MONOGRAPHIE DE PRODUIT

PrMAR-DONEPEZIL

Comprimés de chlorhydrate de donépézil, Norme maison 5 et à 10 mg

Inhibiteur de la cholinestérase

Marcan Pharmaceutical Inc. 2, chemin Gurdwara, Suite 112 Ottawa, ON K2E 1A2

Numéro de contrôle : 235582

Date de révision : Le 10 février 2020

Table des matières

PARTIE I: RENSEIGNEMENTS POUR LE PROFESSIONNEL DE LA SAN	NTÉ3
RENSEIGNEMENTS SOMMAIRES SUR LE PRODUIT	3
INDICATIONS ET USAGE CLINIQUE	3
CONTRE-INDICATIONS	
MISES EN GARDE ET PRÉCAUTIONS	3
RÉACTIONS INDÉSIRABLES	8
INTERACTIONS MÉDICAMENTEUSES	
POSOLOGIE ET ADMINISTRATION	18
SURDOSAGE	
MODE D'ACTION ET PHARMACOLOGIE CLINIQUE	
CONSERVATION ET STABILITÉ	
PRÉSENTATION, COMPOSITION ET CONDITIONNEMENT	
PARTIE II : RENSEIGNEMENTS SCIENTIFIQUES	23
RENSEIGNEMENTS PHARMACEUTIQUES	
ÉTUDES CLINIQUES	24
PHARMACOLOGIE DÉTAILLÉE	35
TOXICOLOGIE	
RÉFÉRENCES	48
PARTIE III : RENSEIGNEMENTS POUR LE CONSOMMATEUR	51

PrMAR-DONEPEZIL

Comprimés de chlorhydrate de donépézil

PARTIE I : RENSEIGNEMENTS POUR LE PROFESSIONNEL DE LA SANTÉ

RENSEIGNEMENTS SOMMAIRES SUR LE PRODUIT

Voie	Forme posologique et	Ingrédients non médicinaux pertinents sur
d'administration	concentration	le plan clinique
Orale	Comprimés dosés à 5 mg	Lactose monohydraté
	et à 10 mg	Voir la section Présentation, composition et conditionnement pour connaître la liste complète des ingrédients.

INDICATIONS ET USAGE CLINIQUE

MAR-DONEPEZIL (chlorhydrate de donépézil) est indiqué pour :

le traitement symptomatique de la démence de type Alzheimer d'intensité légère, modérée et sévère.

L'efficacité du donépézil chez les patients atteints d'alzheimer léger ou modéré a été établie au moyen de 2 études cliniques comparatives avec placebo de 24 semaines et d'une autre de 54 semaines. Son efficacité chez les patients atteints d'alzheimer sévère a été établie dans le cadre de 2 études cliniques comparatives avec placebo de 24 semaines/6 mois.

Le traitement par les comprimés MAR-DONEPEZIL devrait être prescrit par un praticien expérimenté dans le diagnostic et le traitement de la maladie d'Alzheimer (ou après consultation d'un tel spécialiste).

CONTRE-INDICATIONS

MAR-DONEPEZIL (chlorhydrate de donépézil) est contre-indiqué chez les patients hypersensibles à ce produit ou à d'autres dérivés de la pipéridine.

MISES EN GARDE ET PRÉCAUTIONS

Carcinogenèse et mutagenèse

Se reporter à la Monographie de produit, Partie II: TOXICOLOGIE – Études de carcinogenèse pour obtenir un exposé des données sur les animaux.

Système cardiovasculaire

À cause de leur effet pharmacodynamique, les inhibiteurs de la cholinestérase peuvent exercer un effet vagotonique sur la fréquence cardiaque (p. ex., une bradycardie). Cet effet potentiel peut être particulièrement important chez les patients atteints de la maladie du sinus ou d'un autre trouble de la conduction supraventriculaire.

Pour la conduite des essais cliniques sur la maladie d'Alzheimer, on a exclu la plupart des patients atteints d'une affection cardiovasculaire grave, mais on a inclus les cas d'hypertension maîtrisée (TAD < 95 mmHg), et de bloc de branche droit, ainsi que les sujets porteurs d'un stimulateur cardiaque. Par conséquent, la prudence est de mise en ce qui a trait au traitement des patients qui ont une coronaropathie et une insuffisance cardiaque. Par ailleurs, on a associé des épisodes de syncope avec l'administration de chlorhydrate de donépézil. On recommande donc de ne pas administrer MAR-DONEPEZIL aux patients présentant des troubles de la conduction (à l'exception du bloc de branche droit) y compris la maladie du sinus ou des épisodes de syncope dont on ne connaît pas la cause.

Appareil digestif

Compte tenu de leur mode d'action principal, on peut s'attendre à ce que les inhibiteurs de la cholinestérase fassent augmenter la sécrétion d'acide gastrique, par suite de la stimulation cholinergique. Par conséquent, les patients prédisposés aux ulcères – p. ex., ceux qui ont des antécédents de maladie ulcéreuse ou qui reçoivent en concomitance des anti-inflammatoires non stéroïdiens (AINS), y compris de fortes doses d'acide acétylsalicylique (AAS) – doivent faire l'objet d'une surveillance étroite permettant de déceler tout saignement digestif, qu'il soit occulte ou évident. Des essais cliniques n'ont démontré aucune augmentation de la fréquence des cas d'ulcère gastroduodénal ou de saignement digestif avec le chlorhydrate de donépézil par rapport au placebo (voir **EFFETS INDÉSIRABLES**).

Le chlorhydrate de donépézil a provoqué de la diarrhée, des nausées et des vomissements dans les essais cliniques comparatifs, effectués auprès de patients atteints de la maladie d'Alzheimer; ces effets étaient prévisibles en raison des propriétés pharmacologiques du chlorhydrate de donépézil. Ils sont survenus plus souvent avec la dose de 10 mg qu'avec celle de 5 mg et ont été, dans la plupart des cas, bénins et transitoires. Ces effets ont duré parfois de 1 à 3 semaines et ont disparu avec la poursuite du traitement (voir **EFFETS INDÉSIRABLES**). L'administration de la dose de 5 mg/jour durant 4 à 6 semaines préalablement au traitement par la dose de 10 mg/jour s'est accompagnée d'un taux moindre d'intolérance digestive.

Appareil génito-urinaire

Même si on n'a pas observé ce trouble durant les essais cliniques sur le chlorhydrate de donépézil, il importe de savoir que les cholinomimétiques peuvent entraîner une obstruction vésicale.

Fonction hépatique

On dispose de peu d'information sur la pharmacocinétique du chlorhydrate de donépézil chez les patients atteints d'alzheimer qui présentent une insuffisance hépatique (voir **MODE D'ACTION ET PHARMACOLOGIE CLINIQUE** – Pharmacocinétique).

On recommande donc de surveiller étroitement l'apparition d'effets indésirables dans cette population de patients sous traitement par le chlorhydrate de donépézil.

Système nerveux

Syndrome malin des neuroleptiques (SMN): Depuis la commercialisation du chlorhydrate de donépézil, on a signalé de très rares cas du syndrome malin des neuroleptiques (SMN) chez des patients recevant le médicament avec ou sans antipsychotiques. Ce syndrome à risque mortel se caractérise par de l'hyperthermie, une rigidité musculaire, des signes d'instabilité du système nerveux autonome (pouls irrégulier ou fluctuations de la tension artérielle, tachycardie, diaphorèse et troubles du rythme cardiaque), une altération du niveau de conscience et une élévation de la créatine phosphokinase (CPK) sérique. À ces signes peuvent s'ajouter une myoglobinurie (rhabdomyolyse) et une insuffisance rénale aiguë. Advenant tout signe ou symptôme évoquant le SMN, ou en cas de forte fièvre inexpliquée sans autre manifestation clinique du SMN, il faut mettre fin au traitement par le chlorhydrate de donépézil.

Rhabdomyolyse (Effets musculaires)

De rares cas de rhabdomyolyse (dont certains se sont accompagnés d'une insuffisance rénale aiguë) ont été rapportés chez des patients recevant du chlorhydrate de donépézil, surtout au cours des jours suivant l'amorce du traitement ou une augmentation de la dose. Dans la majorité des cas, la rhabdomyolyse est survenue indépendamment du SMN.

Il faut demeurer à l'affût de toute douleur, sensibilité ou faiblesse musculaire et de l'émission d'urine foncée, surtout si ces signes sont accompagnés de malaises ou de fièvre. Tout patient présentant ces symptômes doit faire l'objet d'un dosage de la CPK. En cas d'élévation marquée des taux de CPK ou de signes évoquant une rhabdomyolyse, il faut cesser l'administration de chlorhydrate de donépézil. S'il revient au médecin traitant de juger de la nécessité d'interrompre le traitement par le chlorhydrate de donépézil, dans la plupart des cas observés depuis la commercialisation du produit, on a mis fin au traitement lorsque les taux de CPK dépassaient d'au moins 5 fois la limite supérieure de la normale. La prudence s'impose tout particulièrement en présence de facteurs de risque ou d'une prédisposition à la rhabdomyolyse, comme des antécédents de troubles musculaires, une hypothyroïdie non maîtrisée ou une insuffisance hépatique ou rénale, de même que chez les patients qui prennent des médicaments pouvant causer une rhabdomyolyse (statines, antipsychotiques, inhibiteurs sélectifs du recaptage de la sérotonine ou inhibiteurs du recaptage de la sérotonine et de la noradrénaline).

Crises convulsives: On a rapporté quelques cas de crises convulsives en association avec le chlorhydrate de donépézil dans le cadre des essais cliniques et des déclarations spontanées d'effets indésirables. Les cholinomimétiques peuvent entraîner une baisse du seuil de déclenchement des crises convulsives et en augmenter ainsi le risque. Toutefois, les crises convulsives peuvent aussi constituer une manifestation de la maladie d'Alzheimer. On doit donc soigneusement soupeser les bienfaits et les risques du traitement par le chlorhydrate de donépézil chez les patients qui ont des antécédents de crises convulsives.

Le chlorhydrate de donépézil n'a pas fait l'objet d'études chez les patients présentant des caractéristiques de la maladie de Parkinson. On ne connaît donc pas l'efficacité et l'innocuité du chlorhydrate de donépézil chez ces patients.

Considérations périopératoires

Anesthésie: Comme le chlorhydrate de donépézil est un inhibiteur de la cholinestérase, il risquent d'amplifier la relaxation musculaire qu'entraînent les curarisants comme la succinylcholine durant l'anesthésie.

Fonction rénale

On dispose de peu d'information sur la pharmacocinétique du chlorhydrate de donépézil chez les patients atteints de la maladie d'Alzheimer qui présentent une insuffisance rénale (voir Pharmacocinétique).

On recommande donc de surveiller étroitement l'apparition d'effets indésirables dans cette population de patients sous traitement par le donépézil.

Appareil respiratoire

À cause de l'effet cholinomimétique des inhibiteurs de la cholinestérase, on doit faire preuve de prudence au moment de prescrire ces médicaments à des patients ayant des antécédents d'asthme ou de bronchopneumopathie obstructive. Le chlorhydrate de donépézil n'ayant pas fait l'objet d'études chez des patients traités pour de telles affections, on doit faire preuve de prudence si on l'administre dans ces circonstances.

Populations particulières

Femmes enceintes et femmes qui allaitent : On n'a pas établi l'innocuité du chlorhydrate de donépézil durant la grossesse et l'allaitement; par conséquent, ce médicament ne doit pas être administré aux femmes aptes à procréer ni à celles qui allaitent sauf si, de l'avis du médecin, les avantages potentiels pour la patiente l'emportent sur les risques encourus par le fœtus ou le nourrisson.

Des études de tératologie menées chez des rates gravides ayant reçu jusqu'à 16 mg/kg/jour et chez des lapines gravides ayant reçu jusqu'à 10 mg/kg/jour n'ont pas mis en évidence d'effet tératogène avec le chlorhydrate de donépézil.

Enfants : On n'a pas effectué d'essai rigoureusement contrôlé permettant d'établir l'innocuité et l'efficacité du chlorhydrate de donépézil pour traiter quelque maladie que ce soit chez l'enfant. Par conséquent, le chlorhydrate de donépézil n'est pas recommandé chez l'enfant.

Personnes âgées (≥ 65 ans): Au cours des essais cliniques comparatifs portant sur le chlorhydrate de donépézil dosé à 5 ou à 10 mg chez des patients atteints d'alzheimer léger ou modéré, 536 patients âgés de 65 à 84 ans et 37 patients âgés de 85 ans ou plus ont été traités par le chlorhydrate de donépézil. Lors des essais cliniques comparatifs menés auprès de patients atteints d'alzheimer sévère, 158 patients âgés de 74 ans ou moins, 276 patients âgés de 75 à 84 ans et 139 patients âgés de 85 ans ou plus ont reçu du chlorhydrate de donépézil. Chez les patients atteints d'alzheimer, on a constaté que la fréquence des effets indésirables (nausées, diarrhée, vomissements, insomnie, fatigue et anorexie) était proportionnelle à la dose et à l'âge tout en étant plus élevée chez les femmes. Comme l'administration d'inhibiteurs de la cholinestérase et la maladie d'Alzheimer peuvent s'accompagner d'une perte de poids

importante, on doit faire preuve de prudence quand on administre du chlorhydrate de donépézil à des patients âgés de faible poids, surtout s'ils ont 85 ans ou plus.

