

MONOGRAPHIE DE PRODUIT
INCLUANT LES RENSEIGNEMENTS POUR LES PATIENTS SUR LES
MÉDICAMENTS

 Pr **TEPADINA**®

Thiotépa pour solution injectable, BP

15 mg ou 100 mg de poudre lyophilisée pour solution pour perfusion après reconstitution et dilution

Agents antinéoplasiques
code ATC : L01AC01

« *TEPADINA*®, indiqué :

- en association avec d'autres produits de chimiothérapie dans le cadre d'un régime de consolidation de chimiothérapie à haute dose (CTHD), préalable à une greffe de cellules souches autologues (GCSA) pour des patients adultes atteints d'un lymphome du système nerveux central (SNC)

bénéficie d'une autorisation de commercialisation avec conditions, en attendant les résultats d'études permettant d'attester son bénéfice clinique. Les patients doivent être avisés de la nature de l'autorisation. Pour obtenir de plus amples renseignements pour TEPADINA® , veuillez consulter le site web de Santé Canada sur les avis de conformité avec conditions – médicaments :

<http://www.hc-sc.gc.ca/dhp-mps/prodpharma/notices-avis/conditions/index-fra.php> »

ADIENNE SA
Via Zurigo 46-6900
Lugano -Suisse

Date de révision :
15 juin 2020

Numéro de contrôle de la présentation : #232069

**Ce produit a été approuvé en vertu de la politique sur les Avis de
conformité avec conditions (AC-C)
pour une ou toutes ses utilisations indiquées**

Qu'est-ce qu'un avis de conformité avec conditions (AC-C) ?

Un AC-C est une autorisation de commercialisation décernée à un produit sur la base de données cliniques **prometteuses**, après l'évaluation de la présentation par Santé Canada.

Les produits approuvés conformément à la politique sur les AC-C de Santé Canada sont indiqués pour le traitement, la prévention ou le diagnostic d'une maladie grave, fatale ou sévèrement débilitante. Ils ont démontré un bénéfice prometteur, sont de grande qualité et affichent un profil d'innocuité acceptable, sur la base de l'évaluation des risques et des bénéfices correspondants. En outre, ils répondent à un besoin médical important non satisfait au Canada ou ils ont donné la preuve qu'ils affichaient un profil de risques et de bénéfices sensiblement amélioré par rapport à celui des médicaments existants. Santé Canada a donc décidé de mettre ce produit à la disposition des patients, à la condition que les fabricants entreprennent des essais cliniques supplémentaires pour vérifier les bénéfices escomptés, dans les délais convenus.

En quoi cette monographie de produit diffère-t-elle des autres ?

La monographie du produit suivant contient des encadrés au début de chacune de ses principales sections qui précisent en termes clairs le caractère de l'autorisation de commercialisation dont il bénéficie. Les sections pour lesquelles l'AC-C revêt une importance particulière sont identifiées par le symbole AC-C dans la marge gauche. La liste non exhaustive de ces sections est la suivante :

- Indications et usage clinique ;
- Mode d'action ;
- Mises en garde et précautions à prendre ;
- Effets indésirables ;
- Posologie et mode d'emploi ; et
- Essais cliniques.

Signalement des réactions indésirables au médicament et reformulation de la monographie de produit

Les professionnels de la santé sont invités à signaler tous les effets indésirables associés à l'utilisation normale de tous les produits au Programme Canada Vigilance de Santé Canada au 1-866-234-2345. La monographie du produit sera reformulée si de nouvelles préoccupations graves liées à l'innocuité du produit venaient à survenir ou lorsque le fabricant fournira les données nécessaires à l'appui du bénéfice escompté du produit. Ce n'est qu'à partir de ce moment-là et conformément à la politique sur les avis de conformité avec conditions, les conditions associées avec l'approbation du produit seront retirées de l'AC par Santé Canada.

Table des matières

PARTIE I: RENSEIGNEMENTS POUR LE PROFESSIONNEL DE LA SANTÉ	4
RENSEIGNEMENTS SOMMAIRES SUR LE PRODUIT.....	4
INDICATIONS ET UTILISATION CLINIQUE	4
CONTRE-INDICATIONS.....	5
MISES EN GARDE ET PRÉCAUTIONS.....	6
EFFETS INDÉSIRABLES	13
INTERACTIONS MÉDICAMENTEUSES.....	17
POSOLOGIE ET ADMINISTRATION	20
SURDOSAGE.....	22
MODE D'ACTION ET PHARMACOLOGIE CLINIQUE.....	23
INTERACTIONS MÉDICAMENTEUSES.....	24
ENTREPOSAGE ET STABILITÉ	24
INSTRUCTIONS PARTICULIÈRES DE MANIPULATION.....	25
FORMES POSOLOGIQUES, COMPOSITION ET CONDITIONNEMENT	25
PARTIE II: RENSEIGNEMENTS SCIENTIFIQUES	26
RENSEIGNEMENTS PHARMACEUTIQUES	26
ESSAIS CLINIQUES	27
TOXICOLOGIE.....	33
RÉFÉRENCES.....	34
PARTIE III: INFORMATIONS SUR LE MÉDICAMENT DESTINÉES AUX PATIENTS	38

Pr TEPADINA®

Thiotépa pour solution injectable, BP

PARTIE I : RENSEIGNEMENTS POUR LE PROFESSIONNEL DE LA SANTÉ

« TEPADINA®, indiqué :

- en association avec d'autres produits de chimiothérapie dans le cadre d'un régime de consolidation de chimiothérapie à haute dose (CTHD), préalable à une greffe de cellules souches autologues (GCSA) pour des patients adultes atteints d'un lymphome du système nerveux central (SNC)

bénéficie d'une autorisation de commercialisation avec conditions, en attendant les résultats d'études permettant d'attester son bénéfice clinique. Les patients doivent être avisés de la nature de l'autorisation. Pour obtenir de plus amples renseignements pour TEPADINA®, veuillez consulter le site web de Santé Canada sur les avis de conformité avec conditions – médicaments :

<http://www.hc-sc.gc.ca/dhp-mps/prodpharma/notices-avis/conditions/index-fra.php> »

RENSEIGNEMENTS SOMMAIRES SUR LE PRODUIT

Voie d'administration	Forme posologique et concentration	Ingrédients non médicinaux cliniquement importants
Intraveineuse après reconstitution et dilution	Poudre lyophilisée pour solution pour perfusion après reconstitution et dilution 15 mg, 100 mg	TEPADINA ne contient aucun excipient.

AC-C INDICATIONS ET UTILISATION CLINIQUE

TEPADINA est indiqué en association avec d'autres produits de chimiothérapie dans le cadre d'un régime de consolidation de chimiothérapie à haute dose (CTHD), préalable à une greffe de cellules souches autologues (GCSA) pour des patients adultes atteints d'un lymphome du système nerveux central (SNC).

L'administration de TEPADINA doit être supervisée par un médecin expérimenté dans le traitement de CTHD préalable à une GCS.

Gériatrie (> 65ans) :

Les données cliniques sont limitées en ce qui concerne l'utilisation de TEPADINA à haute dose dans le cadre d'un régime de CTHD chez des patients gériatriques atteints d'un lymphome du

SNC. Des précautions doivent être prises en ce qui concerne ces patients.

Pédiatrie (< 18 ans) :

Le lymphome du SNC ne survient généralement pas chez des patients pédiatriques. La sécurité et l'efficacité de TEPADINA à haute dose dans le cadre d'un régime de CTHD n'ont pas été établies chez les patients pédiatriques atteints d'un lymphome du SNC.

AC-C CONTRE-INDICATIONS

TEPADINA est contre-indiqué :

- Chez les patients qui présentent une hypersensibilité à ce médicament ou à l'un des ingrédients de la formulation de ce dernier ou des composants du récipient. Pour obtenir une liste complète, veuillez consulter la section sur les Formes posologiques, la Composition et le Conditionnement de la monographie de produit.
- En cas de grossesse ou d'allaitement (voir la rubrique « MISES EN GARDE ET PRÉCAUTIONS »).
- Avec une utilisation concomitante de vaccins à base de virus et bactéries vivants ainsi que du vaccin contre la fièvre jaune (voir la rubrique « MISES EN GARDE ET PRÉCAUTIONS »).

AC-C MISES EN GARDE ET PRÉCAUTIONS

Mises en garde et précautions importantes

L'administration de TEPADINA ne doit être effectuée que sous la supervision d'un médecin expérimenté dans le traitement de chimiothérapie à haute dose (CTHD) et de greffe de cellules souches (GCS).

- Myélosuppression profonde (anémie, neutropénie et thrombocytopénie), y compris des cas réfractaires et ayant connu une issue fatale (voir la rubrique « MISES EN GARDE ET PRÉCAUTIONS, Hématologique »).
- Possibilité de cardiotoxicité. La fonction cardiaque doit être surveillée régulièrement et des précautions doivent être prises chez les patients ayant des antécédents de maladies cardiaques (voir la rubrique « MISES EN GARDE ET PRÉCAUTIONS, Cardiovasculaire »).
- Hépatotoxicité. La fonction rénale doit être surveillée régulièrement et des précautions doivent être prises chez les patients présentant une insuffisance hépatique (voir la rubrique « MISES EN GARDE ET PRÉCAUTIONS, Hépatique/biliaire/pancréatique » et « Populations particulières, patients présentant une insuffisance hépatique »).
- Les patients qui ont reçu au préalable une radiothérapie, supérieure ou égale à trois cycles de chimiothérapie, ou une GCS peuvent présenter un risque accru de maladie hépatique veino-occlusive (voir la rubrique « MISES EN GARDE ET PRÉCAUTIONS, Hépatique/biliaire/pancréatique » et « Populations particulières »).
- Possibilité de toxicité pulmonaire, y compris de cas connaissant une issue fatale, susceptible de s'ajouter aux effets produits par d'autres agents cytotoxiques (busulfan, fludarabine et cyclophosphamide) (voir la rubrique « MISES EN GARDE ET PRÉCAUTIONS, Respiratoire et Interactions médicamenteuses »).
- La neurotoxicité peut être plus importante chez des patients ayant reçu une irradiation cérébrale ou crânio-spinale préalable (voir la rubrique « MISES EN GARDE ET PRÉCAUTIONS, Neurologique »).
- Toxicité rénale (voir la rubrique « MISES EN GARDE ET PRÉCAUTIONS, Rénal »).
- Le TEPADINA peut avoir des effets nocifs sur le fœtus lorsqu'il est administré chez la femme enceinte (voir la rubrique « MISES EN GARDE ET PRÉCAUTIONS, Populations particulières, femmes enceintes »).
- Interactions médicamenteuses importantes (voir la rubrique « INTERACTIONS MÉDICAMENTEUSES »).

Généralités

Une utilisation prophylactique ou empirique d'agents anti-infectieux (antibactériens, antifongiques, antiviraux) doit être envisagée pour la prévention et la prise en charge d'infections pendant la période de neutropénie.

Une mucosite de grade 3-4 survient chez la plupart des patients recevant un traitement de CTHD avec administration de TEPADINA. La prise en charge de la mucosite implique souvent une alimentation parentérale totale.

L'administration de vaccins vivants atténués (y compris de vaccins contre la fièvre jaune) doit être évitée tant que les effets immunosuppresseurs n'ont pas été corrigés (voir la rubrique « CONTRE-INDICATIONS »).

L'utilisation concomitante de phénytoïne et de fosphénytoïne doit être évitée (voir la rubrique « INTERACTIONS MÉDICAMENTEUSES »).

Le thiotépa ne doit pas être administré simultanément avec le cyclophosphamide, lorsque les deux médicaments figurent dans le même régime de chimiothérapie à haute dose (CTHD). TEPADINA doit être donné après la fin de toute perfusion de cyclophosphamide. (voir la rubrique « INTERACTIONS MÉDICAMENTEUSES »).

Pendant l'utilisation concomitante de thiotépa et d'inhibiteurs du cytochrome CYP2B6 ou CYP3A4, les patients doivent faire l'objet d'un suivi rigoureux des signes cliniques (voir la rubrique « INTERACTIONS MÉDICAMENTEUSES »).

L'évaluation de la sécurité de TEPADINA à haute dose dans le cadre d'un régime de chimiothérapie à haute dose (CTHD) est issue de la documentation publiée décrivant le traitement de patients, dont certains atteints de lymphome du SNC. Par voie de conséquence, les informations sur sa sécurité se limitent aux informations sélectionnées pour être incluses dans les rapports publiés. TEPADINA à haute dose étant administré en association avec d'autres agents de chimiothérapie, il n'est pas toujours possible d'attribuer, ni d'exclure, un lien de causalité avec certains effets indésirables. Les sections suivantes décrivent les effets indésirables rapportés avec l'utilisation de régimes de CTHD avec administration de TEPADINA.

Carcinogénèse et mutagénèse

Au cours des études pré-cliniques, TEPADINA s'est avéré mutagène et carcinogène. Une malignité secondaire liée au traitement, notamment un syndrome myélodysplastique et une leucémie aiguë non-lymphoblastique, a été rapportée avec l'utilisation de TEPADINA.

Cardiovasculaire

Des effets cardiaques indésirables, tels qu'une arythmie (notamment tachycardie et fibrillation auriculaire), une insuffisance cardiaque congestive, une cardiomyopathie et une myocardite, ont été rapportés. Parmi les troubles vasculaires observés, une hypertension, un lymphœdème et une embolie conviennent d'être mentionnés. Un anévrisme cérébral a également été signalé.

