

MONOGRAPHIE DU PRODUIT
COMPRENANT LES INFORMATIONS SUR LA MÉDICATION DU PATIENT

PrRESOTRAN®

Comprimés de prucalopride

Comprimés, 1 mg de prucalopride (sous forme de succinate de prucalopride), voie orale
Comprimés, 2 mg de prucalopride (sous forme de succinate de prucalopride), voie orale

Agent procinétique

Amdipharm Limited
3 Burlington Road,
Dublin 4,
Irlande

Date de l'autorisation
initiale :
02 DÉC 2011

Date de révision :
NOV 08, 2023

Importé par :
Methapharm Inc.
81 Sinclair Blvd
Brantford, ON, N3S 7X6

Numéro de contrôle de la présentation : 275504

Tous droits afférents à une marque de commerce sont utilisés en vertu d'une licence.

RÉCENTES MODIFICATIONS IMPORTANTES DE L'ÉTIQUETTE

TABLE DES MATIÈRES

Les sections ou sous-sections qui ne s'appliquent pas au moment de l'autorisation ne sont pas répertoriées.

RÉCENTES MODIFICATIONS IMPORTANTES DE L'ÉTIQUETTE	2
TABLE DES MATIÈRES.....	2
PARTIE I : INFORMATIONS POUR LES PROFESSIONNELS DE LA SANTÉ	4
1 LES INDICATIONS.....	4
1.1 Pédiatrie	4
1.2 Gériatrie	4
2 CONTRE-INDICATIONS	4
3 POSOLOGIE ET ADMINISTRATION.....	5
3.1 Considérations posologiques	5
3.2 Posologie recommandée et modification posologique	5
3.3 Administration	5
3.4 Dose oubliée.....	6
4 SURDOSAGE	6
5 FORMES POSOLOGIQUES, TENEUR, COMPOSITION ET CONDITIONNEMENT.....	7
6 MISES EN GARDE ET PRÉCAUTIONS	7
6.1 Populations particulières	9
6.1.1 Femmes enceintes	9
6.1.2 Allaitement.....	10
6.1.3 Pédiatrie	10
6.1.4 Gériatrie	10
7 EFFETS INDÉSIRABLES	10
7.1 Aperçu des effets indésirables.....	10
7.2 Réactions indésirables observées au cours des essais cliniques	11
7.3 Réactions indésirables moins courantes observées au cours des essais cliniques	14
8 INTERACTIONS MÉDICAMENTEUSES	15
8.1 Aperçu	15
8.2 Interactions médicament-style de vie	15
8.3 Interactions médicament-médicament	15
8.4 Interactions médicament-aliment	16
8.5 Interactions médicament-plante médicinale.....	16
8.6 Interactions médicament-épreuves de laboratoire.....	16
9 MODE D'ACTION ET PHARMACOLOGIE CLINIQUE.....	16
9.1 Mode d'action	16
9.2 Pharmacodynamique	17
9.3 Pharmacocinétique	18

10	ENTREPOSAGE, STABILITÉ ET TRAITEMENT	23
11	INSTRUCTIONS PARTICULIÈRES DE MANIPULATION	23
PARTIE II : RENSEIGNEMENTS SCIENTIFIQUES.....		24
12	RENSEIGNEMENTS PHARMACEUTIQUES	24
13	ESSAIS CLINIQUES.....	25
13.1	Essais cliniques par constipation chronique	25
14	MICROBIOLOGIE.....	37
15	TOXICOLOGIE NON CLINIQUE	37
RENSEIGNEMENTS POUR LE PATIENT SUR LE MÉDICAMENT		42

PARTIE I : INFORMATIONS POUR LES PROFESSIONNELS DE LA SANTÉ

1 LES INDICATIONS

RESOTRAN® (comprimés de succinate de prucalopride) est indiqué pour :

- Le traitement de la constipation idiopathique chronique chez les femmes adultes pour qui les laxatifs ne procurent pas un soulagement adéquat

Il y avait un nombre insuffisant de patients de sexe masculin dans les essais cliniques pour démontrer l'efficacité. L'efficacité du prucalopride a été établie dans des études en double aveugle contrôlées par placebo d'une durée allant jusqu'à 3 mois. Dans le cas de traitements prolongés, les avantages du traitement devraient être réévalués à intervalles réguliers. Si le traitement par prucalopride n'est pas efficace pendant les 4 premières semaines, le traitement doit être interrompu.

1.1 Pédiatrie

Pédiatrie (< 18 ans) : Aucune donnée n'est disponible pour Santé Canada, par conséquent, Santé Canada n'a pas autorisé d'indication pour un usage pédiatrique.

1.2 Gériatrie

Gériatrie (> 65 ans) : L'efficacité de RESOTRAN® a été étudiée chez des sujets âgés de 65 ans et plus. Les études cliniques démontrent qu'une efficacité similaire à celle observée dans la population étudiée sous l'âge de 65 ans peut être atteinte à une dose plus faible (c'est-à-dire 1 mg) (*voir 6 FORMES POSOLOGIQUES, TENEUR, COMPOSITION ET CONDITIONNEMENT et 14 ESSAIS CLINIQUES*).

2 CONTRE-INDICATIONS

Le succinate de prucalopride est contre-indiqué chez :

- Les patients hypersensibles à ce médicament ou à tout ingrédient de la formulation, y compris tout ingrédient non médicinal ou composant du contenant. Pour une liste complète, voir 6 FORMES POSOLOGIQUES, TENEUR, COMPOSITION, ET CONDITIONNEMENT.
- Patients présentant une insuffisance rénale nécessitant une dialyse, voir 10.3 Pharmacocinétique.
- Les patients qui présentent une perforation ou une obstruction intestinale due à un trouble structurel ou fonctionnel de la paroi intestinale, un iléus obstructif, des maladies inflammatoires graves du tractus intestinal comme la maladie de Crohn, une rectocolite hémorragique ou un mégacôlon/mégarectum toxique.

3 POSOLOGIE ET ADMINISTRATION

3.1 Considérations posologiques

- En raison du mode d'action spécifique de RESOTRAN[®] (stimulation de la motilité propulsive), la prise d'une dose quotidienne supérieure à 2 mg ne devrait pas augmenter l'efficacité du produit.
- Si la prise de RESOTRAN[®] une fois par jour n'est pas efficace durant les quatre premières semaines de traitement, celui-ci doit être interrompu.
- L'efficacité du prucalopride a été établie dans des études en double aveugle contrôlées par placebo d'une durée allant jusqu'à 3 mois. Dans le cas de traitements prolongés, les avantages du traitement devraient être réévalués à intervalles réguliers.

3.2 Posologie recommandée et modification posologique

Adultes : 2 mg une fois par jour. En cas d'absence de selles durant 3 à 4 jours, les patients doivent être invités à en informer leur médecin et celui-ci doit envisager un laxatif additionnel approprié pour le traitement d'urgence de la constipation (par ex., traitement de secours) pendant le traitement en cours par RESOTRAN[®].

Personnes âgées (> 65 ans) : Comprimé de 1 mg une fois par jour (*voir [10.3 Pharmacocinétique](#)*) ; si nécessaire, la dose peut être augmentée à 2 mg une fois par jour.

Enfants (< 18 ans) :

Santé Canada n'a pas autorisé une indication pour un usage pédiatrique (*voir [10.3 Pharmacocinétique](#)*).

Patients atteints d'insuffisance rénale :

La dose pour les patients atteints d'insuffisance rénale sévère (DFG < 30 mL/min/1,73 m²) est de 1 mg une fois par jour (*voir [2 CONTRE-INDICATIONS](#) et [10.3 Pharmacocinétique](#)*). Aucune modification posologique n'est nécessaire chez les patients présentant une insuffisance rénale légère à modérée.

Patients atteints d'insuffisance hépatique :

Les patients présentant une insuffisance hépatique sévère (classe C de Child-Pugh) commencent par 1 mg une fois par jour, qui peut être augmenté à 2 mg si nécessaire pour améliorer l'efficacité et si la dose de 1 mg est bien tolérée (*voir [10 PHARMACOLOGIE CLINIQUE, Populations et affections particulières](#)*). Aucune modification posologique n'est nécessaire chez les patients présentant une insuffisance hépatique légère à modérée.

3.3 Administration

Les comprimés pelliculés RESOTRAN[®] sont à usage oral et peuvent être pris avec ou sans nourriture, à tout moment de la journée.

3.4 Dose oubliée

Le prucalopride a une demi-vie terminale d'environ 1 journée. La dose ne doit pas être doublée pour compenser une dose oubliée.

4 SURDOSAGE

Dans une étude menée chez des sujets sains, le traitement par RESOTRAN® a été bien toléré lorsqu'il était administré selon un schéma d'augmentation de la dose jusqu'à 20 mg une fois par jour (10 fois la dose thérapeutique recommandée). Un surdosage peut entraîner des symptômes résultant d'une exagération des effets pharmacodynamiques connus du médicament et inclure des céphalées, des nausées et des diarrhées. Aucun traitement spécifique n'est disponible pour un surdosage de RESOTRAN®. En cas de surdosage, le patient doit être traité de manière symptomatique et des mesures de soutien doivent être mises en place, si nécessaire. Une perte importante de liquide par diarrhée ou vomissements peut nécessiter une correction des perturbations électrolytiques.

Pour la prise en charge d'une surdose suspectée du médicament, contactez votre centre antipoison régional.
--

5 FORMES POSOLOGIQUES, TENEUR, COMPOSITION ET CONDITIONNEMENT

Tableau 1 : Formes posologiques, Teneur, Composition et Conditionnement

Voie d'administration	Forme posologique / teneur	Ingrédients non médicinaux
Orale	Comprimé pelliculé 1 mg et 2 mg	1 mg : Comprimé nu : Dioxyde de silicium colloïdal, lactose monohydraté, stéarate de magnésium et cellulose microcristalline. Enrobage : Hypromellose, lactose monohydraté, macrogol 3000, triacétine et dioxyde de titane 2 mg : Comprimé nu : Dioxyde de silicium colloïdal, lactose monohydraté, stéarate de magnésium et cellulose microcristalline Enrobage : FD&C Bleu n° 2, laque d'aluminium, hypromellose, oxyde de fer rouge, oxyde de fer jaune, lactose monohydraté, macrogol 3000, triacétine et dioxyde de titane

RESOTRAN est disponible sous forme de comprimés pelliculés contenant 1 mg ou 2 mg de prucalopride (sous forme de succinate de prucalopride). Les deux dosages des comprimés pelliculés RESOTRAN sont disponibles en plaquettes thermoformées unitaires en aluminium/aluminium perforé contenant 7 comprimés. Chaque boîte contient 28 comprimés pelliculés :

- 1 mg – comprimés blancs à blanc cassé, ronds et biconvexes, marqués « PRU 1 » sur une face
- 2 mg – comprimés roses, ronds et biconvexes marqués « PRU 2 » sur une face

6 MISES EN GARDE ET PRÉCAUTIONS

Généralités

Les patients présentant une maladie concomitante grave et cliniquement instable (par ex. maladie hépatique, cardiovasculaire ou pulmonaire, troubles neurologiques ou psychiatriques, cancer ou SIDA et autres troubles endocriniens) ainsi que les patients atteints de diabète sucré insulino-dépendant n'ont pas été étudiés. Il convient d'être prudent lors de la prescription de RESOTRAN® à des patients atteints de ces maladies.

Carcinogénèse et mutagenèse

Le prucalopride a été testé faiblement positif pour la souche bactérienne TA100 du test d'Ames et était négatif ou équivoque dans plusieurs autres tests de génotoxicité *in vitro* et *in vivo*. Le prucalopride a augmenté l'incidence des tumeurs hépatiques, thyroïdiennes, mammaires, hypophysaires, de la médullosurrénale et des cellules d'îlots pancréatiques chez la souris et/ou le rat. Les études mécanistiques ont indiqué que la hausse des incidences des tumeurs peut être due aux mécanismes épigénétiques propres aux rongeurs et/ou qu'elle se produisait à une exposition 60 fois supérieure par rapport à celle chez les humains (*voir 16 TOXICOLOGIE NON CLINIQUE*).

Cardiovasculaire

RESOTRAN® doit être utilisé avec prudence chez les patients ayant des antécédents d'arythmie ou de maladie cardiovasculaire ischémique. RESOTRAN® a été associé à une légère augmentation de la fréquence cardiaque chez les volontaires en bonne santé, ainsi qu'à un raccourcissement de l'intervalle PR (*voir 10 PHARMACOLOGIE CLINIQUE, Électrocardiographie*). La prudence s'impose pour les patients dont l'état peut être aggravé par une augmentation de la fréquence cardiaque, par exemple une cardiopathie ischémique ou des tachyarythmies (*voir 8 EFFETS INDÉSIRABLES*).

La prudence s'impose également pour les patients présentant des syndromes de pré-excitation tels que le syndrome de Wolff-Parkinson-White ou le syndrome de Lown-Ganong-Levine, ou des troubles du rythme du nœud auriculo-ventriculaire, tels que des rythmes jonctionnels du nœud auriculo-ventriculaire ayant une activation rétrograde ou des rythmes auriculaires ectopiques.

Des palpitations ont été rapportées au cours des études cliniques. Une surveillance clinique est recommandée en particulier chez les patients souffrant de maladies cardiovasculaires. Si les palpitations sont sévères et persistantes, les patients doivent consulter leur médecin.

Appareil digestif

En cas de diarrhée aiguë, l'efficacité des contraceptifs oraux peut être diminuée et l'utilisation d'une méthode contraceptive complémentaire est recommandée pour prévenir un éventuel échec de la contraception orale (*voir la notice du contraceptif oral*).

En cas de diarrhée grave ou persistante durant le traitement, il convient d'avertir les patients d'interrompre la prise de RESOTRAN® et de consulter leur médecin.