Administration aux patients âgés présentant d'autres maladies: On dispose de très peu de données sur l'innocuité du chlorhydrate de donépézil chez les patients atteints de la maladie d'Alzheimer d'intensité légère à modérée ou sévère et qui présentent d'autres maladies importantes. Pour cette raison, en présence d'une des maladies chroniques courantes chez cette population âgée, on ne doit administrer de chlorhydrate de donépézil qu'après en avoir soigneusement soupesé les risques et les avantages et on doit exercer une étroite surveillance du traitement afin de déceler d'éventuels effets indésirables. On doit également faire preuve de prudence dans l'administration de chlorhydrate de donépézil à des doses supérieures à 5 mg.

Dans la maladie d'Alzheimer sévère, on doit envisager la possibilité d'une vasculopathie concomitante et de facteurs de risque de manifestations indésirables ou de mortalité d'origine vasculaire.

Patients atteints de démence vasculaire :

Trois études cliniques de six mois ont été menées dans le but d'évaluer l'innocuité et l'efficacité du donépézil pour le traitement symptomatique de la démence chez des personnes qui répondaient aux critères de démence vasculaire probable ou possible du NINDS-AIREN. Ces critères ont été conçus pour diagnostiquer la démence qui semble être strictement d'origine vasculaire et exclure les patients atteints de la maladie d'Alzheimer. Dans deux de ces études, le donépézil ne s'est pas révélé efficace pour traiter les patients atteints de démence vasculaire.

Selon la marge d'innocuité rapportée à l'issue de ces études comparatives, la fréquence des effets indésirables observés en cours de traitement était en général plus élevée chez les patients atteints de démence vasculaire (86 %) que chez les patients atteints de la maladie d'Alzheimer (75 %). Ce phénomène s'observait tant chez les patients traités par le donépézil que chez ceux du groupe placebo, et serait probablement lié aux facteurs de comorbidité, plus nombreux chez les sujets atteints de démence vasculaire.

Dans deux de ces études, le taux de mortalité était plus élevé chez les patients traités par le donépézil durant la phase à double insu; ce résultat s'est révélé statistiquement significatif dans une des deux études. Pour l'ensemble des trois études, le taux de mortalité dans le groupe donépézil (1,7 %, 25/1475) était numériquement plus élevé que dans le groupe placebo (1,1 %, 8/718), mais cette différence n'était pas statistiquement significative.

Voici le résumé de ces résultats :

Taux de mortalité observés au cours d'études portant sur le donépézil et la démence vasculaire					
Étude	Placebo	Donépézil à 5 mg	Valeur p^{X}	Donépézil à 10 mg	Valeur p ^x
307	3,5 % (7/199)	1,0 % (2/198)	0,17	2,4 % (5/206)	0,57
308	0,5 % (1/193)	1,9 % (4/208)	0,37	1,4 % (3/215)	0,62
319	0 % (0/326)	1,7 % (11/648)	0,02	*	S/O
Ensemble	1,1 % (8/718)	1,7 % (25/1475)			0,35

^{*} Aucun groupe de traitement par le donépézil à 10 mg dans l'étude 319

^x Les valeurs p s'appliquent au donépézil à 5 mg vs le placebo et au donépézil à 10 mg vs le placebo

La plupart des morts observées après l'administration de donépézil ou d'un placebo semblaient liées à des causes vasculaires variées, ce qui était prévisible étant donné la présence concomitante de maladies vasculaires chez ces sujets âgés et fragiles. Dans l'ensemble de ces trois études, la proportion de patients ayant éprouvé des effets indésirables graves était similaire dans les deux groupes de traitement (environ 15 %), tout comme la proportion de patients ayant subi une manifestation indésirable grave de nature cardiovasculaire ou vasculaire cérébrale (mortelles et non mortelles, environ 8 %). La proportion de patients ayant subi une manifestation indésirable mortelle de nature cardiovasculaire ou vasculaire cérébrale était numériquement plus élevée dans le groupe donépézil que dans le groupe placebo, mais cette différence n'était statistiquement significative dans aucune des trois études.

Aucune donnée n'indique une hausse du risque de mortalité lorsque le donépézil est administré à des patients atteints de la maladie d'Alzheimer d'intensité légère à modérée.

RÉACTIONS INDÉSIRABLES

Aperçu des effets indésirables du médicament

Maladie d'Alzheimer:

Maladie d'Alzheimer d'intensité légère à modérée

Au total, 747 patients atteints de la maladie d'Alzheimer d'intensité légère à modérée ont été traités par le donépézil (chlorhydrate de donépézil) dans le cadre d'essais cliniques comparatifs. Parmi eux, 613 personnes (82 %) ont participé à l'essai jusqu'à la fin. Parmi les groupes de sujets ayant reçu du donépézil, le traitement a duré en moyenne 132 jours (soit entre 1 et 356 jours).

Effets indésirables ayant mené à l'abandon du traitement

Lors des essais cliniques comparatifs sur le donépézil, le taux d'abandon pour cause d'effets indésirables parmi les groupes traités par 5 mg/jour du médicament s'est révélé comparable à celui des groupes témoins ayant reçu un placebo, soit 5 % environ. Chez les patients qui sont passés à la dose de 10 mg/jour après seulement 7 jours de traitement par 5 mg/jour, on a noté un taux d'abandon plus élevé, soit 13 %.

Le tableau 1 ci-dessous énumère les effets indésirables le plus souvent à l'origine de l'abandon du traitement; il s'agit d'effets observés chez au moins 2 % des patients et dont la fréquence a été 2 fois plus élevée que chez les témoins.

Tableau 1 – Effets indésirables le plus souvent à l'origine de l'abandon chez les patients atteints d'alzheimer léger à modéré d'après les essais cliniques comparatifs avec placebo

Groupe	Placebo	Donépézil 5 mg/jour	Donépézil 10 mg/jour
Nombre de sujets randomisés	355	350	315
Effets – taux d'abandon			
Nausées	1 %	1 %	3 %
Diarrhée	0 %	< 1 %	3 %
Vomissements	< 1 %	< 1 %	2 %

Effets indésirables le plus souvent associés à l'administration de donépézil

Les effets indésirables les plus fréquents – c'est-à-dire ceux dont la fréquence s'est chiffrée à 5 % au moins, chez les patients recevant 10 mg/jour de donépézil, tout en étant 2 fois plus élevée que chez les témoins ayant reçu un placebo – s'expliquent facilement par les effets cholinomimétiques du médicament. Il s'agit des effets suivants : nausées, diarrhée, insomnie, vomissements, crampes musculaires, fatigue et anorexie.

Ces effets se sont révélés généralement bénins et transitoires : ils se sont résorbés graduellement durant le traitement par le donépézil et sans nécessiter de réglage posologique.

Certaines observations permettent de croire que la fréquence de ces effets indésirables pourrait varier en fonction de la durée d'administration de la dose de 5 mg/jour précédant celle de 10 mg/jour. On a mené un essai en mode sans insu à ce sujet chez 269 patients ayant reçu un placebo durant des essais de 15 et de 30 semaines. Ces patients ont reçu une dose de 5 mg/jour durant 6 semaines avant de commencer le traitement avec la dose de 10 mg/jour. On a noté que les taux des effets indésirables courants étaient inférieurs à ceux observés chez les sujets des essais cliniques comparatifs ayant reçu 10 mg/jour après une période de traitement de 1 semaine seulement à 5 mg/jour, et qu'ils étaient comparables à ceux notés chez les patients traités uniquement par 5 mg/jour.

Le tableau 2 montre les différences de taux des effets indésirables les plus fréquents selon que le traitement par le donépézil est précédé de l'administration initiale de 5 mg/jour durant 1 ou 6 semaines.

Tableau 2 – Comparaison des taux d'effets indésirables chez des patients atteints d'alzheimer léger à modéré traités par une dose de 10 mg/jour après 1 semaine et 6 semaines de traitement initial à 5 mg/jour

	Pas de traitement initial		Traitement initial de 1 semaine à 5 mg/jour	Traitement initial de 6 semaines à 5 mg/jour
Effet indésirable	Placebo (n = 315)	5 mg/jour (n = 311)	10 mg/jour (n = 315)	10 mg/jour (n = 269)
Nausées	6 %	5 %	19 %	6 %
Diarrhée	5 %	8 %	15 %	9 %
Insomnie	6 %	6 %	14 %	6 %
Fatigue	3 %	4 %	8 %	3 %
Vomissements	3 %	3 %	8 %	5 %
Crampes musculaires	2 %	6 %	8 %	3 %
Anorexie	2 %	3 %	7 %	3 %

Effets indésirables du médicament observés au cours des essais cliniques

Les effets mentionnés proviennent d'essais cliniques menés chez des sujets sélectionnés avec le plus grand soin et soumis à une étroite surveillance. En pratique médicale courante ou lors d'autres essais cliniques, les taux des effets rapportés peuvent varier, étant donné que les circonstances thérapeutiques, le genre de patients et le mode de déclaration des effets indésirables peuvent être différents.

Le tableau 3 énumère les signes et les symptômes apparus durant le traitement lors des essais cliniques comparatifs avec placebo, et dont la fréquence s'est chiffrée à au moins 2 % chez les sujets traités par le donépézil tout en étant supérieure à celle observée chez les témoins sous placebo. Dans l'ensemble, la fréquence des effets indésirables s'est révélée plus élevée chez les femmes et augmentait avec l'âge.

Tableau 3 – Maladie d'Alzheimer d'intensité légère à modérée : Effets indésirables rapportés durant les essais cliniques comparatifs avec placebo, dont la fréquence s'est chiffrée à au moins 2 % chez les sujets traités par le donépézil tout en étant supérieure à celle observée chez les témoins sous placebo

Effets indésirables (regroupés par appareil)	Placebo n = 355	Donépézil n = 747
Pourcentage de patients ayant subi un effet indésirable	72	74
Organisme dans son entier		
Céphalées	9	10
Douleurs de localisation variable	8	9
Accident	6	7
Fatigue	3	5
Système cardiovasculaire		
Syncope	1	2
Appareil digestif	·	
Nausées	6	11
Diarrhée	5	10
Vomissements	3	5
Anorexie	2	4
Systèmes sanguin et lymphatique		
Ecchymoses	3	4
Métabolisme et nutrition	·	
Amaigrissement	1	3
Appareil locomoteur	·	
Crampes musculaires	2	6
Arthrite	1	2

Effets indésirables (regroupés par appareil)	Placebo n = 355	Donépézil n = 747
Système nerveux		
Insomnie	6	9
Étourdissements	6	8
Dépression	< 1	3
Rêves étranges	0	3
Somnolence	< 1	2
Appareil génito-urinaire		
Mictions fréquentes	1	2

<u>Autres effets indésirables observés durant les essais cliniques chez les patients atteints d'alzheimer d'intensité légère à modérée</u>

Préalablement à la commercialisation, on a administré du donépézil à plus de 1 700 personnes atteintes d'alzheimer d'intensité légère à modérée, au cours d'essais cliniques de durées diverses, menés dans différents pays à travers le monde; environ 1 200 personnes en ont pris durant au moins 3 mois et plus de 1 000, durant au moins 6 mois. Les essais comparatifs ou non menés aux États-Unis ont porté sur près de 900 patients; parmi ceux qui ont été traités par la plus forte dose, soit 10 mg/jour, 650 l'ont été durant 3 mois, 475, durant 6 mois et 115, durant plus de 1 an. La durée du traitement a varié entre 1 et 1 214 jours.

Les médecins investigateurs ont rapporté les effets indésirables apparus durant le traitement en se servant des termes de leur choix à l'issue de 3 essais cliniques comparatifs avec placebo et de 2 essais en mode sans insu menés auprès de personnes atteintes d'alzheimer d'intensité légère à modérée. Pour obtenir une estimation valable de la proportion de sujets ayant présenté des effets similaires, on a intégré les données des différents essais et on a réparti les effets entre diverses catégories condensées et normalisées à l'aide d'une version modifiée du dictionnaire COSTART; la fréquence des effets a ensuite été calculée à partir de l'ensemble des données provenant de tous les essais. Dans la liste ci-dessous, on s'est servi des mêmes catégories. Les fréquences correspondent au nombre de patients, sur les 900 ayant participé aux essais, qui ont subi des effets indésirables durant le traitement par le donépézil. On a inclus tous les effets qui ont été signalés à au moins 2 reprises. Les effets déjà mentionnés dans les tableaux 2 et 3 ne sont pas inclus (soit ceux survenus à une fréquence > 2 %). Par ailleurs, on a également exclu les termes du dictionnaire COSTART trop généraux pour être informatifs et les effets indésirables moins susceptibles d'être causés par le médicament. Les effets sont regroupés par appareil et selon leur fréquence, soit ≥ 1 % et < 2 % (c.-à-d. chez 1 à 2 patients sur 100 : fréquent), soit < 1 % (c.-à-d. chez 1 à 10 patients sur 1000 : rare). Les effets rapportés ne sont pas nécessairement attribuables au donépézil et dans la plupart des cas, on les a observés à la même fréquence chez les témoins des groupes placebo au cours des essais comparatifs.