Les patients présentant un dysfonctionnement organique ont généralement été exclus des essais

cliniques. Des précautions doivent être prises chez les patients ayant des antécédents de maladie cardiaque. Une cardiotoxicité grave, y compris des cas ayant connu une issue fatale, a été rapportée chez des patients présentant une fraction d'éjection réduite avant une greffe de cellules souches. La fonction cardiaque doit être surveillée régulièrement chez les patients sous TEPADINA.

Oreille/nez/gorge

Une ototoxicité (notamment une baisse de l'audition et des acouphènes) a été signalée chez les patients traités dans le cadre d'un régime de CTHD avec administration de TEPADINA.

Endocrinien/métabolisme

Des cas d'anorexie, de perte de poids et de déshydratation ont été signalés chez des patients atteints d'un lymphome du SNC et traités dans le cadre d'un régime de CTHD avec administration de TEPADINA. Une hyponatrémie liée au syndrome de sécrétion inappropriée d'hormone antidiurétique (SIADH) a été rapportée. Une diminution de l'appétit, une hyperglycémie et un panhypopituitarisme ont été signalés.

Gastro-intestinal

Une toxicité gastro-intestinale, y compris de graves nausées, vomissements et diarrhées, survient très fréquemment chez les patients traités dans le cadre d'un régime de CTHD avec administration de TEPADINA. Les autres manifestations gastro-intestinales signalées incluent : stomatite de grade 3, colites, pancréatite, typhlite, entérocolite chronique (notamment colite à *Clostridium difficile*), œsophagite, dyspepsie, douleurs abdominales, constipation, perforation gastro-intestinale et iléus.

Une mucosite de grade 3-4 survient chez la plupart des patients traités dans le cadre d'un régime de CTHD avec administration de TEPADINA. La prise en charge de la mucosite implique souvent une alimentation parentérale totale.

Génito-urinaire

Des cas de cystite hémorragique, dysurie, oligurie, cystite et hématurie ont été signalés. L'administration de protecteurs vésicaux doit être envisagée. Les patients doivent être correctement hydratés afin de réduire les risques de toxicité génito-urinaire.

Hématologique

La conséquence du traitement sous TEPADINA à haute dose est une myélosuppression profonde, apparaissant chez tous les patients. La durée moyenne de récupération des plaquettes signalée était de 8 à 18 jours et la durée moyenne de récupération des neutrophiles de 7,5 à 11 jours. Une thrombocytopénie persistante de grade 3-4 ainsi qu'une neutropénie fébrile sévère ont été rapportées. La thrombocytopénie réfractaire a été associée à une hémorragie fatale. Une microangiopathie thrombotique a également été signalée.

Il est indispensable d'effectuer fréquemment des numérations sanguines complètes, notamment des numérations différentielles des globules blancs et des numérations des plaquettes, pendant le traitement et jusqu'à la guérison. Des numérations quotidiennes des globules blancs et des plaquettes sont recommandées pendant le traitement sous TEPADINA et après la greffe pendant au moins 30 jours (voir la rubrique « SURVEILLANCE ET ESSAIS DE LABORATOIRE »).

Infections

Une augmentation de la sensibilité aux infections et aux sepsis a fréquemment été signalée. De graves infections (sepsis, choc septique, fièvre et frissons) peuvent survenir après une GCSA. Une utilisation prophylactique ou empirique d'anti-infectieux (antibactériens, antifongiques, antiviraux) est recommandée pour la prévention et la prise en charge d'infections pendant la période de neutropénie.

Hémorragie

Des cas d'épistaxis et d'hémorragie cérébrale (y compris des cas ayant connu une issue fatale) probablement consécutifs à une thrombocytopénie ont été rapportés.

Thrombose

Des cas d'embolie pulmonaire, y compris des cas ayant connu une issue fatale, ont été signalés.

Hépatique/biliaire/pancréatique

TEPADINA est hépatotoxique. Une augmentation des transaminases, des phosphatases alcalines, des gamma-glutamyltransférases, de la bilirubine et de l'amylase a été signalée chez les patients sous TEPADINA. Des cas de maladie veino-occlusive hépatique, d'hépatomégalie, d'ictère et de pancréatite ont également été rapportés. Les patients qui ont reçu au préalable une radiothérapie, supérieure ou égale à trois cycles de chimiothérapie ou une GCS peuvent présenter un risque accru de maladie veino-occlusive hépatique (voir la rubrique « MISES EN GARDE ET PRÉCAUTIONS IMPORTANTES »).

Immunitaire

Des affections du système immunitaire dues aux effets myélosuppresseurs profonds de TEPADINA à haute dose surviennent chez les patients traités dans le cadre d'un régime de CTHD avec administration de TEPADINA. Les vaccins à virus vivant (y compris les vaccins contre la fièvre jaune) ne doivent pas être administrés à des patients immunodéprimés.

Une immunosuppression grave a provoqué des infections graves, parfois fatales (voir la rubrique « MISES EN GARDE ET PRÉCAUTIONS, Hématologique »). Une utilisation prophylactique ou empirique d'anti-infectieux (antibactériens, antifongiques, antiviraux) doit être envisagée pour la prévention et la prise en charge d'infections pendant la période de neutropénie. Des infections latentes peuvent être réactivées. La réactivation du cytomégalovirus (CMV) s'est produite dans des régimes de CTHD avec administration de TEPADINA. Il est recommandé de procéder au suivi et au traitement préventif des patients ayant une sérologie positive au CMV. Des réactions aiguës et chroniques du greffon contre l'hôte ont été rapportées, y compris des cas ayant connu une issue fatale. Une hypersensibilité a été observée. Le syndrome de prise de greffe survient fréquemment.

Affections musculo-squelettiques et du tissu sous-cutané

Des cas de dorsalgie, de myalgie et d'arthralgie ont été rapportés.

Neurologique et psychiatrique

TEPADINA est un agent alkylant lipophile qui traverse la barrière hémato-encéphalique et atteint des concentrations dans le liquide cérébrospinal équivalentes aux concentrations dans le plasma. Une neurotoxicité grave peut survenir chez des patients sous TEPADINA. Cette neurotoxicité peut être plus importante chez les patients ayant reçu au préalable une irradiation cérébrale ou

cranospinale. Des cas de leuco-encéphalopathie, y compris des cas ayant connu une issue fatale, ont été observés. D'autres manifestations neuropsychiatriques liées à l'utilisation de TEPADINA incluent : trouble cognitif, baisse de la mémoire, état de confusion, délire ou modification de l'état mental, agitation, hallucination, nervosité, trouble extrapyramidal, convulsion, vertige, céphalée, vision trouble, encéphalopathie et paresthésie.

Ophtalmologique

Des cas de conjonctivite et de cataracte ont été observés chez des patients traités dans le cadre d'un régime de CTHD avec administration de TEPADINA.

Rénal

Des cas d'insuffisance rénale, d'augmentation des niveaux de créatinine et d'urée ont été signalés.

Respiratoire

Une toxicité pulmonaire survient chez les patients traités dans le cadre d'un régime de CTHD avec administration de TEPADINA. Des cas de syndrome de pneumonie idiopathique, d'œdème pulmonaire, de toux et de pneumonite ont été rapportés. Une détresse respiratoire aigüe fatale a également été signalée.

Fonction sexuelle/reproduction

Des études pré-cliniques de toxicité révèlent que TEPADINA interfère avec la spermatogenèse chez les souris mâles et la fonction ovarienne chez les souris femelles (voir la rubrique « TOXICOLOGIE »). L'azoospermie et l'aménorrhée surviennent avec l'utilisation de TEPADINA et TEPADINA provoque couramment l'infertilité chez les patients et les patientes. Des stratégies de préservation de la fertilité doivent être abordées avec les patients et les patientes en âge de procréer.

Dans les essais pré-cliniques, TEPADINA s'est révélé tératogène et entraînant la létalité fœtale (voir la rubrique « TOXICOLOGIE »). TEPADINA ne doit pas être utilisé au cours de la grossesse (voir la rubrique « CONTRE-INDICATIONS »). Une méthode de contraception efficace doit être utilisée durant le traitement si la patiente ou la partenaire est en âge de procréer.

Une hémorragie vaginale et des symptômes de ménopause ont été signalés.

Peau

TEPADINA est excrété par la peau. La toxicité cutanée signalée avec l'utilisation de TEPADINA se manifeste notamment par des éruptions cutanées (surtout au niveau des aisselles, de l'aîne et des coudes), un prurit, de l'urticaire, un psoriasis érythrodermique, une alopecie, des troubles de la pigmentation, le syndrome de Stevens-Johnson (y compris des cas ayant connu une issue fatale) ainsi qu'une nécrolyse épidermique toxique.

Populations particulières

Femmes enceintes :

TEPADINA est contre-indiqué au cours de la grossesse. Aucune étude n'a été effectuée chez les femmes enceintes sous TEPADINA. En raison de son mode d'action, TEPADINA peut avoir des effets nocifs sur le fœtus, y compris une tératogénicité et une létalité fœtale (voir la rubrique

« TOXICOLOGIE »). Les femmes en âge de procréer doivent utiliser une contraception efficace pendant le traitement. Un test de grossesse confirmant un résultat négatif doit être réalisé avant de commencer le traitement. Les femmes en âge de procréer doivent être averties d'éviter de tomber enceinte pendant le traitement sous TEPADINA. En cas de grossesse de la patiente pendant un traitement sous TEPADINA, cette dernière devra être informée des risques potentiels présentés pour le fœtus.

Femmes qui allaitent : On ignore si TEPADINA est excrété dans le lait maternel. En raison de ses propriétés pharmacologiques et de sa toxicité potentielle pour les nouveaux-nés/nourrissons allaités, l'allaitement est donc contre-indiqué pendant le traitement par TEPADINA.

Pédiatrie (<18 ans) :

Le lymphome du SNC ne survient généralement pas chez des patients pédiatriques. La sécurité et l'efficacité de TEPADINA à haute dose dans le cadre d'un régime de CTHD n'ont pas été établies chez les patients pédiatriques atteints d'un lymphome du SNC.

Des cas de leuco-encéphalopathie ont été observés chez des adultes et des patients pédiatriques traités par TEPADINA et ayant des antécédents de chimiothérapies multiples, incluant notamment le méthotrexate et la radiothérapie. Certains cas ont connu une issue fatale.

Des cas d'hypertension artérielle pulmonaire ont été constatés faisant suite à un traitement sous TEPADINA chez des patients pédiatriques. Tous ces cas ont connu une issue fatale.

Des cas d'hypothyroïdisme, parésie, d'arrêt cardiaque, d'hémorragie pulmonaire, d'arrêt respiratoire et de retard de croissance ont été observés parmi les patients pédiatriques auxquels TEPADINA a été administré à haute dose.

Gériatrie (> 65 ans) :

Les données cliniques sont limitées en ce qui concerne l'utilisation de TEPADINA à haute dose dans le cadre d'un régime de CTHD chez des patients gériatriques atteints d'un lymphome du SNC. Des précautions doivent être prises en ce qui concerne ces patients.

Patients obèses

Le profil pharmacocinétique de TEPADINA à haute dose n'a pas été établi chez des patients obèses. Une exposition accrue au thioTEPA/TEPA a été rapportée pour les patients obèses dont la posologie a été établie d'après la surface corporelle (SC) calculée en utilisant le poids corporel total. Il pourrait être envisagé d'utiliser un poids corporel ajusté aux fins du calcul de la SC.

Patients présentant une insuffisance rénale

La sécurité et l'efficacité de TEPADINA à haute dose n'ont pas été établies chez les patients présentant une insuffisance rénale. Aucune étude pharmacocinétique dédiée n'a été réalisée chez des patients présentant une insuffisance rénale. Des précautions doivent être prises lors du traitement de patients présentant une insuffisance rénale qui devront faire l'objet d'une surveillance pour une détection des signes de toxicité.

Patients présentant une insuffisance hépatique

La sécurité et l'efficacité de TEPADINA à haute dose n'ont pas été établies chez les patients

présentant une insuffisance hépatique. TEPADINA est principalement métabolisé par le foie et le risque d'une exposition accrue pour des patients présentant une insuffisance hépatique est inconnu. Des précautions doivent être prises lors du traitement de patients présentant une insuffisance hépatique. Il est recommandé de contrôler régulièrement les transaminases, les phosphatases alcalines et la bilirubine sériques pour une détection rapide des signes de toxicité.

Surveillance et essais de laboratoire

Hématologique

Il est indispensable d'effectuer fréquemment des numérations sanguines complètes, notamment des formules leucocytaires et des numérations des plaquettes, pendant le traitement et jusqu'à la guérison. Il convient de recourir à la transfusion de plaquettes et de globules rouges, ainsi qu'à l'utilisation de facteurs de croissance tels que le G-CSF (Granulocyte-colony stimulating factor), si elles sont médicalement indiquées. Des numérations quotidiennes des globules blancs et des plaquettes sont recommandées pendant le traitement par TEPADINA et après la greffe pendant au moins 30 jours.

Chimie clinique

Il convient de procéder à une surveillance régulière de la fonction hépatique (notamment des ALT, AST, phosphatases alcalines, de la bilirubine totale et des GGT) et de l'amylase à la suite d'une GCSA. Une surveillance étroite de la fonction hépatique doit être réalisée chez les patients présentant tout degré d'insuffisance hépatique.

