs cisplatine dans le traitement du CPNPC

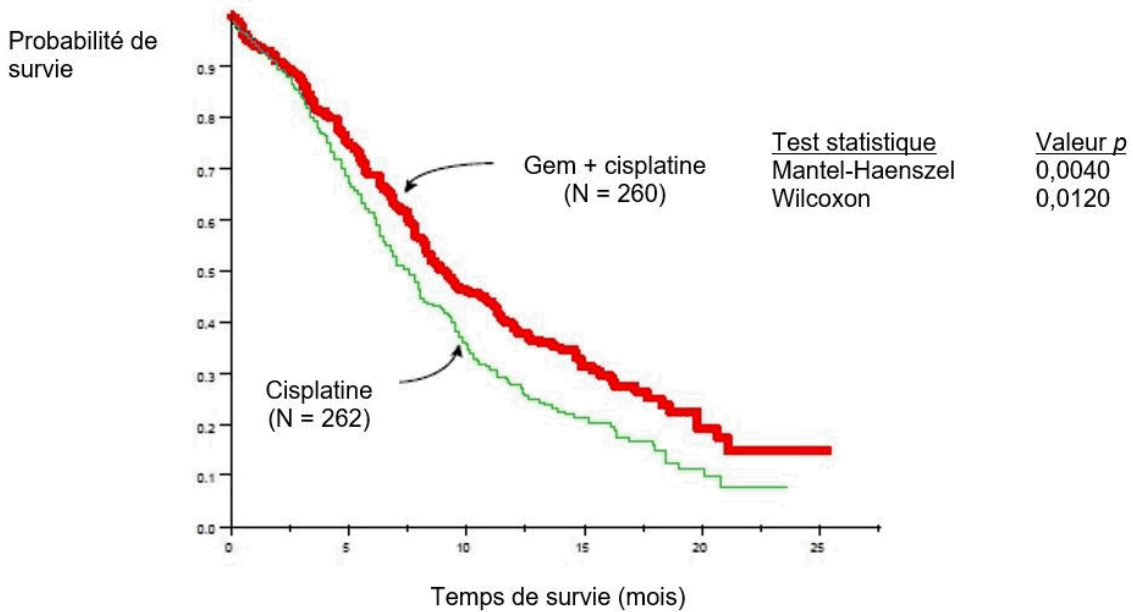


Tableau 10 : Association chlorhydrate de gemcitabine-cisplatine dans le traitement du CPNPC

Mesure de l'efficacité	Étude JHEX			Étude JHBR		
	Association gemcitabine-cisplatine (N = 260)	Cisplatine (N = 262)	Significane	Association gemcitabine-cisplatine (N = 69)	Association cisplatine-étoposide (N = 64)	Significane
Réponse tumorale	30,4 %	11,1 %	Test exact de Fisher ^a $p < 0,0001$	40,6 %	21,9 %	Test exact de Fisher $p = 0,0253$
RC ^b	3 (1,2 %)	1 (0,4 %)		Aucune	Aucune	
RP	76 (29,2 %)	28 (10,7 %)		28 (40,6 %)	14 (21,9 %)	
RPMNM	1 (0,4 %)	1 (0,4 %)		Aucune	Aucune	
MS	97 (37,3 %)	111 (42,4 %)		30 (43,5 %)	28 (43,8 %)	
MÉ	38 (14,6 %)	86 (32,8 %)		6 (8,7 %)	14 (21,9 %)	
Non évaluable	20 (7,7 %)	17 (6,5 %)		1 (1,4 %)	Aucune	
Inconnue	25 (9,6 %)	18 (6,9 %)		4 (5,8 %)	8 (12,5 %)	
Médiane de la survie	9,1 mois	7,6 mois	Test de Mantel-Haenszel $p = 0,0040$ Test de Wilcoxon $p = 0,0120$	8,7 mois	7,2 mois	
Probabilité à 6 mois	69 %	61 %		72 %	63 %	
Probabilité à 9 mois	50 %	42 %		46 %	42 %	
Probabilité à 1 an	39 %	28 %		30 %	24 %	
Médiane du temps écoulé avant l'évolution de la maladie ^c	5,6 mois	3,7 mois	Test de Mantel-Haenszel $p = 0,0013$ Test de Wilcoxon $p = 0,0003$	6,9 mois	4,3 mois	Test de Mantel-Haenszel $p = 0,0503$ Test de Wilcoxon $p = 0,0110$

	Étude JHEX			Étude JHBR		
Médiane du temps écoulé avant l'échec du traitement ^d	3,6 mois	2,6 mois	Test de Mantel-Haenszel $p = 0,0026$ Test de Wilcoxon $p = 0,0040$	4,1 mois	3,1 mois	Test de Mantel-Haenszel $p = 0,2818$ Test de Wilcoxon $p = 0,0419$
Médiane du temps écoulé avant la réponse tumorale ^e	1,9 mois	1,8 mois		1,4 mois	1,5 mois	
Durée de la réponse tumorale ^f	6,1 mois	6,7 mois		8,7 mois	6,5 mois	

a. Quand une différence statistiquement significative a été observée entre les traitements, le test statistique et la valeur p sont indiqués.

b. Abréviations : MÉ : maladie évolutive; MS : maladie stable; RC : réponse complète; RP : réponse partielle; RPMNM : réponse partielle, maladie non mesurable.

c. Temps écoulé entre la répartition aléatoire et le moment où le patient a été classé dans le groupe de patients ayant une maladie évolutive.

d. Temps écoulé entre la répartition aléatoire et le moment où le patient a été retiré de l'étude.

e. Nombre de mois entre la répartition aléatoire et l'observation d'une réponse tumorale.

f. Étude JHEX : Temps écoulé entre la première évaluation objective de la réponse complète ou de la réponse partielle et la première observation de l'évolution de la maladie ou la mort, toutes causes confondues.

Étude JHBR : Pour les réponses partielles, le temps écoulé entre la répartition aléatoire et la première observation de l'évolution de la maladie ou la mort, toutes causes confondues.

Comparaison de l'association chlorhydrate de gemcitabine-cisplatine à l'association étoposide-cisplatine : Une deuxième étude multicentrique a été menée auprès de 135 patients atteints d'un CPNPC de stade IIIB ou IV qui ont été répartis aléatoirement pour recevoir soit le chlorhydrate de gemcitabine à une dose de 1250 mg/m² les jours 1 et 8 conjointement avec 100 mg/m² de cisplatine le jour 1 d'un cycle de 21 jours ou de l'étoposide à une dose de 100 mg/m² par voie intraveineuse les jours 1, 2 et 3 conjointement avec 100 mg/m² de cisplatine le jour 1 d'un cycle de 21 jours (tableau 10). Le paramètre d'évaluation principal de l'étude était le taux de réponse tumorale objective.

Le taux de réponse tumorale objective dans le groupe chlorhydrate de gemcitabine-cisplatine était significativement plus élevé que dans le groupe cisplatine-étoposide, soit 40,6 % versus 21,9 % ($p = 0,0253$ selon le test bilatéral exact de Fisher). La médiane du temps écoulé avant l'évolution de la maladie était de 6,9 mois pour le traitement par l'association chlorhydrate de gemcitabine-cisplatine comparativement à 4,3 mois pour l'association étoposide-cisplatine ($p = 0,0338$ selon le test bilatéral de Mantel-Haenszel). Aucune différence significative quant à la durée de la survie n'a été observée entre les deux groupes de traitement ($p = 0,18$ selon le test bilatéral de Mantel-Haenszel). La médiane de la survie était de 8,7 mois dans le groupe chlorhydrate de gemcitabine-cisplatine comparativement à 7,2 mois dans le groupe étoposide-cisplatine.