<u>Effets indésirables survenus à une fréquence ≥ 1 % et < 2 % ou < 1 % chez les patients recevant du donépézil</u>

Organisme dans son entier: (≥ 1 % et < 2 %) grippe, douleur dans la poitrine et mal de dents; (< 1 %) fièvre, œdème facial, œdème périorbitaire, hernie hiatale, abcès, cellulite, frissons, sensation de froid, sensation de plénitude dans la tête, sensation de pression dans la tête et apathie.

Système cardiovasculaire: (≥ 1 % et < 2 %) hypertension, vasodilatation, fibrillation auriculaire, bouffées vasomotrices et hypotension; (< 1 %) angine de poitrine, hypotension orthostatique, infarctus du myocarde, extrasystoles ventriculaires, arythmie, bloc AV (1^{er} degré), insuffisance cardiaque congestive, artérite, bradycardie, angiopathie périphérique, tachycardie supraventriculaire et thromboses veineuses profondes.

Appareil digestif: (\geq 1 % et < 2 %) incontinence fécale, hémorragie digestive, ballonnement et douleur épigastrique; (< 1 %) éructations, gingivite, hausse de l'appétit, flatulence, abcès périodontique, cholélithiase, diverticulite, sialorrhée, sécheresse de la bouche, herpès labial, gastrite, côlon irritable, œdème de la langue, malaise épigastrique, gastro-entérite, hausse des transaminases, hémorroïdes, iléus, soif accrue, ictère, méléna, polydipsie, ulcère duodénal et ulcère gastrique.

Système endocrinien : (< 1 %) diabète sucré et goitre.

Systèmes sanguin et lymphatique : (< 1 %) anémie, thrombocytémie, thrombopénie, éosinophilie et érythrocytopénie.

Troubles de la nutrition: (≥ 1 % et < 2 %) déshydratation; (< 1 %) goutte, hypokaliémie, hausse du taux de créatine kinase, hyperglycémie, gain pondéral et hausse du taux de lacticodéshydrogénase.

Appareil locomoteur: ($\geq 1 \%$ et < 2 %) fracture osseuse; (< 1 %) faiblesse musculaire et fasciculations.

Système nerveux: (≥ 1 % et < 2 %) délire, tremblements, irritabilité, paresthésies, agressivité, vertige, ataxie, hausse de la libido, agitation, pleurs anormaux, nervosité et aphasie; (< 1 %) accident vasculaire cérébral, hémorragie intracrânienne, épisode ischémique transitoire, instabilité de l'humeur, névralgie, sensation locale de froid, spasme musculaire, dysphorie, démarche anormale, hypertonie, hypokinésie, névrodermite, engourdissement (localisé), paranoïa, dysarthrie, dysphasie, hostilité, baisse de la libido, mélancolie, retrait affectif, nystagmus, va-et-vient et crises convulsives.

Appareil respiratoire : (\geq 1 % et < 2 %) dyspnée, mal de gorge et bronchite; (< 1 %) épistaxis, écoulement rétronasal, pneumonie, hyperventilation, congestion pulmonaire, respiration sifflante, hypoxie, pharyngite, pleurésie, affaissement des alvéoles pulmonaires, apnée du sommeil et ronflement.

Peau et annexes cutanées : (≥ 1 % et < 2 %) abrasion, prurit, diaphorèse et urticaire; (< 1 %) dermatite, érythème, décoloration de la peau, hyperkératose, alopécie, mycose, zona, hirsutisme, vergetures, sueurs nocturnes et ulcère cutané.

Organes sensoriels: (≥ 1 % et < 2 %) cataracte, irritation oculaire et vue brouillée; (< 1 %) sécheresse des yeux, glaucome, mal d'oreilles, acouphènes, blépharite, baisse de l'ouïe, hémorragie rétinienne, otite externe, otite moyenne, dysgueusie, hémorragie des conjonctives, bourdonnements d'oreille, mal des transports et perception de points brillants ou noirs.

Appareil génito-urinaire : (≥ 1 % et < 2 %) incontinence urinaire et nycturie; (< 1 %) dysurie, hématurie, urgence des mictions, métrorragie, cystite, énurésie, hypertrophie de la prostate, pyélonéphrite, incapacité de vider la vessie, fibroadénomatose du sein, maladie polykystique du sein, mastite, pyurie, insuffisance rénale et vaginite.

Innocuité en traitement de longue durée

Lors de 2 essais en prolongation menés sans insu sur l'alzheimer d'intensité légère à modérée, des patients (n = 885) ont pris du donépézil durant plus de 2 ans. Dans un de ces essais, 763 patients, qui avaient terminé soit un essai antérieur de 15 semaines ou un autre, de 30 semaines, ont continué à recevoir du donépézil durant une période pouvant aller jusqu'à 152 semaines tandis qu'on en évaluait l'innocuité et les effets neuropsychologiques. La marge d'innocuité du donépézil, lors de cet essai en prolongation, a correspondu à celle qu'on avait observée lors des essais comparatifs avec placebo. Après 1 an et 2 ans de traitement, 76 % (n = 580) et 49 % (n = 374) des patients, respectivement, poursuivaient toujours le traitement (durée cumulative de 48 et de 108 semaines).

Maladie d'Alzheimer sévère

Au total, 573 patients atteints de maladie d'Alzheimer sévère ont été traités par le donépézil dans le cadre d'études cliniques comparatives. Parmi eux, 441 personnes (77 %) ont participé à l'essai jusqu'à la fin. Dans toutes les études, le traitement à double insu durait 24 semaines. La durée moyenne du traitement dans l'ensemble des groupes ayant reçu le donépézil était de 148,4 jours (min.-max.: 1-231 jours). La dose moyenne de donépézil était de 7,5 mg/jour.

Lors des essais cliniques menés auprès de patients atteints de maladie d'Alzheimer sévère, on a exclu la plupart des personnes présentant des affections concomitantes d'importance. En présence d'une des maladies chroniques courantes chez la population âgée, on ne doit administrer de donépézil qu'après en avoir soigneusement soupesé les risques et les avantages, et il faut exercer une étroite surveillance du traitement afin de déceler d'éventuels effets indésirables.

Effets indésirables ayant mené à l'abandon du traitement

Lors des essais cliniques comparatifs sur la maladie d'Alzheimer sévère, le taux d'abandon pour cause d'effets indésirables a atteint 11,3 % chez les patients traités par le donépézil, comparativement à 6,7 % dans le groupe placebo. Les effets indésirables ayant le plus fréquemment mené à l'abandon du traitement, et survenus plus souvent chez les patients traités par le donépézil que chez ceux recevant le placebo, étaient la diarrhée, les nausées, les

vomissements, les infections des voies urinaires, la baisse de l'appétit et l'agressivité. Chacun de ces effets indésirables a entraîné l'abandon de moins de 2 % des patients traités le donépézil.

Effets indésirables le plus souvent associés à l'administration de donépézil

La fréquence des effets indésirables associés au traitement de la maladie d'Alzheimer sévère a été comparable à celle observée dans le traitement de la maladie d'Alzheimer d'intensité légère à modérée (voir le Tableau 4).

Les effets indésirables les plus fréquents – c'est-à-dire ceux observés chez au moins 5 % des patients et dont la fréquence a été 2 fois plus élevée que chez les témoins – étaient les suivants : vomissements, diarrhée, nausées et agressivité. En général, la majorité des effets indésirables ont été considérés comme étant d'intensité légère à modérée par les investigateurs.

On énumère au tableau 4 les signes et les symptômes apparus durant le traitement lors des essais cliniques comparatifs avec placebo et dont la fréquence s'est chiffrée à au moins 2 % chez les sujets traités par le donépézil tout en étant supérieure à celle observée chez les témoins sous placebo.

Tableau 4 - Maladie d'Alzheimer sévère : Effets indésirables rapportés durant les essais cliniques comparatifs avec placebo dont la fréquence s'est chiffrée à au moins 2 % chez les sujets traités par le donépézil tout en étant supérieure à celle observée chez les témoins sous placebo

Effets indésirables (regroupés par appareil)	Placebo n = 465	Donépézil n = 573
Pourcentage de patients ayant subi un effet indésirable	74	81
Appareil digestif		
Diarrhée	4	10
Vomissements	4	8
Nausées	3	6
Incontinence fécale	1	2
Organisme dans son entier		
Pyrexie	1	2
Douleur thoracique	0	2
Infections et infestations		
Infection des voies urinaires	7	8
Rhinopharyngite	6	8
Pneumonie	3	4
Blessures, empoisonnements, complications secon	daires à une intervention	ı
Chute	9	10
Contusion	2	4
Lacération cutanée	1	2
Épreuves de laboratoire		
Hausse du taux de créatine kinase	1	2
Métabolisme et nutrition		
Anorexie	2	4

Effets indésirables (regroupés par appareil)	Placebo	Donépézil 572
	n = 465	n = 573
Baisse de l'appétit	1	3
Déshydratation	1	2
Appareil locomoteur et tissu conjonctif		
Douleur au dos	2	3
Arthrose	1	2
Système nerveux		
Céphalées	3	5
Somnolence	0	2
Signes psychiatriques		
Agressivité	2	5
Insomnie	3	4
Agitation	2	3
Hallucinations	1	2
État de confusion	1	2
Appareil rénal et urinaire		
Incontinence urinaire	2	3
Appareil respiratoire		
Toux	1	2
Peau		
Eczéma	1	2
Appareil vasculaire		
Hypertension	1	2

Lorsque la fréquence était < 0,5 %, on a utilisé une fréquence de 0.

Les résultats des essais cliniques comparatifs indiquent que la fréquence des effets indésirables comme les vomissements, les infections des voies urinaires, l'incontinence urinaire, la pneumonie, les chutes, la baisse de l'appétit, l'agressivité, l'agitation, les hallucinations et la confusion pourrait être plus élevée chez les patients traités par le donépézil et les témoins atteints d'alzheimer sévère que chez ceux atteints d'alzheimer d'intensité légère à modérée.

Parmi les autres effets indésirables survenus à une fréquence d'au moins 2 % chez les patients traités par le donépézil, et à une fréquence inférieure ou égale chez les témoins, on compte les suivants : douleur abdominale, fatigue, gastro-entérite, excoriation, étourdissements, anxiété et dépression.

Innocuité en traitement de longue durée dans la maladie d'Alzheimer sévère

Durant l'étude 315, une étude comparative avec placebo et répartition aléatoire d'une durée de 24 semaines menée auprès de patients atteints d'alzheimer sévère, à la fin de la période de traitement en double insu, 229 patients ont été admis à la phase de traitement sans insu par le donépézil pendant une période additionnelle pouvant atteindre 12 semaines. Par conséquent, à la fin de la phase sans insu, 111 patients avaient suivi jusqu'à 36 semaines et 118 patients avaient suivi jusqu'à 12 semaines de traitement par le donépézil.

Les appareils les plus souvent touchés ainsi que les types et les fréquences des effets indésirables les plus souvent signalés durant les 12 semaines de traitement sans insu par le donépézil ont été semblables à ceux observés durant les 24 semaines de traitement en double insu.

Les effets indésirables d'ordre digestif (diarrhée, nausées, vomissements, anorexie) ont été rapportés à une fréquence supérieure chez les patients qui ont reçu le traitement par le donépézil pendant une période pouvant atteindre 12 semaines. Parmi les autres effets indésirables signalés à une fréquence plus élevée chez les patients traités par le donépézil pendant une période pouvant atteindre 12 semaines, on compte : infection, insomnie, pneumonie, fièvre, étourdissements, hypertension, asthénie, tremblements, pharyngite, hallucinations, convulsions et kystes.

Chez les patients traités par le donépézil pendant une période pouvant atteindre 36 semaines, on a rapporté des blessures accidentelles, une incontinence urinaire et des infections des voies urinaires survenant à des fréquences plus élevées.

Effets indésirables du médicament signalés après la commercialisation du produit

Des rapports volontaires d'effets indésirables associés dans le temps à la prise de donépézil ont été reçus après sa mise en marché; parmi ces effets, certains ne sont pas mentionnés ci-dessus, et on ne dispose pas de données suffisantes à leur sujet pour établir une relation de cause à effet avec le médicament; il s'agit des effets suivants : douleur abdominale, agitation, cholécystite, convulsions, rhabdomyolyse, syndrome malin des neuroleptiques, prolongation de l'intervalle QT à l'électrocardiogramme, bloc cardiaque (tous les types), anémie hémolytique, hépatite, hyponatrémie, pancréatite, éruption cutanée, syndrome du QT long, torsades de pointes, mort subite d'origine cardiaque, mort subite, et tachycardie ventriculaire.