Il convient de procéder à une évaluation périodique de la fonction rénale (créatinine et eGFR), des électrolytes (par exemple, sodium, potassium, phosphate), du magnésium et du calcium. Une analyse d'urine doit être réalisée régulièrement pour évaluer l'hématurie.

Surveillance cardiaque

La fonction cardiaque doit être surveillée régulièrement chez les patients sous TEPADINA.

AC-C EFFETS INDÉSIRABLES

Aperçu des effets indésirables à un médicament

Les effets indésirables les plus fréquents signalés dans les études cliniques chez les patients atteints du lymphome du SNC et traités dans le cadre d'une chimiothérapie à haute dose (CTHD) avec administration de TEPADINA étaient les suivants : myélosuppression, infections, diarrhée, nausée, vomissements, stomatite, œdème, mucosite, neurotoxicité, éruptions cutanées et alopecie.

Les effets indésirables graves comprenaient : thrombocytopenie, neutropenie, pancytopenie, neutropenie febrile, thrombocytopenie refractaire, hemorragie, embolie pulmonaire, pneumonie, sepsis, leuco-encephalopathie, microangiopathie, convulsions, symptomes extrapyramidaux, delire, mucosite, maladie veino-occlusive, reaction gastro-intestinale du greffon contre l'hote, typhlite, pancreatite, cystite hemorragique, insuffisance renale aiguë et syndrome de Stevens-Johnson.

Effets indésirables au médicament déterminés au cours des essais cliniques

Les effets indésirables se manifestant pendant le traitement signalés en relation avec l'utilisation de TEPADINA à haute dose dans le cadre d'un régime de chimiothérapie à haute dose (CTHD) préalable à une greffe de cellules souches autologues (GCSA) sont issus de la documentation publiée décrivant le traitement de patients atteints de lymphome du SNC. Par voie de conséquence, les informations sur la sécurité se limitent aux informations sélectionnées pour être incluses dans les rapports publiés. Les effets indésirables énumérés dans le tableau ci-après n'ont pas été regroupés ni répertoriés par classe de systèmes d'organes MedDRA en raison de différences significatives de signalement dans les publications.

Tableau 1 - Effets indésirables liés au traitement, rapportés chez des patients ayant reçu un diagnostic récent de LPSNC et traités dans le cadre d'un régime de CTHD avec administration de TEPADINA.

Référence	N ^a	Effets indésirables modérés ou de grade 1-2 (n)	Effets indésirables graves ou de grade 3-4 (n)	Effets indésirables de grade 5 (n)
Alimohamed, 2012	21	Stomatite (fréquente) Nausée (fréquente) Éruptions cutanées (fréquentes) Œdème périphérique (fréquent)	Typhlite (1) Diarrhée/ Auto GvHD (2) Délire (1) Fibrillation auriculaire (1) Insuffisance cardiaque(1)	Pneumonie (3) Sepsis (3)
Illerhaus 2006	23	Mucosite (6)	Neutropénie (23) Thrombocytopenie (23) Fièvre neutropénique (12) Pneumonie fongique (1)	N.R.
Montemurro, 2007	16	N.R.	Colite (1) Mucosite (3) Pneumonie (1) Convulsions (1) Symptomes extrapyramidaux (1) Infections (2)	Sepsis (2) Pneumonie (3) Neurotoxicité (2)
Omuro, 2015	26	N.R.	Neutropénie fébrile (11)	Syndrome de Stevens-

			Infections (6) Éruptions cutanées (2) Encéphalopathie (1) Déshydratation (1) Insuffisance cardiaque (1) Perte de poids (1) Nausée (1) Diarrhée (1) Mucosite (1)	Johnson (1) Choc septique (1) Entérocolite chronique (1)
Bojic, 2015	5	Nausée (3) Vomissements (3) Mucosite (1) Diarrhée (2) Infections (4)	Diarrhée (1)	N.R.

^a : Nombre de patients participant traités dans le cadre d'un régime de CTHD avec administration de TEPADINA.

N.R. : Non rapporté

Tableau 2 - Effets indésirables liés au traitement, rapportés chez des patients atteints de LPSNC réfractaires ou en rechute et traités dans le cadre d'un régime de CTHD avec administration de TEPADINA.

Référence	N ^a	Effets indésirables modérés ou de grade 1-2 (n)	Effets indésirables graves ou de grade 3-4 (n)	Effets indésirables de grade 5 (n)
Soussain, 1996	5	Infection – CMV et virus de l'hépatite B (1)	Vomissements (1) Alopécie (4)	N.R.
Soussain, 2001	20	Infection (15)	Neutropénie (20) Thrombocytopénie (20) Infection (4) Maladie veino-occlusive (1) Encéphalopathie (2) Leuco-encéphalopathie (3)	Hémorragie (1) Leuco-encéphalopathie (2)
Soussain, 2008	27	Leuco-encéphalopathie (2)	Leuco-encéphalopathie (3)	Neurotoxicité (1)
Soussain 2012	32 ^b		Pancréatite (1) Insuffisance rénale aigüe (1) Cystite hémorragique (1)	Syndrome de détresse respiratoire aigüe (1) Insuffisance multi-organes (1) Embolie pulmonaire (1) Sepsis (2) Neurotoxicité (4)

^a : Nombre de patients participant traités dans le cadre d'un régime de CTHD avec administration de TEPADINA.

^b : Études rétrospectives menées sur 79 patients, dont 47 issus de Soussain 2001 et Soussain 2008. Les données présentées ici ne se rapportent qu'aux 32 patients restants.

N.R. : Non rapporté

Tableau 3 - Effets indésirables liés au traitement, rapportés chez des patients atteints de LSSNC traités dans le cadre d'un régime de CTHD avec administration de TEPADINA.

Référence	N ^a	Effets indésirables modérés ou de grade 1-2 (n)	Effets indésirables graves ou de grade 3-4 (n)	Effets indésirables de grade 5 (n)
Lee, 2015	12		Maladie veino-occlusive (1) Fièvre neutropénique (2)	
Oh, 2016	23	Mucosite (23) Nausée (23) Vomissements (23)	Neutropénie fébrile (5) Bactériémie (3) Choc septique (1)	Choc septique (2)

		Diarrhée (23) Éruptions cutanées (23)	Thrombocytopénie réfractaire (2)	
Korfel, 2013	24	N.R.	Anémie (10) Leucopénie (24) Thrombocytopénie (24) Infection (11) Stomatite (7) Nausée (2) Vomissements (2) Diarrhée (3)	N.R.

^a : Nombre de patients participant traités dans le cadre d'un régime de CTHD avec administration de TEPADINA.

N.R. : Non rapporté

Tableau 4 - Effets indésirables liés au traitement, rapportés chez des patients ayant reçu un diagnostic récent de LPSNC, ou en rechute, et traités dans le cadre d'un régime de CTHD avec administration de TEPADINA.

Référence	N ^a	Effets indésirables modérés ou de grade 1-2 (n)	Effets indésirables graves ou de grade 3-4 (n)	Effets indésirables de grade 5 (n)
Cheng, 2003	7*	Mucosite (7) Herpès zoster (1)	Neutropénie fébrile (6) Cystite hémorragique (1) Diarrhée (1) Cholestase (1)	Choc septique (1)

^a : Nombre de patients participant traités dans le cadre d'un régime de CTHD avec administration de TEPADINA.

* : 1 patient atteint de LPSNC en rechute et 6 diagnostics récents de LPSNC.

Tableau 5 - Effets indésirables liés au traitement, rapportés chez des patients atteints de LPSNC et de LSSNC, traités dans le cadre d'un régime de CTHD avec administration de TEPADINA.

Référence	N ^a	Effets indésirables modérés ou de grade 1-2 (n)	Effets indésirables graves ou de grade 3-4 (n)	Effets indésirables de grade 5 (n)
Welch, 2015	15 ^b	N.R.	Neutropénie fébrile (5) Diarrhée (3) Mucosite (1) Péricardite (1) Colite (1) Anorexie (1) Épuisement (2)	N.R.
Chen, 2015	29 ^c	Mucosite (commune) Diarrhée (commune)	Neutropénie (29) Thrombocytopénie (29) Infection bactérienne (9) Infection fongique (1) Réactivation du CMV (1) Délire (1) Aspiration (1) Microangiopathie thrombotique (1) Attaques (1) Syndrome de prise de greffe (6)	Détérioration cognitive (1)
Côté, 2012	32 ^d	Cystite (3)	Infection bactérienne (7) Infection fongique (2) Mucosite (23)	Infection bactérienne (1) Accident vasculaire cérébral (1)

			Syndrome de prise de greffe (1) Insuffisance cardiaque congestive (1) Délire (7) Ataxie (1) Dysphagie (1) Faiblesse (1)	
--	--	--	--	--

^a: Nombre de patients traités dans le cadre d'un régime de CTHD avec administration de TEPADINA.

^b: 7 patients atteints de LPSNC en rechute et 8 patients atteints de LSSNC en rechute.

^c: 18 patients atteints de LPSNC et 11 patients atteints de LSSNC.

^d: 16 patients atteints de LPSNC et 16 patients atteints de LSSNC.

N.R. : Non rapporté

INTERACTIONS MÉDICAMENTEUSES

Aperçu

Interactions médicamenteuses pouvant entraîner des conséquences graves

- Vaccins vivants atténués ou bactériens, y compris les vaccins contre la fièvre jaune (voir la rubrique « Interactions médicament-médicament »)
- Phénytoïne (voir la rubrique « Interactions médicament-médicament »)
- Cyclophosphamide et autres agents myélosuppresseurs ou myélotoxiques, notamment melphalan, busulfan, fludarabine, tréosulfan, etc. (voir la rubrique « Interactions médicament-médicament »)

Le thiotépa semble être métabolisé via les cytochromes CYP2B6 et CYP3A4 *in vitro* pour former le tépa. Une co-administration d'inhibiteurs ou d'inducteurs du CYP2B6 et du CYP3A4 peut entraîner, respectivement, une augmentation ou une diminution des concentrations plasmatiques du thiotépa et une augmentation ou une diminution potentielle des concentrations plasmatiques du métabolite actif triéthylènéphosphoramide (tépa). Si une co-administration d'inhibiteurs ou d'inducteurs du CYP2B6 et du CYP3A4 est inévitable, un suivi étroit des patients est requis.

Le thiotépa est un inhibiteur majeur du CYP2B6 *in vitro* et peut donc potentiellement faire augmenter les concentrations plasmatiques de substances métabolisées via le CYP2B6. Le CYP2B6 catalyse la conversion métabolique du cyclophosphamide vers sa forme active, le 4-hydroxycyclophosphamide (4-OHCP) et une co-administration de thiotépa peut donc conduire à une diminution des concentrations de 4-OHCP actif.

Interactions médicament-médicament

Tableau 6 : Interactions médicament-médicament établies ou possibles

Nom propre	Réf	Effet	Commentaire clinique
Vaccins vivants atténués (y compris le vaccin contre la fièvre jaune)	T	Risque de maladie systémique, pouvant être fatale. Ce risque est augmenté chez les sujets qui sont déjà immunodéprimés par leur maladie sous-jacente.	La co-administration doit être évitée. Un vaccin bactérien ou à virus inactivé doit être utilisé à la place.

Phénytoïne	T	Risque d'exacerbation de convulsions en raison de la diminution de l'absorption digestive de la phénytoïne due au médicament cytotoxique. Risque de toxicité accrue ou perte d'efficacité du thiotépa car la phénytoïne est un inducteur connu du CYP3A <i>in vitro</i> .	Utilisation concomitante non recommandée
Ciclosporine, tacrolimus	T	Immunosuppression excessive Risque de lymphoprolifération.	Des précautions doivent être prises en cas de co-administration ; les patients doivent être étroitement surveillés.
Succinylcholine	T	Les agents chimiothérapeutiques alkylants, y compris le thiotépa, inhibent la pseudocholinestérase plasmatique de 35 % à 70 %. L'action de la succinylcholine peut être prolongée de 5 à 15 minutes.	Des précautions doivent être prises lors de l'utilisation de relaxants musculaires dépolarisants après avoir administré du thiotépa à haute dose. Une surveillance est recommandée afin de détecter une détresse respiratoire profonde et prolongée et un affaiblissement musculaire en cas d'utilisation concomitante de ces médicaments.

Cyclophosphamide (et autres agents myélosuppresseurs / myélotoxiques, par ex. melphalan, busulfan, fludarabine, tréosulfan)	T	L'utilisation concomitante de thiotépa et d'autres agents myélosuppresseurs ou myélotoxiques peut augmenter le risque de réactions hématologiques indésirables et la toxicité pulmonaire, du fait du chevauchement des profils de toxicité de ces médicaments.	Le thiotépa ne doit pas être administré simultanément avec le cyclophosphamide, lorsque les deux médicaments figurent dans le même traitement de conditionnement. TEPADINA doit être donné après la fin de toute perfusion de cyclophosphamide.
Anticoagulants par voie orale	T	La chimiothérapie anti-cancéreuse peut affecter l'efficacité et la sécurité des anticoagulants par voie orale, administrés de façon concomitante.	Des précautions doivent être prises en cas de co-administration et les patients doivent être étroitement surveillés par la suite. La fréquence de surveillance du Rapport International Normalisé (RIN) doit être accrue.

Légende : É = Étude de cas ; EC = Essai clinique ; T = Théorique

Interactions médicament-aliment

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

Interactions médicament-herbe médicinale

Les interactions avec les produits à base d'herbe médicinale n'ont pas été établies.