Cancer de la vessie (carcinome transitionnel [CT] de l'urothélium) :

Des données tirées d'un essai clinique multicentrique de phase III avec répartition aléatoire (405 patients atteints d'un CT de la vessie de stade IV) et de deux essais de phase II appuient l'emploi du chlorhydrate de gemcitabine en association avec le cisplatine comme traitement de première intention des patients ayant un CT de la vessie de stade IV (localement avancé ou métastatique).

L'objectif principal de l'essai de phase III avec répartition aléatoire était de comparer les taux de survie des patients ayant un CT de la vessie de stade IV (localement avancé ou métastatique) traités par l'association chlorhydrate de gemcitabine-cisplatine à ceux des patients traités par le protocole MVAC (méthotrexate, vinblastine, doxorubicine et cisplatine). Les patients n'avaient jamais reçu de chimiothérapie générale auparavant. Ils ont été répartis au hasard dans l'un des groupes de traitement intraveineux suivants :

i) chlorhydrate de gemcitabine-cisplatine : 1000 mg/m² de chlorhydrate de gemcitabine aux jours 1, 8 et 15 et 70 mg/m² de cisplatine au jour 2 de chaque cycle de 28 jours

OU

ii) MVAC : 30 mg/m² de méthotrexate aux jours 1, 15 et 22; 3 mg/m² de vinblastine aux jours 2, 15 et 22; 30 mg/m² de doxorubicine au jour 2; et 70 mg/m² de cisplatine au jour 2 de chaque cycle de 28 jours.

Les paramètres secondaires de cette étude étaient les suivants : probabilité de survie à 1 an, temps écoulé avant l'évolution de la maladie, réponse tumorale, durée de la réponse, profil de toxicité et modifications de la qualité de vie. Les caractéristiques démographiques des patients ayant participé à l'essai figurent au tableau 11.

La courbe de Kaplan-Meier relative à la survie est illustrée à la figure 3, et les données sur l'efficacité sont résumées au tableau 12. La médiane de la survie des patients recevant l'association chlorhydrate de gemcitabine-cisplatine a été évaluée à 12,8 mois, et celle des patients traités selon le protocole MVAC, à 14,8 mois ($p = 0,055$ selon le test de Mantel-Haenszel). La médiane du temps écoulé avant l'évolution de la maladie était de 7,4 mois dans le groupe chlorhydrate de gemcitabine-cisplatine par comparaison à 7,6 mois dans le groupe MVAC ($p = 0,84$ selon le test de Mantel-Haenszel). Le taux de réponse global était de 49,4 % dans le groupe chlorhydrate de gemcitabine-cisplatine par comparaison à 45,7 % dans le groupe MVAC ($p = 0,51$ selon le test du chi-carré). La médiane de la réponse était de 9,6 mois dans le groupe chlorhydrate de gemcitabine-cisplatine et de 10,7 mois dans le groupe MVAC. Dans le groupe chlorhydrate de gemcitabine-cisplatine, le temps écoulé avant l'échec thérapeutique était de 5,8 mois, alors qu'il était de 4,6 mois dans le groupe MVAC ($p = 0,139$ selon le test de Mantel-Haenszel). Un nombre significativement plus important de patients traités par l'association chlorhydrate de gemcitabine-cisplatine ont pris du poids par comparaison avec ceux traités selon le protocole MVAC par rapport au début (27 % vs 12 %, $p = 0,001$).

L'association chlorhydrate de gemcitabine-cisplatine était mieux tolérée que le protocole MVAC selon les indicateurs de tolérabilité dont il est question ci-après, indiqués au tableau 13. Dans le groupe chlorhydrate de gemcitabine-cisplatine, la médiane du nombre de cycles de traitement administrés était de 6 cycles par rapport à 4 cycles dans le groupe MVAC. Il y a eu significativement moins d'épisodes de sepsie associée à une neutropénie dans le groupe chlorhydrate de gemcitabine-cisplatine que dans le groupe MVAC (1 % vs 11,9 %, $p < 0,001$). Les patients du groupe chlorhydrate de gemcitabine-cisplatine ont eu moins d'épisodes de neutropénie fébrile entraînant une hospitalisation que ceux du groupe MVAC (9 hospitalisations [33 jours] vs 49 hospitalisations [272 jours]). Moins de patients du groupe chlorhydrate de gemcitabine-cisplatine ont dû recevoir des facteurs stimulant les colonies que ceux du groupe MVAC (6 % vs 20 %). Les patients du groupe chlorhydrate de gemcitabine-cisplatine ont présenté moins d'alopécies de grade 3 et 4 que ceux du groupe MVAC (11 % vs 55 %). Environ 20 % des patients dans les deux groupes de traitement ont subi des nausées et vomissements de grade 3 ou 4. Une mucosite de grade 3 ou 4 est survenue chez 1 % des patients du groupe chlorhydrate de gemcitabine-cisplatine et chez 22 % de ceux du groupe MVAC ($p = 0,001$).

Tableau 11 : Essai avec répartition aléatoire sur l'association chlorhydrate de gemcitabine-cisplatine par rapport au protocole MVAC dans le CT de la vessie

Groupe de traitement	Association chlorhydrate de gemcitabine-cisplatine	Protocole MVAC
Nombre de patients (%)	N = 203	N = 202
Hommes	160 (79)	160 (79)
Femmes	43 (21)	42 (21)
Médiane de l'âge, ans	63	63
Min.-max.	34-83	38-83
Stade de la maladie au début (%)	203 (100)	202 (100)
Stade IV	16 (8)	19 (9)
T4b seulement	141 (69)	127 (63)
Metastatique (M ₁)	99 (49)	93 (46)
Viscérale		
IFK initial ^a (%)		
60 à 80	90 (45)	92 (48)
90 à 100	109 (55)	101 (52)

a. Indice fonctionnel de Karnofsky

Figure 3 : Courbe de Kaplan-Meier relative à la survie pour les groupes chlorhydrate de gemcitabine-cisplatine et MVAC issue d'une étude sur le cancer de la vessie (N = 405)

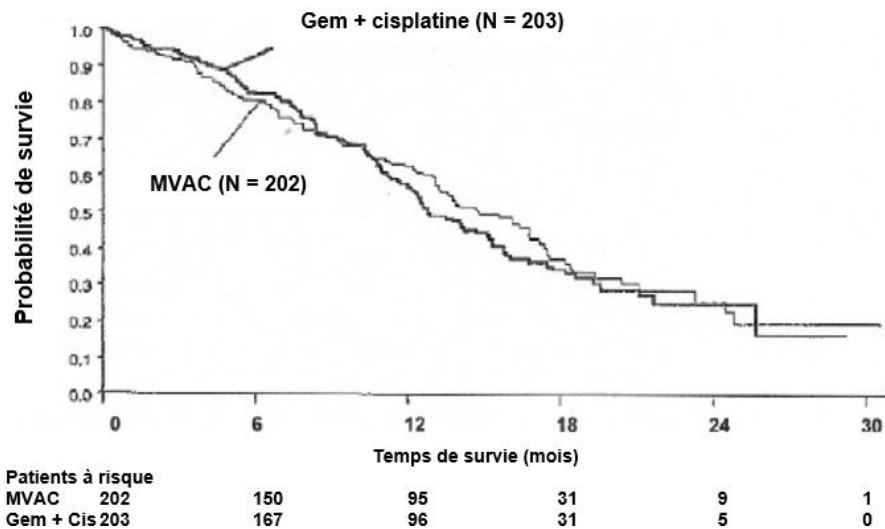


Tableau 12 : Données sur l'efficacité tirées de l'essai déterminant avec répartition aléatoire sur l'association de chlorhydrate de gemcitabine-cisplatine vs le protocole MVAC dans le traitement du CT de la vessie