La colite ischémique est un événement indésirable potentiel et rare. Aucun cas de colite ischémique n'a été signalé avec RESOTRAN® au cours des études cliniques. Néanmoins, il convient de recommander aux patients d'arrêter le traitement par RESOTRAN® et de consulter leur médecin s'ils développent des symptômes abdominaux graves, persistants et/ou s'aggravant, une diarrhée sanglante ou un saignement rectal.

Hépatique/biliaire/pancréatique

La prudence s'impose lors de la prescription de RESOTRAN® à des patients atteints d'insuffisance

hépatique grave (classe C de Child-Pugh) en raison des données limitées chez les patients atteints d'insuffisance hépatique grave (*voir 4 POSOLOGIE ET ADMINISTRATION*).

Surveillance et épreuves de laboratoire

Les paramètres de laboratoire ont été examinés pour détecter les changements au fil du temps. L'incidence globale des valeurs de laboratoire anormales était similaire entre les sujets traités par placebo et ceux par prucalopride dans les études de phase 2 et 3 à double insu contrôlées par placebo. Aucune tendance cohérente ou cliniquement pertinente liée au traitement n'a été relevée.

Déficience psychomotrice

Aucune étude sur les effets de RESOTRAN[®] sur l'aptitude à conduire des véhicules et à utiliser des machines n'a été réalisée. RESOTRAN[®] a été associé à des étourdissements et à de la fatigue, en particulier pendant le premier jour du traitement, ce qui peut avoir un effet sur l'aptitude à la conduite automobile et à l'utilisation de machines (*voir 8 EFFETS INDÉSIRABLES*).

Psychiatrique

Des suicides, des tentatives de suicide et des idées suicidaires ont été rapportés dans des essais cliniques. Aucune relation de cause à effet entre le traitement au RESOTRAN[®] et un risque accru d'idées et de comportements suicidaires n'a été établie. Les patients doivent être surveillés à la recherche d'une aggravation persistante de la dépression ou de l'apparition de pensées et de comportements suicidaires. Conseillez aux patients, à leurs soignants et aux membres de leur famille d'être attentifs à tout changement inhabituel d'humeur ou de comportement, et d'arrêter RESOTRAN[®] et de contacter immédiatement le prestataire de soins de santé.

Système rénal

L'excrétion rénale est la principale voie d'élimination du prucalopride (*voir 10.3 Pharmacocinétique*). Une dose de 1 mg est recommandée chez les patients présentant une insuffisance rénale sévère (*voir 4 POSOLOGIE ET ADMINISTRATION*). Les patients atteints d'insuffisance rénale sévère doivent être surveillés attentivement en raison de données de tolérance limitées.

Sensibilité/Résistance

Intolérance au galactose

Les comprimés contiennent du lactose monohydraté. Les patients présentant des problèmes héréditaires rares d'intolérance au galactose, de déficit en lactase de Lapp ou de malabsorption du glucose/galactose ne doivent pas prendre ce médicament.

6.1 Populations particulières

6.1.1 Femmes enceintes

- Des cas d'avortement spontané ont été observés au cours des études cliniques, bien qu'en présence d'autres facteurs de risque la relation avec RESOTRAN[®] soit inconnue.

- Les études animales n'indiquent pas d'effets nocifs directs ou indirects sur la grossesse, le développement embryonnaire/fœtal, la parturition ou le développement postnatal.

Les données sur la prise de RESOTRAN[®] pendant la grossesse sont très limitées. RESOTRAN[®] n'est pas recommandé pendant la grossesse. Les femmes en âge de procréer doivent utiliser une contraception efficace pendant le traitement par RESOTRAN[®].

6.1.2 Allaitement

Le prucalopride est excrété dans le lait maternel. En l'absence de données chez l'humain, il n'est pas recommandé d'utiliser RESOTRAN[®] pendant l'allaitement (*voir 10.3 Pharmacocinétique*).

6.1.3 Pédiatrie

Pédiatrie (< 18 ans) : RESOTRAN[®] n'est pas recommandé chez les enfants. Aucune donnée n'est disponible pour Santé Canada, par conséquent, Santé Canada n'a pas autorisé d'indication pour un usage pédiatrique.

6.1.4 Gériatrie

Gériatrie (> 65 ans) : Des preuves limitées n'indiquent pas de changement dans le profil d'innocuité du prucalopride autre qu'une augmentation de certains événements associés à l'âge dans la population générale.

Les patients gériatriques sont susceptibles d'avoir une fonction rénale réduite et, par conséquent, une dose initiale plus faible doit être envisagée dans ce groupe de patients (*voir 7 MISES EN GARDE ET PRÉCAUTIONS/Système rénal et 4 POSOLOGIE ET ADMINISTRATION*).

7 EFFETS INDÉSIRABLES

7.1 Aperçu des effets indésirables

Les événements indésirables ont été compilés à partir d'études contrôlées de phase 2/3. Des doses allant jusqu'à 4 mg de prucalopride ont été utilisées dans ces études.

RESOTRAN[®] a été administré par voie orale à 2 717 patients souffrant de constipation chronique dans le cadre d'études cliniques contrôlées. Parmi ces patients, 938 patients ont reçu RESOTRAN[®] à la dose recommandée de 2 mg par jour, tandis que 1 361 patients ont été traités avec 4 mg de RESOTRAN[®] par jour.

Dans l'ensemble, des événements indésirables sont survenus chez 69 % des sujets traités par prucalopride et 60 % des sujets traités par placebo. Les événements indésirables les plus fréquents (≥ 10 %) rencontrés avec RESOTRAN[®] sont des troubles gastro-intestinaux (nausées, diarrhée, douleurs abdominales) et du système nerveux (céphalées). Environ la moitié des événements indésirables de nausées, diarrhées et céphalées sont survenus au cours des 1 à 2 premiers jours de traitement. Pour les douleurs abdominales, environ 36 % sont survenues au début du traitement. La majorité de ces événements indésirables étaient d'intensité légère à

modérée. L'incidence de ces événements indésirables avait tendance à augmenter avec la dose (voir tableau 2 ci-dessous).

Les événements indésirables graves apparus sous traitement (indépendamment de la causalité) étaient faibles et similaires entre le groupe prucalopride (2,1 %) et le groupe placebo (1,9 %). Les événements indésirables graves signalés par ≥ 2 sujets soupçonnés d'être liés au médicament comprennent des douleurs abdominales et des céphalées. Des événements indésirables graves ont été signalés chez 18,4 % des patients du groupe prucalopride contre 13,6 % dans le groupe placebo et 7,1 % et 2,8 % des patients traités par prucalopride et par placebo ont interrompu le traitement, respectivement.

Les effets indésirables les plus fréquemment rapportés ayant entraîné l'arrêt du traitement étaient liés à des troubles gastro-intestinaux (rapportés par 5,0 % des sujets traités par prucalopride et 1,5 % dans le groupe placebo) et des troubles du système nerveux tels que des céphalées (2,3 % et 0,4 %, respectivement). L'incidence de ces effets indésirables avait tendance à augmenter avec la dose.

7.2 Réactions indésirables observées au cours des essais cliniques

Les essais cliniques sont menés dans des conditions très précises. Les taux d'effets indésirables sont observés dans les essais cliniques ; par conséquent, ils peuvent ne pas refléter les taux observés dans la pratique et ne doivent pas être comparés aux taux observés dans les essais cliniques d'un autre médicament. Les informations sur les effets indésirables issues des essais cliniques peuvent être utiles pour identifier et estimer les taux d'effets indésirables des médicaments dans le cadre d'une utilisation réelle.

Tableau 2 : Événements indésirables liés au traitement survenant plus fréquemment dans le groupe prucalopride combiné que dans le groupe placebo d'au moins 0,5 % et avec au moins 1 % de patients présentant un EI dans n'importe quelle population des groupes à traitement par prucalopride : Toutes les études de phase II/III à double insu contrôlées par placebo chez des patients souffrant de constipation chronique

Classe de système d'organes Terme préféré Nombre total de patients	prucalopride 0,5 mg	prucalopride 1mg	prucalopride 2mg	prucalopride 4mg	Tout le prucalopride	placebo
	N= 110 (%)	N= 308(%)	N= 938(%)	N= 1361(%)	N= 2717(%)	N= 1369 (%)
Affections cardiaques						
Palpitations	1 (0,9)	3 (1,0)	7 (0,7)	26 (1,9)	37 (1,4)	9 (0,7)
Affections gastro-intestinales						
Nausée	7 (6,4)	31 (10,1)	157 (16,7)	267 (19,6)	462 (17,0)	106 (7,7)

Diarrhée	5 (4,5)	23 (7,5)	111 (11,8)	191 (14,0)	330 (12,1)	45 (3,3)
Vomissement	5 (4,5)	6 (1,9)	43 (4,6)	72 (5,3)	126 (4,6)	32 (2,3)
Douleur abdominale haute	4 (3,6)	12 (3,9)	40 (4,3)	71 (5,2)	127 (4,7)	37 (2,7)
Douleur abdominale	7 (6,4)	22 (7,1)	110 (11,7)	142 (10,4)	281 (10,3)	128 (9,3)
Bruits intestinaux anormaux	1 (0,9)	3 (1,0)	16 (1,7)	17 (1,2)	37 (1,4)	5 (0,4)
Flatulence	3 (2,7)	11 (3,6)	43 (4,6)	67 (4,9)	124 (4,6)	52 (3,8)
Dyspepsie	2 (1,8)	4 (1,3)	23 (2,5)	42 (3,1)	71 (2,6)	29 (2,1)
Gêne abdominale	0 (0,0)	4 (1,3)	11 (1,2)	22 (1,6)	37 (1,4)	13 (0,9)
Hémorragie rectale	1 (0,9)	1 (0,3)	11 (1,2)	21 (1,5)	34 (1,3)	11 (0,8)
Troubles gastriques	1 (0,9)	1 (0,3)	3 (0,3)	19 (1,4)	24 (0,9)	5 (0,4)
Gastro-entérite	1 (0,9)	3 (1,0)	5 (0,5)	7 (0,5)	16 (0,6)	2 (0,1)
Troubles généraux et anomalies au site d'administration						
Fatigue	1 (0,9)	7 (2,3)	24 (2,6)	41 (13,0)	73 (2,7)	21 (1,5)
Malaise	1 (0,9)	2 (0,6)	6 (0,6)	18 (1,3)	27 (1,0)	5 (0,4)
Pyrexie	0 (0,0)	2 (0,6)	8 (0,9)	15 (1,1)	25 (0,9)	2 (0,1)
Affections du système nerveux						
Céphalées	12 (10,9)	43 (14,0)	204 (21,7)	329 (24,2)	588 (21,6)	162 (11,8)
Sensations vertigineuses	2 (1,8)	8 (2,6)	41 (4,4)	56 (4,1)	107 (3,9)	25 (1,8)
Migraine	2 (1,8)	4 (1,3)	13 (1,4)	14 (1,0)	33 (1,2)	9 (0,7)
Affections musculo-squelettiques et systémiques						
Spasmes musculaires	3 (2,7)	2 (0,6)	18 (1,9)	26 (1,9)	49 (1,8)	15 (1,1)
Troubles du métabolisme et de la nutrition						
Anorexie	0 (0,0)	1 (0,3)	8 (0,9)	15 (1,1)	24 (0,9)	4 (0,3)
Affections de la peau et du tissu sous-cutané						
Hyperidrose	0 (0,0)	3 (1,0)	3 (0,3)	10 (0,7)	16 (0,6)	1 (0,1)
Troubles rénaux et urinaires						
Pollakiurie	0 (0,0)	1 (0,3)	12 (1,3)	17 (1,2)	30 (1,1)	3 (0,2)

RESOTRAN® a été administré par voie orale à 2 717 patients souffrant de constipation chronique

dans le cadre d'études cliniques contrôlées. Parmi ces patients, 938 patients ont reçu RESOTRAN® à la dose recommandée de 2 mg par jour, tandis que 1 361 patients ont été traités avec 4 mg de RESOTRAN® par jour.

Dans les trois études de base, un total de 659 patients ont été traités par 2 mg et 4 mg de prucalopride pendant une durée allant jusqu'à 12 semaines. L'exposition totale en personnes-années au prucalopride dans les études à double insu contrôlées par placebo était de 406 ans, comparativement à 216 personnes-années d'exposition dans le groupe placebo.

Des événements indésirables signalés par au moins 1,0 % des patients dans n'importe quel groupe de traitement au prucalopride et montrant une différence d'au moins 0,5 % entre tous les groupes prucalopride et placebo dans la phase 2 (durée de 4 semaines), trois études de phase 3 (durée de 4 semaines) et trois essais pivots en double-aveugle contrôlés par placebo (d'une durée de 12 semaines) chez des patients souffrant de constipation idiopathique chronique sont présentés dans le tableau 2.

Au total, 564 patients âgés (≥ 65 ans) souffrant de constipation chronique ont été traités par RESOTRAN® dans l'ensemble des études à double insu. Comme pour le groupe de tranche d'âge inférieure, les effets indésirables les plus fréquents avec le traitement par prucalopride chez les personnes âgées (> 65 ans) étaient les troubles gastro-intestinaux et les céphalées. Aucune augmentation cliniquement significative des événements indésirables n'a été observée dans les groupes traités par RESOTRAN® par rapport au groupe placebo.

Les patients âgés (N = 166) ont été suivis pendant au moins 6 mois dans le cadre d'une étude ouverte. Le nombre (%) de patients âgés ayant signalé des effets indésirables était le suivant : étourdissements 12 (7,2 %), intervention chirurgicale 12 (7,2 %), anémie 8 (4,8 %), augmentation de la créatine phosphokinase 8 (4,8 %), anxiété 7 (4,2 %), palpitations 6 (3,6 %), extrasystoles 3 (1,8 %), fibrillation auriculaire 3 (1,8 %), hypertension aggravée 3 (1,8 %), ECG anormal spécifique 3 (1,8 %), infarctus du myocarde 3 (1,8 %), syncope 2 (1,2 %), angine de poitrine aggravée 1 (0,6 %).