Effets au médicament sur les essais de laboratoire

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

Effets au médicament sur le style de vie

Des cas de convulsion, d'hallucination, de délire, de vertige, de céphalée et de troubles de la vision ont été signalés chez des patients traités avec TEPADINA. Les patients souffrant de ces symptômes doivent faire preuve de prudence en cas de conduite ou d'utilisation de machines.

AC-C POSOLOGIE ET ADMINISTRATION

Considérations posologiques

L'administration de TEPADINA doit être effectuée sous la supervision d'un médecin expérimenté dans le traitement des régimes de chimiothérapie à haute dose (CTHD) préalables à une greffe de cellules souches (GCS).

La posologie pour les patients obèses basée sur le poids corporel total peut donner lieu à une exposition au thioTEPA/TEPA supérieure à celle prévue. Il pourrait être envisagé d'utiliser le poids corporel ajusté aux fins du calcul de la surface corporelle. Les patients obèses doivent faire l'objet d'une étroite surveillance pour la détection de signes de toxicité.

Posologie recommandée et modification posologique

La dose recommandée de TEPADINA dans le cadre de régimes de CTHD varie de 185 mg/m²/jour à 370 mg/m²/jour administrée par voie intraveineuse, en une ou deux perfusions quotidiennes, pendant 2 à 3 jours consécutifs avant une GCSA. Ne pas dépasser la dose cumulée maximale totale de 750 mg/m² pendant la durée du régime de CTHD.

Tableau 7 - Régimes de chimiothérapie à haute dose avec administration de TEPADINA utilisés chez des patients atteints d'un lymphome du SNC.

Référence	Jours d'administration de TEPADINA ^a	Régime de CTHD	Dose de TEPADINA	
			Dose quotidienne totale	Dose cumulée
Cheng 2003	Jours -8 à -7	TT/Bu/Cy	300 mg/m ²	600 mg/m ²
Sierra del Rio 2011	Jours -9 à -7	TT/Bu/Cy	250 mg/m ²	750 mg/m ²
Illerhaus 2008	Jours -5 à -4	TT/BCNU	185 mg/m ²	370 mg/m ²
Alimohamed 2012	Jours -8 et -7	TT/Bu/Cy	300 mg/m ²	600 mg/m ²
Illerhaus 2006	Jours -5 à -4	TT/BCNU	185 mg/m ²	370 mg/m ²
Montemurro 2007	Jours -4 à -3	TT/Bu	185 mg/m ²	370 mg/m ²
Omuro 2015	Jours -9 à -7	TT/Bu/Cy	250 mg/m ²	750 mg/m ²
Bojic 2015	Jours -5 à -4	TT/BCNU/R ^b	185 mg/m ²	370 mg/m ²
Soussain 1996	Jours -9 à -7	TT/Bu/Cy	250 mg/m ²	750 mg/m ²
Soussain 2001	Jours -9 à -7	TT/Bu/Cy	250 mg/m ²	750 mg/m ²
Soussain 2008	Jours -9 à -7	TT/Bu/Cy	250 mg/m ²	750 mg/m ²
Soussain 2012	Jours -9 à -7	TT/Bu/Cy	250 mg/m ²	750 mg/m ²
Cote 2012	Jours -9 à -7	TT/Bu/Cy	250 mg/m ²	750 mg/m ²
Chen 2015	Jours -9 à -7	TT/Bu/Cy/R	250 mg/m ²	750 mg/m ²
Lee 2015	Jours -4 à -3	TT/Bu	185 mg/m ²	370 mg/m ²
Oh 2016	Jours -8 à -7	TT/Bu/Cy	300 mg/m ²	600 mg/m ²
	Jours -6 à -5	TT/Bu/Mel/R	250 mg/m ²	500 mg/m ²
Korfel 2013	Jours -4 à -3	TT/BCNU/VP16	370 mg/m ²	740 mg/m ²
Welch 2015	Jours -9 à -7	TT/Bu/Cy	250mg/m ²	750 mg/m ²

^a Perfusion de cellules sanguines souches autologues le jour 0 ; ^b Trois patients ont, en plus, reçu du Rituximab ; TT : Tepadina ; Bu : Busulfan ; Cy : Cyclophosphamide ; BCNU : Carmustine ; VP-16 : Etoposide ; R : Rituximab ; Mel : Melphalan.

Les doses recommandées de TEPADINA ne sont à considérer qu'en tant que partie d'un régime de CTHD suivi d'une GCS.

La sécurité et l'efficacité de TEPADINA à haute dose n'ont pas été établies chez les patients présentant une insuffisance rénale. Aucune étude pharmacocinétique dédiée n'a été réalisée chez des patients présentant une insuffisance rénale. Des précautions doivent être prises lors du

traitement de patients présentant une insuffisance rénale qui devront faire l'objet d'une surveillance pour une détection des signes de toxicité.

La sécurité et l'efficacité de TEPADINA à haute dose n'ont pas été établies chez les patients présentant une insuffisance hépatique. TEPADINA est principalement métabolisé par le foie et le risque d'une exposition accrue pour des patients présentant une insuffisance hépatique est inconnu. Des précautions doivent être prises lors du traitement de patients présentant une insuffisance hépatique qui devront faire l'objet d'une surveillance pour une détection des signes de toxicité.

Les données cliniques sont limitées en ce qui concerne l'utilisation de TEPADINA à haute dose dans le cadre d'un régime de CTHD chez des patients gériatriques atteints d'un lymphome du SNC. Des précautions doivent être prises en ce qui concerne ces patients.

Administration

Reconstitution :

Reconstituer avec de l'eau stérile pour préparations injectables comme suit :

Volume du flacon	Volume d'eau stérile nécessaire par flacon	Volume approximatif du mélange obtenu	Concentration nominale par mL
15 mg	1,5 ml	1,5 ml	10 mg/ml
100 mg	10 ml	10 ml	10 mg/ml

TEPADINA doit être reconstitué avec eau stérile pour préparations injectables.

En utilisant une seringue munie d'une aiguille, prélever aseptiquement de l'eau stérile pour préparations injectables (voir le tableau ci-dessus). Injecter le contenu de la seringue dans le flacon à travers le bouchon en caoutchouc.

Retirer la seringue et l'aiguille et mélanger manuellement par retournements répétés.

N'utiliser que des solutions claires incolores, sans aucune particule en suspension. Des solutions reconstituées peuvent occasionnellement être opalescentes ; ces solutions peuvent tout de même être administrées.

Dilution dans la poche de perfusion

La solution reconstituée est hypotonique et doit être ensuite diluée avant administration dans 500 ml de solution de chlorure de sodium à 9 mg/ml (0,9 %) pour préparations injectables (1000 ml si la dose dépasse 500 mg) ou dans un volume approprié de solution de chlorure de sodium à 9 mg/ml (0,9 %) pour préparations injectables afin d'obtenir une concentration finale de TEPADINA comprise entre 0,5 et 1 mg/ml.

Avant et après chaque perfusion, la ligne de perfusion et le cathéter à demeure doivent être rincés avec environ 5 ml de solution de chlorure de sodium à 9 mg/ml (0,9 %) pour préparations injectables.

La solution à perfuser doit être administrée aux patients en utilisant une ligne de perfusion équipée d'un filtre intégré de 0,2 µm (filtre avec membrane en polyéthersulfone B. Braun).

Comme pour tous les produits médicamenteux administrés par voie parentérale, les adjuvants

intraveineux doivent être inspectés visuellement pour en contrôler la clarté, l'absence de particules, de précipité, de changement de couleur et de fuite avant leur administration.

TEPADINA doit être administré par un professionnel de santé compétent, par perfusion intraveineuse d'une durée de 2 à 4 heures via un cathéter veineux central.

TEPADINA est exclusivement à usage unique.

Tout produit non utilisé ou déchet doit être éliminé conformément à la réglementation en vigueur.

Ce médicament ne doit pas être mélangé avec d'autres médicaments à l'exception de ceux mentionnés dans la rubrique **Reconstitution**.

SURDOSAGE

Le principal effet toxique de TEPADINA est une myélosuppression profonde et une pancytopenie mais une toxicité cutanée, gastro-intestinale, hépatique, rénale, cardiaque, pulmonaire et du système nerveux central peut survenir (voir la rubrique « MISES EN GARDE ET PRÉCAUTIONS »). Il n'y a pas d'antidote spécifique connu pour le surdosage de TEPADINA.

Le traitement du surdosage consisterait au traitement approprié de toute infection, myélosuppression ou autre toxicité simultanée, une surveillance étroite de l'état hématologique et l'instauration de mesures de soutien vigoureuses si elles sont médicalement indiquées afin de prendre en charge le patient au cours de la période de toxicité éventuelle.

Pour traiter une surdose présumée, communiquez avec le centre antipoison de votre région.

AC-C **MODE D'ACTION ET PHARMACOLOGIE CLINIQUE**

Mode d'action

Le thiotépa est un agent cytotoxique polyfonctionnel lié du point de vue chimique et pharmacologique à la moutarde à l'azote. On pense que l'action radiomimétique du thiotépa s'exerce par libération de radicaux éthylène-imines, qui perturbent les liaisons de l'ADN, par exemple par alkylation de la guanine en N-7, rompant la liaison entre la base purique et le sucre et libérant de la guanine alkylée.

Pharmacodynamique

La principale action pharmacodynamique de TEPADINA consiste à endommager l'ADN et la structure cellulaire des cellules malignes. Lorsqu'il est utilisé dans la gamme posologique traditionnelle, la toxicité limitant la dose de thiotépa est la myélosuppression. Une greffe de cellules souches autologues (GCSA) permet l'utilisation de thiotépa à des doses supérieures à la posologie traditionnelle et, lorsqu'il est utilisé en association avec des agents cytotoxiques sans résistance croisée, le traitement doit produire une amélioration de la cytoréduction et idéalement l'éradication de la maladie. Les métabolites actifs du thiotépa ont des effets alkylants mais leur rôle clinique est méconnu.

Pharmacocinétique

Absorption : Le Thiotépa doit être administré par voie intraveineuse. L'absorption du thiotépa dans le tractus gastro-intestinal est peu fiable : une instabilité en milieu acide empêche l'administration du thiotépa par voie orale.

Distribution : Le thiotépa est un composé hautement lipophile. Après une administration intraveineuse, les concentrations plasmatiques du principe actif suivent un modèle à deux compartiments avec une phase de distribution rapide. Le volume de distribution du thiotépa est important et il a été rapporté qu'il varie entre 40,8 l/m² et 75 l/m², Le volume apparent de distribution du thiotépa semble indépendant de la dose administrée. La fraction non liée aux protéines présentes dans le plasma est de 70 à 90 % ; une liaison insignifiante du thiotépa à des gamma-globulines et une liaison minimale à l'albumine (10 à 30 %) ont été rapportées.

Après administration intraveineuse de thiotépa à des doses non-myéloablatives chez les enfants atteints de malignités réfractaires, l'exposition au médicament dans le liquide cébrospinal (LCR) est pratiquement équivalente à celle du produit présent dans le plasma ; le rapport moyen entre les ASC dans le LCR et le plasma pour le thiotépa est de 0,92 et 0,99 pour le triéthylènéphosphoramide (tépa), premier métabolite actif du thiotépa. Les concentrations du tépa dans le LCR et le plasma sont supérieures aux concentrations du composé parent.

Métabolisme : Le thiotépa est soumis à un métabolisme hépatique rapide et intense et des métabolites ont pu être détectés dans les urines 1 heure après la perfusion. Le thiotépa subit une désulfuration oxydative via les familles d'isoenzymes des cytochromes P450, CYP2B et CYP3A pour former son métabolite principal et actif, le TEPA et également en association avec du glutathion pour former le thiotépa-mercapturate. La quantité totale excrétée de thiotépa et de ses métabolites identifiés représente 54 à 100 % de la totalité de l'activité alkylante, ce qui

indique la présence d'autres métabolites alkylants.

Excrétion : La clairance totale du thiotépa se situait entre 11,4 et 23,2 l/h/m². La demi-vie d'élimination du thiotépa variait de 1,4 à 3,7 heures, la demi-vie d'élimination du tépa variait de 4,9 à 17,6 heures. Les métabolites TEPA identifiés, le monochlorotépa et le thiotépa-mercapturate, sont tous excrétés dans l'urine. La récupération urinaire moyenne du thiotépa et de ses métabolites est de 0,5 % pour le médicament inchangé et le monochlorotépa et de 11 % pour le TEPA et le thiotépa-mercapturate.

Le thiotépa a également été détecté dans la peau et la sueur des patients traités dans le cadre de régimes à haute dose mais le pourcentage d'excrétion cutanée de la dose totale administrée était inconnu.

Populations particulières et états pathologiques :

Pédiatrie : TEPADINA n'est pas indiqué chez les patients pédiatriques car le lymphome du SNC ne survient généralement pas dans cette population.

Gériatrie : Le métabolisme et l'élimination du thiotépa n'ont pas été évalués chez des patients âgés.

Insuffisance hépatique : Aucune étude pharmacocinétique dédiée n'a été réalisée chez des patients présentant une insuffisance rénale. Le thiotépa étant principalement métabolisé par le foie, l'exposition au thiotépa pourrait être accrue chez les patients souffrant d'insuffisance hépatique.

Insuffisance rénale : Aucune étude pharmacocinétique dédiée n'a été réalisée chez des patients présentant une insuffisance hépatique. L'excrétion urinaire est la principale voie d'élimination des métabolites alkylants du thiotépa. Une insuffisance rénale pourrait accroître l'exposition à ces métabolites.