Groupe de traitement	Association chlorhydrate de gemcitabine-cisplatine	Protocole MVAC	
Survie	N = 203	N = 202	
Médiane, mois	12,8	14,8	$p = 0,55$
IC à 95 %, mois	12,0-15,3	13,2-17,2	
Probabilité à 1 an, %	56,9	62,4	
Temps écoulé avant l'évolution de la maladie			
Médiane, mois	7,4	7,6	$p = 0,84$
IC à 95 %, mois	6,0-8,1	6,7-9,1	
Réponse tumorale, %	N = 164	N = 151	
Réponse globale	49,4	45,7	$p = 0,51^a$
Durée de la réponse			
Médiane, mois	9,6	10,7	$p = 0,48$
Temps écoulé avant l'échec du traitement			
Médiane, mois	5,8	4,6	$p = 0,14$

a. La valeur p pour la réponse tumorale a été calculée à l'aide du test bilatéral du chi-carré de Pearson sur la différence obtenue dans des proportions binomiales. Les autres valeurs p ont été calculées à partir d'un test de Mantel-Haenszel sur la différence quant au temps global écoulé avant l'apparition de l'événement en cause.

Tableau 13 : Indicateurs de tolérabilité tirés de l'essai avec répartition aléatoire sur l'association chlorhydrate de gemcitabine-cisplatine par rapport au protocole MVAC

Groupe de traitement (N)	Association chlorhydrate de gemcitabine-cisplatine (203)	Protocole MVAC (202)	
Médiane du nombre de cycles de traitement	6	4	
Nombre total de cycles de traitement	943	792	
Neutropénie (%)			
Grade 3	41	17	
Grade 4	30	65	
Sepsie associée à une neutropénie	1	11,9	$p < 0,001$
Neutropénie fébrile			

Hospitalisations ^a	9	49	
Durée du séjour ^b	33	272	
Facteurs stimulant les colonies, %	6	20	
Alopécie, %			
Grades 3 et 4	11	55	
Mucosite, %			
Grades 3 et 4	1	22	<i>p</i> = 0,001
Nausées/vomissements			
Grades 3 et 4	22	21	

a. Hospitalisations dues à une neutropénie fébrile

b. Jours d'hospitalisation due à une neutropénie fébrile

Qualité de vie : La qualité de vie a été mesurée à l'aide du questionnaire EORTC QLQ-C30 qui évalue le fonctionnement physique et psychologique, les symptômes liés au cancer et les effets de son traitement. Dans les deux groupes, les résultats de l'étude montrent une atténuation de la douleur et une amélioration du fonctionnement affectif. Il y a eu une aggravation de la fatigue dans le groupe MVAC, mais aucun changement dans le groupe chlorhydrate de gemcitabine-cisplatine. Sur toutes les autres échelles, la qualité de vie a été maintenue pour les deux groupes de traitement.

Études complémentaires :

Un essai de phase II sans répartition aléatoire portant sur 46 patients ayant un CT de la vessie de stade IV (métastatique) traité par l'association chlorhydrate de gemcitabine-cisplatine, qui n'avaient pas reçu de traitement pour une maladie métastatique, appuie l'emploi de l'association chlorhydrate de gemcitabine-cisplatine dans le traitement de ce type de cancer. Dans cet essai, le schéma posologique administré était le suivant : chlorhydrate de gemcitabine à 1000 mg/m² les jours 1, 8 et 15 et cisplatine à 75 mg/m² le jour 1 de chaque cycle de 28 jours. Les 11 premiers patients ont reçu 100 mg/m² de cisplatine le jour 1. Toutefois, la survenue de neutropénie de grade 3 ou 4 (100 %) et de thrombocytopenie (73 %) chez ces 11 patients a entraîné une diminution de la dose à 75 mg/m². Le taux de réponse était de 41 %, et la médiane de la survie, de 14,3 mois. Un deuxième essai de phase II portant sur 31 patients ayant un CT de la vessie de stade IV (localement avancé ou métastatique) comportait l'administration du même schéma posologique que l'essai avec répartition aléatoire. Le taux de réponse était de 57 %, et la médiane de la survie, de 12,6 mois. Dans ces deux essais, les effets indésirables globaux étaient semblables à ceux observés dans l'essai de phase III avec répartition aléatoire.

Cancer du sein :

Les données de l'étude déterminante JHQG (N = 529) appuient l'administration du chlorhydrate de gemcitabine en association avec le paclitaxel pour le traitement des patients atteints d'un cancer du sein métastatique ou localement récurrent, non résécable, qui ont subi une rechute après une chimiothérapie adjuvante à base d'anthracycline. Dans le cadre de cette étude de phase III multicentrique menée sans insu auprès de sujets atteints d'un cancer du sein métastatique et ayant déjà reçu une chimiothérapie adjuvante ou néoadjuvante, 267 sujets ont été répartis aléatoirement pour recevoir l'association chlorhydrate de gemcitabine-paclitaxel, et 262 sujets, du paclitaxel en monothérapie.

L'étude visait à comparer la survie globale, le temps écoulé avant l'évolution attestée de la maladie, la survie sans progression, les taux de réponse, la durée de la réponse et les effets indésirables entre le groupe chlorhydrate de gemcitabine-paclitaxel et le groupe paclitaxel.

La courbe de Kaplan-Meier relative à la survie globale est illustrée à la figure 4, et les données sur l'efficacité globale sont résumées dans le tableau 14.

- L'analyse de la survie a indiqué une amélioration dans le groupe chlorhydrate de gemcitabine-paclitaxel par comparaison avec le groupe paclitaxel, la médiane de la survie ayant été plus longue dans le premier groupe que dans le dernier (18,6 mois vs 15,8 mois, rapport de risques : 0,817; IC à 95 % : 0,667 à 1,000; $p = 0,0489$ selon le test de Mantel-Haenszel).
- La médiane du temps écoulé avant l'évolution attestée de la maladie était de 5,4 mois (IC à 95 % : 4,6 à 6,1 mois) avec l'association chlorhydrate de gemcitabine-paclitaxel et de 3,5 mois (IC à 95 % : 2,9 à 4,0 mois) avec le paclitaxel seul.
- Le groupe chlorhydrate de gemcitabine-paclitaxel a montré une amélioration statistiquement significative de la survie sans progression (5,3 mois vs 3,5 mois, $p = 0,0021$) et du taux de réponse (39 % vs 26 %, $p = 0,0007$) par comparaison avec le groupe paclitaxel seul. La durée de la réponse n'était pas significativement différente entre les groupes de traitement.