Dans les essais cliniques de phases 2 et 3 en double aveugle, contrôlés par placebo chez des patients souffrant de constipation chronique, l'incidence d'un critère composite d'événements indésirables liés au rythme auriculaire (fibrillation auriculaire, extrasystoles supraventriculaires, flutter auriculaire, tachycardie supraventriculaire, arythmie supraventriculaire, sinus arythmie, tachycardie sinusale) était plus élevée avec le prucalopride 1 à 2 mg (0,6 %) qu'avec le placebo (0,1 %).

Comportements/idées suicidaires

Dans les essais cliniques en double aveugle, un patient a signalé une tentative de suicide 7 jours après la fin du traitement par RESOTRAN® à 2 mg une fois par jour ; aucune n'a été rapportée chez les patients sous placebo. Dans les essais ouverts, deux patients ont signalé une tentative de suicide et un autre patient a signalé des idées suicidaires. Il a été signalé que deux patients, préalablement traités par RESOTRAN® 2 mg ou 4 mg, avaient mis fin à leurs jours ; tous deux avaient arrêté la prise de RESOTRAN® au moins un mois avant l'événement.

7.3 Réactions indésirables moins courantes observées au cours des essais cliniques

Affections de l'oreille et du labyrinthe : vertiges

Troubles généraux et anomalies au site d'administration : fièvre, douleurs thoraciques

Troubles du métabolisme et de la nutrition : anorexie

Troubles du système nerveux : tremblements, migraine

Troubles psychiatriques : anxiété

Troubles rénaux : incontinence urinaire

Événements indésirables graves signalés au cours de toutes les études contrôlées à double insu :

L'incidence globale des événements indésirables graves liés au traitement (indépendamment de la causalité) était faible et similaire entre le groupe prucalopride (2,1 %) et le groupe placebo (1,9 %). Les événements indésirables graves signalés par jusqu'à 3 sujets traités par prucalopride (0,1 %) sont indiqués ci-dessous :

Affections cardiaques : tachycardie supraventriculaire

Interruption de traitement : Les effets indésirables les plus fréquemment rapportés ayant entraîné une interruption dans le cadre des études de phase 2/3 à double insu contrôlées contre placebo étaient liés à des troubles gastro-intestinaux (rapportés par 5,0 % des sujets traités par prucalopride et 1,5 % dans le groupe placebo) et à des céphalées (2,3 % et 0,4 %, respectivement). Les étourdissements ont conduit à une interruption pour 0,5 % et 0,1 %, respectivement. L'incidence de ces effets indésirables avait tendance à augmenter avec la dose.

Affections gastro-intestinales : douleurs abdominales, constipation

Troubles généraux : douleurs thoraciques

Infections et infestations : bronchite, pneumonie

Affections du système nerveux : céphalées

Troubles psychiatriques : anxiété

Pathologies de l'appareil génital et mammaires : hémorragie vaginale

Actes chirurgicaux et médicaux : abdominoplastie, hystérectomie

Événements indésirables graves (SAE) signalés au cours des études ouvertes de suivi

(N = 2 595) : Les SAE signalés dans au moins 3 cas (0,1 %) et allant jusqu'à 0,3 % sont les suivants :

Affections cardiaques : angine de poitrine, infarctus du myocarde, fibrillation auriculaire

Affections gastro-intestinales : douleurs abdominales, constipation, vomissements, nausées, diarrhée, pancréatite

Troubles généraux et anomalies au site d'administration : douleurs thoraciques

Troubles hépatobiliaires : lithiase biliaire, cholécystite

Infections et infestations : gastro-entérite, pneumonie, sinusite, infection urinaire

Affections du système nerveux : céphalées, syncope

Troubles psychiatriques : état de confusion, dépression

État périnatal et puerpéral : grossesse, avortement spontané
Pathologies de l'appareil génital et mammaires : kyste ovarien
Actes chirurgicaux et médicaux : hystérectomie, cholécystectomie, colectomie
Affections respiratoires, thoraciques et médiastinales : dyspnée

SAE signalés dans l'étude compassionnelle : (dans au moins 2 cas) colectomie

8 INTERACTIONS MÉDICAMENTEUSES

8.1 Aperçu

Les données *in vitro* indiquent que le prucalopride a un faible potentiel d'interaction. Environ 60 % de la dose est excrétée sous forme inchangée dans l'urine par filtration passive et transporteurs rénaux actifs (glycoprotéine P (P-gp) et BCRP). Les concentrations thérapeutiques de prucalopride ne devraient pas avoir d'incidence sur le métabolisme induit par le CYP des produits médicinaux coadministrés. Le prucalopride est un faible substrat pour la P-gp et la BCRP. Le prucalopride est un faible inhibiteur *in vitro* des transporteurs P-gp et BCRP, et il ne s'agit pas d'un inhibiteur significatif des transporteurs OATP1B1, OATP1B3, OAT1, OAT3, BSEP et MRP2.

8.2 Interactions médicament-style de vie

Aucune information n'est disponible.

8.3 Interactions médicament-médicament

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

Tableau 3 : Interactions médicament-médicament établies ou potentielles

Nom propre/usuel	Source des données	Effet	Commentaire clinique
Kétoconazole, vérapamil, cyclosporine A et quinidine	T	Un puissant inhibiteur du CYP3A4 et de la P-gp a augmenté l'aire sous la courbe (ASC) du prucalopride d'environ 40 %.	N / A
Warfarine, alcool, paroxétine ou contraceptifs oraux	CT	Aucun effet cliniquement pertinent	N / A
Digoxine	CT	Diminution de 10 % de la biodisponibilité de la digoxine associée à la co-administration de prucalopride	N / A
Érythromycine	CT	Augmentation de la C _{max} de l'érythromycine de 40 % et de	N / A

		l'ASC _{24h} de 28 %. Le mécanisme de cette interaction érythromycine-prucalopride n'est pas entièrement connu, mais les données disponibles confirment qu'il s'agit de la conséquence de la forte variabilité intrinsèque de la pharmacocinétique de l'érythromycine, plutôt que d'un effet direct du prucalopride	
Probénécide, cimétidine, érythromycine et paroxétine	T	N'a pas affecté la pharmacocinétique du prucalopride	N / A
Alcool	CT	Les données suggèrent qu'il est peu probable que la pharmacocinétique du prucalopride soit affectée de manière cliniquement pertinente par l'alcool.	N / A
Substances semblables à l'atropine	T	En raison du mécanisme d'action, l'utilisation de substances de type atropine peut réduire les effets véhiculés par les récepteurs 5-HT ₄ du prucalopride	N / A

Légende : CT : Essai clinique, T : théorique, s.o. – Sans objet

8.4 Interactions médicament-aliment

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

8.5 Interactions médicament-plante médicinale

Des interactions avec des produits à base de plantes n'ont pas été établies.

8.6 Interactions médicament-épreuves de laboratoire

Des interactions avec des tests de laboratoire n'ont pas été établies.

9 MODE D'ACTION ET PHARMACOLOGIE CLINIQUE

9.1 Mode d'action

La constipation chronique est une affection qui comprend de multiples symptômes, notamment des défécations peu fréquentes, des selles tendues, grumeleuses ou dures, une sensation d'évacuation incomplète et des symptômes abdominaux douloureux. La constipation chronique est généralement associée à une réduction des contractions migratrices géantes qui entraînent

normalement les transits de masse à travers le côlon. Une altération morphologique du système nerveux entérique peut être à l'origine d'un trouble de la motilité chez ces patients.

Les études suggèrent un rôle important des récepteurs 5-HT₄ de la sérotonine dans la médiation de la motilité colique.

9.2 Pharmacodynamique

Le prucalopride est le premier d'une nouvelle classe de composés dihydrobenzofurancarboxamides à activité prokinétique. Le prucalopride est un agoniste sélectif et de haute affinité des récepteurs (5-HT₄) de la sérotonine, ce qui est susceptible d'expliquer ses effets prokinétiques. Les études fonctionnelles *in vivo* et *in vitro* ont révélé que le prucalopride améliore le réflexe péristaltique et les schémas moteurs propulsifs dans le tractus gastro-intestinal par l'activation des récepteurs 5-HT₄.

Dans les études *in vitro*, le prucalopride a démontré une forte affinité ($K_i < 11$ nM) pour les récepteurs 5-HT₄ humains exprimés dans les cellules HEK293. Son interaction avec le récepteur 5-HT₄ conduit à l'élévation des taux d'AMPC dans la même lignée cellulaire ($EC_{50} = 5$ nM). L'affinité du prucalopride pour les récepteurs 5-HT₄ est au moins 150 fois supérieure à celle pour d'autres récepteurs tels que 5-HT_{1,2} et le canal I_{Kr} codé par le gène humain apparenté au gène éther-à-go-go (hERG).

Chez les chiens, le prucalopride modifie les schémas de motilité colique via la stimulation des récepteurs 5-HT₄ de la sérotonine : il stimule la motilité colique proximale, améliore la motilité gastroduodénale et accélère la vidange gastrique retardée. De plus, des contractions migrantes géantes sont induites par le prucalopride. Celles-ci sont équivalentes aux mouvements de masse du côlon chez l'homme et fournissent la principale force propulsive à la défécation. Chez les chiens, les effets observés au niveau du tractus gastro-intestinal sont sensibles au blocage par des antagonistes sélectifs des récepteurs 5-HT₄, illustrant que les effets observés s'exercent via une action sélective sur les récepteurs 5-HT₄.

Pharmacologie d'innocuité

Le prucalopride n'a pas affecté le courant I_{Kr} dans les cellules HEK293 ou COS-7 transfectées par hERG, à une concentration allant jusqu'à 1 µM (49x la concentration plasmatique thérapeutique). Les valeurs d'EC₅₀ déterminées variaient entre 4,1 et 22 µM (ou 200x - 1100x la concentration plasmatique thérapeutique). Le prucalopride n'a eu aucun effet sur la durée du potentiel d'action jusqu'à 1 µM dans des expériences utilisant divers tissus isolés, tels que les fibres de Purkinje chez le lapin et le chien, les cœurs de lapins et les muscles papillaires de cobaye. Lorsqu'elle a été étudiée *in vivo* chez diverses espèces animales, l'administration intraveineuse de prucalopride a provoqué des augmentations de la tension artérielle systolique et diastolique chez des chiens conscients et des porcs anesthésiés. Cependant, il n'y a pas eu d'autres effets cardiovasculaires pertinents à des concentrations de prucalopride comparables et supérieures aux concentrations plasmatiques atteintes après des doses thérapeutiques chez l'homme (7,5 ng/mL).

Études in vivo

Les effets pharmacodynamiques liés à l'activité procinétique gastro-intestinale du prucalopride ont été étudiés chez des sujets sains et chez des sujets souffrant de constipation chronique, à des doses allant de 0,5 à 4 mg une fois par jour. Les effets sur le transit gastro-intestinal et colique, la réponse colique à l'alimentation, la motilité colique et la manométrie anorectale ont été étudiés et les symptômes associés à la constipation chronique et aux habitudes intestinales ont été documentés.

Des études pharmacodynamiques évaluant diverses mesures de résultats directs et indirects suggèrent que le prucalopride peut accélérer le transit colique. Dans une étude randomisée, à double insu, contrôlée par placebo, en groupes parallèles et une étude randomisée, à double insu, contrôlée par placebo, croisée avec inversion de traitement chez des patients souffrant de constipation chronique, le prucalopride a été associé à une tendance non significative vers un transit accéléré par l'estomac, l'intestin grêle et le côlon chez les patients souffrant de constipation non associée à un trouble d'évacuation rectale.

Étude approfondie de l'intervalle QT

Une étude approfondie à double insu sur l'intervalle QT, M0001-C102, a été réalisée pour évaluer les effets du prucalopride sur l'intervalle QT à des doses thérapeutiques (2 mg) et suprathérapeutiques (10 mg). Cette étude n'a pas montré de différences significatives entre le prucalopride et le placebo, quelle que soit la dose, sur la base des mesures du QT_c moyen (la plus grande augmentation du QT_c double delta moyen [correction spécifique au sujet] était de 3,83 ms pour 2 mg et de 3,03 ms pour 10 mg) et d'une analyse des valeurs aberrantes. Cela a confirmé les résultats de deux études antérieures contrôlées contre placebo qui comprenaient des mesures de l'intervalle QT. Les trois études ont confirmé que l'incidence des événements indésirables liés à l'intervalle QT et des arythmies ventriculaires était faible et comparable à celle du placebo.

9.3 Pharmacocinétique

Pharmacocinétique chez les humains

Sur la base d'une analyse pharmacocinétique de population sur les données des études de phase 1, 2 et 3, il a été démontré que la clairance plasmatique apparente du prucalopride est similaire chez les sujets sains et les sujets souffrant de constipation chronique. En raison des informations pharmacocinétiques limitées recueillies à partir d'études sur des patients souffrant de constipation chronique, le modèle a inclus une erreur résiduelle de 39 % pour les données des patients. Cependant, le processus de construction du modèle et l'évaluation du modèle suggèrent que ce modèle pharmacocinétique peut décrire suffisamment les données de pharmacocinétique plasmatique observées chez les sujets sains et les patients traités par le prucalopride. Sur la base de cette analyse modélisée, la clairance apparente du prucalopride n'a pas été affectée par l'âge, le poids corporel ou l'IMC, le sexe ou la race, mais comme prévu, la clairance de la créatinine a eu un effet significatif.