Interactions médicamenteuses :

Aucune étude dédiée des interactions médicamenteuses n'a été réalisée avec TEPADINA.

ENTREPOSAGE ET STABILITÉ

Flacon non ouvert

À conserver et à transporter réfrigéré (entre 2°C et 8°C). Ne pas congeler.

Après reconstitution

La durée de stabilité chimique et physique démontrée à l'utilisation pour le médicament reconstitué est de 8 heures entre 2°C et 8°C.

Après dilution

La durée de stabilité chimique et physique démontrée à l'utilisation pour le médicament dilué est de 24 heures entre 2°C et 8°C et de 4 heures lorsque stocké à 25°C. TEPADINA est exclusivement à usage unique.

Tout produit non utilisé ou déchet doit être éliminé conformément à la réglementation en vigueur.

D'un point de vue microbiologique, le produit doit être utilisé immédiatement après dilution.

Dans le cas contraire, l'utilisateur doit veiller aux durées et aux conditions de conservation en cours d'utilisation jusqu'au moment de son emploi ; normalement la conservation ne doit pas dépasser la durée mentionnée ci-dessus, une fois que le produit a été dilué dans des conditions aseptiques contrôlées et validées.

INSTRUCTIONS PARTICULIÈRES DE MANIPULATION

Des procédures concernant la manipulation et l'élimination correctes des médicaments anticancéreux doivent être appliquées. Toutes les procédures de transfert doivent respecter strictement des techniques aseptiques, de préférence en utilisant une hotte à flux laminaire vertical.

TEPADINA est cytotoxique, carcinogène, mutagène et tératogène. Les femmes enceintes ou allaitantes du personnel médical doivent être exclues des procédures de reconstitution et d'administration de TEPADINA. Des précautions doivent être prises lors de la manipulation et de la préparation. Ne pas avaler, inhaler et éviter tout contact avec la peau et les yeux. Des réactions cutanées peuvent se produire en cas d'exposition accidentelle. Il est recommandé de porter des gants et des vêtements de protection pour éviter tout contact accidentel avec la peau. En cas de contact de TEPADINA avec la peau ou les muqueuses, laver immédiatement et soigneusement la peau avec de l'eau et du savon ou rincer abondamment les muqueuses à l'eau et consulter un médecin.

FORMES POSOLOGIQUES, COMPOSITION ET CONDITIONNEMENT

Flacon en verre incolore de type I avec bouchon, contenant 15 mg ou 100 mg de thiotépa pour préparations injectables. Le bouchon ne contient pas de latex de caoutchouc naturel. Boîte de 1 flacon.

PARTIE II : RENSEIGNEMENTS SCIENTIFIQUES

« TEPADINA®, indiqué :

- en association avec d'autres produits de chimiothérapie dans le cadre d'un régime de consolidation de chimiothérapie à haute dose (CTHD), préalable à une greffe de cellules souches autologues (GCSA) pour des patients adultes atteints d'un lymphome du système nerveux central (SNC)

bénéficie d'une autorisation de commercialisation avec conditions, en attendant les résultats d'études permettant d'attester son bénéfice clinique. Les patients doivent être avisés de la nature de l'autorisation. Pour obtenir de plus amples renseignements pour TEPADINA®, veuillez consulter le site web de Santé Canada sur les avis de conformité avec conditions - médicaments :

<http://www.hc-sc.gc.ca/dhp-mps/prodpharma/notices-avis/conditions/index-fra.php> »

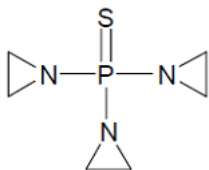
RENSEIGNEMENTS PHARMACEUTIQUES

Nom propre : Thiotépa

Nom chimique : N,N',N''-triéthylèthiophosphoramide
Aziridine,1,1',1''- phosphinothioylidynetris
Tris(1-aziridiny) phosphine sulfide

Formule moléculaire et masse moléculaire : C₆H₁₂N₃PS, 189.23 g/mol

Formule développée :



Propriétés physicochimiques : Poudre blanche cristalline.

Instable en milieu acide.

Solubilité dans l'eau : 19 g/100 ml (25°C)

Solubilité dans d'autres solvants : 1:2 dans l'éthanol ; 1:2 dans le chloroforme ; 1:~4 dans l'éther

AC-C ESSAIS CLINIQUES

Les données cliniques en appui à l'utilisation de TEPADINA dans le cadre de régimes de chimiothérapie à haute dose (CTHD) préalables à une greffe de cellules souches autologues (GCSA) pour un traitement de consolidation de patients adultes atteints d'un lymphome du SNC sont issues de 18 essais cliniques ouverts publiés, dont 7 consistaient en des analyses rétrospectives. La plupart de ces études n'étaient pas comparatives; 7 d'entre elles incluaient un groupe de référence composé de patients considérés comme inéligibles au CTHD préalable à une GCSA. Les patients ont reçu des doses comprises entre 185 mg/m²/jour et 370 mg/m²/jour en une ou deux perfusions quotidiennes administrées par voie intraveineuse pendant 2 à 3 jours consécutifs avant une GCSA, sans dépasser la dose maximale cumulée totale de 750 mg/m².

Un total de 303 patients adultes atteints d'un lymphome du SNC ont reçu un traitement de consolidation consistant en une CTHD avec administration de TEPADINA, préalable à une GCSA. Tous les patients étaient immunocompétents. Les lymphomes du SNC étaient principalement des types de lymphomes à cellules B, situés dans le parenchyme cérébral, les méninges, la moelle épinière et/ou l'œil/les yeux.

Tableau 8 – Résumé des données démographiques sur les patients qui concerne les essais cliniques réalisées chez des patients adultes atteints d'un lymphome du SNC, traités avec un régime de CTHD avec administration de TEPADINA.

Publications	Patients exposés au Thiotépa ^a / tous les patients (N/N)	Âge moyen (années) (Gamme)	Personnes âgées ^a (> 65 ans) N (%)	Genre ^a Homme N (%) Femme N (%)	Indice de performance ^a N	Chimiosensibilité ^a Oui N (%) Non N (%)	Irradiation craniospinale préalable ^a N
Diagnostic Récent de LPSNC							
Illerhaus 2008	11/13	53.0 (38.0-67.0)	(27.3)	5 (45.5) 6 (54.5)	KPS 30% : 1 KPS 70% : 2 KPS 80% : 1 KPS 90% : 6 KPS 100% : 1	8 (72.7) 3 (27.3)	0
Alimohamed 2012	21/21	56.0 (34.0-69.0)	3 (14.3)	12 (57.1) 9 (42.9)	ECOG PS 1 : 4 ECOG PS 2 : 8 ECOG PS 3 : 6 ECOG PS 4 : 3	18 (85.7) 3 (14.3)	0
Illerhaus 2006	23/30	54.0 (27.0-64.0)	n.s.	25* (83.3) 5* (16.7)	Médian KPS : 70% (gamme 30% – 100%)*	23 (100) 0 (0.0)	0
Montemurro 2007	16/23	54.5 (18.0-69.0)	3 (18.8)	8 (50.0) 8 (50.0)	KPS 30% : 1 KPS 40% : 2 KPS 60% : 2 KPS 70% : 4 KPS 80% : 3 KPS 90% : 2 KPS 100% : 2	14 (87.5) 2 (12.5)	0
Omuro 2015	26/32	57.0 (23.0-67.0)	n.s.	17* (53.1) 15* (46.9)	Médian KPS : 80 (40-100)	25 (96.2) 1(3.8)	0
Bojic 2015	5/5	42.0 (33.0-48.0)	n.s.	2 (40.0) 3 (60.0)	n.s.	5 (100.0) 0 (0.0)	0
Cote 2012	16/16	49.5 (26.0-67.0)	n.s.	5 (31.3) 11 (68.7)	ECOG PS <2 : 16 ECOG PS ≥2 : 0	15 (93.8) 1 (6.2)	2
Réfractaires LPSNC							
Soussain 1996	5/11	57.0 (45.0-88.0)	n.s.	1(20.0) 4 (80.0)	n.s.	0 (0.0) 5 (100.0)	2

Publications	Patients exposés au Thiotépa ^a / tous les patients (N/N)	Âge moyen (années) (Gamme)	Personnes âgées ^a (> 65 ans) N (%)	Genre ^a Homme N (%) Femme N (%)	Indice de performance ^a N	Chimiosensibilité ^a Oui N (%) Non N (%)	Irradiation craniospinale préalable ^a N
Soussain 2001	20/22	53.0 (27.0-64.0)	n.s.	10 (50.0) 10 (50.0)	n.s.	17 (85.0) 3 (15.0)	10
Soussain 2008	27/43	52.0 (23.0-65.0)	n.s.	22* (51.2) 21* (48.8)	ECOG PS < 2 : 30 ECOG PS ≥ 2 : 12 ECOG PS n.a. : 1	156 (55.5) 12 (44.5)	14*
Cheng 2003	1	41.0	n.s.	1 (100.0) 0 (0.0)	KPS 50% = 1	1 (100.0) 0 (0.0)	0
Sierra del Rio 2011	13/22	57.0 (22.0-65.0)	n.s.	9 (69.2) 4 (30.8)	ECOG PS 0 : 3 ECOG PS 1 : 8 ECOG PS 2 : 2	11 (84.6) 2 (15.4)	0
Chen 2015	18/18	54.0 (24.0-69.0)	n.s.	7 (38.9) 11 (61.1)	n.s.	18 (100.0) 0 (0.0)	0
Welch 2015	7/8	53.0 (35.0-61.0)	n.s.	3 (42.9) 4 (57.1)	Médian KPS : 80% (80% – 100%)	7 (100.0) 0 (0.0)	3
LSSNC							
Cote 2012	16/16	45.0 (21.0-67.0)	n.s.	10 (62.5) 6 (37.5)	ECOG PS <2 : 16 ECOG PS ≥2 : 0	15 (93.8) 1 (6.3)	1
Lee 2015	12/31	54.5 (24.0-63.0)	n.s.	5 (41.7) 7 (58.3)	ECOG PS <2 : 12 ECOG PS ≥2 : 0	11 (91.7) 1 (8.3)	2
Oh 2016	23/23	62.0 (20.0-66.0)	n.s.	11 (47.8) 12 (52.2)	ECOG PS 2 – 4 : 15	22 (95.7) 1 (4.3)	3
Chen 2015	11/12	63.0 (53.0-74.0)	n.s.	6 (50.0) 6 (50.0)	n.s.	11 (91.7) 0 (0.0)	2
Korfel 2013	24/30	58.0 (29.0-65.0)	n.s.	15* (50.0) 15* (50.0)	ECOG PS 0-1 : 18 ECOG PS 2 : 12	21 (87.5) 3 (12.5)	0
Welch 2015	8/9	47.5 (29.0-64.0)	n.s.	4 5 (62.5) 4 3 (37.5)	Médian KPS : 90% (60% – 90%)*	8 (100.0) 0 (0.0)	1

^a des patients traités par CTHD avec administration de TEPADINA

* données sur tous les patients participant

n.s. = Non Spécifié ; KPS: indice de performance de Karnofsky ; ECOG PS: indice de performance de l'Eastern Cooperative Oncology Group.

Résultats d'étude

Le taux de réponse était le principal critère d'efficacité pour évaluer le bénéfice des régimes de CTHD avec administration de TEPADINA chez les patients atteints d'un lymphome du SNC. Des analyses de survie ont été réalisées pour la plupart des études. La survie globale (OS), la survie sans progression (PFS) et la survie sans maladie (DFS) figurent aux Tableaux 9 à 13, si rapportées. En raison de différences de définition et de déclaration des critères d'efficacité entre les études, les résultats de l'étude n'ont pas été regroupés.

Tableau 9 : Résultats d'efficacité chez des patients ayant reçu un diagnostic récent de LPSNC, traités dans le cadre d'un régime de CTHD avec administration de TEPADINA.

Publications	Patients ^a (n)	Réponse avant CTHD-GCSA N (%)	Moyenne de la durée de suivi (gamme)	Données sur l'efficacité		
				TRG au CTHD-GCSA N (%)	DFS/PFS	OS
Illerhaus 2006	23	CR : 10 (38.4) ^{fb} PR : 14 (54) ^{fb} SD : 1 (3.8) ^{fb} PD : 1 (3.8) ^{fb}	63 mois (4-84)	CR : 15 (65.2) PR : 8 (34.8)	N.R.	Estimé 3- et 5- années OS = 87%
Montemurro 2007	16	CR : 3 (18.8) PR : 11 (68.8) SD : 1 (6.2) PD : 1 (6.2)	15 mois (1-69)	CR : 11 (70.0) PR : 2 (13.0) SU : 2 (13.0) PD : 1 (6.5)	2- années DFS = 48.0%	2- années OS = 61.0%
Illerhaus 2008	11	CR : 4 (36.4) PR : 4 (36.4) SD : 1 (9.0) PD : 2 (18.2)	25 mois (2-50)	CR : 7 (64.0) PR : 4 (36.0)	3- années DFS = 77.0%	3- années OS = 77.0%
Alimohamed 2012	21	CR : 5 (23.8) PR : 13 (61.9) PD : 3 (14.3)	60 mois (7-125)	N.R.	5- années PFS = 4.04%	5- années OS = 44.0%
Omuro 2015 ^e	26	CR : 18 (69.2) PR : 7 (26.9) SD : 1 (3.9)	45 mois (27-86)	CR : 21 (81) PR : 3 (11) SD : 1 (4) PD : 1 (4)	1- années PFS = 85.0%	1- années OS = 88.0%
					Estimé 2-, 3- , et 5 années PFS = 81.0%	Estimé 2- , 3-, et 5 années OS = 81.0%
Bojic 2015	5	N.R.	8 mois (3-51)	CR : 3 (60.0)	N.R.	N.R.