Figure 4 : Courbe de Kaplan-Meier relative à la survie globale des participants à l'étude JHQG

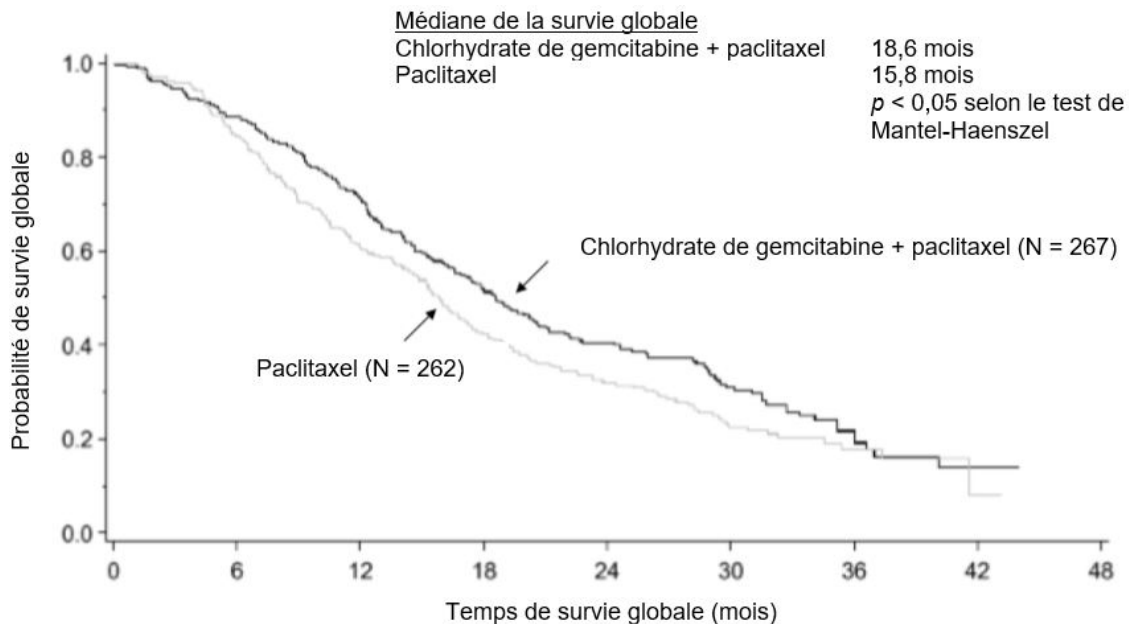


Tableau 14 : Résultats sur l'efficacité tirés de l'étude déterminante JHQG en faveur de l'emploi de l'association chlorhydrate de gemcitabine-paclitaxel dans le traitement du cancer du sein métastatique

Paramètre d'efficacité	Étude JHQG	
	Association chlorhydrate de gemcitabine-paclitaxel (N = 267)	Paclitaxel seul (N = 262)
Médiane de la survie globale ^a	18,6 mois	15,8 mois
IC à 95 %	16,6 à 20,7 mois	14,4 à 17,4 mois
Test de Mantel-Haenszel	$p = 0,0489$	
RRI (IC à 95 %); test de Wald	RRI : 0,817 (0,667 à 1,000); $p = 0,495$	
Médiane du temps écoulé avant l'évolution attestée de la maladie ^b	5,4 mois	3,5 mois
IC à 95 %	4,6 à 6,1 mois	2,9 à 4,0 mois
Test de Mantel-Haenszel	$p = 0,0013$	
RRI (IC à 95 %); test de Wald	RRI : 0,734 (0,607 à 0,889); $p = 0,0015$	
Médiane du temps écoulé avant l'évolution attestée de la maladie/survie sans progression ^c	Survie sans progression de 5,3 mois	Survie sans progression de 3,5 mois
IC à 95 %	4,4 à 5,9 mois	2,8 à 4,0 mois
Test de Mantel-Haenszel	$p = 0,0021$	
RRI (IC à 95 %); test de Wald	RRI : 0,749 (0,621 à 0,903); $p = 0,0024$	
Taux de réponse selon l'investigateur	39 % (105/267)	26 % (67/262)
IC à 95 %	34 à 45 %	20 à 31 %
Nombre de patients présentant une RC/RP/MS	18 RC/87 RP/90 MS	11 RC/56 RP/94 MS
Test Z pour l'approximation normale	$p = 0,0007$	
Taux de réponse selon un examen indépendant ^d	46 % (90/198)	26 % (47/184)
IC à 95 %	39 à 52 %	19 à 32 %
Nombre de patients présentant une RC/RP/MS	11 RC/81 RP/71 MS	2 RC/45 RP/78 MS
Test Z pour l'approximation normale	$p = 0,00005$	

- a. Pour la médiane de la survie globale, le taux de censure était de 31,6 % pour le groupe chlorhydrate de gemcitabine-paclitaxel et de 25,9 % pour le groupe paclitaxel.
- b. Pour le temps écoulé avant l'évolution attestée de la maladie, le taux de censure était de 23 % pour le groupe chlorhydrate de gemcitabine-paclitaxel et de 17 % pour le groupe paclitaxel.
- c. Pour la survie sans progression, le taux de censure était de 18 % pour le groupe chlorhydrate de gemcitabine-paclitaxel et de 14 % pour le groupe paclitaxel.

d. La meilleure réponse globale pendant l'étude a été déterminée par l'examen indépendant des données de 382 sujets (198 sous chlorhydrate de gemcitabine-paclitaxel, 184 sous paclitaxel seul).

Abréviations : IC : intervalle de confiance; MS : maladie stable; N : nombre de patients; RC : réponse complète; RP : réponse partielle; RRI : rapport des risques instantanés

Autres études cliniques :

Études sur les limites de la dose :

L'administration du chlorhydrate de gemcitabine à une fréquence plus élevée qu'une fois par semaine ou pendant une perfusion dépassant 60 minutes a augmenté la toxicité. En effet, au cours d'une étude de phase I visant à évaluer la dose maximale tolérée du chlorhydrate de gemcitabine administrée une fois par jour pendant 5 jours, on a observé une hypotension marquée et des symptômes pseudogrippaux sévères qui étaient intolérables à des doses supérieures à 10 mg/m². L'incidence et l'intensité de ces effets étaient proportionnelles à la dose. D'autres études de phase I sur une administration bihebdomadaire ont révélé une dose maximale tolérée de seulement 65 mg/m² (perfusion de 30 minutes) et 150 mg/m² (bolus de 5 minutes). Les effets indésirables limitant la dose étaient une thrombocytopénie et des symptômes pseudogrippaux, surtout une asthénie. Dans l'évaluation de la durée maximale tolérée de perfusion au cours d'une étude de phase I, une toxicité d'importance clinique, définie comme étant une myélosuppression, est survenue à des doses de 300 mg/m² administrées 1 fois par semaine pendant 270 minutes ou plus. La demi-vie du chlorhydrate de gemcitabine varie selon la durée de perfusion (*voir* [10 PHARMACOLOGIE CLINIQUE](#)), et la toxicité semble augmenter si le chlorhydrate de gemcitabine est administré plus d'une fois par semaine ou si la perfusion dépasse 60 minutes (*voir* [7 MISES EN GARDE ET PRÉCAUTIONS](#)).

15 MICROBIOLOGIE

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

16 TOXICOLOGIE NON CLINIQUE

Toxicologie générale

Au cours d'études allant jusqu'à 6 mois chez la souris et le chien ayant reçu de multiples doses, la principale observation a été la suppression de l'hématopoïèse. Celle-ci a été liée aux propriétés cytotoxiques du médicament et s'est révélée réversible à l'arrêt du traitement. Son intensité dépendait du schéma d'administration et de la dose.

Cancérogénicité

Aucune étude de longue durée n'a été effectuée chez l'animal pour évaluer le pouvoir carcinogène de la gemcitabine.

Génotoxicité

Au cours d'études in vitro, la gemcitabine a produit des lésions des chromosomes, y compris des cassures des chromatides. In vitro, la gemcitabine a induit des mutations directes du lymphome de la souris (L5178Y) et était clastogène dans des tests du micronoyau menés in vivo sur chez la souris. Les résultats du test d'Ames, de l'échange de chromatides sœurs in vivo et des tests d'anomalies chromosomiques in vitro étaient négatifs pour la gemcitabine. In vitro, la gemcitabine n'a pas entraîné de synthèse d'ADN non programmée.