INTERACTIONS MÉDICAMENTEUSES

Administration concomitante avec d'autres médicaments

Avec les anticholinergiques: À cause de leur mode d'action, les inhibiteurs de la cholinestérase risquent d'entraver l'action des médicaments anticholinergiques.

Avec les cholinomimétiques et les autres inhibiteurs de la cholinestérase : On peut s'attendre à un effet synergique quand les inhibiteurs de la cholinestérase sont administrés en concomitance avec de la succinylcholine ou des curarisants similaires, ou avec des agents cholinergiques comme le béthanéchol.

Avec les psychotropes: Dans les essais cliniques comparatifs, peu de patients étaient traités par des neuroleptiques, des antidépresseurs ou des anticonvulsivants. Par conséquent, on dispose de peu de renseignements sur l'interaction du donépézil avec ces médicaments.

Interactions médicament-médicament

On a mené des études de pharmacocinétique, de courte durée uniquement, sur l'administration d'une dose unique chez des volontaires jeunes, pour évaluer le potentiel d'interaction du donépézil avec la théophylline, la cimétidine, la warfarine et la digoxine. On n'a décelé aucun effet d'importance sur la pharmacocinétique de ces médicaments. De telles études n'ont pas été menées auprès de patients âgés.

Médicaments à fort taux de fixation aux protéines plasmatiques: On a effectué des études in vitro du taux de déplacement du donépézil, un médicament fortement lié (96 %), et d'autres médicaments, comme le furosémide, la digoxine et la warfarine. À des concentrations variant entre 0,3 et 10 mcg/mL, le donépézil n'a pas affecté le taux de fixation du furosémide (5 mcg/mL), de la digoxine (2 ng/mL) ni de la warfarine (3 mcg/mL) à l'albumine humaine. De même, le taux de fixation du donépézil à l'albumine humaine n'a pas été affecté par le furosémide, la digoxine ni la warfarine.

Effet du donépézil sur la biotransformation d'autres médicaments: Des études *in vitro* démontrent un faible taux de fixation du donépézil aux isoenzymes CYP 3A4 et 2D6 (K_i moyenne d'environ 50 à 130 mcM), ce qui, compte tenu de la concentration plasmatique thérapeutique du donépézil (164 mcM), est signe d'une faible probabilité d'interférence.

Lors d'une étude de pharmacocinétique, l'administration de donépézil à 18 volontaires sains, à raison de 5 mg/jour durant 7 jours, n'a pas eu d'effets d'importance clinique sur la pharmacocinétique du kétoconazole. Aucun autre essai clinique n'a été mené pour évaluer l'effet du donépézil sur la clairance des médicaments métabolisés par les isoenzymes CYP 3A4 (cisapride, terfénadine, etc.) et CYP 2D6 (imipramine, etc.).

On ignore si le donépézil peut agir comme inducteur enzymatique.

Effet des autres médicaments sur la biotransformation du donépézil: Le kétoconazole et la quinidine, qui inhibent respectivement les enzymes 3A4 et 2D6 du CYP450, inhibent la biotransformation du donépézil in vitro. Lors d'une étude de pharmacocinétique, après avoir administré du donépézil et du kétoconazole à 18 volontaires sains, à raison de 5 mg/jour et 200 mg/jour, respectivement, durant 7 jours, on a observé une concentration plasmatique moyenne de donépézil de 30 à 36 % plus élevée environ que lorsque celui-ci est administré seul.

Les inducteurs des enzymes CYP 2D6 et CYP 3A4 (phénytoïne, carbamazépine, dexaméthasone, rifampicine et phénobarbital) pourraient faire augmenter la vitesse d'élimination du donépézil.

Des études de pharmacocinétique ont démontré que la biotransformation du donépézil n'est pas affectée de façon notable par l'administration concomitante de digoxine ou de cimétidine.

Interactions médicament-aliment

Les aliments n'ont pas d'effet sur la vitesse ni sur le taux d'absorption du chlorhydrate de donépézil.

Interactions médicament-herbe médicinale

Les interactions avec des herbes médicinales n'ont pas été établies.

Effets du médicament sur les résultats des épreuves de laboratoire

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

POSOLOGIE ET ADMINISTRATION

Considérations posologiques

Le traitement par MAR-DONEPEZIL (chlorhydrate de donépézil) devrait être prescrit uniquement par un praticien expérimenté dans le diagnostic et le traitement de la maladie d'Alzheimer (ou après consultation d'un tel spécialiste).

Populations particulières :

En présence d'une des maladies chroniques courantes chez les personnes âgées, on ne doit administrer de donépézil aux patients atteints d'alzheimer qu'après en avoir soigneusement soupesé les risques et les avantages, et on doit exercer une étroite surveillance du traitement afin de déceler d'éventuels effets indésirables. On recommande de faire preuve de prudence lorsqu'on utilise le donépézil chez ces populations de patients. Les effets indésirables sont plus fréquents chez les personnes de faible poids, chez les patients de 85 ans ou plus et chez les femmes.

Posologie recommandée et réglage posologique

Adultes : La dose initiale recommandée de MAR-DONEPEZIL est de 5 mg une fois par jour. On devra maintenir cette dose durant 4 à 6 semaines avant de l'augmenter si on le juge nécessaire, afin d'éviter ou de réduire la fréquence des effets indésirables les plus courants (*voir* **EFFETS INDÉSIRABLES**) et de laisser le temps aux concentrations plasmatiques d'atteindre l'état d'équilibre. Le médecin peut, s'il le juge nécessaire, porter la dose à 10 mg par jour, après 4 à 6 semaines de traitement par la dose de 5 mg par jour. La dose maximale recommandée est de 10 mg une fois par jour.

On doit surveiller étroitement l'apparition d'effets indésirables au moment de la mise en route du traitement ou de toute augmentation de la dose.

Populations particulières :

Les effets indésirables sont plus fréquents chez les personnes de faible poids, chez les patients de 85 ans ou plus et chez les femmes. Chez les femmes âgées de faible poids, il ne faut pas dépasser la dose de 5 mg/jour.

Chez les patients dont les fonctions cognitives sont altérées, il peut être nécessaire de superviser l'administration de ce médicament, comme de tout autre médicament.

On recommande de prendre MAR-DONEPEZIL une fois par jour, le matin ou le soir. Le médicament peut être pris avec ou sans aliments.

Administration

Les comprimés MAR-DONEPEZIL doivent être avalés entiers avec de l'eau.

SURDOSAGE

Symptômes : Une surdose d'un inhibiteur de la cholinestérase peut se solder par une crise cholinergique qui se caractérise par des nausées et des vomissements intenses, du ptyalisme, de la sudation, de la bradycardie, de l'hypotension, de l'hypoventilation, un collapsus et des convulsions. Une faiblesse musculaire progressive peut également survenir et avoir une issue fatale si les muscles respiratoires sont atteints.

Traitement : La demi-vie d'élimination du donépézil (chlorhydrate de donépézil) aux doses thérapeutiques étant de 70 heures environ, dans le cas d'un surdosage, on doit s'attendre à mettre en œuvre une surveillance et un traitement prolongés des effets indésirables et toxiques. Comme dans n'importe quel cas de surdosage, on doit appliquer des mesures générales visant à maintenir les fonctions vitales.

On peut administrer un anticholinergique tertiaire, comme l'atropine, à titre d'antidote en cas de surdose de donépézil. On recommande de l'administrer par la voie intraveineuse, sous forme de sulfate, en réglant la dose en fonction de l'effet recherché : soit une injection i.v. initiale de 1 à 2 mg, suivie d'injections subséquentes en fonction de la réponse du patient. On a rapporté des réponses atypiques de la tension artérielle et de la fréquence cardiaque, avec d'autres cholinomimétiques administrés en concomitance avec des anticholinergiques quaternaires comme le glycopyrrolate. On ne sait pas si le donépézil ou ses métabolites peuvent être éliminés de l'organisme par dialyse (hémodialyse, dialyse péritonéale ou hémofiltration).

Chez les animaux, on a observé divers signes de toxicité proportionnels à la dose : diminution des mouvements spontanés, décubitus, démarche titubante, larmoiement, convulsions cloniques, hypoventilation, ptyalisme, myosis, fasciculations et baisse de la température de surface corporelle.

MODE D'ACTION ET PHARMACOLOGIE CLINIQUE

Mode d'action

Le donépézil est un dérivé de la pipéridine qui inhibe de façon réversible l'enzyme acétylcholinestérase (AChE).

La dégénérescence des neurones cholinergiques qui partent de la base du cerveau antérieur et gagnent le cortex cérébral et l'hippocampe est l'un des signes pathologiques constants de la maladie d'Alzheimer. On estime que l'altération de la fonction de ces neurones serait à l'origine de certaines des manifestations de la démence. On suppose que le donépézil exerce ses effets thérapeutiques en stimulant la fonction cholinergique: il inhibe de façon réversible l'hydrolyse de l'acétylcholine (ACh) par l'AChE, faisant ainsi augmenter la concentration d'ACh.

Rien ne prouve que le donépézil modifie l'évolution du processus dégénératif associé à la démence.

Pharmacocinétique

Absorption : Le donépézil est bien absorbé à la suite de son administration par voie orale : sa biodisponibilité relative est de 100 % et il atteint sa concentration plasmatique maximale (C_{max}) en 3 à 4 heures. La concentration plasmatique et l'aire sous la courbe de cette concentration en fonction du temps (ASC) augmentent proportionnellement à la dose pour la gamme des doses étudiées allant de 1 à 10 mg. La demi-vie d'élimination terminale (t_{1/2}) est de 70 heures environ et la clairance plasmatique apparente moyenne (Cl/F), de 0,13 L/h/kg. Après l'administration de doses multiples, le donépézil s'accumule pour atteindre une concentration plasmatique de 4 à 7 fois plus élevée; l'état d'équilibre est atteint en l'espace de 15 jours. Le tableau 4 indique les concentrations (C) plasmatiques – minimale, maximale et à l'état d'équilibre – ainsi que l'effet pharmacodynamique correspondant (E : taux d'inhibition de l'acétylcholinestérase dans les membranes érythrocytaires) du chlorhydrate de donépézil, observés chez des volontaires sains des 2 sexes.

Tableau 4 - Concentrations plasmatiques et effet pharmacodynamique du chlorhydrate de donépézil à l'état d'équilibre (moyenne ± É.-T.)

Dose (mg/jour)	C _{min} (ng/mL)	C _{max} (ng/mL)	C _{ss} ¹ (ng/mL)	E _{min} %	E _{max} %	E _{ss} ² %
5	$21,4 \pm 3,8$	$34,1 \pm 7,3$	26,5 ± 3,9	$62,2 \pm 5,8$	71.8 ± 4.3	$65,3 \pm 5,2$
10	$38,5 \pm 8,6$	60,5 ± 10,0	47,0 ± 8,2	$74,7 \pm 4,4$	83,6 ± 1,9	77,8 ± 3,0

Lors des essais cliniques comparatifs, le taux d'inhibition de l'acétylcholinestérase dans les membranes érythrocytaires de patients atteints de la maladie d'Alzheimer a varié de 40 à 80 % et de 60 à 90 % pour les doses respectives de 5 mg/jour et de 10 mg/jour.

Le tableau 5 résume les paramètres pharmacocinétiques mesurés chez des volontaires sains, hommes et femmes, qui participaient à un essai à doses multiples au cours duquel ils ont reçu une dose de 5 ou de 10 mg de chlorhydrate de donépézil chaque soir. La durée du traitement était de 1 mois. Cependant, afin d'éviter tout effet cholinergique aigu, les sujets répartis au hasard dans le groupe de traitement à 10 mg/jour ont amorcé leur traitement par une phase initiale de 7 jours à raison de 5 mg/jour avant de recevoir la dose quotidienne de 10 mg pendant les 3 semaines suivantes.

Tableau 5 - Paramètres pharmacocinétiques du chlorhydrate de donépézil à l'état d'équilibre (moyenne ± É.-T.)

Dose	t _{max}	ASC ₀₋₂₄	ClT/F	Vz/F	t _{1/2}
(mg/jour)	(h)	(ng-h/mL)	(L/h/kg)	(L/kg)	(h)
5	$3,0 \pm 1,4$	$634,8 \pm 92,2$	$0,110 \pm 0,02$	$11,8 \pm 1,7$	72,7 ± 10,6
10	3.9 ± 1.0	1127,8 ± 195,9	$0,110 \pm 0,02$	11,6 ± 1,9	73.5 ± 11.8

 t_{max} : temps d'obtention de la concentration plasmatique maximale

ASC₀₋₂₄; aire sous la courbe de la concentration plasmatique en fonction du temps de 0 à 24 heures

Cl_T/F: clairance plasmatique apparente moyenne

V_z/F: volume apparent de distribution

 $t_{1/2}$: demi-vie d'élimination

 $^{^1}$ C_{ss:} concentration plasmatique à l'état d'équilibre 2 E_{ss:} taux d'inhibition de l'acétylcholinestérase dans les membranes érythrocytaires à l'état d'équilibre

Ni les aliments ni le moment de la prise du médicament (matin ou soir) n'ont d'effet sur la vitesse et le taux d'absorption du chlorhydrate de donépézil.