Un essai ouvert et parallèle mené auprès de personnes âgées en bonne santé (n=12 [8M/4F] ; âge médian 71 ans [plage 65-81 ans]) et de jeunes (n=12 [8M/4F] ; âge médian 23 ans [intervalle 20-32 ans]) ont indiqué qu'une dose orale unique quotidienne de 1 mg de prucalopride en comprimé pendant 7 jours consécutifs entraînait une augmentation de la C_{max} (36,5 %) et de l'ASC_{0-24h} (40 %), ainsi qu'une réduction de la Cl_{ren} (20 %) chez les sujets âgés par rapport aux sujets jeunes. L'élévation de la concentration plasmatique de prucalopride est attribuée à une réduction de la fonction rénale associée à l'âge, car le prucalopride est principalement excrété par voie rénale par filtration glomérulaire et processus de sécrétion tubulaire. Sur la base des données limitées disponibles à l'heure actuelle pour démontrer l'innocuité et l'efficacité d'une dose par voie orale de 2 mg de prucalopride chez une population âgée et l'élévation des concentrations plasmatiques de prucalopride chez les personnes âgées par rapport aux jeunes sujets après une dose par voie orale de 1 mg de prucalopride, une réduction de dose de prucalopride (par exemple, à 1 mg) peut être recommandée chez les sujets âgés.

Un essai ouvert chez des sujets présentant une insuffisance rénale légère (n=8 [6M/2F] ; âge moyen 62,6 ans [plage 46-74 ans]), modérée (n=7 [5M/2F] ; 62,7 ans [43-69 ans]), ou sévère (n=9 [3M/6F] ; 51,8 ans [45-59 ans]) a indiqué qu'une dose unique de prucalopride en capsule orale de 2 mg entraînait une ASC_∞ et une $t_{1/2\text{ terme}}$ progressivement plus élevés avec le degré d'insuffisance rénale par rapport aux sujets ayant une fonction rénale normale (n=10 [5M/5F] ; 59,4 ans [52-68]). L'ASC_∞ a augmenté de 1,25 fois (légère), 1,5 fois (modérée) et 2,3 fois (sévère), tandis que le $t_{1/2\text{ terme}}$ a augmenté de 30 h (fonction rénale normale) à 34 h (légère), 43 h (modérée) et 47 h (sévère). Il est à noter que dans cette étude, la $t_{1/2\text{ terme}}$ rapportée chez les sujets ayant une fonction rénale normale était supérieure (25 %) à celle observée dans la majorité des autres essais sur le prucalopride (30 h vs 24 h). Aucune différence marquée n'a été observée dans les autres paramètres d'absorption (c.-à-d., T_{max} ou C_{max}) associés au degré d'insuffisance rénale. Il n'y a pas eu d'événements indésirables classés comme troubles de la fréquence cardiaque et du rythme. Il n'y a pas eu d'arythmie auriculaire ou ventriculaire, ni de modification des paramètres de l'électrocardiogramme considérés comme cliniquement pertinents. Des fluctuations de la fréquence cardiaque, de l'intervalle PR et des données QT/QTc ont été observées, mais ces changements semblent refléter des effets aléatoires car les degrés d'insuffisance rénale ne prédisaient pas l'altération de QT/QTc. Aucune réduction de dose n'est recommandée chez les patients présentant une insuffisance rénale légère ou modérée. Cependant, une dose de 1 mg une fois par jour est recommandée chez les patients présentant une insuffisance rénale sévère. Aucune donnée n'est disponible chez les sujets dialysés. Cependant, il est probable que seules de petites quantités de prucalopride seront éliminées par dialyse. Le prucalopride est contre-indiqué chez les sujets dialysés.

L'utilisation du prucalopride n'est pas recommandée dans la population pédiatrique en raison d'une caractérisation incomplète de la pharmacologie clinique et des risques connexes en matière d'innocuité, y compris un risque potentiel d'arythmie cardiaque.

Un essai ouvert mené auprès de sujets féminins allaitants en bonne santé (n=8 ; âge médian 33 ans [extrêmes 27-36 ans]) a indiqué qu'une dose orale de comprimé de 2 mg (une fois par jour) de prucalopride pendant 4 jours entraînait le transfert de prucalopride dans le lait

maternel. Le rapport moyen (extrêmes) de la concentration de prucalopride dans le lait maternel au plasma (selon l'ASC_{24 h}) était de 2,65 (2,31-3,33). Cependant, la concentration de prucalopride dans le lait maternel (contrairement au plasma) ne semblait pas atteindre une cinétique à l'état d'équilibre au jour 4). À l'heure actuelle, le prucalopride n'est pas recommandé pendant l'allaitement.

Des études menées chez des sujets sains ont montré qu'il n'y avait aucun effet cliniquement significatif du prucalopride sur la pharmacocinétique de la warfarine (25 mg), de l'alcool (0,7 g/kg) ou de la paroxétine (10-20 mg/kg). Bien qu'elle n'ait pas été testée formellement, une étude sur les interactions médicamenteuses avec l'alcool suggère qu'il est peu probable que la pharmacocinétique du prucalopride soit affectée de manière cliniquement pertinente par l'alcool. Il y avait une diminution de 10 % de la biodisponibilité de la digoxine (0,25 mg) associée à un co-traitement au prucalopride (4 mg une fois par jour).

Le probénécide (800 mg deux fois par jour) et la cimétidine (500 mg deux fois par jour), de puissants inhibiteurs du transport rénal des anions et des cations, respectivement, n'ont pas entraîné d'effet cliniquement significatif sur la pharmacocinétique du prucalopride. Comme les deux médicaments ont été étudiés à des doses relativement élevées, il est peu probable que l'excrétion rénale du prucalopride soit influencée par d'autres médicaments ayant une action similaire.

Les doses thérapeutiques d'érythromycine et de paroxétine n'ont pas affecté la pharmacocinétique du prucalopride. L'administration concomitante de prucalopride a augmenté la biodisponibilité de l'érythromycine (500 mg quatre fois par jour) de 20 à 40 %. Le mécanisme de cette interaction érythromycine-prucalopride n'est pas entièrement connu, mais les données disponibles confirment qu'il s'agit de la conséquence de la forte variabilité intrinsèque de la pharmacocinétique de l'érythromycine, plutôt que d'un effet direct du prucalopride.

Le ketoconazole (200 mg deux fois par jour), un puissant inhibiteur du CYP3A4 et de la P-gp, a augmenté l'aire sous la courbe (ASC) du prucalopride d'environ 40 %. Des interactions d'ampleur similaire à celles observées avec le kétoconazole peuvent également se produire avec d'autres inhibiteurs puissants de la P-gp, tels que le vérapamil, la cyclosporine A et la quinidine.

Le profil pharmacocinétique du prucalopride chez l'homme a été largement étudié. Le prucalopride a un grand volume de distribution et une faible clairance plasmatique. La demi-vie terminale est d'environ une journée. Après administration orale de comprimés une fois par jour, l'état d'équilibre est atteint en trois jours. Le taux d'accumulation après une prise unique quotidienne varie de 1,9 à 2,3. La pharmacocinétique du prucalopride semble proportionnelle à la dose et indépendante du temps sur une large gamme de doses jusqu'à au moins cinq fois la dose thérapeutique de 2 mg. Un résumé des paramètres pharmacocinétiques moyens (\pm écart-type) du prucalopride à 2 mg (comprimé oral ; une fois par jour) chez des sujets sains (n = 12 sujets) est présenté dans le tableau 4 ci-dessous.

Tableau 4 : Résumé des paramètres pharmacocinétiques moyens (\pm écart-type) du prucalopride à 2 mg (comprimé oral ; une fois par jour) chez des sujets sains (n = 12 sujets)

	T _{max} (h)	C _{max} (ng/mL)	ASC _{0-24h} (ng.h/mL)	T _{1/2} terme (h)	Cl (mL/min) [‡]
Dose unique	2,6 \pm 1,5	3,93 \pm 0,73	57,3 \pm 8,2	24,0 \pm 3,6	-
Dose répétée[†]	1,7 \pm 1,3	7,45 \pm 1,48	109 \pm 23	30,5 \pm 4,6	196 \pm 39

[†] état d'équilibre obtenu en 3 à 5 doses.

[‡] déterminé après 2 mg de prucalopride (solution orale ; deux fois par jour) (n = 9 sujets)

Absorption : Le prucalopride est rapidement absorbé après l'administration par voie orale d'un comprimé de 2 mg une fois par jour. Les concentrations maximales sont généralement atteintes 2 à 3 heures après l'ingestion. À 2 mg une fois par jour, les concentrations plasmatiques à l'état d'équilibre fluctuent entre les valeurs minimales et maximales de 2,5 et 7,5 ng/mL, respectivement. La biodisponibilité orale absolue est > 90 %. La prise concomitante d'aliments n'influence pas la biodisponibilité orale du prucalopride.

Distribution : Le prucalopride est distribué rapidement et largement et a un grand volume de distribution (V_{d_{ss}}) de 567 L. La liaison avec les protéines plasmatiques du prucalopride est d'environ 30 %.

Métabolisme : Le métabolisme est une voie mineure d'élimination du prucalopride. Le métabolisme du prucalopride (0,5 mg de solution buvable ; radiomarquée au ¹⁴C) entraîne la production de huit métabolites. Les métabolites représentent globalement 6,3 à 13,8 % de la dose administrée (n = 3 sujets). Le principal métabolite (R107504 ; formé par l'O-déméthylation et l'oxydation de la fonction alcool résultante en un acide carboxylique) représente 2,6 à 3,5 % de la dose. Quatre des métabolites identifiés (y compris R107504) présentent une affinité *in vitro* inférieure ou similaire aux récepteurs 5-HT₄ par rapport au prucalopride.

Élimination : Le prucalopride (0,5 mg de solution buvable ; radiomarquée au ¹⁴C) est principalement excrété sous forme inchangée, 55,1 à 73,8 % de la dose administrée dans l'urine et 3,7 à 8,1 % dans les selles dans les 10 jours suivant l'administration d'une dose unique. Après administration par intraveineuse (unique) et par solution buvable (à l'état d'équilibre) de 2 mg de prucalopride, environ 60 % de la dose est récupérée sous forme inchangée dans l'urine (pendant les 72 h suivant l'administration). De la moitié aux deux tiers de la clairance rénale du prucalopride est attribuable à la sécrétion rénale active, tandis que la filtration glomérulaire passive du prucalopride est responsable du reste. Le t_{1/2} term est d'environ un jour.

Populations particulières et états pathologiques

- **Pharmacocinétique des populations :** Une analyse pharmacocinétique des populations a suggéré que la clairance totale apparente du prucalopride était corrélée à la clairance de la créatinine, mais que l'âge, le poids corporel, le sexe ou la race n'avaient aucune influence.

- **Enfants** : L'utilisation du prucalopride n'est pas recommandée dans la population pédiatrique en raison d'une caractérisation incomplète de la pharmacologie clinique et des risques connexes en matière d'innocuité, y compris un risque potentiel d'arythmie cardiaque.
- **Personnes âgées** : Une dose orale de prucalopride en comprimés de 1 mg une fois par jour pendant 7 jours consécutifs a entraîné une augmentation de la C_{max} (36,5 %) et de l'ASC_{0-24 h} (40 %) et une réduction de la Cl_{ren} (20 %) chez les patients gériatriques par rapport aux jeunes adultes (n = 12/groupe). L'élévation de la concentration plasmatique de prucalopride est attribuée à une réduction de la fonction rénale associée à l'âge, car le prucalopride est principalement excrété par voie rénale par filtration glomérulaire et processus de sécrétion tubulaire.
- **Insuffisance hépatique** : L'élimination non rénale contribue jusqu'à environ 35 % de l'élimination totale et, d'après les données disponibles, il est peu probable que l'insuffisance hépatique affecte la pharmacocinétique du prucalopride de manière cliniquement pertinente (*voir 4 POSOLOGIE ET ADMINISTRATION et 7 MISES EN GARDE ET PRÉCAUTIONS*).

L'effet d'une insuffisance hépatique modérée à sévère sur la pharmacocinétique du prucalopride par rapport à des sujets sains a été étudié dans une étude de la pharmacocinétique (8 patients par groupe, âgés de 18 à 70 ans). Les sujets atteints d'insuffisance hépatique ont reçu une dose orale unique de 2 mg de prucalopride.

Dans cette étude, la C_{max} et l'ASC du prucalopride étaient, en moyenne, 10 à 20 % plus élevées chez les sujets atteints d'insuffisance hépatique modérée à sévère par rapport aux sujets sains (voir tableau 5 ci-dessous).

L'augmentation de la C_{max} et de l'ASC observée dans cette étude n'a pas été considérée comme cliniquement pertinente.

Tableau 5 : Paramètres pharmacocinétiques chez les sujets atteints d'insuffisance hépatique modérée et sévère et chez les sujets sains (N = 24 sujets)

	T _{max} * (h)	C _{max} (ng/mL)	ASC _∞ (ng.h/mL)	T _{1/2} terme (h)	Cl/F (L/h)
Sujets sains	2,00 ± (1,00-4,00)	3,77 ± 0,91	96,2 ± 25,5	27,4 ± 5,56	22,0 ± 5,29
Insuffisance hépatique modérée	2,00 ± (1,00-3,00)	4,17 ± 0,75	115 ± 36,5	29,8 ± 10,3	19,0 ± 5,61
Insuffisance hépatique sévère	1,50 ± (0,50-3,00)	4,43 ± 1,56	111 ± 42,2	27,4 ± 8,96	20,5 ± 7,95

*Les valeurs indiquées sont des moyennes (écart-type) sauf pour T_{max} où la médiane (intervalle de valeurs) est indiquée

- **Insuffisance rénale** : Comparativement aux sujets ayant une fonction rénale normale, les concentrations plasmatiques de prucalopride après une dose unique de 2 mg étaient en moyenne 25 % et 51 % plus élevées chez les sujets atteints d'insuffisance rénale légère (Cl_{CR} 50-79 mL/min) et d'insuffisance rénale modérée (Cl_{CR} 25-49 mL/min), respectivement. Chez les sujets atteints d'insuffisance rénale sévère ($Cl_{CR} \leq 24$ mL/min), les concentrations plasmatiques étaient 2,3 fois supérieures à celles des sujets sains. La demi-vie terminale a été prolongée de 30 h (fonction rénale normale) à 34 h (légère), 43 h (modérée) et 47 h (sévere), respectivement (*voir 4 POSOLOGIE ET ADMINISTRATION et MISES EN GARDE ET PRÉCAUTIONS*).
- **Électrocardiographie** : Dans une étude à groupes parallèles randomisée, à double insu, contrôlée par placebo et par agent actif chez des volontaires sains ($n = 60$ /groupe de traitement), les sujets ont reçu une dose unique de 2 mg de prucalopride du jour 1 au jour 5, avec une augmentation de la dose de 2 mg/jour à 10 mg le jour 9, avec un dosage continu avec 10 mg de prucalopride des jours 10 à 13. Les données ECG ont été recueillies les jours 5 et 13.