Toxicologie pour la reproduction et le développement

Chez les souris mâles, la gemcitabine a causé une hypospermatogenèse réversible et dépendante à la fois de la dose et du schéma d'administration. Même si les études chez l'animal ont démontré que la gemcitabine perturbait la fertilité des mâles, aucun effet n'a été observé sur la fertilité des femelles. Des doses intrapéritonéales de 0,5 mg/kg/jour (environ 1/700 de la dose humaine en mg/m²) administrées à des souris mâles ont eu des effets sur la fertilité : hypospermatogenèse modérée ou sévère, fertilité réduite et implantation réduite. La fertilité des souris femelles n'a pas été altérée, mais des effets toxiques sont survenus chez la mère à 1,5 mg/kg/jour par voie intraveineuse (environ 1/200 de la dose humaine en mg/m²). Une fœtotoxicité et un effet embryocide ont été observés à 0,25 mg/kg/jour par voie intraveineuse (environ 1/1300 de la dose humaine en mg/m²).

Les résultats des études de toxicologie sur la gemcitabine sont présentés dans les tableaux 15 à 18.

Tableau 15 : Résultats des études de toxicité aiguë sur le chlorhydrate de gemcitabine

Espèce, souche	N ^{bre} par sexe et par groupe; âge	Doses (mg/kg/jour)	Voie d'administration	Durée de l'observation	Paramètres évalués	Observations
Souris, ICR	5/sexe; 4-5 sem.	0, 500	IV ^a	2 sem.	Mortalité, obs. clin., poids corporel, examens macroscopiques	Toilettage médiocre; ↓ gain de poids corporel; faiblesse des pattes et convulsions cloniques chez les souris témoins et traitées; DLM ^b > 500 mg/kg
Rat, Fischer 344	5 F; 8-9 sem.	0, 16, 33, 70, 160	IV ^a	2 sem.	Mortalité, obs. clin., poids corporel, examens macroscopiques	Toilettage médiocre, faiblesse des pattes; hypoactivité, diarrhée, ataxie, chromorhinorrhée, œdème facial, chromodacryorrhée, émaciation, tremblements, convulsions cloniques, urine foncée, yeux pâles; DLM ^b = 64 mg/kg
Souris, ICR	5/sexe; 4-5 sem.	0, 500	IV ^c	2 sem.	Mortalité, obs. clin., poids corporel, examens macroscopiques	Faiblesse des pattes, chute des poils; DLM ^b > 500 mg/kg
Rat, Fischer	5 F; 8-9 sem.	0, 16, 33, 45,70, 90, 160	IV ^c	2 sem.	Mortalité, obs. clin., poids corporel, examens macroscopiques	Toilettage médiocre, faiblesse des pattes, hypoactivité, selles molles, diarrhée, chute excessive des poils, émaciation, chromodacryorrhée, ptose, yeux pâles, DLM ^b = 236 mg/kg

Chien, beagle	1/sexe; 8-10 mois	3, 12, 18, 24	IV ^c	2 sem.	Mortalité, obs. clin., poids corporel, consommation d'aliments, hématologie, valeurs biochimiques	Selles molles ou glaireuses, neutropénie réversible; DLM ^b > 24 mg/kg
---------------	----------------------	---------------	-----------------	--------	---	--

a. Diluant : *m*-crésol/phénol

b. DLM : dose létale médiane

c. Diluant : solution salée

Tableau 16 : Résultats des études de toxicité subchronique et chronique sur le chlorhydrate de gemcitabine

Espèce, souche	N ^{bre} par sexe et par groupe; âge	Doses (mg/kg)	Voie d'administration	Durée du traitement	Paramètres évalués	Observations
Études de toxicité subchronique						
Chien, beagle	4/sexe; 7-9 mois	0, 0,1 (1 f.p.j.), 1,5 (2 f.p.sem.)	IV	3 mois	Survie; obs. clin.; examens physique et ophtalmique; poids corporel; consommation d'aliments; hématologie; valeurs biochimiques; analyse des urines; poids des organes; pathologie	Selles anormales; ↓ légère ou modérée réversible des leucocytes et des plaquettes dans le groupe recevant 1,5 mg/kg; ↓ minime réversible du nombre d'érythrocytes dans le groupe recevant 0,1 mg/kg; hypoplasie du thymus et des testicules ainsi que ↓ du pool de cellules myéloïdes post-mitotiques dans la moelle osseuse dans le groupe recevant 1,5 mg/kg
Souris, B6C3F ₁	15/sexe; 5-6 sem.	0, 1 (1 f.p.j.), 5, 20 (2 f.p.sem.), 40 (1 f.p.sem.)	IP	3 mois	Survie; obs. clin.; poids corporel; hématologie; valeurs biochimiques, poids des organes; pathologie	↓ hémoglobine, hématocrite, nombre d'érythrocytes et de leucocytes dans le groupe recevant 1 mg/kg; ↑ du poids de la rate et ↓ du poids des testicules; érythropoïèse splénique et spermatogénèse

Espèce, souche	N ^{bre} par sexe et par groupe; âge	Doses (mg/kg)	Voie d'administration	Durée du traitement	Paramètres évalués	Observations
Études de toxicité chronique						
Souris, CD-1	30/sexe; 5-6 sem.	0, 0,5 (1 f.p.j.), 5 (2 f.p.sem.), 40 (1 f.p.sem.)	IP	6 mois; rétablissement 2 mois	Survie; obs. clin.; poids corporel; hématologie; valeurs biochimiques, poids des organes; pathologie	Mortalité (3), ↓ et ↑ poids corporel; ↓ réversible du nombre d'érythrocytes et de lymphocytes, ↑ réversible de l'azote uréique sanguin et ↓ réversible des protéines totales, ↓ du poids des testicules, ↑ du poids de la rate, érythropoïèse splénique ainsi qu'hypoplasie lymphoïde dans le groupe recevant 0,5 mg/kg; hypospermatogenèse partiellement réversible chez tous les mâles traités
Souris, CD-1	15/sexe; 5-6 sem.	0, 0,006, 0,06, 0,3 (1 f.p.j.)	IP	6 mois; rétablissement 6 sem.	Survie; obs. clin.; poids corporel; consommation d'aliments; hématologie; valeurs biochimiques; analyse des urines; poids des organes; pathologie	Légère ↓ du poids corporel; ↓ réversible du nombre d'érythrocytes, ↓ poids des testicules; ↑ poids de la rate; hypospermatogenèse dans le groupe recevant 0,3 mg/kg; modifications partiellement réversibles de la rate et des testicules
Chien, beagle	3-4/sexe; 7-9 mois	0, 0,004, 0,04, 0,2 (1 f.p.j.), 0,3 (1 f.p.sem.)	IV	6 mois; rétablissement 6 sem.	Survie; obs. clin.; poids corporel; consommation d'aliments; examens ophtalmique et physique; ECG; hématologie; valeurs biochimiques; analyse des urines; poids des organes, pathologie	Légère ↓ réversible du nombre d'érythrocytes dans le groupe recevant 0,2 mg/kg; légère ↓ du nombre de lymphocytes et de neutrophiles dans les groupes recevant 0,2 et 0,3 mg/kg

Tableau 17 : Résultats des études de reproduction sur le chlorhydrate de gemcitabine