^a Nombre de patients traités dans le cadre d'un régime de CTHD avec administration de TEPADINA, préalable à une GCSA ;

^b pourcentage calculé sur la totalité des patients ayant reçu le traitement par mobilisation (N=26)

TRG : taux de réponse globale ; CR : réponse complète ; PR : réponse partielle ; SD : maladie stable ; PD : maladie progressive ; SU : état inconnu ; DFS : survie sans maladie ; PFS : maladie sans progression ; OS : survie globale ; N.R. : non rapporté dans la publication.

Tableau 10 : Résultats d'efficacité chez des patients atteints de LPSNC, réfractaires ou en rechute, traités dans le cadre d'un régime de CTHD avec administration de TEPADINA.

Publications	Patients ^a (n)	Réponse avant CTHD-GCSA N (%)	Moyenne de la durée de suivi (gamme)	Données sur l'efficacité		
				TRG au CTHD-GCSA N (%)		
Soussain 1996	5	PD : 5 (100.0)	26.0 mois (16.0-27.0)	CR : 5 (100.0)	N.R.	N.R.
Soussain 2001	20	CR : 8 (40.0) PR : 4 (20.0) SD : 1 (5.0) PD : 7 (35.0)	41.5 mois (N.R.)	CR : 16 (80.0) PR : 2 (10.0) SD : 1 (5.0) PD : 1 (5.0)	3- années probabilité de DFS = 53%	3- années probabilité de OS = 60%
Soussain 2008	27	CR : 12 (44.5) PR : 3 (11.1) SD : 1 (3.7) PD : 11 (40.7)	36.0 mois (N.R.)	CR : 26 (96.0) PD : 1 (3.7)	Médian PFS = 41.1 mois	Médian OS = 58.6 mois
Sierra del Rio 2011	13	CR : 5 (38.5) PR : 6 (46.1) PD : 2 (15.4)	22.0 mois (3.0-35.0)	CR : 10 (76.9) PR : 2 (15.4) SU : 1 (7.7)	Médian PFS = 22.0 mois	Médian OS = 22.0 mois

^a Nombre de patients traités dans le cadre d'un régime de CTHD avec administration de TEPADINA, préalable à une GCSA.

CR : réponse complète, PR : réponse partielle, SD : maladie stable ; PD : maladie progressive ; SU : état inconnu ; DFS : survie sans maladie ; PFS : maladie sans progression ; OS : survie globale ; N.R. : non rapporté dans la publication.

Tableau 11 : Résultats d'efficacité chez des patients atteints de LSSNC, traités dans le cadre d'un régime de CTHD avec administration de TEPADINA.

Publications	Patients ^a (n)	Réponse avant CTHD-GCSA N (%)	Moyenne de la durée de suivi (gamme)	Données sur l'efficacité		
				TRG au CTHD-GCSA N (%)	DFS/PFS/TTF	OS
Lee 2015	12	CR : 10 (83.3) PD : 2 (16.7)	19.0 mois (9.0-58.0)	CR : 6 (50.0) PR : 5 (41.7) PD : 1 (8.3)	N.R.	1.5 années OS = 50.0%
Oh 2016	23	CR : 9 (39.1) PR : 13 (56.5) PD : 1 (4.4)	27.8 mois (4.2-113.6)	CR : 20 (87.0) PR : 3 (13.0)	2-années PFS = 76.1%	2-années OS = 76.1%
Korfel 2013	24	CR : 7 (25.9) ^b PR : 13 (48.1) SD : 2 (7.5) PD : 4 (14.8) SU : 1 (3.7)	21.0 mois (10.0-32.0)	CR : 15 (63.0) PR : 2 (8.0) PD : 7 (29.0)	2-années TTF = 58.0%	2-années OS = 68.0%

^a Nombre de patients traités dans le cadre d'un régime de CTHD avec administration de TEPADINA, préalable à une GCSA.

^b pourcentage calculé sur la totalité des patients ayant achevé le traitement d'induction (N=27)

CR : réponse complète, PR : réponse partielle, SD : maladie stable ; PD : maladie progressive ; SU : état inconnu ; DFS : survie sans maladie ; PFS : maladie sans progression ; OS : survie globale ; N.R. : non rapporté dans la publication.

TTF : délai avant échec thérapeutique, mesuré à partir du début de l'étude (pour GCSA-HD à partir de la GCSA) jusqu'à la première progression, rechute ou la mort due au lymphome ou à la toxicité liée au traitement.

Tableau 12 : Résultats d'efficacité chez des patients atteints de LPSNC, en rechute, et traités dans le cadre d'un régime de CTHD avec administration de TEPADINA.

Publications	Patients ^a (n)	Réponse avant CTHD-GCSA N (%)	Moyenne de la durée de suivi (gamme)	Données sur l'efficacité		
				TRG au CTHD-GCSA N (%)	DFS/PFS	OS
Cheng 2003	1	CR : 1 (100.0)	42 mois	CR : 1 (100.0)	DFS 31 mois	Survie : 42 mois

^a Nombre de patients traités dans le cadre d'un régime de CTHD avec administration de TEPADINA, préalable à une GCSA.
CR : réponse complète ; DFS : survie sans maladie ; PFS : maladie sans progression ; OS : survie globale.

Tableau 13 : Résultats d'efficacité chez des patients atteints de LPSNC et LSSNC, traités dans le cadre d'un régime de CTHD avec administration de TEPADINA.

Publications	Patients ^a (n)	Réponse avant CTHD-GCSA N (%)	Moyenne de la durée de suivi (gamme)	Données sur l'efficacité		
				TRG au CTHD-GCSA N (%)	DFS/PFS	OS
Welch 2015	15 ^b	CR : 15 (100.0)	34.0 mois (7.0-86.0)	N.R.	mPFS non-atteint Estimé 3-années PFS : 93% Estimé 3-années ≈100% en LPSNC Estimé 3-années ≈87% en LSSNC	mOS non-atteint Estimé 3-années OS : 93% Estimé 3-années ≈100% en LPSNC Estimé 3-années ≈87% en LSSNC
Chen 2015	29 ^c	CR : 27 (93.1) PR : 2 (6.9)	24.0 mois (12-40)	CR: 29 (100.0)	Estimé 2-années PFS : 100% en LPSNC Estimé 2-années PFS : 51% en LSSNC	Estimé 2-années OS : 100% en LPSNC Estimé 2-années OS : 83% en LSSNC
Cote 2012	32 ^d	CR : 18 (56.3) PR : 12 (37.5) SD : 1 (3.1) PD : 1 (3.1)	12.5 mois (0.01-48.2)	N.R.	Estimé 1-années PFS = 90%	Estimé 1-années OS = 93%

^a Nombre de patients traités dans le cadre d'un régime de CTHD avec administration de TEPADINA, préalable à une GCSA.

^b 7 patients atteints de LPSNC en rechute et 8 patients atteints de LSSNC en rechute

^c 18 patients atteints de LPSNC et 11 patients atteints de LSSNC

^d 16 patients atteints de LPSNC et 16 patients atteints de LSSNC

CR : réponse complète, PR : réponse partielle, SD : maladie stable ; PD : maladie progressive ; SU : état inconnu ; DFS : survie sans maladie ; PFS : maladie sans progression ; OS : survie globale ; N.R. : non rapporté dans la publication.

TOXICOLOGIE

Aucune étude conventionnelle de toxicologie aiguë et en administration répétée n'a été réalisée. Le thiotépa s'est avéré génotoxique in vitro et in vivo et carcinogène chez la souris et le rat. Il a été montré que le thiotépa diminue la fertilité et interfère avec la spermatogenèse chez les souris mâles et diminue la fonction ovarienne chez les souris femelles. Il était tératogène chez la souris et le rat et foetolétal chez le lapin. Ces effets ont été observés à des doses inférieures à celles utilisées chez l'homme.

Le principal effet secondaire du thioTEPA est une myélosuppression chez toutes les espèces animales et l'être humain. Des saignements, des troubles de la coagulation et divers effets organotoxiques sur le SNC, le foie, la peau et, ce qui est encore plus important, la diminution de la fertilité ont été constatés dans les modèles pré-cliniques ainsi que dans une configuration clinique. Comme on pouvait s'y attendre avec un agent alkylant basé sur la moutarde à l'azote, l'application de thioTEPA s'est avérée avoir d'importants effets indésirables mutagènes, tératogènes et génotoxiques.

RÉFÉRENCES

- 1 Soussain C, Merle-Béral H, Reux I, Sutton L, Fardeau C, Gerber S et al. A Single-Center Study of 11 patients with Intraocular Lymphoma Treated with Conventional Chemotherapy Followed by High-Dose Chemotherapy and Autologous Bone Marrow Transplantation in 5 Cases. *Leukemia and Lymphoma*. 1996; 23: 339-45
- 2 Soussain C, Suzan F, Hoang-Xuan K, Cassoux N, Levvy V, Azar N et al. Results of Intensive Chemotherapy Followed by Hemopoietic Stem-Cell Rescue in 22 Patients With Refractory or Recurrent Primary CNS Lymphoma or Intraocular Lymphoma. 2001; 19:742-9
- 3 Cheng T, Forsyth P, Chaudhry A, Morris D, Glück S, Russel J A, et al. High-dose thiotepa, busulfan, cyclophosphamide and ASCT without whole-brain radiotherapy for poor prognosis primary CNS lymphoma. *Bone Marrow Transplantation* 2003; 31: 679-685
- 4 Soussain C, Hoang-Xuan K, Levy V. Results of intensive chemotherapy followed by hemopoietic stem cell rescue in 22 patients with refractory or recurrent primary CNS lymphoma or intraocular lymphoma. [French]. *Bull Cancer* 2004; 91 (2): 189-92
- 5 Illerhaus G, Marks R, Ihorst G, Guttenberger R, Ostertag, Derigs G, et al. High-Dose Chemotherapy With Autologous Stem-Cell Transplantation and Hyperfractionated Radiotherapy As First-Line Treatment of Primary CNS Lymphoma. *Journal of Clinical Oncology* 2006 Aug; 24 (24):3865-70
- 6 Montemurro M, Kiefer T, Schüler F, Al-Ali H. K., Wolf H.-H, Herbst R et al. Primary central nervous system lymphoma treated with high-dose methotrexate, high-dose busulfan/thiotepa, autologous stem-cell transplantation and response-adapted whole-brain radiotherapy: results of the multicenter Ostdeutsche Studiengruppe Hämato-Onkologie OSHO-53 phase II study. *Annals of Oncology* 2007; 18:665-71
- 7 Illerhaus G, Müller F, Feuerhake F, Schäfer AO, Ostertag C, Finke J. High-dose chemotherapy and autologous stem-cell transplantation without consolidating radiotherapy as first-line treatment for primary lymphoma of the central nervous system. *Haematologica* 2008 Jan; 93 (1): 147-148s
- 8 Soussain C, Hoang-Xuan K, Taillandier L, Fourme E, Choquet S, Witz F et al. Intensive Chemotherapy Followed by Hematopoietic Stem-Cell Rescue for Refractory and Recurrent Primary CNS and Intraocular Lymphoma: Société Française de Greffe Greffe de Moëlle Osseuse-Thérapie Cellulaire *Journal of Clinical Oncology* 2008 May 20; 26 (15): 2512-18
- 9 Kiefer T, Hirt C, Späth C, Schüler F, Al-Ali H, Wolf HH et al. Long-term follow-up of high-dose chemotherapy with autologous stem-cell transplantation and response-adapted whole-brain radiotherapy for newly diagnosed primary CNS lymphoma: results of the multicenter Ostdeutsche studiengruppe Hämatologie und Onkologie OSHO-53 phase II study. *Annals of Oncology* 2012; 23:1809-12
- 10 Alimohamed N, Daly A, Owen C, Duggan P, Stewart DA . Upfront thiotepa, busulfan, cyclophosphamide, and autologous stem celi transplantation for primary CNS lymphoma: a single centre experience *Leukemia & Lymphoma*, 2012 May; 53(5): 862-7
- 11 Cote G M, Hochberg E P, Muzikansky A, Hochberg F H, Drappatz J, McAfee SL et al. Autologous Stem Cell Transplantation with Thiotepa, Busulfan, and Cyclophosphamide (TBC) Conditioning in Patients with CNS Involvement by Non-Hodgkin Lymphoma. *Biol Blood Marrow Transplant* 2012; 18: 76-83
- 12 Soussain C, Choquet S, Fourme E, Delgadillo D, Bouabdallah K, Ghesquières H et al. Intensive chemotherapy with thiotepa, busulfan and cyclophosphamide and hematopoietic stem cell rescue in relapsed or refractory primary central nervous system lymphoma and