On ne connaît pas l'effet d'une achlorhydrie sur l'absorption du chlorhydrate de donépézil.

Distribution : Le chlorhydrate de donépézil se lie aux protéines plasmatiques dans une proportion de 96 % environ, principalement aux albumines (~75 %) et à l' α_1 -glycoprotéine acide (~21 %) pour la gamme des concentrations de 2 à 1000 ng/mL.

Biotransformation et excrétion: Le chlorhydrate de donépézil est largement métabolisé; il est également excrété sous forme inchangée dans l'urine. La biotransformation du chlorhydrate de donépézil se fait lentement et elle ne semble pas atteindre de point de saturation. On compte 4 métabolites principaux, dont 2 se sont révélés actifs, et plusieurs métabolites secondaires qui n'ont pas encore tous été identifiés. Le donépézil est métabolisé par les isoenzymes 2D6 et 3A4 du cytochrome P450 et il subit une glucuronoconjugaison. Après l'administration d'une seule dose de 5 mg de chlorhydrate de donépézil marqué au ¹⁴C, on a enregistré une radioactivité plasmatique, exprimée en pourcentage de la dose administrée, principalement sous forme de chlorhydrate de donépézil inchangé (53 %) et sous forme de 6-O-desméthyl-donépézil (11 %); on a rapporté que cette dernière molécule inhibe l'AChE dans la même proportion que le donépézil *in vitro* et que sa concentration plasmatique équivaut à 20 % de celle du donépézil. Environ 57 % de la dose radioactive administrée a été retrouvée dans l'urine et 15 % dans les fèces (pour un total de 72 % de la dose administrée), en l'espace de 10 jours. Approximativement 28 % du donépézil marqué n'a pas été récupéré; environ 17 % de la dose administrée de donépézil récupérée dans l'urine l'a été sous forme inchangée.

Populations particulières et états pathologiques

Âge et sexe: On n'a pas mené d'étude pharmacocinétique systématique pour évaluer toute variation des caractéristiques pharmacocinétiques du donépézil en fonction de l'âge et du sexe. Cependant, on a mesuré la concentration plasmatique moyenne du donépézil durant des programmes de surveillance du traitement chez des hommes et des femmes âgés atteints de la maladie d'Alzheimer, pour constater qu'elle est comparable à celle retrouvée chez de jeunes volontaires sains.

Race: Aucune étude de pharmacocinétique particulière n'a été menée pour évaluer les effets de la race sur le devenir du donépézil. Cependant, une analyse rétrospective de la pharmacocinétique indique que le sexe et la race (jaune [Japonais] et blanche) ne modifient pas la clairance du donépézil.

Insuffisance hépatique : Selon un essai mené chez 10 patients souffrant d'une cirrhose stabilisée d'origine alcoolique, la clairance du donépézil s'est révélée inférieure de 20 % à celle observée chez 10 sujets sains appariés quant au sexe et à l'âge.

Insuffisance rénale : Au cours d'un essai mené chez 4 patients présentant une insuffisance rénale d'intensité modérée à grave (Cl_{cr} < 22 mL/min/1,73 m²), la clairance du donépézil n'a pas varié par rapport à celle de 4 volontaires sains appariés quant à l'âge et au sexe.

CONSERVATION ET STABILITÉ

Conserver les comprimés MAR-DONEPEZIL à une température ambiante stable, entre 15 °C et 30 °C, à l'abri de l'humidité.

PRÉSENTATION, COMPOSITION ET CONDITIONNEMENT

MAR-DONEPEZIL (chlorhydrate de donépézil) est présenté sous forme de comprimés pelliculés renfermant 5 mg ou 10 mg de chlorhydrate de donépézil.

5 mg:

Comprimé pelliculé blanc, rond et biconvexe portant l'inscription gravée « 5 » sur une face et « DO » sur l'autre face.

10 mg:

Comprimé pelliculé jaune, rond et biconvexe portant l'inscription gravée « 10 » sur une face et « DO » sur l'autre face.

Chaque comprimé pelliculé à 5 ou à 10 mg renferme respectivement 5,00 et 10,00 mg de chlorhydrate de donépézil équivalant à 4,56 et à 9,12 mg de donépézil sous forme de base libre. Les ingrédients non médicinaux sont : lactose monohydraté, amidon de maïs, cellulose microcristalline, hypromellose et stéarate de magnésium. La pellicule d'enrobage contient : talc, polyéthylène glycol, hypromellose et dioxyde de titane. De plus, le comprimé à 10 mg contient : oxyde de fer jaune en guise de colorant.

MAR-DONEPEZIL est présenté en flacons de polyéthylène à haute densité (PEHD) de 100 et 500 comprimés.

PARTIE II: RENSEIGNEMENTS SCIENTIFIQUES

RENSEIGNEMENTS PHARMACEUTIQUES

Substance médicamenteuse

Nom propre : Chlorhydrate de donépézil

Nom chimique : Chlorhydrate de (\pm) -2,3-dihydro-5,6-diméthoxy-2-[[1- (phénylméthyl)-4-

pipéridinyl] méthyl]-1*H*-indène-1-one

Formule moléculaire : $C_{24}H_{29}NO_3 \bullet HCl \bullet H_2O$

Masse moléculaire : 415,96

Formule développée :

Mélange racémique communément appelé E2020.

Propriétés physicochimiques : Le chlorhydrate de donépézil est une poudre cristalline de couleur blanc cassé à crème.

Solubilité: Très soluble dans le chloroforme, soluble dans l'eau et dans l'acide acétique glaciale, légèrement soluble dans l'éthanol et l'acétonitrile et pratiquement insoluble dans l'acétate éthylique et dans la n-hexane.

ÉTUDES CLINIQUES

Une étude équilibrée à groupes parallèles, à répartition aléatoire et à dose unique par voie orale, comptant deux traitements et une seule période a été menée en double insu auprès d'adultes sains et à jeun pour comparer la bioéquivalence des comprimés MAR-DONEPEZIL (chlorhydrate de donépézil) à 10 mg de Marcan Pharmaceuticals Inc., Canada, et des comprimés ^{Pr}ARICEPT® (renfermant du chlorhydrate de donépézil) à 10 mg de Pfizer Canada Inc.

	Donépézil					
		$(1 \times 10 \text{ mg})$				
	Ä	À partir de données m	esurées			
		Moyenne géométri				
	Mo	yenne arithmétique (CV en %)			
Paramètre	À l'étude*	Référence [†]	Rapport des moyennes géométriques (%)	Intervalle de confiance		
ASC ₀₋₇₂ [‡] (ng*h/ml)	371,248 377,762(18,899 %)	398,944 405,776(19,077 %)	2 1 93.06 1 8/1			
C _{max} 14,390 16,190 88,88 14,967(30,627 %) 17,189(36,418 %)						
T _{max} § (h)	2,25 (1,00-4,50)	2,50 (1,00-7,00)				
(h) t _{1/2} € (h)	50,697 (36,807 %)	46,295 (40,271 %)				

^{*} Comprimés MAR-DONEPEZIL à 10 mg fabriqués par Marcan Pharmaceuticals Inc.,

Trois essais cliniques de phase 3 ont été menés avec le donépézil (chlorhydrate de donépézil) chez des patients atteints de maladie d'Alzheimer d'intensité légère à modérée, un essai de phase 3b, chez des patients atteints de maladie d'Alzheimer d'intensité modérée à sévère, 3 essais de phase 3, chez des patients atteints de maladie d'Alzheimer sévère, et 3 essais de phase 3, chez des patients atteints de démence vasculaire d'intensité légère à modérée.

[†] Comprimés Aricept à 10 mg (fabriqués par Pfizer Canada Inc), achetés au Canada.

[§] Exprimée uniquement en tant de valeur médiane (marge)

Exprimée uniquement en tant que moyenne arithmétique (CV en %)

Maladie d'Alzheimer d'intensité légère à modérée :

Essais de 24 semaines menés chez des patients atteints de maladie d'Alzheimer d'intensité légère à modérée

Deux études de 24 semaines menées chez des patients atteints de maladie d'Alzheimer d'intensité légère à modérée ont permis de recueillir des données sur l'efficacité et l'innocuité du donépézil chez des patients atteints de la maladie d'Alzheimer. La maladie avait été diagnostiquée au moyen des critères du NINCDS (*National Institute of Neurological and Communicative Disorders and Stroke*) et du DSM III-R, les scores au mini-examen de l'état mental (MMSE) se situaient entre 10 et $26 \geq 10$; ≤ 26), et à l'échelle CDR d'évaluation de la démence, à 1 ou à 2. Les participants étaient âgés de 50 à 94 ans, pour une moyenne de 73 ans. Environ 60 % étaient de sexe féminin et 40 % de sexe masculin. Les participants se répartissaient comme suit sur le plan de la race : 97 % de race blanche, 2 % de race noire et 1 % de races diverses.

On a mesuré les principaux critères d'efficacité du traitement par le donépézil au moyen d'une méthode d'évaluation double. La capacité du donépézil d'améliorer les fonctions cognitives a été mesurée à l'aide de l'échelle ADAS-cog (partie cognitive de l'Alzheimer's Disease Assessment Scale – échelle d'évaluation de la maladie d'Alzheimer), un outil psychométrique d'usage courant comportant de nombreux éléments, qui a fait l'objet d'une validation exhaustive et qui permet d'évaluer certains aspects des fonctions cognitives affectées par la maladie. La capacité du donépézil d'exercer un effet global a été mesurée au moyen de l'entrevue semi-dirigée CIBIC-Plus (Clinician's Interview-Based Impression of Change – impression du praticien quant à l'évolution de l'état du patient, à partir de l'interrogatoire de celui-ci et de l'information fournie par l'aidant). Cette entrevue permet d'évaluer 4 composantes principales de la capacité fonctionnelle : l'aspect général, les facultés cognitives, le comportement et les activités de la vie quotidienne. Parmi les méthodes utilisées pour évaluer les critères secondaires d'efficacité figuraient l'échelle CDR-SB (Clinical Dementia Rating - Sum of the Boxes) et le questionnaire IDDD (Interview for Deterioration in Daily Functioning in Dementia). À l'échelle CDR-SB, on additionne les scores obtenus dans 6 domaines (cases ou « boxes ») pour obtenir une mesure clinique globale de la capacité fonctionnelle. L'information permettant d'évaluer chacun des domaines est recueillie lors d'un interrogatoire clinique semi-dirigé du patient et d'un aidant. Le questionnaire IDDD permet d'évaluer les activités de la vie quotidienne : hygiène personnelle (habillage, etc.) et tâches complexes (retrouver des objets, etc.).

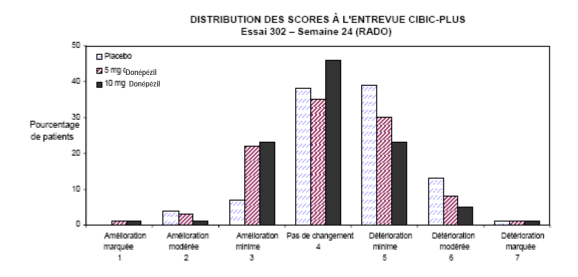
Ci-dessous sont résumés les résultats obtenus lors de 2 essais cliniques d'une durée de 24 semaines, en ce qui concerne les 2 critères principaux et le critère secondaire, à partir de l'analyse en intention de traiter (AIT) (analyse de tous les sujets recrutés, qu'ils aient ou non terminé l'étude). Pour ceux qui n'ont pas terminé l'étude, la dernière observation alors qu'ils étaient encore en traitement a été reportée en aval pour l'évaluation finale (24^e semaine – RADO [report en aval de la dernière observation]).

Dans chacun des essais comparatifs, afin de réduire le risque d'effets cholinergiques chez les patients devant recevoir la dose de 10 mg/jour, on a amorcé le traitement à la dose de 5 mg/jour pendant une semaine.