Espèce, souche	N ^{bre} par sexe et par groupe; âge	Doses (mg/kg)	Voie d'administration	Durée du traitement	Paramètres évalués	Observations
Souris, B6C3F1	20 M; 5 sem.	0, 0,05, 0,5 (1 f.p.j.); 3,5, 10 (1 f.p.sem.)	IP	10 sem. avant l'accouplement et tout au long de l'accouplement	Survie; obs. clin.; poids corporel; consommation d'aliments; performance d'accouplement; fertilité; résorptions; paramètres fœtaux; poids et histopathologie des testicules	↓ fertilité, implantations (0,5 mg/kg, 1 f.p.j.), ↓ poids des testicules, hypospermatogénèse (0,5 mg/kg/jour, ainsi que 3,5 et 10 mg/kg/sem.)
Souris, CD-1	25 F; 9 sem.	0, 0,5, 0,25, 1,5 (1 f.p.j.)	IV	2 sem. avant l'accouplement et jusqu'au jour 6 de la gestation	Survie; obs. clin.; poids corporel; consommation d'aliments; performance d'accouplement; fertilité; résorptions; paramètres fœtaux; hématologie; poids des organes	↓ viabilité fœtale; ↓ poids fœtal; ↑ % nanisme fœtal; légère ↑ de l'hématocrite; hémoglobine, volume globulaire moyen (VGM), teneur corpusculaire moyenne en hémoglobine (TCMH); ↑ poids de la rate (1,5 mg/kg/jour)
Souris, CD-1	25 F (tératologie); 20 F (postnatal); adultes, vierges	0, 0,05, 0,25, 1,5 (1 f.p.j.)	IV	Jours 6 à 15 de la gestation	Survie; obs. clin.; poids corporel; consommation d'aliments; reproduction (F ₀ et F ₁); paramètres fœtaux; mensurations de la progéniture (F ₀ et F ₁); comportements de F ₀ avant le sevrage et de F ₁ après le sevrage; hématologie (F ₀); pathologie (générations F ₀ et F ₁)	↑ écoulement vaginal et avortements; ↓ poids corporel, consommation d'aliments (1,5 mg/kg/jour). ↑ poids de la rate (0,05, 0,25, et 1,5 mg/kg/jour). ↓ poids du foie; ↑ poids du thymus; ↓ poids fœtal; ↓ malformations fœtales (1,5 mg/kg). ↓ naissances vivantes, ↓ survie de la progéniture; ↓ poids de la progéniture (1,5 mg/kg/jour). ↓ poids relatif des ovaires dans tous les groupes F ₁ ; ↓ réflexe de Moro chez les mâles F ₁ (groupes recevant 0,05 et 1,5 mg/kg/jour). ↑ VGM, TCMH (0,25 et 1,5 mg/kg/jour)
Souris, CD-1	25 F; adultes, vierges	0, 0,05, 0,1, 0,25, 1,5 (1 f.p.j.)	IV	Jour 15 de la gestation au jour 20 du post-partum	Survie; obs. clin.; poids corporel; consommation d'aliments; poids des organes (F ₀ et F ₁); reproduction et mensurations de la progéniture (F ₀ et F ₁); comportement avant et après le sevrage; hématologie (F ₀); pathologie (F ₀ et F ₁)	↓ viabilité fœtale; ↓ poids fœtal; ↑ malformations et déviations (0,1 mg/kg/jour), ↓ érythrocytes, hémoglobine, hématocrite (0,1 mg/kg/jour)

Espèce, souche	N ^{bre} par sexe et par groupe; âge	Doses (mg/kg)	Voie d'administration	Durée du traitement	Paramètres évalués	Observations
Lapin, Nouvelle-Zélande, blanc	20 F; adultes accouplées	0, 0,0015, 0,005, 0,1 (1 f.p.j.)	IV	Jours 6 à 18 de la gestation	Survie; obs. clin.; poids corporel; consommation d'aliments; hématologie, viabilité foetale, poids foetal, morphologie	↓ viabilité foetale; ↓ poids foetal; ↑ malformations et déviations (0,1 mg/kg/jour), ↓ érythrocytes, hémoglobine, hématoците (0,1 mg/kg/jour)

Tableau 18 : Résultats des études sur le pouvoir mutagène du chlorhydrate de gemcitabine

Type d'étude	Espèce, cellules	Voie d'administration	Doses et concentrations	Résultats
Ames	<i>Salmonella typhimurium</i> , <i>Escherichia coli</i>	Sans objet	125 à 5000 mcg/plaque	Négatifs avec et sans activation
Synthèse d'ADN non programmée	Hépatocytes de rats adultes	Sans objet	0,5 à 1000 mcg/mL	Négatifs
Mutation directe au locus de la thymidine kinase	Lymphome de souris L5178Y TK [±]	Sans objet	0,001 à 0,06 mcg/mL	Positifs avec et sans activation métabolique
Échange de chromatides sœurs dans la moelle osseuse	Hamster chinois	Intrapéritonéale	3,125 à 50 mcg/kg	Négatifs
Aberration chromosomique	Ovaire de hamster chinois	Sans objet	0,005 à 0,03 mcg/mL, 0,04 à 0,1 mcg/mL	Négatifs avec et sans activation métabolique
Micronoyau	Souris, moelle osseuse	Intraveineuse	0, 0,1875, 0,375, 0,75 mg/kg	Positifs

17 MONOGRAPHIE AYANT SERVI DE RÉFÉRENCE

- 1- GEMZAR Poudre pour solution, 200 mg et 1 g par flacon, contrôle de soumission 171741, Monographie de produit, Eli Lilly Canada. 28 AVR 2014.
- 2- ^{Pr}GEMCITABINE INJECTION solution, 38 mg / mL, contrôle de soumission 287075, Monographie de produit, Pfizer Canada ULC, 03 JAN 2025.

RENSEIGNEMENTS DESTINÉS AUX PATIENTS

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

PrGemcitabine injectable **Solution pour injection (prête à l'emploi)**

Lisez attentivement ce qui suit avant de commencer à recevoir **GEMCITABINE INJECTABLE** et chaque fois que vous recevez une perfusion. Ce feuillet est un résumé et il ne contient donc pas tous les renseignements pertinents au sujet de ce produit. Discutez avec votre professionnel de la santé de votre maladie et de votre traitement et demandez-lui si de nouveaux renseignements sur **GEMCITABINE INJECTABLE** sont disponibles.

Mises en garde et précautions importantes

- Gemcitabine injectable ne doit être prescrit que par des médecins expérimentés dans l'administration de chimiothérapies.
- Gemcitabine injectable est réservé à l'administration intraveineuse (i.v.).
- Gemcitabine injectable cause plus d'effets secondaires quand la perfusion dure plus de 60 minutes ou est administrée plus d'une fois par semaine.
- Gemcitabine injectable cause fréquemment une réduction du nombre de cellules dans le sang, ce qui peut, dans les cas sévères, faire augmenter le risque d'infection et de saignement. Si vous avez déjà reçu une chimiothérapie ou une radiothérapie, il est possible que votre nombre de cellules sanguines soit déjà bas.
- Pendant votre traitement par Gemcitabine injectable, votre professionnel de la santé vérifiera le nombre de cellules dans votre sang et le fonctionnement de vos reins et de votre foie en vous faisant passer des tests sanguins.
- Si le cancer s'est déjà propagé à votre foie, si vous avez une hépatite ou une cirrhose du foie, ou si vous consommez régulièrement une grande quantité d'alcool (alcoolisme), il se peut que le traitement par Gemcitabine injectable aggrave vos problèmes de foie.
- Un essoufflement peut apparaître ou s'aggraver au cours du traitement par Gemcitabine injectable. Cela pourrait être dû à l'aggravation d'un cancer du poumon ou aux effets du médicament. Dans un tel cas, communiquez immédiatement avec votre professionnel de la santé.