Pendant le traitement à 2 mg au jour 5, la fréquence cardiaque a augmenté de manière significative à 9 de 12 points dans le temps, avec une différence maximale par rapport au placebo de 5,4 (IC à 90 % 3,0, 7,8) bpm en moyenne 8 h après l'administration. Au cours du traitement à 10 mg au jour 13, des augmentations statistiquement significatives de la fréquence cardiaque ont été observées de 0 h à 12 h inclusivement, avec une différence maximale par rapport au placebo de 6,4 (IC à 90 % 4,3, 8,5) bpm en moyenne 6 h après l'administration.

Le prucalopride a entraîné un raccourcissement statistiquement significatif de l'intervalle PR à tous les points dans le temps aux jours 5 et 13. Au jour 5, pendant le traitement avec une dose de 2 mg, la diminution la plus importante était en moyenne de -11,9 (IC à 90 % -14,5, -9,3) ms 3,5 heures après l'administration, tandis que pendant le traitement par prucalopride 10 mg au jour 10, la diminution la plus importante était une moyenne de -10,6 (IC à 90 % -13,6, -7,7) ms 2 heures après l'administration (*voir 7 MISES EN GARDE ET PRÉCAUTIONS, Cardiovasculaire*).

Il n'y avait aucune preuve d'effets liés au traitement sur l'intervalle QTc ou la durée du QRS dans cette étude.

10 ENTREPOSAGE, STABILITÉ ET TRAITEMENT

Les comprimés RESOTRAN® doivent être conservés hors de la portée des enfants. Conserver entre 15 °C et 30 °C. Protéger de l'humidité.

11 INSTRUCTIONS PARTICULIÈRES DE MANIPULATION

Conserver dans la plaquette alvéolaire d'origine à l'abri de l'humidité.

PARTIE II : RENSEIGNEMENTS SCIENTIFIQUES

12 RENSEIGNEMENTS PHARMACEUTIQUES

Substance pharmaceutique

Nom propre : Prucalopride

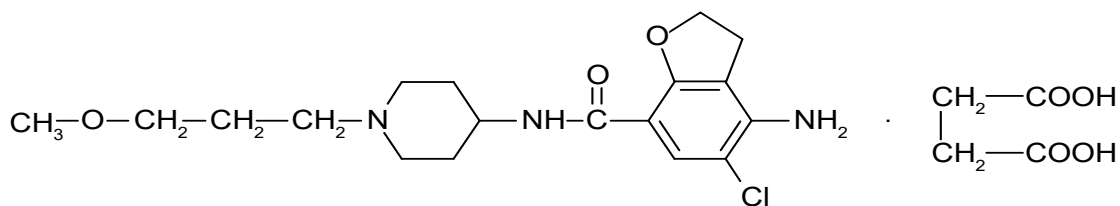
Nom chimique : 4-amino-5-chloro-2,3-dihydro-N-[1-(3-méthoxypropyl)-4-pipéridinyl]-7-benzofurancarboxamide butanédiolate (1:1)

Succinate de prucalopride

Butanédiolate de prucalopride

Formule moléculaire et masse moléculaire : $C_{18}H_{26}ClN_3O_3 \cdot C_4H_6O_4$; 485,96

Formule développée :



$C_{18}H_{26}ClN_3O_3 \cdot C_4H_6O_4$

Poids moléculaire : 485,96

Propriétés physicochimiques : Le succinate de prucalopride est une poudre blanche à presque blanche avec un point de fusion d'environ 198 °C. Le succinate de prucalopride est soluble dans le N,N-diméthylformamide, le DMSO et le N,N-diméthylacétamide et peu soluble dans le méthanol. Il est librement soluble dans les milieux aqueux acides. Cependant, cette solubilité diminue avec l'augmentation du pH. Le pK_a de la fraction pipéridine du succinate de prucalopride est de 8,5, déterminé à 20 °C. Le pK_a de la fraction amino du succinate de prucalopride est inférieur à 3, déterminé à 20 °C.

13 ESSAIS CLINIQUES

13.1 Essais cliniques par constipation chronique

Constipation chronique

Tableau 6 – Résumé des données démographiques des patients pour les essais cliniques sur la constipation chronique

N° de l'étude	Conception de l'étude	Posologie, voie d'administration et durée	Sujets d'étude (n =) ATP*	Âge moyen (tranche)	Sexe
PRU-INT-6	Étude à double insu, en groupes parallèles, contrôlée par placebo.	Administration orale de comprimés de 2 mg et 4 mg de prucalopride sur une phase de traitement de 12 semaines.	n = 716 (238 pour 2 mg ; 238 pour 4 mg ; 240 pour le placebo)	43,9 ans (17, 89)	650 F 66 M
PRU-USA-11	Étude à double insu, en groupes parallèles, contrôlée par placebo.	Administration orale de comprimés de 2 mg et 4 mg de prucalopride sur une phase de traitement de 12 semaines.	n = 620 (207 pour 2 mg ; 204 pour 4 mg ; 209 pour le placebo)	48,3 ans (18, 85)	545 F 75 M
PRU-USA-13	Étude à double insu, en groupes parallèles, contrôlée par placebo.	Administration orale de comprimés de 2 mg et 4 mg de prucalopride sur une phase de traitement de 12 semaines.	n = 641 (214 pour 2 mg ; 215 pour 4 mg ; 212 pour le placebo)	47,9 ans (18, 95)	555 F 86 M
PRU-INT-12	Étude à double insu, en groupes parallèles, contrôlée par placebo, chez des patients âgés	Administration orale de comprimés de 1 mg, 2 mg et 4 mg de prucalopride sur une phase de traitement de 4 semaines.	n = 303 (76 pour 1 mg ; 75 pour 2 mg ; 80 pour 4 mg ; 72 pour le placebo)	76,4 ans (64-95)	211 F 92 M

*TPT : patients répartis aléatoirement qui ont reçu un traitement : « Tous les Patients Traités ».

Études de base

PRU-INT-6, PRU-USA-11 et PRU-USA-13

L'efficacité du prucalopride a été établie dans trois études multicentriques, randomisées, à double insu, contrôlées par placebo de 12-semaines, menées chez des patients souffrant de constipation idiopathique chronique (n = 1 279 recevant du prucalopride, avec 1 124 femmes et 155 hommes [population en intention de traiter]). L'âge moyen dans les études groupées était de 46,9 ans (tranche d'âge de 17 à 95 ans). La majorité des patients était de race blanche (89,8 %).

Les doses de prucalopride étudiées dans chacune de ces trois études comprenaient celles de 2 mg et de 4 mg une fois par jour. Les patients inclus dans l'étude présentaient une constipation chronique en moyenne (intervalle de valeurs) depuis 20 (0,3 à 83) ans. Les principaux problèmes signalés étaient des défécations peu fréquentes (environ 29 %), des ballonnements abdominaux (25 %), des douleurs abdominales (15 %), une sensation d'évacuation incomplète (14 %), une défécation laborieuse (11 %) et des selles dures (6 %). Plus de la moitié des patients avaient suivi un régime amaigrissant ou pris des agents augmentant le volume du bol fécal (non définis comme des laxatifs dans le protocole, bien qu'on les classe comme tels dans différents manuels), et environ 85 % des patients utilisaient des laxatifs en raison de leurs problèmes au cours des 6 mois précédant l'étude. Plus de 80 % de ces patients qui utilisaient des laxatifs ou des agents augmentant le volume du bol fécal estimaient que l'effet thérapeutique de ces traitements antérieurs était insuffisant.

Les patients étaient inclus dans l'étude s'ils avaient ≤ 2 selles spontanées complètes par semaine et s'ils présentaient un ou plusieurs des symptômes suivants pendant au moins 6 mois avant l'étude : selles très dures au moins une fois sur quatre, sensation d'évacuation incomplète lors d'au moins une défécation sur quatre ou défécation laborieuse au moins une fois sur quatre. La constipation n'était pas provoquée par des causes secondaires.

Les patients étaient exclus de l'étude dans les cas suivants :

- Présence de causes secondaires de constipation chronique, y compris des troubles endocriniens, métaboliques, neurologiques qui n'étaient pas maîtrisés de manière adéquate par un traitement médical, sauf le diabète insulino-dépendant, le mégacôlon/le mégarectum ou une pseudo-obstruction et les troubles organiques connus ou soupçonnés du gros intestin (c.-à-d. obstruction, carcinome, maladie intestinale inflammatoire).
- Présence de polypes coliques non traités, détectés lors de la sélection.
- Présence d'une maladie cardiovasculaire, hépatique ou pulmonaire, ou de troubles neurologiques ou psychiatriques, d'intensité grave et non maîtrisés sur le plan clinique (y compris une dépendance active à l'alcool ou aux drogues), cancer ou sida, et autres troubles gastro-intestinaux ou endocriniens.
- Insuffisance rénale, c'est-à-dire, taux sérique de créatinine > 2 mg/dL (> 180 μ mol/L) ou clairance de la créatinine ≤ 50 mL/min.

- Anomalies cliniquement significatives des résultats d'hématologie, d'analyse d'urine ou des paramètres biochimiques.

Tableau 7 – Résultats des études (PRU-INT-6, PRU-USA-11 et PRU-USA-13) dans la constipation chronique

Critères d'évaluation principaux	Valeur associée et signification statistique pour le médicament et le placebo à des doses spécifiques
<p>Le principal critère d'évaluation de l'efficacité était la proportion (%) de patients ayant obtenu une normalisation du transit intestinal, c.-à-d. une moyenne d'au moins trois selles spontanées complètes (SCBM) par semaine pendant les périodes de traitement de 4 et de 12 semaines.</p> <p>Les SCBM sont définies comme des selles spontanées (c'est-à-dire, 24 heures sans l'utilisation de laxatifs ou d'autres aides) avec un sentiment d'évacuation complète.</p>	<p>Les deux doses étaient statistiquement supérieures ($p < 0,001$) au placebo pour ce qui est du principal critère d'évaluation dans chacune des trois études, sans aucun bienfait ajouté pour la dose de 4 mg par rapport à celle de 2 mg. La proportion de patients ayant reçu la dose recommandée de 2 mg de prucalopride et ayant atteint une moyenne de ≥ 3 SCBM par semaine était de 27,8 % (semaines 1-4) et de 23,6 % (semaines 1-12) par rapport à 10,5 % (semaines 1-4) et à 11,3 % (semaines 1-12) des patients ayant reçu le placebo (tableau 8, figure 1).</p>

Tableau 8 : Nombre (%) de patients avec ≥ 3 SCBM par semaine - Données groupées de PRU-INT-6, PRU-USA-11 et PRU-USA-13, ensemble d'analyse en ITT

Point de référence temporel	Prucalopride 2 mg		Placebo		Différence (%) (IC à 95 %) [Prucalopride 2 mg - Placebo]
	N = 640		N = 645		
	N	n (%)	N	n (%)	
Préinclusion	638	5 (0,8)	643	4 (0,6)	
Semaines 1-12	640	151 (23,6)	645	73 (11,3)	12,3 (8,2, 16,4) *
Semaines 1-4	640	178 (27,8)	645	68 (10,5)	17,3 (13,1, 21,5) *
Semaines 5-8	612	147 (24,0)	628	83 (13,2)	10,8 (6,5, 15,1) *
Semaines 9-12	612	154 (25,2)	630	89 (14,1)	11,0 (6,7, 15,4) *

* : $p < 0,001$ (Comparaison avec le placebo).