Essai 302 : Un essai de 24 semaines

Au cours de cet essai de phase 3, on a randomisé 473 participants entre 3 groupes devant recevoir une dose quotidienne unique d'un placebo ou de 5 ou 10 mg de donépézil durant 24 semaines à double insu, après quoi tous les sujets ont été mis en repos thérapeutique durant 6 semaines avec administration d'un placebo à simple insu. On a constaté, chez les patients traités par le donépézil, une amélioration statistiquement significative des scores à l'échelle ADAS-cog par rapport au score initial et au placebo. À la 24^e semaine (RADO), on a observé chez l'ensemble des sujets recrutés une différence moyenne, en faveur du donépézil, de (moyenne \pm écart type) -2,50 \pm 0,63 (p < 0,0001) pour la dose de 5 mg/jour, et de -2,87 \pm 0,63 (p < 0.0001) pour la dose de 10 mg/jour par rapport au placebo. Durant les 24 semaines de traitement, 80 % des patients traités par la dose de 5 mg et 81 % de ceux traités par la dose de 10 mg n'ont subi aucune détérioration de leur état (variation du score ≥ 0) ou ont présenté une amélioration, comparativement à 58 % des patients recevant le placebo. Au cours de cet essai, on a décelé une amélioration de 4 points ou plus à l'échelle ADAS-cog chez 38 % (5 mg) et 54 % (10 mg) des patients des 2 groupes traités par le donépézil, comparativement à 27 % chez les témoins sous placebo. On a relevé une amélioration de 7 points ou plus chez 15 % (5 mg) et 25 % (10 mg) des patients traités par le donépézil, comparativement à 8 % chez les témoins sous placebo. À la 24^e semaine (RADO), les différences moyennes entre les scores à l'entrevue CIBIC-Plus des patients du groupe donépézil et des patients du groupe placebo ont été de 0,37 point ± 0.12 (p < 0.0047) pour la dose de 5 mg/jour et de 0.47 point ± 0.11 (p < 0.0001) pour celle de 10 mg/jour. La figure 1 présente un histogramme de la distribution des scores à l'échelle CIBIC-Plus à la 24^e semaine (RADO) de traitement chez chacun des 3 groupes à l'étude.

Figure 1 – Distribution des scores à l'entrevue CIBIC-Plus, à la 24^e semaine (RADO), dans les 3 groupes étudiés



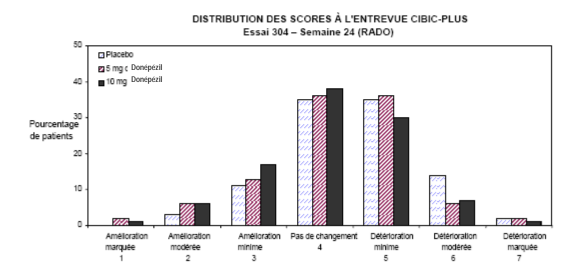
À l'échelle CDR-SB, un paramètre secondaire d'efficacité, on a aussi observé des différences statistiquement significatives par rapport au placebo, à la 24^e semaine (RADO), dans les 2 groupes

de traitement (différence moyenne par rapport au placebo : 5 mg : 0.59 ± 0.17 [p = 0.0008]; 10 mg : 0.59 ± 0.17 [p = 0.0007]).

Essai 304 : Essai de 24 semaines

Au cours de cet essai multinational de phase 3, on a randomisé 818 patients entre 3 groupes devant recevoir soit un placebo, soit une dose de 5 mg/jour ou de 10 mg/jour de donépézil durant 24 semaines, suivis d'une période de 6 semaines de repos thérapeutique en simple insu avec administration d'un placebo. La différence moyenne des scores à l'échelle ADAS-cog entre les patients traités par le donépézil et les patients sous placebo, à la 24° semaine (RADO), était de (moyenne \pm écart type) -1,55 \pm 0,48 (p=0,0021) pour la dose de 5 mg/jour et de -3,01 \pm 0,49 (p<0,0001) pour la dose de 10 mg/jour. À l'entrevue CIBIC-Plus, on a observé des différences moyennes statistiquement significatives par rapport au placebo dans les 2 groupes de traitement par le donépézil à la 24° semaine (RADO), soit 0,27 \pm 0,09 (p=0,0072) pour la dose de 5 mg/jour et de 0,39 \pm 0,10 (p=0,0002) pour la dose de 10 mg/jour. La figure 2 présente un histogramme de la distribution des scores à l'échelle CIBIC-Plus après 24 semaines (RADO) de traitement chez chacun des 3 groupes à l'étude.

Figure 2 – Distribution des scores à l'entrevue CIBIC-Plus, à la 24^e semaine (RADO), dans les 3 groupes étudiés



En ce qui concerne les paramètres d'efficacité secondaires, à la $24^{\rm e}$ semaine (RADO) de traitement par le donépézil, on a observé des différences statistiquement significatives par rapport au placebo dans les 2 groupes, pour ce qui est des scores à l'échelle CDR-SB (différence moyenne par rapport au placebo : 5 mg = 0.32 ± 0.14 [p < 0.0033]; 10 mg = 0.42 ± 0.14 [p < 0.0344]), et dans le groupe 10 mg dans l'évaluation des tâches complexes du questionnaire IDDD (différence moyenne par rapport au placebo : 2.15 ± 0.89 [p = 0.0072]).

Après les 6 semaines de repos thérapeutique avec placebo, les scores à l'échelle ADAS-cog et au questionnaire CIBIC-Plus des patients des 2 groupes recevant du donépézil étaient semblables à

ceux des témoins qui n'avaient reçu qu'un placebo durant 30 semaines. Il semble donc que les effets bénéfiques du donépézil disparaissent en l'espace de 6 semaines après l'arrêt du traitement et, par conséquent, qu'ils ne s'exercent que sur les symptômes. On n'a observé aucun signe d'effet rebond durant les 6 semaines qui ont suivi l'arrêt brusque du traitement, ce qui concorde avec la pharmacocinétique du donépézil (demi-vie d'environ 70 heures) incompatible avec une baisse brusque de sa concentration plasmatique.

Dans l'ensemble, les résultats de ces essais cliniques comparatifs montrent que les effets bénéfiques du donépézil sur les symptômes, par rapport au placebo, deviennent plus apparents après 12 semaines de traitement continu, et qu'ils disparaissent en l'espace de 6 semaines après l'arrêt du traitement.

Essai d'une durée de 54 semaines mené auprès de patients atteints de maladie d'Alzheimer d'intensité légère à modérée

Temps écoulé avant une détérioration manifeste sur le plan clinique de la capacité fonctionnelle

Un essai multicentrique comparatif avec placebo, d'une durée d'un an, a été mené à double insu, auprès de 432 patients atteints d'alzheimer léger à modéré, afin d'évaluer le temps écoulé avant une détérioration manifeste sur le plan clinique de la capacité fonctionnelle.

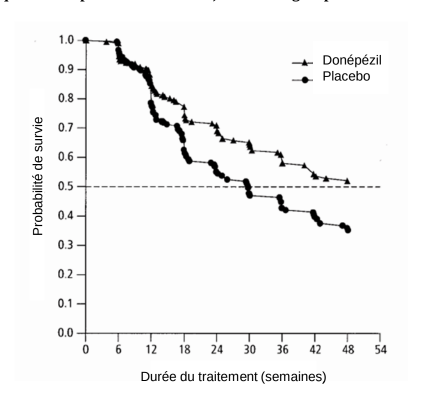
Les patients ont été répartis de façon aléatoire afin de recevoir quotidiennement soit le donépézil (n = 214) soit le placebo (n = 217) pendant 54 semaines; au début, les patients recevaient quotidiennement la dose de 5 mg pendant 4 semaines, après quoi celle-ci était portée à 10 mg. Les patients étaient âgés de 49 à 94 ans, l'âge moyen étant de 75 ans; 74 % d'entre eux avaient plus de 70 ans. Environ 95 % des sujets des 2 groupes étudiés prenaient au moins un autre médicament en concomitance pendant l'étude.

Pour évaluer la capacité fonctionnelle, on a eu recours à 2 outils : l'échelle ADFACS (*Alzheimer's Disease Functional Assessment and Change Scale*) et l'échelle CDR (*Clinical Dementia Rating*). La première sert à évaluer la capacité d'exécution des activités de base de la vie quotidienne (AVQ), comme se vêtir, et la capacité d'exécution des activités utilitaires de la vie quotidienne (AUVQ), comme se servir du téléphone. L'échelle CDR sert à évaluer les fonctions cognitives et les AVQ. Les patients ont été évalués à intervalle de 6 semaines, pendant 54 semaines. La perte de capacité fonctionnelle et le retrait de l'étude étaient déterminés par l'atteinte de l'un des 3 critères suivants par rapport aux valeurs de départ : 1) détérioration de la capacité à réaliser ≥ 1 AVQ; 2) détérioration de la capacité à réaliser ≥ 20 % des AUVQ; 3) détérioration du score à la CDR. Le principal critère d'évaluation était la médiane de temps écoulé avant une détérioration manifeste sur le plan clinique de la capacité fonctionnelle pour chaque groupe (par la méthode d'estimation de survie Kaplan-Meyer). Le critère prévoyait un seuil minimum pour retirer un sujet de l'étude, la décision finale étant laissée au jugement clinique.

La proportion de patients retirés de l'étude a été significativement plus importante (56 %) dans le groupe placebo que dans le groupe donépézil (41 %). Le temps médian avant la détérioration fonctionnelle a été significativement plus long chez les patients traités par le donépézil (357 jours) que les patients traités par placebo (208 jours).

La figure 3 illustre les données sur la survie en ce qui a trait au temps écoulé avant une détérioration manifeste sur le plan clinique de la capacité fonctionnelle dans les 2 groupes étudiés. L'axe des ordonnées (vertical) représente la probabilité de « survivre » à la détérioration de la capacité fonctionnelle (en d'autres termes, la proportion de sujets qui font toujours partie de l'essai à différents moments après l'amorce du traitement), et l'axe des abscisses (horizontal) représente la durée du traitement. L'écart entre les 2 courbes s'est avéré statistiquement significatif suivant les tests logarithmiques par rang (*log-rank*) et de Wilcoxon, la probabilité des patients traités par le donépézil de voir leurs capacités fonctionnelles se détériorer de façon manifeste équivalant à 62 % de celle des témoins recevant le placebo (risque relatif de 0,62).

Figure 3 – Courbes de survie (temps écoulé avant une détérioration manifeste sur le plan clinique de la capacité fonctionnelle) dans les 2 groupes observés.



Essai 324 : Essai de phase 3b d'une durée de 24 semaines, menée chez des patients atteints de maladie d'Alzheimer d'intensité modérée à sévère

Cette étude multicentrique, comparative avec placebo, d'une durée de 24 semaines, a été menée à double insu, auprès de 290 patients atteints de maladie d'Alzheimer modérée à sévère (MMSE \geq 5 et \leq 17 et score inférieur ou égal à 6 à l'échelle FAST – Functional Assessment Staging Tool) résidant à la maison ou dans un centre de soins intermédiaires. Soixante-dix pour cent (70 %) des sujets avaient un score \geq 10, mais \leq 17 au MMSE, et 62 % avaient un score FAST de 4 à 5. Selon les définitions standards, le score au MMSE est \geq 10, mais \leq 19 dans les cas d'alzheimer modéré et il est \leq 9 dans les cas sévères. Quant au score FAST, il est < 6 pour tous les cas allant du vieillissement normal à l'alzheimer modéré et il est \geq 6 pour les cas d'alzheimer modérément sévère à sévère.

Les sujets ont été répartis de façon aléatoire (1:1) pour recevoir une dose quotidienne unique soit d'un placebo, soit de donépézil pendant 24 semaines. Pendant les 4 premières semaines, les patients du groupe sous donépézil recevaient 5 mg/jour, après quoi la dose était portée à 10 mg/jour, si le médecin le jugeait nécessaire.

Le score à l'échelle CIBIC-Plus après 24 semaines constituait le principal paramètre de mesure de l'efficacité, ce qui a permis d'évaluer le changement sur le plan clinique de façon globale. Sur l'ensemble des patients atteints d'alzheimer modéré à sévère, on a observé une variation moyenne statistiquement significative des scores entre les sujets traités par le donépézil et ceux qui ont reçu le placebo $(0,538 \pm 0,117; p < 0,00001)$.

Maladie d'Alzheimer sévère

On a mené 3 essais comparatifs avec placebo et répartition aléatoire d'une durée de 24 semaines/6 mois auprès de 893 patients atteints de maladie d'Alzheimer sévère. Lors des 3 études (Études 1017, 231 et 315), les patients avaient fait l'objet d'un diagnostic de maladie d'Alzheimer sévère reposant sur les critères du NINCDS-ADRDA et du DSM-IV et leur score au MMSE se situait entre 1 et 10 (Étude 1017) ou 1 et 12 (Études 315 et 231) et le score à l'échelle FAST (Functional Assessment Staging), entre 5 et 7c (Étude 1017) ou \geq 6 (Études 231 et 315).

Mesure des résultats :

On a établi l'efficacité primaire du traitement par le donépézil au moyen d'une stratégie d'évaluation des résultats en deux volets (paramètres d'évaluation de l'efficacité co-primaires) reposant sur la mesure de la fonction cognitive dans chacun des trois essais, ainsi que sur l'évaluation globale de l'évolution de l'état du patient par le praticien (Études 315 et 231) ou sur l'évaluation des activités de la vie quotidienne fondée sur l'information fournie par l'aidant (Étude 1017). Pour que les résultats de l'étude soient considérés comme favorables, il fallait obtenir une différence statistiquement significative révélant la supériorité du traitement par le donépézil par rapport au placebo (p = 0,05) pour chacun des paramètres d'évaluation co-primaires. D'après ce critère, les études 1017 et 231 ont donné des résultats favorables et l'étude 315, des résultats défavorables.