- intraocular lymphoma: a retrospective study of 79 cases. *Haematologica* 2012 Nov; 97(11):1751-56.
- 13 Bierman PJ. et al. (2003) Syngenic hematopoietic stem cell transplantation for Non Hodgkin's lymphoma: a comparison with allogeneic and autologous transplantation. The Lymphoma Working Committee of The International Bone Marrow Transplant Registry and the European Group for Blood and Marrow Transplantation; *JCO*, Vol 21, No 20, 2003.
 - 14 Cohen BE, Egorin ML, Kohlhepp EA, Alsner J and Guitierrez PL Human plasma pharmacokinetics and urinary excretion of thiotepa and its metabolites. *Cancer Treat Rep* 1986; 70: 859-64.
 - 15 O'Dwyer PJ, LaCreta F, Engstrom PF, Peter R, Tartaglia L, Diane C et al. Phase I/Pharmacokinetic Reevaluation of Thiotepa. *Cancer research* 1991 June 15; 51: 3171-3176
 - 16 Hagen B, Walseth F, Walstad RA, Iversen T, and Nilsen O. Single and repeated dose pharmacokinetics of thio-TEPA in patients treated for ovarian carcinoma. *Chemotherapy and Pharmacology* 1987; 19: 143-48
 - 17 Hagen B. Pharmacokinetics of thio-TEPA and TEPA in the conventional dose-range and its correlation to myelosuppressive effects. *Cancer Chemotherapy and Pharmacology* 1991; 27: 373-78.
 - 18 Feun LG, Blyden G, Yrizarry J, Dorvil M, Waldman S, Benedetto P et al. *Cancer Biotherapy* 1993; 8 (1): 43-48
 - 19 Wadler S, Egorin M J, Zuhowski E G, Tortorello L, Salva K, Runokwicz CD et al. Phase I clinical and pharmacokinetic study of thio-teopa administered intraperitoneally in patients with advanced malignancies. *Journal of Clinical Oncology* 1989; 7:132-9
 - 20 Masters JRW, McDermott BJ, Harland S, Bibby MC, Loadman PM *Cancer Chemother Pharmacol* 1996; 38: 59-64
 - 21 Henner WD, Shea TC, Furlong EA, Flaherty MD, Eder JP, Elias A, et al. Pharmacokinetics of Continuous-Infusion High-Dose Thiotepa. *Cancer Treat Rep* 1987;71:1043-47
 - 22 Nieto Y, Vaughan WP. Pharmacokinetics of high-dose chemotherapy. *Bone Marrow Transplantation* 2004; 33:259-69
 - 23 M de Jonge, RAA Mathot, SM van Dam, JH Beijnen, rodenhuis S. Extremely high exposures in an obese patient receiving high-dose cyclophosphamide, thiotepa and carboplatin. *Cancer Chemother Phannacol* (2002) 50: 251-255
 - 24 JM Rae, VN Soukhova, DA. Flockhart, Z Desta. Triethylenethiophosphoramidate is a specific inhibitor of cytochrome P450 2B6: implications for cyclophosphamide metabolism. *Drug Metabolism And Disposition* (2002) 30: 525-530
 - 25 van Maanen M.J., I.M. Tijhof, J. M. A. Damen, C. Versluis, J.J. Ketteness van den Bosch, A.J.R. Heck, S.Rodenhuis and J.H.Beijnen. A serach for new metabolites of N,N',N''-triethylenethiophosphoramidate, *Cancer Research* 2000; 59: 4720-4724
 - 26 Ackland SP, Choi KE, Ratain MJ, Egorin MJ, Williams SF, Sinkule JA et al.. Human Plasma Pharmacokinetics of Thiotepa Following Administration of High-Dose Thiotepa and Cyclophosphamide. *Journal of Clinical Oncology* 1988; 6:1192-6
 - 27 Hagën B, Walstad RW, Nilsen OG. Pharmacokinetics of thio-TEPA at two different doses. *Cancer Chemotherapy and Pharmacology* 1988; 22: 356-8
 - 28 Heideman RL, Cole DE, Balis F, Sato J, Reaman GH, Packer RJ et al. Phase I and pharmacokinetic evaluation of thiotepa in the cerebrospinal fluid and plasma of pediatric patients: evidence for dose-dependent plasma clearance of thiotepa. *Cancer Research* 1989 February 1; 49: 736-41
 - 29 Lazarus HM, Reed MD, Spitzer TR, Rabaa MS and Blumer JL. High-dose i.v. thiotepa and

cryopreserved autologous bone marrow transplantation for therapy of refractory cancer. *Cancer Treat Rep* 1987; 71: 689-95.

- 30 Ackland S.P, Choi KE, Ratain MJ, Egorin MJ, Williams SF, Sinkule JA et al. Human plasma pharmacokinetics of thiotepa following administration of high-dose thiotepa and cyclophosphamide. *Journal of Clinical Oncology* 1988; 6: 1192-96.
- 31 Przepiorka D, Madden T, Ippoliti C, Estrov Z, Dimopoulos. Dosing of thioTEPA for myeloablative therapy. *Cancer Chemother Pharmacol* 1995; 37: 155-60.
- 32 Huitema ADR, Mathôt RAA, Tibben MM, Schellens JHM, Rodenhuis S and Beijnen JH. Population pharmacokinetics of thioTEPA and its active metabolite TEPA in patients undergoing high-dose chemotherapy. *Br J Clin Pharmacol* 2001; 51: 61-70.
- 33 Strong JM, Collins JM, Lester C, and Polack DG. Pharmacokinetics of Intraventricular and Intravenous N,N',N'' Triethylenethiophosphoramidate (Thiotepa) in Rhesus Monkeys and Humans. *Cancer Research* 1986 December; 46: 6101-04
- 34 Kletzel M, Kearns GL, Wells TG, Thompson HC. Pharmacokinetics of high dose thiotepa in children undergoing autologous bone marrow transplantation. *Bone Marrow Transplantation*. 1992; 10: 171-75.
- 35 O'Dwyer, LaCreta FP, Schilder R, Nash S, McAleer C, Miller L et al. Phase I Trial of Thiotepa in Combination With Recombinant Human Granulocyte-Macrophage Colony-Stimulating Factor. *Journal of Clinical Oncology* 1992; 10:1352-58
- 36 Huitema ADR, Mathôt RAA, Tibben MM, Rodenhuis S, and Beijnen JH. A Mechanism-Based Pharmacokinetic Model for the Cytochrome P450 Drug-Drug Interaction between Cyclophosphamide and ThioTEPA and the Autoinduction of Cyclophosphamide. *Journal of Pharmacokinetics and Pharmacodynamics* 2001 February 19; 28 (3): 211-30
- 37 de Jonge ME, Mathôt RAA, Dalesio O, Huitema ADR, Rodenhuis S, Beijnen JH. Relationship between irreversible alopecia and exposure to cyclophosphamide, thiotepa and carboplatin (CTC) in high-dose chemotherapy. *Bone Marrow Transplant* 2002; 30: 593-97.
- 38 Chen TL, Passos-Coelho JL, Noe DA, Kennedy MJ, Black KC, Colvin M, Grochow LB. Nonlinear Pharmacokinetics of Cyclophosphamide in Patients with Metastatic Breast Cancer Receiving High-Dose Chemotherapy followed by Autologous Bone Marrow Transplantation. *Cancer Research* 1995; 55: 810-816.
- 39 Rzeski W, Pruskil, S, Macke A, Felderhoff-Mueser U, Reiher AK, Hoemer F et al, Anticancer Agents Are Potent Neurotoxins In vitro and In Vivo. *Ann Neurol* 2004;56:351-60
- 40 Antman K, Eder JP, Elias A, Ayash L, Shea TC, Weissman L et al. High-dose Thiotepa and in Combination Regimens With Bone Marrow Support. *Seminars in Oncology* 1990 February; 17 (1) Suppl 3: 33-38.
- 41 Wolff SN, Herzig RH, Fay JW, LeMaistre CF, Frei-Lahr D, Lowder J et al. High-dose Thiotepa With Autologous Bone Marrow Transplantation for Metastatic Malignant Melanoma: Results of Phase I and II Studies of the North American Bone Marrow Transplantation Group. *Journal of Clinical Oncology* 1989; 7:245-49
- 42 Przepiorka D, Nath R, Ippoliti C, Mehra R, Hagemester F, Diener K et al. A phase I-II study of high-dose thiotepa, busulfan and cyclophosphamide as a preparative regimen for Autologous Transplantation for Malignant Lymphoma. *Leukemia and Lymphoma* 1995; 17: 427-33
- 43 Jakacki RI, Jatnison Heifetz SA, Caldemeyer K, Hanna M," Sender L. Feasibility of Sequential High-Dose Chemotherapy and Peripheral Blood Stem Cell Support for Pediatric Central Nervous System Malignancies. *Medical and Pediatric Oncology* 1997, 29: 553-9
- 44 Hussein AM, Petros WP, Ross M, Vredemburgh JJ, Affronti ML, Jones RB et al. A phase

I/II study of high-dose cyclophosphamide, cisplatin, and thioTEPA followed by autologous bone marrow and granulocyte colony-stimulating factor-primed peripheral-blood progenitor cells in patients with advanced malignancies. *Cancer Chemother Pharmacol* 1996; 37: 561-68

- 45 Pession A, Prete A, Locatelli F, Bella S, Melchionda F, Garaventa A et al. Phase I study of high-dose thiotepa with busulfan, etoposide, and autologous stem cell support in children with disseminated solid tumors. *Medical and Pediatric Oncology* 1999; 33: 450-54.
- 46 TD Horn, RA Beveridge, MJ Egorin et al. Observations and Proposed Mechanism of N,N',N''-Triethylenethiophosphoramidate (Thiotepa)-Induced Hyperpigmentation. *Archives of Dermatology* 1989 Apr;125(4):524-7.

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

INFORMATIONS SUR LE MÉDICAMENT DESTINÉES AUX PATIENTS

Un avis de conformité avec conditions (AC-C) est un type d'approbation qui permet de vendre un médicament au Canada.

«TEPADINA est utilisé pour traiter :

- les patients adultes atteints d'un lymphome du système nerveux central (SNC). Il est utilisé en association avec d'autres médicaments anticancéreux et son emploi est suivi d'une greffe de cellules souches.

A été approuvé *avec conditions*. Cela signifie que Santé Canada l'a examiné et qu'il peut être acheté et vendu au Canada, mais que le fabricant a accepté d'effectuer d'autres études pour s'assurer que son produit fonctionne comme il le devrait. Pour obtenir plus d'information, parlez à votre professionnel de la santé.»

Seul un produit qui permet de traiter, de prévenir ou de détecter une maladie grave ou mettant la vie en danger peut faire l'objet d'une approbation avec conditions de Santé Canada. Ce produit doit s'avérer prometteur sur le plan de l'efficacité et être de qualité et raisonnablement sûr. Il doit aussi répondre à un besoin médical important qui n'est pas comblé au Canada ou être beaucoup plus sûr que d'autres traitements existants.

Le fabricant doit accepter par écrit : d'indiquer clairement sur l'étiquette qu'il s'agit d'une approbation avec conditions ; de soumettre son produit à d'autres essais pour s'assurer qu'il fonctionne comme il le devrait, d'assurer une surveillance après la vente et d'en communiquer les résultats à Santé Canada.

TEPADINA®
Pr

Thiotépa pour solution injectable, BP

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

Mises en garde et précautions importantes

L'administration de TEPADINA doit être réalisée sous la supervision d'un médecin expérimenté dans l'utilisation de médicaments anticancéreux.

TEPADINA peut entraîner des effets secondaires graves, parmi lesquels :

- Un appauvrissement de la moelle osseuse (**myélosuppression**), qui entraîne une baisse importante de la production de cellules sanguines et de plaquettes par la moelle osseuse. Cet effet se produit chez tous les patients recevant TEPADINA. Il entraîne des états de santé graves, associant plusieurs des affections suivantes. Ces affections peuvent être mortelles.
 - Neutropénie : faible quantité de neutrophiles, qui sont un type de globules blancs.
 - Thrombocytopénie : faible nombre de plaquettes. Les plaquettes aident le sang à coaguler.
 - Anémie : faible nombre de globules rouges, également appelés hémoglobine.
- Toxicité cardiaque : cause des dommages au cœur.
- Toxicité hépatique : cause des dommages au foie.
- **Maladie veino-occlusive (MVO) hépatique** : blocage de veines du foie. Les patients qui ont reçu au préalable une radiothérapie, une chimiothérapie ou une greffe de cellules souches présentent un risque accru de blocage de la veine hépatique (**maladie veino-occlusive hépatique – MVO**).
- Toxicité pulmonaire : cause des dommages aux poumons. Cet effet est susceptible d'être amplifié lorsque TEPADINA est utilisé avec d'autres médicaments tels que le busulfan, le fludarabine et le cyclophosphamide.
- Neurotoxicité : cause des dommages au système nerveux. Les atteintes du système nerveux peuvent être plus sévères chez les patients ayant reçu au préalable une radiothérapie du cerveau, du crâne ou de la colonne vertébrale.
- Toxicité rénale : cause des dommages aux reins.
- Nocif pour le fœtus. Vous ne devez pas prendre TEPADINA au cours de la grossesse car il peut avoir des effets nocifs sur votre enfant.
- Interactions sérieuses avec d'autres médicaments.

Pourquoi TEPADINA est-il utilisé ?

TEPADINA est utilisé pour traiter les patients adultes atteints d'un lymphome du système nerveux central (SNC). Il est utilisé en association avec d'autres médicaments anticancéreux et son emploi est suivi d'une greffe de cellules souches.

Comment TEPADINA agit-il ?

TEPADINA appartient à un groupe de médicaments appelés agents cytotoxiques. Il est utilisé en association avec d'autres médicaments pour traiter le cancer. Il agit en empêchant la croissance des cellules cancéreuses, ce qui finit par les détruire.