Pourquoi utilise-t-on Gemcitabine injectable?

Gemcitabine injectable est utilisé pour le traitement des adultes atteints d'un :

- cancer du poumon non à petites cellules (CPNPC) qui s'est propagé en dehors des poumons (localement avancé) ou dans d'autres parties du corps (métastatique). Chez ces patients, Gemcitabine injectable est administré seul ou en association avec un autre médicament;
- cancer du pancréas qui s'est propagé en dehors du pancréas (localement avancé) ou métastatique;
- cancer de la vessie qui s'est propagé en dehors de la vessie (localement avancé) ou métastatique. Chez ces patients, Gemcitabine injectable est administré en association avec un autre médicament;
- cancer du sein :
 - qui ne peut être enlevé chirurgicalement;

- qui est réapparu après un traitement (récidivant); ou
- métastatique.

Chez ces patients, Gemcitabine injectable est administré en association avec un autre médicament, le paclitaxel.

Comment Gemcitabine injectable agit-il?

Gemcitabine injectable est un médicament de chimiothérapie. Il agit sur les cellules qui se divisent rapidement en perturbant leur capacité à se diviser ou à se développer. Ce genre de médicament agit à la fois sur les cellules en santé et les cellules cancéreuses. Comme les cellules cancéreuses se divisent ou se développent plus rapidement que la plupart des cellules en santé, les médicaments de chimiothérapie comme Gemcitabine injectable sont efficaces pour le traitement de divers cancers.

Quels sont les ingrédients de Gemcitabine injectable?

Ingrédient médicinal : chlorhydrate de gemcitabine

Ingrédients non médicinaux : acide chlorhydrique, hydroxyde de sodium, eau pour injection

Gemcitabine injectable se présente sous les formes pharmaceutiques suivantes :

Solution stérile pour injection : 38 mg/mL de gemcitabine (sous forme de chlorhydrate de gemcitabine) dans des fioles renfermant 200 mg/5,3 mL, 1 g/26,3 mL et 2 g/52,6 mL de gemcitabine (sous forme de chlorhydrate de gemcitabine).

N'utilisez pas Gemcitabine injectable dans les cas suivants:

- vous avez eu une réaction allergique ou une réaction d'hypersensibilité à ce médicament ou à l'un de ses ingrédients.

Consultez votre professionnel de la santé avant de recevoir Gemcitabine injectable, afin d'aider à éviter les effets secondaires et assurer la bonne utilisation du médicament. Informez votre professionnel de la santé de tous vos problèmes et états de santé, notamment :

- si vous recevez également une radiothérapie;
- si vous avez des problèmes de foie, de rein ou de moelle osseuse.

Autres mises en garde

Faible nombre de cellules sanguines : Gemcitabine injectable peut changer temporairement le nombre de cellules dans le sang. Cet effet peut être plus fréquent chez les personnes de plus de 65 ans et chez les femmes. Votre professionnel de la santé fera analyser votre sang avant l'administration de chaque dose de Gemcitabine injectable pour surveiller le nombre de cellules sanguines qu'il contient. Si le nombre de vos globules rouges devient trop faible, vous pourriez devoir recevoir une transfusion de sang. Évitez d'utiliser de l'acide acétylsalicylique pendant que vous recevez Gemcitabine injectable. L'acide acétylsalicylique peut avoir un effet sur les plaquettes, ce qui pourrait favoriser les saignements.

Grossesse et allaitement – Renseignements pour les femmes :

- Si vous êtes enceinte ou vous songez à le devenir, ou si vous allaitez, vous devez discuter de certains risques avec votre professionnel de la santé.
- Évitez de tomber enceinte pendant que vous recevez Gemcitabine injectable. Il pourrait avoir des effets nocifs pour le bébé à naître. Vous devez utiliser une méthode contraceptive efficace pendant le traitement par Gemcitabine injectable et les 6 mois suivant l'administration de la dernière dose.

- N'allaitez pas au cours du traitement par Gemcitabine injectable, car il peut passer dans le lait maternel et nuire au bébé.

Contraception et fertilité – Renseignements pour les hommes :

- Évitez de concevoir un enfant pendant votre traitement par Gemcitabine injectable. Vous devez utiliser une méthode contraceptive efficace pendant toute la durée du traitement et les 3 mois qui suivront l'administration de la dernière dose.
- La gemcitabine peut altérer la fertilité. Cela veut dire que vous pourriez avoir de la difficulté à concevoir un enfant dans le futur.

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

Les produits ci-dessous pourraient interagir avec Gemcitabine injectable :

- radiothérapie

Consultez toujours votre professionnel de la santé avant de prendre un médicament quelconque.

Comment Gemcitabine injectable s'administre-t-il?

- Gemcitabine injectable vous sera administré par un professionnel de la santé dans un établissement de santé.
- Ce médicament sera administré à l'aide d'un tube inséré dans une de vos veines. Ce procédé s'appelle une perfusion intraveineuse (i.v.). Gemcitabine injectable est administré par perfusion intraveineuse sur une période de 30 minutes.
- Avant l'administration de chaque dose de votre traitement par Gemcitabine injectable, votre professionnel de la santé vérifiera le nombre de cellules dans votre sang et le fonctionnement de vos reins et de votre foie en vous faisant passer des tests sanguins. Votre professionnel de la santé effectuera également des examens physiques réguliers.

Dose habituelle : 1000 mg/m² ou 1250 mg/m²

- Votre professionnel de la santé déterminera la quantité de Gemcitabine injectable que vous recevrez et la fréquence à laquelle ce médicament vous sera administré. Cela dépendra de plusieurs facteurs :
 - votre taille et votre poids;
 - le type de cancer dont vous souffrez; et
 - si vous recevez d'autres médicaments.
- Si vous éprouvez des effets secondaires pendant votre traitement par Gemcitabine injectable, votre professionnel de la santé pourrait modifier votre dose ou interrompre temporairement ou définitivement votre traitement.

Surdose

Gemcitabine injectable sera administré sous la surveillance d'un médecin qualifié. Si vous recevez une trop grande quantité de Gemcitabine injectable, cela pourrait entraîner une baisse du nombre de vos cellules sanguines ou un engourdissement, des picotements, des démangeaisons, ou une sensation de brûlure ou de fourmillement sous votre peau.

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).

Dose omise

Si vous manquez une perfusion de Gemcitabine injectable, communiquez immédiatement avec votre professionnel de la santé.

Quels sont les effets secondaires qui pourraient être associés à Gemcitabine injectable?

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

- Nausées
- Constipation
- Fièvre
- Éruption cutanée
- Symptômes ressemblant à ceux de la grippe
- Picotements, engourdissements ou sensation de brûlure ou de fourmillement sous votre peau
- Endormissement ou somnolence
- Tremblements, tressautements, secousses ou spasmes musculaires
- Perte auditive
- Changements de l'humeur
- Maux de tête
- Douleur, douleurs musculaires, douleurs articulaires
- Maux de gorge ou douleur dans la bouche
- Perte de cheveux
- Difficulté à respirer (essoufflement)
- Enflure, douleur, rougeur ou sensation de brûlure au point d'injection

Gemcitabine injectable peut fausser les résultats de certaines analyses sanguines. Votre professionnel de la santé vous fera passer des analyses de sang avant chacun de vos traitements et en interprétera les résultats.