La capacité du donépézil d'améliorer les fonctions cognitives a été mesurée à l'aide de l'échelle SIB (Severe Impairment Battery). La SIB est un outil validé et fiable, comportant plusieurs questions, qui est sensible aux changements de la fonction cognitive chez les patients atteints de démence d'intensité modérée à sévère. La SIB évalue des aspects sélectifs des fonctions cognitives, notamment des éléments associés à la mémoire, au langage, à l'orientation, à l'attention, à la praxie, aux facultés visuospatiales, à la construction et aux interactions sociales. Les scores à la SIB varient entre 0 et 100, les scores plus bas indiquant une atteinte cognitive plus grave.

L'évaluation globale de l'évolution de l'état du patient par le praticien, associée au traitement par le donépézil reposait sur l'entrevue CIBIC-Plus (*Clinician's Interview Based Impression of Change with caregiver input*) durant les études 315 et 231. Cette entrevue permet d'évaluer 4 composantes principales de la capacité fonctionnelle : l'aspect général, les facultés cognitives, le comportement et les activités de la vie quotidienne.

On a évalué les activités de la vie quotidienne au moyen de l'échelle ADCS-ADL-severe (Modified Alzheimer's Disease Cooperative Study Activities of Daily Living Inventory for Severe Alzheimer's Disease). Chaque élément de l'échelle ADL est mesuré du niveau d'autonomie le plus élevé à sa perte complète. L'échelle ADCS-ADL-severe englobe 19 tests, y compris des évaluations de la capacité des patients à effectuer des activités fondamentales (manger, s'habiller, se laver), des activités complexes (utiliser le téléphone, se déplacer [ou voyager]) et d'autres activités de la vie quotidienne; elle a été validée dans le cadre de l'évaluation de patients atteints de démence d'intensité modérée à sévère. La plage de scores de l'échelle ADCS-ADL-severe s'étend de 0 à 54, les scores moins élevés indiquant une atteinte plus grave de la capacité fonctionnelle.

Étude 1017 : Étude de 24 semaines menée auprès de patients atteints de maladie d'Alzheimer sévère

Il s'agit d'une étude comparative avec placebo et répartition aléatoire, menée en double insu et d'une durée de 6 mois, portant sur 248 patients atteints de maladie d'Alzheimer sévère dans une résidence de soins infirmiers.

On a réparti les patients au hasard et ils ont reçu soit une dose quotidienne unique de donépézil ou un placebo pendant 24 semaines. Chez les patients recevant le donépézil, on a amorcé le traitement à la dose de 5 mg/jour pendant 4 semaines, après quoi on a fait passer la dose à 10 mg/jour, si le médecin le jugeait nécessaire. Les patients étaient âgés de 59 à 99 ans, l'âge moyen étant de 84,9 ans. Environ 77,1 % des patients étaient des femmes et 22,9 %, des hommes. Les participants se répartissaient comme suit sur le plan de la race : 99,5 % de race blanche et 0,5 % de races diverses.

Les paramètres d'évaluation co-primaires de cette étude étaient la variation des scores SIB et des scores à l'échelle ADCS-ADL-severe du début de l'étude au 6^e mois. Les résultats de l'AIT-RADO sont présentés.

À la fin de la période de traitement de 6 mois, 90,5 % des patients traités par le donépézil recevaient la dose de 10 mg.

La figure 4 illustre l'évolution de la variation du score SIB sur 6 mois par rapport au début de l'étude, dans les deux groupes de traitement. À 6 mois (RADO), la différence moyenne au chapitre de la variation des scores SIB entre les patients traités par le donépézil et les patients sous placebo se chiffrait à 5,7 unités. Le traitement par le donépézil était statistiquement supérieur au placebo (p = 0,008).

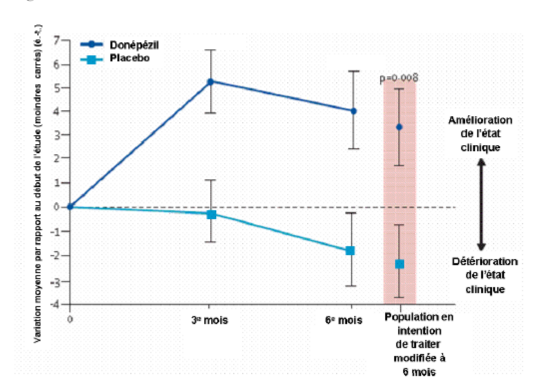
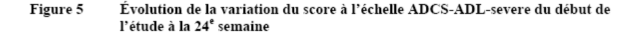
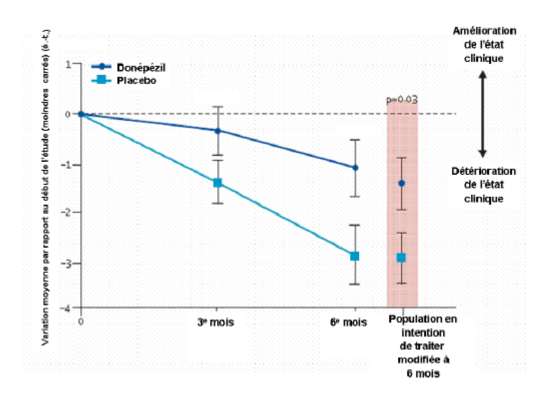


Figure 4 Évolution de la variation du score SIB du début de l'étude à la 24e semaine

La figure 5 illustre l'évolution de la variation des scores à l'échelle ADCS-ADL-severe, du début de l'étude au $6^{\rm e}$ mois, chez les patients dans les deux groupes de traitement. Bien qu'on ait observé un déclin des activités de la vie quotidienne dans les deux groupes de traitement à la $24^{\rm e}$ semaine (RADO), la différence moyenne entre les patients traités par le donépézil et les témoins au chapitre de la variation des scores à l'échelle ADCS-ADL-severe a atteint 1,7 unité. Le traitement par le donépézil s'est révélé statistiquement supérieur au placebo (p = 0.029).





Étude 231 : Étude de 24 semaines chez des patients atteints de maladie d'Alzheimer sévère

Cet essai comparatif avec placebo et répartition aléatoire mené en double insu pendant 24 semaines portait sur 302 patients atteints de maladie d'Alzheimer sévère; les patients devaient être ambulatoires ou aller à l'hôpital par l'intermédiaire d'une maison de soins infirmiers. On a réparti au hasard les patients pour recevoir un placebo, une dose faible de donépézil ou une dose élevée de donépézil. Dans le groupe recevant la faible dose, on a administré une dose de 3 mg/jour pendant les 2 premières semaines, après quoi on a fait passer la dose à 5 mg/jour. Dans le groupe recevant la dose élevée, on a administré 3 mg/jour pendant les 2 premières semaines, puis 5 mg/jour pendant 4 semaines et, à partir de la 6^e semaine, on a fait porter la dose à 10 mg/jour. Les patients étaient âgés de 53 à 98 ans, l'âge moyen étant de 78,2 ans. Les participants se répartissaient comme suit sur le plan de la race : Asiatiques : 100 %.

Les paramètres d'évaluation co-primaires de cette étude étaient les variations des scores à la SIB et à l'échelle CIBIC-Plus entre le début de l'étude et la 24^e semaine. Les résultats sont présentés pour l'AIT-RADO.

La différence moyenne entre les groupes traités par le donépézil et les patients sous placebo au chapitre de la variation des scores SIB à la 24^e semaine (RADO) a atteint 6,7 unités dans le groupe donépézil à 5 mg/jour et 8,9 unités dans le groupe donépézil à 10 mg/jour. Le traitement par le donépézil était statistiquement supérieur au placebo (p < 0.001).

À l'échelle CIBIC-Plus, le pourcentage de patients ayant présenté une amélioration ou une absence de changements a été plus élevé parmi les patients traités par le donépézil que chez les témoins, tandis que le pourcentage de patients dont l'état s'est détérioré a été plus élevé chez les patients recevant le placebo. La différence sur le plan de la distribution des scores a été statistiquement significative dans le groupe recevant la dose de 10 mg (p = 0.003), mais pas dans celui recevant la dose de 5 mg (p = 0.15).

Étude 315 : Étude de 24 semaines chez des patients atteints de maladie d'Alzheimer sévère

Cet essai comparatif avec placebo et répartition aléatoire, d'une durée de 24 semaines et mené en double insu, portait sur 343 patients atteints d'alzheimer sévère qui habitaient dans la collectivité ou dans une résidence avec assistance pour personnes âgées. Chez les patients répartis au hasard pour recevoir le donépézil, on a amorcé le traitement à la dose de 5 mg/jour pendant 6 semaines, après quoi on pouvait faire passer la dose à 10 mg/jour, si le médecin le jugeait nécessaire. Les patients étaient âgés de 58 à 97 ans, l'âge moyen étant de 78,0 ans. Les participants se répartissaient comme suit sur le plan de la race : 76,9 % de race blanche, 11,7 % de race noire, 9,9 % hispaniques et 1,5 % de races diverses.

Les paramètres d'évaluation co-primaires de cette étude étaient les variations des scores SIB et des scores à l'échelle CIBIC-Plus du début de l'étude à la 24^e semaine. Les résultats de l'AIT-RADO sont présentés.

À la fin de la période de traitement de 24 semaines, 86 % des patients traités par le donépézil recevaient la dose de 10 mg.

La différence moyenne au chapitre des scores SIB à la 24^e semaine (RADO) (5,3 unités) indique que le traitement par le donépézil était statistiquement supérieur au placebo (p = 0,0001).

À l'échelle CIBIC-Plus, la différence sur le plan de la distribution des scores était en faveur du donépézil (c.-à-d., un pourcentage plus élevé de patients traités par le donépézil ont présenté une amélioration ou une absence de changement de leur état et une plus grande proportion de patients recevant le placebo ont présenté une détérioration de leur état), mais la différence n'était pas statistiquement significative.

PHARMACOLOGIE DÉTAILLÉE

ÉTUDES PRÉCLINIQUES

Chez l'animal

Les études de pharmacologie en laboratoire indiquent que le chlorhydrate de donépézil est un inhibiteur réversible de l'AChE *in vitro*, dont la sélectivité pour cette dernière par rapport à la butyrylcholinestérase (BuChE) est proportionnelle à la dose, et qu'il fait augmenter la concentration cérébrale de l'ACh *in vivo*. En outre, on a démontré qu'il entraîne une amélioration des comportements faisant appel à la faculté d'apprentissage et à la mémoire chez les rongeurs qui présentent un dysfonctionnement cholinergique d'origine médicamenteuse ou lésionnelle au niveau du système nerveux central.

TOXICOLOGIE

Toxicité aiguë chez la souris et le rat :

Administration rapide par voie orale et par injection i.v. chez la souris et le rat**			
Voie d'administration	Espèce	Sexe	DL ₅₀ (mg/kg)
orale	souris	M	45,2 *
orale	souris	F	48,1 *
orale	rat	M	36,9 +
orale	rat	F	32,6 +
bolus i.v.	souris	M	3,7 *
bolus i.v.	souris	F	4,8 *
bolus i.v.	rat	M	8,0 +
bolus i.v.	rat	F	7,6+

Commentaires: L'administration de doses égales ou supérieures à 29,6 mg/kg par voie orale et à 3,5 mg/kg par voie i.v. a été létale pour les souris. Chez le rat, les doses létales ont été respectivement de 28,9 mg/kg et de 7,7 mg/kg. Chez les souris, la mort s'est produite dans les 30 minutes qui ont suivi l'administration; chez les rats, elle s'est produite en moins de 2 heures après l'administration orale, sauf chez quelques animaux qui ont pris jusqu'à 3 jours pour mourir. La plupart des morts observées après l'administration i.v. se sont produites en 30 minutes, sauf quelques-unes qui ont pris jusqu'à 2 heures. Avant la mort des rats et des souris, on a observé les signes de toxicité suivants : réduction des mouvements spontanés, procubitus, démarche chancelante, larmoiement (parfois rouge chez le rat), convulsions cloniques, hypoventilation et ptyalisme. Chez les rats, on a également observé les signes de toxicité suivants: tremblements, myosis et baisse de la température corporelle de surface. On a aussi observé ces signes chez les animaux survivants ayant reçu les doses les plus élevées et, à l'exception des convulsions cloniques chez les rats, on les a observés également chez certains des animaux ayant reçu les doses inférieures, bien qu'à une fréquence et à un degré d'intensité plus faibles. Chez les souris survivantes, tous les signes visibles de toxicité ont disparu en l'espace de 24 heures après l'administration de la dose. Chez les rats survivants, les signes ont disparu dans les 5 jours suivant l'administration orale, alors qu'ils ont disparu généralement en 24 heures après l'administration i.v.; toutefois, chez quelques rats survivants ayant reçu les plus fortes doses, les signes ont persisté durant près de 3 jours.

On a observé une réduction brève mais marquée du poids chez les souris quelques jours après l'administration orale de 44,4 mg/kg et l'administration i.v. de 4,6 mg/kg. Tous les groupes de rats traités par voie orale ont maigri, ainsi que certains des groupes ayant reçu une dose i.v. de 5,9 mg/kg ou plus. Chez les rats et les souris, les variations de poids ont coïncidé avec une modification de la prise d'aliments.