Figure 1 : Proportion de patients avec ≥ 3 SCBM par semaine sur douze semaines (données groupées de PRU-INT-6, PRU-USA-11 et PRU-USA-13, population en ITT)

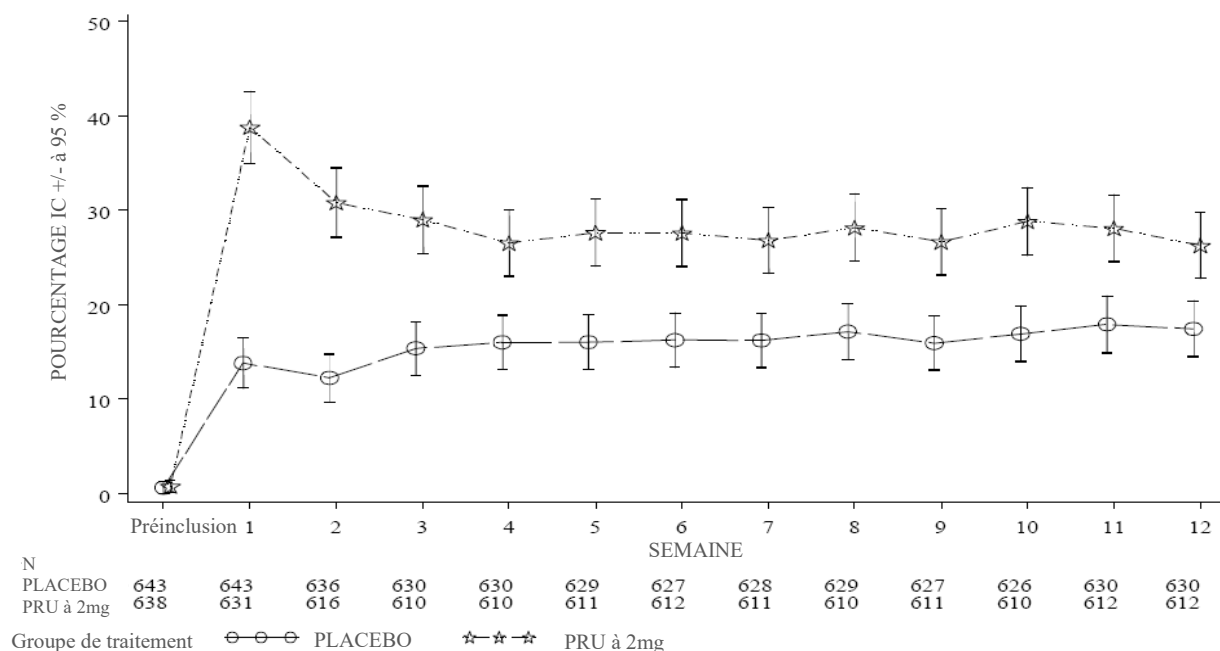


Tableau 9 - Résultats des études (PRU-INT-6, PRU-USA-11 et PRU-USA-13) dans la constipation chronique

Critères d'évaluation secondaires	Valeur associée et signification statistique pour le médicament et le placebo à des doses spécifiques
Les critères d'évaluation secondaires étaient la proportion de patients présentant une augmentation moyenne de ≥ 1 SCBM par semaine, le nombre moyen d'évacuations intestinales spontanées complètes et d'évacuations intestinales spontanées par semaine, les symptômes de la constipation, le délai avant la première selle et la satisfaction des patients.	Une amélioration cliniquement significative de ≥ 1 SCBM par semaine, soit le critère d'évaluation secondaire de l'efficacité le plus important, a été obtenue chez 48,1 % (semaine 4) et 43,1 % (semaine 12) des patients traités par 2 mg de prucalopride par rapport à 23,4 % (semaine 4) et à 24,6 % (semaine 12) des patients ayant reçu le placebo (tableau 10).

Tableau 10 : Nombre (%) de patients avec une augmentation de ≥ 1 SCBM par semaine (données de PRU-INT-6, PRU-USA-11 et PRU-USA-13, population en ITT)

Point de référence temporel	Prucalopride 2,0 mg	Placebo	Valeur P Prucalopride 2,0 mg par rapport au placebo ^a
Semaines 1-4	295/613 48,1%	148/632 23,4 %	< 0,001 (PRU-INT-6) $\leq 0,001$ (PRU-USA-11) $\leq 0,001$ (PRU-USA-13)
Semaines 1-12	264/612 43,1%	155/630 24,6%	0,002 (PRU-INT-6) $\leq 0,001$ (PRU-USA-11) $\leq 0,01$ (PRU-USA-13)

^a Les valeurs de p proviennent des études de base individuelles de phase III

Le traitement par le prucalopride a entraîné une augmentation significative de la fréquence moyenne de selles spontanées (complètes) par semaine, par rapport au placebo (tableau 11). Malgré une variation moyenne par rapport au départ inférieure à 3 SCBM par semaine, indiquant que la majorité des patients n’obtenaient pas un état de non-constipation, environ le quart des patients traités par prucalopride ont obtenu une normalisation du transit intestinal (≥ 3 SCBM/semaine) (tableau 8).

Tableau 11 : Nombre moyen de S(C)BM par semaine - Données groupées de PRU-INT-6, PRU-USA-11 et PRU-USA-13, ensemble d’analyse en ITT

Intervalle des critères d’évaluation principaux	Prucalopride 2,0 mg			Prucalopride 4,0 mg			Placebo			Différence quant à la variation de la moyenne des moindres carrés par rapport au placebo (IC à 95 %) ^b Prucalopride 2,0 mg	Différence quant à la variation de la moyenne des moindres carrés par rapport au placebo (IC à 95 %) ^b Prucalopride 4,0 mg
	N	Moyenne	Variation moyenne ^a	N	Moyenne	Variation moyenne ^a	N	Moyenne	Variation moyenne ^a		
Nombre moyen de SCBM par semaine											
Début	638	0,4		639	0,5		643	0,4			
Semaines 1-12	612	1,9	1,5	593	2,1	1,6	630	1,1	0,7	0,8 (0,56, 1,07)	0,9 (0,62, 1,13)
Semaines 1-4	613	2,1	1,7	596	2,4	1,9	632	1	0,6	1,1 (0,81, 1,37)	1,3 (0,98, 1,55)
Nombre moyen de SBM par semaine											
Début	638	3,7		639	3,5		643	3,3			
Semaines 1-12	612	6,3	2,6	593	6,3	2,8	630	4,2	0,9	1,8 (1,38, 2,20)	2,1 (1,66, 2,48)
Semaines 1-4	613	7,2	3,5	596	7,4	3,9	632	4,4	1,1	2,5 (2,04, 2,96)	2,9 (2,43, 3,36)

^a La variation moyenne reflète la variation moyenne par rapport aux valeurs de la période de préinclusion

^b La différence entre les changements de la moyenne des moindres carrés (moyenne LS) par rapport à la période initiale était basée sur le modèle ANCOVA avec le traitement et l'essai comme facteurs et la valeur de base comme covariable.

Les patients ont continué à utiliser des laxatifs durant le traitement (tableau 12). Cependant, le nombre moyen de comprimés de bisacodyl pris par semaine a été réduit par rapport à la période de préinclusion d'environ 2 à 1 comprimé/semaine pendant la période de traitement de 12 semaines dans les groupes prucalopride, alors qu'aucune réduction n'a été constatée dans le groupe placebo.

Tableau 12 : Patients utilisant des laxatifs pendant la période de préinclusion et les semaines 1 à 12 (données groupées d'études de base) - Ensemble d'analyse en ITT

	Prucalopride 2 mg N = 640 n (%)	Prucalopride 4 mg N = 639 n (%)	Placebo N = 645 n (%)
Utilisation de bisacodyl*			
Exécution aux semaines 1-12	429 (67)	421 (66)	434 (67)
	390 (61)	359 (56)	444 (69)
Lavements*			
Exécution aux semaines 1-12	53 (8)	57 (9)	57 (9)
	50 (8)	56 (9)	87 (14)
Autres laxatifs**			
Exécution aux semaines 1-12	56 (9)	69 (11)	67 (10)
	46 (7)	45 (7)	50 (8)

* Selon le journal sur les médicaments de secours ; ** Selon le cahier d'observations, en tant que médicament concomitant

Symptômes liés aux selles (d'après les journaux)

- consistance de chaque selle (liquide, molle, normale, dure, très dure [petites boulettes])
- degré d'effort (pas d'effort, effort léger, effort modéré, effort important, effort très important)
- sensation d'évacuation (défécation) complète après une selle (oui/non)

Tableau 13 : Symptômes liés aux selles - Comparaison entre groupes – Données groupées de PRU-INT-6, PRU-USA-11 et PRU-USA-13, ensemble d'analyse en ITT

Intervalle de temps	Prucalopride 2 mg			Prucalopride 4 mg			Placebo			Différence quant à la variation de la moyenne des moindres carrés du Prucalopride 2 mg par rapport au placebo (IC à 95 %) ^b	Différence quant à la variation de la moyenne des moindres carrés du Prucalopride 4 mg par rapport au placebo (IC à 95 %) ^b
	N	Moyenne	Variation moyenne ^a	N	Moyenne	Variation moyenne ^a	N	Moyenne	Variation moyenne ^a		
% de selles spontanées de consistance normale											
Préinclusion	553	25,2		582	27,7		564	23,5			
Semaines 01-Déc	607	46,6	21,2	588	48,8	21,1	606	39,1	16,2	6,2 (2,95, 9,37)	8 (4,83, 11,23)
Semaines 01-Avr	600	42,5	16,9	590	45,9	18,4	585	38,1	14,6	3,6 (0,24, 6,94)	6,8 (3,48, 10,14)
% de selles spontanées de consistance dure/très dure											
Préinclusion	553	54,9		582	53,5		564	57,8			
Semaines 01-Déc	607	30,5	-24,4	588	29,1	-23,7	606	43,9	-13,5	-12,6 (-15,83, -9,3)	-13,1 (-16,34, -9,85)
Semaines 01-Avr	600	29,7	-25,2	590	27,7	-25,3	585	46,3	-11,3	-15,8 (-19,32, -12,32)	-17 (-20,47, -13,53)
% de selles spontanées sans effort											
Préinclusion	553	12,8		583	13,8		563	10,8			
Semaines 01-Déc	607	18,7	6,4	588	20,2	5,9	606	13,9	2	5,1 (2,33, 7,82)	5,3 (2,59, 8,05)
Semaines 01-Avr	600	20,2	8,4	590	22,6	8,5	585	11,8	0,6	8,6 (5,73, 11,45)	9,6 (6,77, 12,44)
% de selles spontanées avec effort important/très important											
Préinclusion	553	40		583	38		563	42,1			
Semaines 01-Déc	607	23,1	-17,9	588	21,9	-15,9	606	31,1	-10,7	-8,1 (-11,21, -5,03)	-8 (-11,1, -4,95)

Semaines 01-Avr	60 0	21,8	-19,1	59 0	20,7	-17,3	58 5	32,7	-8,9	-11,1 (-14,26, - 7,89)	-10,9 (-14,05, - 7,72)
% de selles spontanées avec sensation d'évacuation complète											
Préinclusi on	55 3	13,3		58 2	18,3		56 4	14,4			
Semaines 01-Déc	60 7	29	16,9	58 7	33,4	16,1	60 6	25	11,1	4,9 (1,58, 8,29)	6,7 (3,35, 10,03)
Semaines 01-Avr	60 0	28,2	16,3	59 0	32,4	15,5	58 5	22,7	8,6	6,9 (3,5, 10,24)	8,7 (5,4, 12,09)

^a La variation moyenne reflète la variation moyenne par rapport à la période de préinclusion

^b La différence entre les changements de la moyenne des moindres carrés (moyenne LS) par rapport à la période initiale était basée sur le modèle ANCOVA avec le traitement et l'essai comme facteurs et la valeur de base comme covariable.

La plupart des caractéristiques du pourcentage de selles spontanées se sont légèrement améliorées (< 10 %) par rapport au placebo, mais la tendance des variations vient appuyer la principale variable d'efficacité.

Le délai avant la première selle spontanée complète (SCBM) et la première selle spontanée (SBM) après la prise de la première dose le jour 1 et le jour 29 a été significativement plus court d'un point de vue statistique dans les groupes traités par prucalopride (tableau 14).

Tableau 14 : Délai avant la première S(C)BM après la prise de la dose du jour 1 - Données groupées de PRU-INT-6, PRU-USA-11 et PRU-USA-13, ensemble d'analyse en ITT

	Prucalopride 2 mg N = 640	Prucalopride 4 mg N = 639	Placebo N = 645
	Médiane (hh:mm) (fourchette)	Médiane (hh:mm) (fourchette)	Médiane (hh:mm) (fourchette)
Délai avant la première SCBM	56:10 (4:15; 651:00)*	38:14 (2:55; 513:00)*	375:00 (85:37; -)
Délai avant la première SBM	2:30 (1:05; 13:15)*	1:50 (1:00; 07:02)*	26:30 (4:43; 98:00)

Fourchette : Intervalle de 25 à 75 %

*p < 0,001 par rapport au placebo

Dans les trois études, le traitement par prucalopride s'est traduit par de petites améliorations de l'évaluation des symptômes de constipation par le patient (Patient Assessment of Constipation symptoms [PAC-SYM]), un ensemble validé de mesures d'évaluation des symptômes spécifiques de la maladie, y compris des symptômes abdominaux, rectaux et liés aux selles, déterminés aux semaines 4 et 12. L'évaluation au moyen du questionnaire PAC-SYM s'est effectuée à l'aide d'une échelle de 5 points : 0 = absents et 4 = très graves.

Tableau 15 : Score global et des sous-échelles des symptômes dans le questionnaire PAC-SYM - Données groupées de PRU-INT-6, PRU-USA-11 et PRU-USA-13, ensemble d'analyse en ITT

Intervalle de temps	Prucalopride 2 mg			Prucalopride 4 mg			Placebo			Différence quant à la variation de la moyenne des moindres carrés	Différence quant à la variation de la moyenne des moindres carrés
	N	Moyenne	Variation moyenne ^b	N	Moyenne	Variation moyenne ^b	N	Moyenne	Variation moyenne ^b		
Score global PAC-SYM											
Début	639	2		636	1,9		641	2			
Semaine 12 ^a	627	1,4	-0,7	620	1,3	-0,6	641	1,6	-0,4	-0,3 (-0,34, -0,17)	-0,3 (-0,36, -0,19)
Semaine 4 ^a	626	1,4	-0,6	620	1,3	-0,6	641	1,7	-0,3	-0,3 (-0,37, -0,21)	-0,3 (-0,41, -0,25)
Symptômes liés aux selles PAC-SYM											
Début	638	2,5		636	2,4		640	2,5			
Semaine 12 ^a	627	1,8	-0,7	620	1,7	-0,7	641	2,1	-0,4	-0,3 (-0,4, -0,18)	-0,3 (-0,41, -0,19)
Semaine 4 ^a	626	1,8	-0,7	620	1,7	-0,7	641	2,1	-0,4	-0,4 (-0,46, -0,25)	-0,4 (-0,47, -0,26)
Symptômes abdominaux PAC-SYM											
Début	638	2,1		636	1,9		641	2			
Semaine 12 ^a	627	1,4	-0,7	620	1,2	-0,7	641	1,6	-0,4	-0,3 (-0,4, -0,18)	-0,3 (-0,45, -0,23)
Semaine 4 ^a	626	1,4	-0,7	620	1,2	-0,7	641	1,7	-0,4	-0,3 (-0,43, -0,24)	-0,4 (-0,51, -0,31)
Symptômes rectaux PAC-SYM											
Début	637	1,2		636	1,1		639	1,1			
Semaine 12 ^a	627	0,7	-0,5	620	0,7	-0,4	640	0,8	-0,3	-0,1 (-0,23, -0,05)	-0,1 (-0,24, -0,06)

Semaine 4 ^a	62 6	0,8	-0,4	62 0	0,6	-0,4	64 0	0,8	-0,3	-0,1 (-0,19, - 0,01)	-0,2 (-0,26, - 0,09)
---------------------------	---------	-----	------	---------	-----	------	---------	-----	------	----------------------------	----------------------------

^a Données au point limite

^b La variation moyenne reflète la variation moyenne par rapport aux valeurs initiales

^c La différence entre les changements de la moyenne des moindres carrés (moyenne LS) par rapport à la période initiale était basée sur le modèle ANCOVA avec le traitement et l'essai comme facteurs et la valeur de base comme covariable.