Quels sont les ingrédients de TEPADINA ?

Ingrédients médicinaux : thiotépa.

Ingrédients non médicinaux : TEPADINA ne contient aucun autre ingrédient.

TEPADINA est proposé sous les formes suivantes :

Poudre à dissoudre puis à diluer avant injection. La poudre est conditionnée dans un flacon en verre, qui contient 15 mg ou 100 mg de thiotépa.

Ne prenez pas TEPADINA dans les cas suivants :

- §si vous êtes allergique (hypersensible) au thiotépa ou à un constituant du contenant ;
- §si vous êtes enceinte ;
- §si vous allaitez ;
- §si vous recevez un vaccin à base de virus ou de bactéries vivants, notamment un vaccin contre la fièvre jaune.

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

- §si vous avez actuellement ou avez eu des problèmes hépatiques ;
- §si vous avez actuellement ou avez eu des problèmes rénaux ;
- §si vous avez actuellement ou avez eu des problèmes cardiaques ;
- §si vous avez actuellement des problèmes pulmonaires ;
- §si vous avez actuellement ou avez eu des problèmes au niveau de la vessie ;
- §si vous avez reçu dans le passé une radiothérapie ;
- §si vous avez reçu dans le passé une chimiothérapie ;
- §si vous avez reçu dans le passé une greffe de cellules souches ;
- §si vous souffrez actuellement d'une infection active ;
- §si vous souffrez actuellement d'une infection active à cytomégalovirus (CMV) ou si vous avez souffert dans le passé d'une infection à CMV ;
- §si vous êtes sujet à des crises d'épilepsie ou en avez connu dans le passé (si elles ont été traitées par la phénytoïne ou la fosphénytoïne) ;
- §si vous avez prévu de vous faire vacciner ;
- §si vous souffrez d'obésité ;
- §si vous êtes âgé de plus de 65 ans ;
- §si vous prenez d'autres médicaments.

Autres mises en garde à connaître :

Vous devrez vous soumettre à des tests sanguins réguliers avant et pendant le traitement afin de

vérifier votre numération de cellules sanguines. Votre médecin surveillera également le bon fonctionnement de votre cœur et de vos reins pendant votre traitement par TEPADINA. Votre médecin surveillera également le bon fonctionnement de votre foie en vérifiant vos taux d'enzymes hépatiques pendant votre traitement par TEPADINA.

Étant donné que TEPADINA affaiblit le système immunitaire, vous devrez prendre des médicaments anti-infectieux pour éviter et traiter les infections.

TEPADINA peut être à l'origine d'un autre type de cancer survenant plus tard. Votre médecin vous parlera plus précisément de ce risque.

TEPADINA peut être excrété par la peau avec la transpiration. Votre professionnel de la santé vous demandera de vous laver fréquemment et d'éviter de toucher d'autres personnes pendant votre traitement par TEPADINA.

Grossesse et allaitement

Vous ne devez pas prendre TEPADINA au cours de la grossesse car il peut avoir des effets nocifs sur votre enfant. Vous devez informer votre médecin si vous êtes enceinte ou pensez que vous pourriez être enceinte avant de prendre TEPADINA. Votre médecin vous prescrira un test de grossesse avant votre traitement par TEPADINA afin de s'assurer que vous n'êtes pas enceinte. Vous devez utiliser une contraception efficace pendant toute la durée de votre traitement par TEPADINA.

Les femmes ne doivent pas allaiter pendant le traitement par TEPADINA. Le médicament peut passer dans le lait maternel et avoir des effets nocifs pour l'enfant.

Fertilité masculine et féminine

TEPADINA peut entraîner une stérilité masculine et féminine. Votre médecin vous parlera plus précisément de ce risque et des façons de préserver votre fertilité. Les patients masculins doivent envisager la conservation de spermatozoïdes avant de commencer le traitement et ne pas concevoir d'enfant pendant qu'ils sont sous traitement par TEPADINA.

Les patients hommes et femmes doivent utiliser un moyen de contraception efficace pendant leur traitement par TEPADINA. Demandez conseil à votre médecin concernant les méthodes de contraception efficaces.

Si vous prévoyez d'avoir des enfants, parlez-en à votre médecin avant de commencer le traitement par TEPADINA.

Informez votre professionnel de la santé de tous les produits de santé que vous prenez : médicaments, vitamines, minéraux, suppléments naturels ou produits médicinaux de médecines douces.

Les substances qui suivent sont susceptibles d'interagir avec TEPADINA :

§ Les vaccins atténués à base de virus ou de bactéries vivants, notamment le vaccin contre la fièvre jaune.

§ La phénytoïne, un médicament utilisé pour traiter l'épilepsie.

§ La cyclosporine, un médicament immunosuppresseur qui évite le rejet du greffon après une greffe. La cyclosporine est également utilisée pour traiter la polyarthrite rhumatoïde et le psoriasis.

§ Le tacrolimus, un médicament antirejet utilisé après une greffe d'organe.

§ La succinylcholine, un médicament utilisé dans les anesthésies générales en vue d'une opération chirurgicale ;

§ Le cyclophosphamide, un médicament anticancéreux qui provoque un appauvrissement de la moelle osseuse (**myélosuppression**) ;

§ D'autres médicaments anticancéreux qui causent un appauvrissement de la moelle osseuse (**myélosuppression**), tels que le melphalan, le busulfan, le fludarabine et le tréosulfan ;

§ Les anticoagulants pris par voie orale, qui sont des médicaments destinés à empêcher la coagulation du sang.

Comment prendre TEPADINA :

TEPADINA vous sera administré par un professionnel de la santé, par perfusion intraveineuse directe.

Chaque perfusion dure de 2 à 4 heures.

Dose habituelle :

Votre médecin calculera la dose de TEPADINA nécessaire en fonction de votre taille et de votre poids.

Vous recevrez une ou deux perfusions de TEPADINA par jour. Le traitement durera entre deux et trois jours, et sera suivi d'une greffe de cellules souches. TEPADINA vous sera administré avec d'autres médicaments anticancéreux. Votre médecin déterminera la fréquence et la durée d'administration de TEPADINA.

Surdosage :

En cas de surdosage de TEPADINA, votre professionnel de la santé contrôlera étroitement votre condition hématologique et mettra en place des mesures de soutien vigoureuses si elles sont médicalement indiquées.

Quels sont les effets secondaires pouvant être associés à la prise de TEPADINA ?

D'autres effets secondaires que ceux décrits ci-dessous sont susceptibles de survenir pendant un traitement par TEPADINA. Consultez votre professionnel de la santé en cas de survenue d'effets secondaires non décrits ici.

Les effets secondaires pourront être les suivants :

- Anorexie, diminution de l'appétit, perte de poids

- Arthralgie (douleurs articulaires), myalgie (douleurs musculaires), modification du tonus musculaire : douleurs dorsales, douleurs articulaires, douleur ou inflammation au niveau du site d'injection
- Toux
- Érythème (rougeurs cutanées), trouble de la coloration de la peau (apparition de zones de peau plus sombres, à ne pas confondre avec une jaunisse)
- Chute des cheveux
- Prise de poids

Effets secondaires graves et mesures à prendre en cas de survenue			
Symptôme/effets	Consultez votre professionnel de la santé		Arrêtez de prendre le médicament et consultez immédiatement un médecin
	Uniquement si l'effet est sévère	Dans tous les cas	
Myélosuppression (baisse importante de la production de cellules sanguines et de plaquettes par la moelle osseuse) : saignements, hématomes, frissons, fatigue, fièvre, infections, faiblesse.		X	
Septicémie et choc septique (complication d'une infection engageant le pronostic vital) : frissons, élévation ou forte chute de la température corporelle, absence ou faible volume d'urine, baisse de la pression artérielle, palpitations, accélération de la respiration et du rythme cardiaque.		X	
Toxicité hépatique (dommages au foie) : douleur abdominale, urine foncée, fatigue, perte d'appétit, nausée, vomissements, jaunissement de la peau ou des yeux (jaunisse).		X	
Toxicité pulmonaire (dommages aux poumons) : toux avec crachats rouges, difficultés à respirer, douleur aigüe dans la poitrine, essoufflement (pouvant survenir brutalement).		X	
Neurotoxicité (atteinte du système nerveux) : agitation, vision floue, confusion, convulsions, difficultés d'élocution, vertiges, hallucinations, céphalées, altération du raisonnement, perte de contrôle des mouvements corporels, perte de mémoire, modifications de l'état mental, nervosité, sensation d'engourdissement et de		X	

picotement, perte de la vision, faiblesse musculaire, crises d'épilepsie.-			
Accident vasculaire cérébral : déformation de la vue ou de la parole, paralysie faciale, vertiges, évanouissement, engourdissement ou faiblesse dans un bras ou une jambe, mal de tête violent survenant brutalement, vomissements.		X	
Syndrome de Stevens-Johnson et nécrolyse épidermique toxique (affections cutanées engageant le pronostic vital) : cloques, irritation, décollement épidermique, en particulier au niveau de la bouche et des yeux.		X	
Psoriasis érythrodermique (inflammation et desquamation de la peau) : rougeurs et desquamations sévères de la peau, sur une grande partie du corps.		X	
Mucosite (inflammation et ulcération des membranes muqueuses du tractus digestif) : ulcères, lésions et cloques douloureuses dans la bouche, la gorge, l'estomac et les intestins.		X	
Toxicité gastro-intestinale (dommages au système gastro-intestinal) : douleurs abdominales, ballonnements, présence de sang dans les selles, constipation, diminution de l'appétit, diarrhée, nausées, vomissements, vomissements sanguinolents.		X	
Toxicité rénale (dommages aux reins) : douleurs dorsales et abdominales, modification de la couleur des urines (plus claires ou plus foncées), baisse du volume d'urine produit, douleur ou inconfort pendant la miction, gonflement des jambes et des chevilles.		X	
Infection urinaire : sang dans les urines, difficulté ou envie pressante d'uriner, douleurs ou sensation de brûlures lors de la miction, urines troubles, douleurs pelviennes ou dans le milieu du dos.		X	
Réaction du greffon contre l'hôte (affection dans laquelle les cellules greffées attaquent votre corps) : douleurs abdominales, diarrhée, démangeaisons, nausées, irritations cutanées, apparition de rougeurs et de cloques, vomissements, jaunissement de la peau et des yeux (jaunisse).		X	

Syndrome de prise de greffe (inflammation survenant suite à une greffe) : diarrhée, difficultés respiratoires aggravées en position couchée, fièvre, irritations cutanées, prise de poids.		X	
Œdème ou rétention d'eau (excès de liquide dans les tissus corporels) : gonflement du corps au niveau des mains, des pieds, des jambes, ou autre.		X	
Toxicité cardiaque (dommages au cœur) : douleurs dans la poitrine, fatigue, arrêt des battements cardiaques, palpitations, essoufflement, gonflement des jambes et des chevilles, faiblesse ;		X	
Thrombo-embolie (caillot sanguin) : douleur, rougeur ou gonflement au niveau des jambes ou des pieds, lesquels peuvent être chauds au toucher.		X	
Pression artérielle élevée		X	
Hyperglycémie (taux élevé de sucre dans le sang) : augmentation de la soif, mictions fréquentes.		X	
Cataracte (opacification du cristallin de l'œil, qui entraîne une baisse de la vue) : perturbations de la vue.		X	
Perte d'audition et acouphènes.		X	
Aménorrhée (absence de menstruations)		X	
Baisse de la fertilité masculine et féminine		X	
Symptômes de la ménopause : bouffées de chaleur, menstruations irrégulières.		X	
Hypothyroïdie (sous-activité de la glande thyroïde) chez l'enfant : fatigue, faiblesse, prise de poids.		X	
Panhypopituitarisme (sous-activité de la glande pituitaire) : douleurs abdominales, fatigue, faiblesse, perte de poids.		X	
Retard de croissance (retard dans la prise de poids et la croissance en taille) chez l'enfant		X	
Hyponatrémie (baisse du taux de sodium dans le sang) : coma, confusion, céphalées, nausées, pertes d'équilibre, crises d'épilepsie.		X	
Déshydratation		X	
Douleur ou inflammation au niveau du site		X	

d'injection			
Réaction (hypersensibilité) allergique : urticaire, irritation cutanée, gonflement du visage, des lèvres ou de la gorge, pouvant entraîner des difficultés à respirer ou à avaler.		X	

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

Signalement des effets secondaires

Vous pouvez signaler tout effet secondaire suspect lié à la prise de produits de santé à Santé Canada de la façon suivante :

- En vous rendant sur la page Déclaration des effets indésirables (<http://www.hc-sc.gc.ca/dhp-mps/medeff/report-declaration/index-fra.php>), où vous trouverez des informations sur la façon de déclarer en ligne, par courrier ou par télécopie ;
- En appelant le numéro gratuit 1-866-234-2345.

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

Conservation :

TEPADINA® doit être conservé réfrigéré (entre 2 °C et 8 °C).

Ne pas congeler.

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

Pour plus d'informations à propos de TEPADINA® :

- Consultez votre professionnel de la santé
- Lisez la monographie de produit intégrale rédigée à l'intention des professionnels de la santé, qui renferme également les présentes informations destinées au patient en vous rendant sur le site web de Santé Canada ou le site web du fabricant **www.adienne.com**.

La présente brochure a été rédigée par ADIENNE SA.

Dernière révision 15 juin 2020.