Effets secondaires graves et mesures à prendre			
Symptôme ou effet	Consultez votre professionnel de la santé		Cessez de recevoir le médicament et obtenez immédiatement des soins médicaux
	Dans les cas sévères seulement	Dans tous les cas	
TRÈS FRÉQUENT			
Dépression médullaire (faible nombre de cellules sanguines), notamment :		✓	

Effets secondaires graves et mesures à prendre			
Symptôme ou effet	Consultez votre professionnel de la santé		Cessez de recevoir le médicament et obtenez immédiatement des soins médicaux
	Dans les cas sévères seulement	Dans tous les cas	
<ul style="list-style-type: none"> • Leucopénie/neutropénie (faible nombre de globules blancs) : fièvre, fatigue, infection, douleurs et courbatures, symptômes ressemblant à ceux de la grippe • Anémie (faible quantité de globules rouges) : épuisement, sensation de faiblesse, essoufflement inhabituel ou teint pâle • Thrombocytopénie (faible nombre de plaquettes) : saignement des gencives, du nez ou de la bouche, ou tout saignement qui ne s'arrête pas, urine rougeâtre ou rosée, bleus inattendus 			
Diarrhée (selles molles ou liquides) : trois selles liquides ou plus par jour depuis plus de 24 heures		✓	
Réaction cutanée (réactions allergiques) : éruption cutanée/démangeaisons légères ou modérées, ou fièvre		✓	
Œdème (rétention aqueuse) : enflure des mains, des pieds et du visage		✓	
Vomissements	✓		
FRÉQUENT			
Neutropénie fébrile (faible nombre de globules blancs et fièvre) : température dépassant 38 °C, grands frissons		✓	
Stomatite (inflammation et douleur dans la bouche) : douleur, rougeur, enflure ou lésions dans la bouche	✓		

Effets secondaires graves et mesures à prendre			
Symptôme ou effet	Consultez votre professionnel de la santé		Cessez de recevoir le médicament et obtenez immédiatement des soins médicaux
	Dans les cas sévères seulement	Dans tous les cas	
Fatigue : sentiment d'être surmené, manque d'énergie, forte envie de dormir qui perturbent les activités quotidiennes	✓		
PEU FRÉQUENT			
Dyspnée (apparition ou aggravation d'un essoufflement) : difficulté à respirer, respiration bruyante, respiration très rapide et superficielle, augmentation de la fréquence cardiaque, respiration sifflante, douleur dans la poitrine			✓
Arythmie (battements de cœur irréguliers) : cœur qui bat rapidement, martèle ou cogne dans la poitrine, battements cardiaques rapides ou lents, douleur dans la poitrine, essoufflement			✓
Syndrome hémolytique et urémique (affection qui cause des lésions aux vaisseaux sanguins des reins) ou microangiopathie thrombotique (caillots de sang dans de petits vaisseaux sanguins) : fatigue et faiblesse extrêmes, taches de couleur pourpre ou rouge sous la peau, volume d'urine très faible ou absence d'urine, fièvre, frissons			✓
Insuffisance rénale (incapacité des reins à fonctionner normalement) : nausées, vomissements, fièvre, enflure des bras, des pieds et du visage, fatigue, soif, urine foncée, réduction ou augmentation du volume d'urine émis, présence de sang dans les urines, éruption cutanée, gain de poids, perte d'appétit, somnolence, confusion, coma			✓

Effets secondaires graves et mesures à prendre			
Symptôme ou effet	Consultez votre professionnel de la santé		Cessez de recevoir le médicament et obtenez immédiatement des soins médicaux
	Dans les cas sévères seulement	Dans tous les cas	
Insuffisance cardiaque (le cœur ne pompe pas suffisamment de sang) : essoufflement à l'effort ou en position couchée, battements de cœur rapides ou irréguliers, enflure des jambes, des chevilles et des pieds, toux qui ne s'en va pas, fatigue et faiblesse			✓
Insuffisance hépatique (incapacité du foie à fonctionner normalement) : jaunissement de la peau ou du blanc des yeux (jaunisse), douleur ou enflure dans la partie supérieure droite du ventre, nausées ou vomissements, urine anormalement foncée, fatigue inhabituelle, perte d'appétit inexplicquée			✓
RARE			
Infarctus du myocarde (crise cardiaque) : douleur ou gêne dans la poitrine, essoufflement, nausées, vertiges			✓
Syndrome de détresse respiratoire de l'adulte (inflammation sévère des poumons qui cause une insuffisance respiratoire) : essoufflement sévère, respiration laborieuse et rapide, toux, gêne dans la poitrine, battements cardiaques rapides, confusion et fatigue extrême			✓
Angéite périphérique (inflammation des vaisseaux sanguins) : maux de tête, fièvre, courbatures et douleurs, fatigue, perte de poids, changement de couleur de la peau, éruption cutanée inhabituelle et ulcères		✓	

Effets secondaires graves et mesures à prendre			
Symptôme ou effet	Consultez votre professionnel de la santé		Cessez de recevoir le médicament et obtenez immédiatement des soins médicaux
	Dans les cas sévères seulement	Dans tous les cas	
TRÈS RARE			
Syndrome d'encéphalopathie postérieure réversible (affection neurologique rare) : mal de tête accompagné de confusion, de convulsions ou de changement de la vision, perte de la parole, hypertension			✓
Syndrome de fuite capillaire (échappement de liquide par les petits vaisseaux sanguins dans les tissus environnants) : enflure généralisée, essoufflement ou gain de poids			✓
Syndrome de Stevens-Johnson et nécrolyse épidermique toxique (réactions cutanées sévères) : éruption cutanée sévère accompagnée de démangeaisons, de cloques ou de peau qui pèle			✓
Réaction anaphylactique (réaction allergique sévère) : éruption cutanée sévère accompagnée de rougeurs et de démangeaisons, enflure des mains, des pieds, des chevilles, du visage, des lèvres, de la bouche ou de la gorge (qui pourrait causer de la difficulté à avaler ou à respirer), respiration sifflante, cœur qui bat vite, sensation de faiblesse			✓
FRÉQUENCE INCONNUE			
Pustulose exanthématique aiguë généralisée (réaction cutanée sévère) : éruption rouge, squameuse et étendue, avec des bosses sous la peau, qui devient enflée, et cloques sur la peau, accompagnée de fièvre			✓
Toxidermie avec éosinophilie et symptômes généraux (réaction			✓

Effets secondaires graves et mesures à prendre			
Symptôme ou effet	Consultez votre professionnel de la santé		Cessez de recevoir le médicament et obtenez immédiatement des soins médicaux
	Dans les cas sévères seulement	Dans tous les cas	
sévère à un médicament) : éruption cutanée étendue, fièvre, ganglions lymphatiques enflés			

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

Déclaration des effets secondaires

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

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

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

Conservation

Gemcitabine injectable sera conservé par votre professionnel de la santé entre 2 °C et 8 °C, à l'abri du gel.

Avant de vous administrer Gemcitabine injectable, votre professionnel de la santé examinera la solution pour vérifier qu'elle ne contient pas de particules et qu'elle n'a pas changé de couleur.

Gemcitabine injectable sera conservé hors de la portée et de la vue des enfants.

Pour en savoir plus sur Gemcitabine injectable :

- Communiquez avec votre professionnel de la santé.
- Consultez la monographie intégrale rédigée à l'intention des professionnels de la santé, qui renferme également les Renseignements destinés aux patients. Ce document est disponible sur le site Web de Santé Canada (<https://www.canada.ca/fr/sante-canada/services/medicaments-produits-sante/medicaments/base-donnees-produits-pharmaceutiques.html>), le site Web du fabricant (www.pfizer.ca), ou peut être obtenu en composant le 1-800-463-6001.

Le présent feuillet a été rédigé par :

Hikma Canada Limited
Mississauga, Ontario L5R 3P9

Dernière révision : 2026-02-09