L'évaluation au moyen du questionnaire PAC-SYM est effectuée à l'aide d'une échelle de 5 points : 0 = absents et 4 = très graves. Les scores plus faibles indiquent une amélioration.

Dans les trois études, un bienfait significatif sur un certain nombre de mesures de la qualité de vie (PAC-QOL), comme le degré de satisfaction à l'égard du traitement et des habitudes intestinales, l'inconfort physique et psychosocial ainsi que les inquiétudes et les préoccupations, a été observé lors des évaluations des semaines 4 et 12 durant les visites d'étude. Le tableau 16 donne un aperçu des données PAC-SYM et PAC-QOL.

Tableau 16 : Aperçu des données PAC-SYM et PAC-QOL pour une période de traitement de 12 semaines (données groupées de PRU-INT-6, PRU-USA-11, PRU-USA-13, population en ITT)

	Prucalopride 2mg	Placebo
	N = 640	N = 645
Score global PAC-SYM :		
% de patients présentant ≥ 1 amélioration	33,2 %*	21,50%
Score des symptômes liés aux selles PAC-SYM :		
% de patients présentant ≥ 1 amélioration	40,8%*	29,40%
Score des symptômes abdominaux PAC-SYM :		
% de patients présentant ≥ 1 amélioration	42,2%*	27,90%
Score des symptômes rectaux PAC-SYM :		
% de patients présentant ≥ 1 amélioration	30,4%*	21,60%
Score global PAC-QOL :		
% de patients présentant ≥ 1 amélioration	36,5%*	18,60%
Score de satisfaction PAC-QOL :		
% de patients présentant ≥ 1 amélioration	44,0%*	22,20%
% de patients présentant des symptômes légers ou absents	36,7%*	21,80%
% de patients dont le traitement était extrêmement ou assez efficace	35,3%*	17,80%

*p < 0,001 par rapport au placebo

Études chez les personnes âgées

Dans le cadre de PRU-INT-12, une étude de phase III à double insu, contrôlée par placebo menée auprès de personnes âgées (≥ 65 ans), 305 patients âgés ont été randomisés pour recevoir un placebo ou 1 mg, 2 mg ou 4 mg de prucalopride une fois par jour pendant 4 semaines. Pour le principal paramètre d'évaluation de l'efficacité, le nombre de patients ayant ≥ 3 SCBM par semaine, une proportion plus élevée de patients ont eu ≥ 3 SCBM par semaine dans les trois groupes traités par prucalopride par rapport au placebo : 39,5 % du groupe à 1 mg de prucalopride, 32 % du groupe à 2 mg et 31,6 % du groupe à 4 mg par rapport à 20 % du groupe placebo. Dans le cas du paramètre secondaire d'évaluation de l'efficacité (la proportion de patients ayant eu une augmentation de ≥ 1 SCBM par semaine), des proportions significativement supérieures de patients ont connu une telle augmentation par rapport à la période de préinclusion : 61,1 % du groupe à 1 mg de prucalopride, 56,9 % du groupe à 2 mg, 50,7 % du groupe à 4 mg par rapport à 33,8 % du groupe placebo (p ≤ 0,05). D'autres critères d'évaluation secondaires tendent à soutenir la variable d'efficacité principale (tableau 17).

Dans l'ensemble, les résultats indiquent que les 3 doses ont été plus efficaces que le placebo, mais aucun avantage n'a été obtenu en augmentant la dose au-delà de 1 mg.

Tableau 17 : Résultats pour les critères d'évaluation de l'efficacité - D'après une étude menée chez des patients âgés - PRU-INT-12

Paramètre	Prucalopride 1 mg	Prucalopride 2 mg	Prucalopride 4 mg	Placebo
	N = 76	N = 75	N = 79	N = 70
Nombre de patients présentant en moyenne ≥ 3 SCBM par semaine, n/N (%)				
Semaines 1-4	30/76 (39,5)*	24/75 (32,0)	25/79 (31,6)	14/70 (20,0)
Nombre de patients présentant une augmentation moyenne de ≥ 1 SCBM par semaine, n/N (%)				
Semaines 1-4	44/72 (61,1)*	41/72 (56,9)*	37/73 (50,7)*	22/65 (33,8)
Variation moyenne par rapport aux valeurs initiales de SCBM par semaine				
Semaines 1-4	1,9	1,7	1,8	0,6
Variation moyenne par rapport aux valeurs initiales du score global des symptômes PAC-SYM				
Semaine 4	-0,53	-0,37	-0,55	-0,23
Variation moyenne par rapport aux valeurs initiales du score global des symptômes PAC-QOL				
Semaine 4	-0,53	-0,3	-0,38	-0,2

* $p < 0,05$ par rapport au placebo (test CMH avec procédure de comparaison multiple de Holm)

14 MICROBIOLOGIE

Aucune information microbiologique n'est requise pour ce médicament.

15 TOXICOLOGIE NON CLINIQUE

Le profil toxicologique oral du prucalopride a été évalué dans le cadre d'un programme exhaustif d'études comprenant des études à dose unique chez la souris et le rat, des études à doses répétées chez le rat et le chien, des études sur la fertilité et le développement prénatal et postnatal chez le rat, des études sur le développement embryo-fœtale chez le rat et le lapin, des études de mutagénicité *in vitro* et *in vivo*, des études de cancérogénicité chez le rat, la souris et la souris néonatale, des études de toxicité juvénile chez le rat et le chien, des études de tolérance locale, des études d'impuretés et de produits de dégradation et enfin des études mécanistiques chez la souris et le rat.

Toxicologie générale :

L'administration par gavage d'une dose unique de prucalopride n'a pas entraîné de mortalité jusqu'à 320 mg/kg chez les souris mâles et jusqu'à 160 mg/kg chez les souris femelles. Chez le rat, la dose orale de 640 mg/kg, la plus élevée testée, n'a pas entraîné de mortalité chez les mâles, tandis que chez les femelles, la mortalité est survenue à 548 mg/kg, mais pas à 320 mg/kg. Une dose intraveineuse unique de 40 mg/kg chez le rat et de 80 mg/kg chez la souris n'a pas eu d'effet létal.

Dans les études de toxicité orale à doses répétées (1, 6 et 12 mois [chiens uniquement]), les doses de 5 et 10 mg/kg/jour étaient celles sans effet nocif observé (NOAEL) chez le rat et le chien, respectivement. Les rapports d'exposition de l'ASC_{0-24 h} aux doses NOAEL par rapport à l'être humain (avec une dose de 2 mg par jour) étaient de 5 et 12 chez les rats mâles et femelles, respectivement, et de 244 chez le chien. Chez le rat, une légère toxicité a été mise en évidence par une augmentation du poids du foie et du cœur, sans corrélation microscopique notable, à l'exception de légères augmentations de l'infiltration focale de cellules inflammatoires chroniques dans le cœur des mâles à 80 mg/kg, et des modifications médiées par la prolactine considérées en raison de l'antagonisme du prucalopride sur les récepteurs dopaminergiques D2 dans l'hypophyse à ≥ 20 mg/kg. Cela consistait en la stimulation des glandes mammaires chez les femelles à ≥ 20 mg/kg et chez les mâles à 80 mg/kg et du tractus génital féminin, indiquant une diminution de l'activité du cycle œstral, à 40 et 80 mg/kg. D'autres changements anatomopathologiques consistaient en : augmentation du poids du thymus à ≥ 20 mg/kg et une légère nécrose cellulaire individuelle ainsi qu'une phagocytose dans le thymus à 80 mg/kg dans une étude de 6 mois ; une augmentation du poids des reins et du pancréas à ≥ 40 mg/kg et du poids des glandes surrénales à 80 mg/kg sans corrélation microscopique ; et une augmentation du poids de la thyroïde à ≥ 40 mg/kg dans une étude de 4 semaines et une légère augmentation de la hauteur de l'épithélium folliculaire thyroïdien à 80 mg/kg dans une étude de 6 mois. Chez le chien, une toxicité a été observée à 20 et 30 mg/kg (effets sur le SNC, changements histologiques dans le foie et le tractus génital féminin, et létalité chez 3 chiens sur 8 à 30 mg/kg, où la marge d'exposition était plus de 500 fois celle à la dose de 2 mg administrée à l'être humain).

Cancérogénicité :

Les études de cancérogénicité du prucalopride ont mis en évidence une augmentation de l'incidence des tumeurs lors d'épreuves biologiques de deux ans chez la souris et le rat, tandis qu'aucune augmentation de l'incidence des tumeurs liée au médicament n'a été observée dans l'étude de cancérogénicité chez la souris néonatale. Les incidences accrues étaient les suivantes : adénocarcinomes des glandes mammaires chez les souris femelles à la dose élevée de 80 mg/kg et chez les rats mâles et femelles aux doses élevées de 80 et 40 mg/kg, respectivement. Les autres augmentations constatées chez les rats comprenaient celles des phéochromocytomes, des adénomes des cellules d'îlots pancréatiques et des adénomes hypophysaires chez les mâles à 80 mg/kg, des adénomes hépatocellulaires chez les mâles à 40 et 80 mg/kg et chez les femelles à 40 mg/kg, ainsi que des adénomes folliculaires de la thyroïde chez les mâles à 80 mg/kg et chez les femelles à 40 mg/kg. Selon les lignes directrices récentes de l'ICH, les observations de tumorigénicité positives chez les rongeurs à des doses supérieures à celles produisant une exposition 25 fois supérieure à celle à laquelle sont soumis les êtres humains ne seraient généralement pas considérées comme susceptibles de refléter un risque pertinent pour l'être humain. Les incidences accrues de tumeurs observées lors d'études sur la cancérogénicité du prucalopride se sont toutes produites à des marges d'exposition (ASC) supérieures à 60 fois la dose thérapeutique de 2 mg à laquelle sont soumis les êtres humains et les marges sans effet étaient proches ou supérieures de 25 fois, à l'exception des tumeurs

hépatiques chez les rats mâles recevant la dose moyenne, où la marge n'était que six fois supérieure à la dose humaine de 2 mg.

Le profil tumoral a été considéré comme reflétant des réponses épigénétiques spécifiques aux rongeurs liées à une faible réponse pléiotrope médiée par CAR dans le foie, y compris les augmentations de poids des organes et l'induction des enzymes microsomiales (rat) en ce qui concerne les tumeurs hépatiques et thyroïdiennes, ainsi que la stimulation de la sécrétion de prolactine (rat et souris) dans le cas des tumeurs mammaires et hypophysaires. L'incidence accrue de tumeurs thyroïdiennes était probablement une conséquence de l'induction d'enzymes microsomiales hépatiques entraînant une augmentation du métabolisme et de l'excrétion de la thyroxine ainsi que de la stimulation de la glande thyroïdienne. Les taux accrus de prolactine étaient probablement dus à l'antagonisme du prucalopride sur les récepteurs de la dopamine D₂ dans l'hypophyse. Il en est conclu que le risque tumorigène du prucalopride pour l'être humain est faible.

Génotoxicité :

Les études de génotoxicité ont révélé un résultat positif léger mais reproductible lors du test *in vitro* de mutation inverse d'Ames utilisant la souche TA100 avec et sans activation métabolique. Le prucalopride a également augmenté *in vitro* la synthèse d'ADN non programmée (UDS) dans des hépatocytes de rats à des concentrations cytotoxiques $\geq 100 \mu\text{g/mL}$, mais pas à $\leq 50 \mu\text{g/mL}$. La formation d'adduits à l'ADN s'est produite dans le foie de souris et de rats (mais pas dans d'autres tissus) après l'administration orale de prucalopride, mais uniquement dans des conditions de test non standard, et les adduits ne contenaient pas de prucalopride ni aucun de ses métabolites connus. Par conséquent, la relation avec le traitement n'est pas claire. Cependant, le prucalopride était négatif dans la majorité des épreuves de toxicité génétique qui étaient constituées de ce qui suit : la plupart des souches bactériennes utilisées dans le test d'Ames, la réparation SOS, les cellules de lymphome murin, les lymphocytes circulants humains, le micronoyau murin *in vivo*, l'UDS *in vivo* et les tests transgéniques *in vivo* Big Blue (qui évaluent la mutagénicité et la formation d'adduits dans le foie des rats). Une analyse de la relation d'alerte structurelle n'a montré aucun signe d'alerte de génotoxicité du prucalopride ou de ses métabolites. Par conséquent, du point de vue du poids de la preuve, le prucalopride est considéré comme ayant un faible potentiel génotoxique *in vivo*.

Toxicologie de la reproduction et du développement :

Les études de toxicologie reproductive orale chez les rats n'ont mis en lumière aucun effet indésirable jusqu'à 20 mg/kg dans les études de segment I et de segment III. Un intervalle précoïtal accru et une augmentation de la perte préimplantatoire à 80 mg/kg peuvent avoir été attribuables à des effets médiés par la prolactine maternelle dans le cadre de l'étude de segment I. Dans l'étude de segment III, une légère diminution du poids de l'utérus gravide et une diminution marginale du nombre de corps jaunes ont été observées dans le groupe recevant la dose élevée de 80 mg/kg. Dans les études de segment II portant sur des doses orales chez le rat et le lapin, aucune tératogénicité ou autre embryotoxicité n'ont été observées jusqu'aux doses les plus élevées de 80 mg/kg, correspondant à des rapports d'exposition par

rapport à l'être humain de 938 chez le rat (sur la base de la C_{max} ; l'ASC n'étant pas disponible) et 38 chez le lapin (sur la base de l'ASC_{0-24 h}).

Toxicité juvénile :

Des études de toxicité néonatale/juvénile d'une semaine et d'un mois ont été réalisées chez des rats et des chiens, aboutissant à une NOAEL de 5 mg/kg chez le chien ; cependant, des effets, y compris une réduction de gain de poids corporel, se sont produits à toutes les doses testées de prucalopride (5 à 80 mg/kg).

Le tableau 16 résume les marges d'exposition des espèces non cliniques par rapport à celles suite à l'administration d'une dose thérapeutique humaine de 2 mg pour les principaux résultats des études toxicologiques de base.

Tableau 16 : Résumé des marges d'exposition dans les études toxicologiques de base

Nature de l'étude	Espèces et étude spécifique	Dose sans effet nocif observé (mg/kg)	Rapport de dose ^a	Rapport d'exposition ^a (ASC sauf indication contraire)
Dose unique (mortalité)	- souris - rats	160(F) - 320(M) 320(F) - 640(M)	4000–8000 16000	N / A N / A
Dose répétée	- rat de 6 mois - chien de 12 mois	5 10	125 250	5 (M) -12 (F) 244
Reproduction/développement	- Rat de segment I - Rat femelle de segment II - Lapin femelle de segment II - Rat femelle de segment III	20 80 80 20	500 2000 2000 500	~102 ^b 938 ^c 38 ~102 ^b
Néonatal/juvénile	- Rat de 4 semaines - Chien de 4 semaines	< 5 5	N / A 125	N / A ~54 ^d
Génotoxicité (<i>in vivo</i>)	- Micronoyau (souris) - UDS (rat M) - Rat Big Blue (rat M)	640 548 80	16000 13700 2000	N / A 3208 ^c ~430 ^e
Cancérogénicité	- rat de 24 mois - souris de 24 mois - souris néonatales de 12 mois	5 (M) -10 (F) 80 (M) -20 (F) 300	125 (M)-250 (F) 2000(M)-500 (F) 7500	6 (M) ; 40 (F) 219 (M) ; 24 (F) 1606 (M) ; 1679 (F)

Légende : M : mâles F : femelles ; N / A : indisponible.

^a Dose de 2 mg/50 kg/jour administrée à l'être humain (ASC_{24 h} 7 jours : 109 ng.h/mL).

^b Rapport d'exposition basé sur l'ASC_{1-8 h} de 11 081 ng•h/mL à la dose de 20 mg/kg au jour 16 de la gestation dans l'étude de segment II chez le rat où l'ASC n'a été déterminée qu'à la dose moyenne.

^c Rapport d'exposition basé sur la C_{max} chez l'être humain après 7 jours à 7,45 ng/mL.

^d Rapport d'exposition basé sur l'ASC estimée à partir d'une étude exploratoire d'une semaine chez des chiens nouveau-nés.

^e ASC_{0-24 h} basée sur une étude comparable chez des rats Wistar à 80 mg/kg.

RENSEIGNEMENTS POUR LE PATIENT SUR LE MÉDICAMENT

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

PrRESOTRAN®

Comprimés de prucalopride

Lisez attentivement ce document avant de commencer à prendre PrResotran® et lors de chaque renouvellement de prescription. Cette notice constitue un résumé et ne vous fournira pas toutes les informations concernant ce médicament. Parlez à votre professionnel de la santé de votre état de santé et de votre traitement et demandez-lui s'il existe de nouvelles informations sur le Resotran®.

Dans quels cas utiliser Resotran® ?

RESOTRAN est utilisé pour traiter la constipation chronique chez les femmes adultes lorsque les laxatifs ne fonctionnent pas.

Comment fonctionne Resotran® ?

Resotran® augmente le nombre de selles en stimulant un processus appelé péristaltisme. Le péristaltisme est la contraction musculaire de l'intestin nécessaire aux selles.

Quels sont les ingrédients de Resotran® ?

Ingrédients médicinaux : Succinate de prucalopride

Ingrédients non médicinaux :

Comprimés de prucalopride de 1 mg : dioxyde de silicium colloïdal, hypromellose, lactose monohydraté, stéarate de magnésium, cellulose microcristalline, macrogol 3000, dioxyde de titane, triacétine

Comprimés de prucalopride de 2 mg : dioxyde de silicium colloïdal, laque d'aluminium FD&C bleu n° 2, hypromellose, oxyde de fer rouge, oxyde de fer jaune, lactose monohydraté, stéarate de magnésium, cellulose microcristalline, macrogol 3000, dioxyde de titane, triacétine

Resotran® se présente sous les formes posologiques suivantes :

Comprimés, 1 mg et 2 mg de prucalopride, sous forme de succinate de prucalopride

N'utilisez pas Resotran® si :

- vous êtes allergique à l'un des ingrédients de Resotran® (voir Quels sont les ingrédients non médicinaux)
- vous avez recours à la dialyse

- vous avez des problèmes intestinaux importants, comme des obstructions, des trous intestinaux, la maladie de Crohn, la colite ulcéreuse ou un mégacôlon/mégarectum toxique.

Pour contribuer à éviter les effets indésirables et garantir une utilisation correcte, parlez à votre professionnel de la santé avant de prendre Resotran. Mentionnez à votre professionnel de la santé tous vos problèmes de santé, notamment si vous :

- êtes atteinte d'une maladie affectant votre foie, vos reins ou vos poumons ;
- avez des problèmes neurologiques (qui touchent votre système nerveux) ou souffrez de problèmes psychiatriques ;
- avez un cancer, le SIDA ou des troubles endocriniens ;
- avez des antécédents de rythme cardiaque anormal (arythmie) ou de toute maladie cardiaque ;
- êtes atteint d'un diabète insulino-dépendant ;
- utilisez des contraceptifs oraux. En cas de diarrhée sévère, les contraceptifs oraux peuvent s'avérer inefficaces. Une méthode de contraception supplémentaire est recommandée. Des cas de grossesses non désirées sous traitement au Resotran® ont été rapportés
- avez un problème d'intolérance au galactose, de déficit de Lapp ou de malabsorption du glucose/galactose. Si vous présentez l'un de ces problèmes, vous ne devez pas utiliser Resotran® car il contient du lactose ;
- devez conduire un véhicule et utiliser des machines ou d'autres équipements ;
- êtes enceinte, envisagez de devenir enceinte, allaitez ou envisagez d'allaiter. Resotran est excrété dans le lait maternel humain.

Autres mises en garde à connaître

Cessez de prendre RESOTRAN et informez votre professionnel de la santé si vous avez :

- une diarrhée sévère ou persistante
- des symptômes abdominaux sévères, persistants ou qui s'aggravent
- une diarrhée sanglante ou un saignement rectal

Informez votre professionnel de la santé de tous les produits de santé que vous prenez, y compris les médicaments, les vitamines, les minéraux, les suppléments naturels ou les produits de médecine alternative.

Les produits qui suivent pourraient être associés à des interactions médicamenteuses avec Resotran® :

- Kétoconazole : utilisé pour traiter des infections fongiques ou à levures.
- Érythromycine : utilisée pour gérer et traiter des infections bactériennes.
- Substances de type atropine : utilisées pour diminuer les sécrétions de mucus telles que la salive avant une anesthésie, pour maintenir le rythme cardiaque normal pendant une

anesthésie et une chirurgie, et pour bloquer ou inverser des effets indésirables provoqués par certains médicaments et certains types de pesticides.
Vérapamil : utilisé pour traiter l'hypertension artérielle et pour contrôler l'angine de poitrine

- Cyclosporine A : utilisée pour traiter le rejet d'organe après une greffe
- Quinidine : utilisée pour traiter les battements cardiaques irréguliers
- Digoxine : utilisée pour traiter l'insuffisance cardiaque et les rythmes cardiaques anormaux (arythmies)

Comment prendre Resotran® :

Dose habituelle :

Adultes (18 ans et plus) : 2 mg une fois par jour

Personnes âgées (plus de 65 ans) : 1 mg une fois par jour. Votre professionnel de la santé peut augmenter la dose à 2 mg une fois par jour si nécessaire.

Patients atteints de problèmes rénaux graves : 1 mg une fois par jour.

Patients atteints de problèmes hépatiques graves : 1 mg une fois par jour. Votre professionnel de la santé peut augmenter la dose à 2 mg une fois par jour si nécessaire.

Ne prenez pas plus de 2 mg par jour. Cela ne contribuera pas plus au soulagement de la constipation.

En l'absence de selles durant 3-4 jours, parlez-en à votre professionnel de la santé. Votre professionnel de la santé pourrait vous demander de prendre un autre médicament (par ex. un laxatif) avec RESTORAN afin de soulager la constipation.

Resotran n'est pas recommandé chez les enfants âgés de moins de 18 ans.

Surdosage :

Si vous pensez que vous, ou une personne dont vous vous occupez, avez/a utilisé trop de Resotran®, contactez un professionnel de la santé, le service d'urgence d'un hôpital ou le centre antipoison de votre région immédiatement, même si vous n'avez aucun symptôme.

Dose oubliée :

Si vous oubliez une dose de RESTORAN, ne doublez pas votre dose. Prenez votre dose habituelle lorsque vous vous en souvenez.

Quels sont les éventuels effets indésirables d'un traitement avec Resotran® ?

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

Les effets secondaires les plus courants sont les maux de tête, les douleurs à l'estomac, les nausées et la diarrhée. Ceux-ci surviennent généralement le premier jour du traitement, puis disparaissent en un jour ou deux.

Les autres effets secondaires comprennent :

- accélération du rythme cardiaque (palpitations)
- vomissement
- douleur dans le haut de l'abdomen
- sensation d'être légèrement malade
- bruits intestinaux anormaux
- saignement de l'anus (hémorragie anale)
- spasmes musculaires
- transpiration excessive
- urines fréquentes
- manque de sang
- hypertension artérielle
- hémorragie vaginale
- calculs biliaires et gonflement de la vésicule biliaire
- inflammation du pancréas
- essoufflement
- masse kystique ovarienne
- gaz passant
- hypertrophie de l'abdomen ou de l'estomac
- maux d'estomac
- sensations vertigineuses
- fatigue
- mal au dos
- sinusite
- troubles rénaux et urinaires
- Trouble de l'alimentation avec poids corporel anormalement faible
- Inflammation ou gonflement des tissus tapissant vos sinus

Les effets secondaires moins courants comprennent :

migraine et sensation de rotation (vertige)

- fièvre
- perte d'appétit
- migraine
- tremblements
- anxiété
- perte de contrôle de la vessie

La plupart de ces effets secondaires sont d'intensité légère à modérée.

En cas d'étourdissements ou de fatigue, soyez prudent lorsque vous conduisez ou faites fonctionner des machines. En cas de diarrhée persistante, sévère ou sanglante, de saignement anal ou d'aggravation des symptômes abdominaux, arrêtez Resotran® et consultez votre médecin.

Effets indésirables graves, mesures à prendre			
Symptôme/effet	Communiquer avec votre professionnel de la santé		Arrêtez de prendre le médicament et consultez immédiatement un médecin
	Cas graves uniquement	Dans tous les cas	
COURANT			
Diarrhée sévère, persistante ou sanglante ou aggravation des symptômes abdominaux (douleur)			✓
Intervention chirurgicale comprenant : une abdominoplastie (intervention visant à réduire l'excès de peau et de graisse autour de l'abdomen et à renforcer la musculature de la paroi abdominale), une hystérectomie (intervention chirurgicale pour retirer l'utérus), une cholécystectomie (intervention chirurgicale pour retirer votre vésicule biliaire), une colectomie (intervention chirurgicale pour retirer tout ou partie de votre côlon),		✓	
Grossesse, avortement spontané			✓
Syncope (évanouissement)			✓
Pneumonie, bronchite			✓
Infection urinaire			✓
PEU FRÉQUENT			
Rythme cardiaque fort ou irrégulier ou rapide		✓	
Douleur thoracique		✓	
TRÈS RARE			
Changements inhabituels d'humeur ou de comportement ; aggravation de la dépression, sentiment de tristesse ou de désespoir ; pensées ou			✓

actions suicidaires destinées à vous blesser ou à vous suicider			
---	--	--	--

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

Notification d'effets indésirables suspectés

Vous pouvez mentionner toute réaction indésirable suspectée associée à l'utilisation de produits de santé à Santé Canada en :

- Vous rendant sur la page web de signalement de réactions indésirables (<https://www.canada.ca/en/health-canada/services/drugs-health-products/medeffect-canada.html>) pour obtenir des informations sur le signalement en ligne, par courrier électronique ou par fax ; ou
- En appelant le numéro gratuit suivant 1-866-234-2345.

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

Entreposage :

Conserver entre 15 °C - 30 °C. Protéger de l'humidité. Conservez les comprimés dans l'emballage-coque d'origine à l'abri de l'humidité.
Tenir hors de la vue et de la portée des enfants.

Si vous souhaitez plus d'informations sur Resotran® :

- Communiquez avec votre professionnel de la santé
- Trouvez la monographie complète du produit préparée pour les professionnels de la santé et comprenant ces renseignements destinés aux patients sur les médicaments en visitant le site web de Santé Canada (<https://www.canada.ca/en/health-canada/services/drugs-health-products/drug-products/drug-product-database.html>) ; le site web du distributeur <https://methapharm.com/products/> ou en appelant le 1-800-287-7686 (Ext. 7804).

La présente notice a été préparée par Amdipharm Limited
Dernière révision NOV 08, 2023