À l'autopsie, on a observé des pétéchies dans les poumons de tous les animaux morts, qu'ils aient reçu le médicament par la voie orale ou la voie i.v. Ces signes s'expliquent par l'hypoxie causée par la paralysie respiratoire. On a observé d'autres pétéchies sur la muqueuse de l'estomac d'une souris morte après l'administration orale de 150 mg/kg, ainsi que chez des rats traités par voie orale. À l'exception des pétéchies au niveau de l'estomac, toutes les anomalies observées correspondent aux effets connus des inhibiteurs de la ChE. Chez les animaux sacrifiés à la fin de la période d'observation, l'autopsie n'a révélé aucune altération pathologique.

Toxicité subaiguë chez la souris

ESPÈCE	VOIE D'ADM.	DOSE (mg/kg/jour)	N ^{BRE} D'ANIMAUX PAR DOSE	DURÉE	OBSERVATIONS
	ration durant	t 2 semaines da			
souris Crj : CD-1	orale (aliments)	0 90 180 360	10/sexe	2 semaines	L'administration d'E2020 à raison de 90 et de 180 mg/kg n'a par affecté la survie. Tous les animaux ayant reçu 360 mg/kg som morts avant la date prévue du sacrifice : 2 mâles et 3 femelles durant la 1ère semaine; tous les autres de ce groupe posologique la 2° semaine. Des fasciculations ont été le seul prodrome avant la mort. L'administration d'E2020 a entraîné un amaigrissement proportionnel à la dose et statistiquement significatif à toutes les doses administrées. Le 13° jour, les poids moyens des mâles dans les groupes à 90 et à 180 mg/kg étaient inférieurs de 8 % et de 31 % respectivement et ceux des femelles, de 4 % et de 22 % respectivement, par rapport aux témoins. Durant la 2° semaine, la prise d'aliments chez les mâles recevant 90 ou 180 mg/kg s'es révélée inférieure de 6 % et de 37 % respectivement, et celle des femelles, de 7 % et de 39 %, comparativement à celle des témoins. Par conséquent, l'amaigrissement était causé tant par une baisse de la prise d'aliments (laquelle pourrait être due à leur faible sapidité) que par la toxicité d'E2020. À l'autopsie, on n'a décelé aucune anomalie associée à l'administration d'E2020. DSE indéterminée DMAE : 90 mg/kg/jour
Administ	ration durant	t 13 semaines d	lans les alimer	nts nour étud	e de toxicocinétique chez la souris
Crl : CD-1 (ICR)B R	orale	0 15 30 60 90	Étude principale : 10/sexe; Étude sec. : 8/sexe (témoins)	13 semaines	L'administration d'E2020 n'a pas affecté la survie. Toutes les anomalies décelées à l'examen quotidien hors cage ainsi qu'à l'examen physique hebdomadaire par observation de l'animal er cage, de même que les observations macroscopiques à l'autopsié étaient fortuites et sans lien avec E2020. Chez les mâles ayan reçu 60 ou 90 mg/kg, on a observé une hausse statistiquemen significative et proportionnelle à la dose du poids relatif (glandes vs corps et glandes vs cerveau) et absolu des surrénales Cependant, on n'a décelé aucune cause visible au microscope pour expliquer cette hausse. L'analyse statistique par rapport aux témoins a révélé une baisse notable du poids corporel absolu moyen des mâles ayant reçu 30 mg/kg, les 4e et 5e semaines 60 mg/kg, les 2e, 4e et 5e semaines; 90 mg/kg, de la 2e à la 4e semaine et enfin, chez les femelles ayant reçu 90 mg/kg, de la 2e à la 4e semaine. Cependant, de la 6e à la 13e semaine, le poids moyen des animaux ayant reçu E2020 ne s'est pas révélé statistiquement différent de celui des animaux témoins. DSE > 30 mg/kg/jour DMT > 90 mg/kg/jour

Toxicité subaiguë chez le rat :

observation sans traitement durant 5 semaines de plus por évaluer la récupération. Un mâle et 3 femelles du groupe 20 mg/kg et 4 femelles du groupe à 10 mg/kg sont mor entre les 29° et 89° jours. Les animaux sont morts immédiatement après l'administration sauf un, qui est mort 20 minutes plus tarc. On a pris note des signes périphériques de stimulation cholinergique chez les animaux recevant 3 mg/kg et plus. 3 mg/kg, on a noté des fasciculations chez 3 rats à diverse reprises durant les 8 premiers jours et on a observé du myos chez 2 animaux. Ces signes ont disparu en 24 heures après l'administration. Après 8 jours, on ne décelait plus de signe périphériques dans ce groupe, ce qui veut dire qu'il se produit ur adaptation aux effets du médicament. On a observé des fasciculations, une baisse d'activité, du myosi du ptyalisme et du larmoiement chez les animaux des groupes	ESPÈCE	VOIE D'ADM.	DOSE (mg/kg/jour)	N ^{BRE} D'ANIMAUX PAR DOSE	DURÉE	OBSERVATIONS
Dawley (gavage) 10 20 témoin et des groupes à 10 et à 20 mg/kg ont été gardés e observation sans traitement durant 5 semaines de plus por évaluer la récupération. Un mâle et 3 femelles du groupe 20 mg/kg et 4 femelles du groupe à 10 mg/kg sont mor entre les 29° et 89° jours. Les animaux sont morts immédiatement après l'administration sauf un, qui est mort 20 minutes plus tarc. On a pris note des signes périphériques de stimulation cholinergique chez les animaux recevant 3 mg/kg et plus. 3 mg/kg, on a noté des fasciculations chez 3 rats à diverse reprises durant les 8 premiers jours et on a observé du myos chez 2 animaux. Ces signes ont disparu en 24 heures apra l'administration. Après 8 jours, on ne décelait plus de signe périphériques dans ce groupe, ce qui veut dire qu'il se produit ur adaptation aux effets du médicament. On a observé des fasciculations, une baisse d'activité, du myosi du ptyalisme et du larmoiement chez les animaux des groupes	Étude de 13	semaine	s chez le rat	;		
groupe à 20 mg/kg, tous ces signes ont disparu en 24 heure Dans le groupe à 10 mg/kg, la fréquence du myosis et de fasciculations a diminué avec le temps, alors que le ptyalisme été plus marqué au cours de la dernière moitié du traitement. Le cas de baisse de l'activité ont été sporadiques. On n'a observe aucun signe périphérique durant la phase de récupération. On noté une suppression du gain pondéral proportionnelle à la doc chez les animaux recevant 10 ou 20 mg/kg. Durant cette mên phase, on a observé un gain pondéral supérieur chez les animau traités, comparativement aux témoins. La natriurie des urines recueillies entre 4 et 23 heures apri l'administration s'est révélée inférieure chez les mâles à toutes le doses; la kaliurie et la chlorurie ont également diminué chez le mâles recevant 10 mg/kg. Chez les femelles recevant 10 c20 mg/kg, on a constaté une légère baisse de l'excrétion c sodium, du potassium et du chlore. À la fin de la phase or récupération, on ne décelait plus aucun effet sur les électrolyte urinaires. Observations macroscopiques à l'autopsie: Chez les mâle recevant 10 ou 20 mg/kg, on a observé un œdème modéré de muqueuse gastrique (portion cardiaque de l'estomac). On décelé une hausse de poids des glandes sous-maxillaires chez le			10 20 0,3 1		13 sem.	témoin et des groupes à 10 et à 20 mg/kg ont été gardés en observation sans traitement durant 5 semaines de plus pour évaluer la récupération. Un mâle et 3 femelles du groupe à 20 mg/kg et 4 femelles du groupe à 10 mg/kg sont morts entre les 29° et 89° jours. Les animaux sont morts immédiatement après l'administration sauf un, qui est mort 20 minutes plus tard. On a pris note des signes périphériques de stimulation cholinergique chez les animaux recevant 3 mg/kg et plus. À 3 mg/kg, on a noté des fasciculations chez 3 rats à diverses reprises durant les 8 premiers jours et on a observé du myosis chez 2 animaux. Ces signes ont disparu en 24 heures après l'administration. Après 8 jours, on ne décelait plus de signes périphériques dans ce groupe, ce qui veut dire qu'il se produit une adaptation aux effets du médicament. On a observé des fasciculations, une baisse d'activité, du myosis, du ptyalisme et du larmoiement chez les animaux des groupes à 10 et à 20 mg/kg/jour. À l'exception du ptyalisme dans le groupe à 10 mg/kg, la fréquence du myosis et des fasciculations a diminué avec le temps, alors que le ptyalisme a été plus marqué au cours de la dernière moitié du traitement. Les cas de baisse de l'activité ont été sporadiques. On n'a observé aucun signe périphérique durant la phase de récupération. On a noté une suppression du gain pondéral proportionnelle à la dose chez les animaux recevant 10 ou 20 mg/kg. Durant cette même phase, on a observé un gain pondéral supérieur chez les animaux traités, comparativement aux témoins. La natriurie des urines recueillies entre 4 et 23 heures après l'administration s'est révélée inférieure chez les mâles à toutes les doses; la kaliurie et la chlorurie ont également diminué chez les mâles recevant 10 mg/kg. Chez les femelles recevant 10 ou 20 mg/kg, on a constaté une légère baisse de l'excrétion du sodium, du potassium et du chlore. À la fin de la phase de récupération, on ne décelait plus aucun effet sur les électrolytes urinaires. Observations macroscopiques à l'autopsie

ESPÈCE	VOIE D'ADM.	DOSE (mg/kg/jour)	N ^{BRE} D'ANIMAUX PAR DOSE	DURÉE	OBSERVATIONS
					Observations histopathologiques: On a observé une hypertrophie du lobe intermédiaire de l'hypophyse chez 7 des 21 animaux du groupe à 20 mg/kg. Chez les animaux recevant 3 mg/kg ou plus, on a constaté une hypertrophie des cellules acineuses des glandes sousmaxillaires. On a noté une hausse modérée de l'œdème de la sous-muqueuse gastrique (portion cardiaque) chez les rats ayant reçu 10 ou 20 mg/kg. À la fin de la phase de récupération, on ne décelait plus de changement histopathologique dans l'hypophyse ni dans les glandes sous-maxillaires; on a décelé un œdème modéré dans la portion cardiaque de l'estomac chez 2 rats recevant 10 mg/kg et chez 1 rat recevant 20 mg/kg.

Toxicité subaiguë chez le chien

ESPÈCE	VOIE D'ADM.	DOSE (mg/kg/jour)	N ^{BRE} D'ANIMAUX PAR DOSE	DURÉE	OBSERVATIONS
Étude de 1	13 semair	nes chez le ch	ien beagle		
chien beagle (8 mois)	orale	0 0,3 1 3 8 (réduit à 6 à cause d'un taux élevé de mortalité)	3/sexe/groupe	13 sem.	On a noté 5 morts dans le groupe à 8 mg/kg. Un chien est mort 7 heures après la 1 ^{re} dose et 4 autres (y compris 1 chien agonisant qu'on a achevé) sont morts 3 à 24 heures après la 2 ^s dose. Tous ces animaux ont présenté les signes suivants : ptyalisme, fasciculations, tremblements et convulsions, qui sont apparus dans l'heure suivant l'administration, sauf les convulsions observées chez un chien 6 heures après l'administration. Dans le même groupe, on a noté des selles molles ou glaireuses chez 3 chiens et du myosis chez 1 chien. Parmi les animaux morts avant la date prévue du sacrifice, on n'a pu effectuer une analyse sanguine que chez le chien achevé à l'état agonisant. Les résultats ont démontré une hausse des taux de phosphatase alcaline, de leucine-aminopeptidase, de gamma-glutamyl-transpeptidase, d'ALAT, d'ASAT, de CK, de LDH, de la bilirubinémie totale et de l'azotémie, ainsi qu'une baisse de la glycémie. La plupart de ces anomalies pouvaient s'expliquer par les lésions musculaires dues aux fasciculations, tremblements et convulsions. On n'a décelé aucune altération histopathologique dans le foie. Dans le rein, de légers dépôts calciques dans les papilles rénales et une légère nécrose de l'épithélium des tubes distaux ont été les seules altérations observées. L'examen microscopique a permis de déceler des hémorragies sous-endocardiques et une dégénérescence des myofibrilles dans la paroi ventriculaire gauche, dans le muscle papillaire et dans le septum. Ces altérations sont attribuables à l'hypoxie et à l'ischémie aiguës causées par l'hypoventilation ou par la libération de catécholamines provoquée par les fasciculations, les tremblements et les convulsions. On peut donc affirmer que les signes et les résultats d'analyse s'expliquent par une trop forte inhibition de l'acétylcholinestérase qui a entraîné la mort. Tous les autres animaux ont terminé l'étude vivants. On a observé des signes périphériques comme des tremblements et des fasciculations à partir de la dose de 3 mg/kg chez ces animaux. Ces

ESPÈCE	VOIE D'ADM.	DOSE (mg/kg/jour)	N ^{BRE} D'ANIMAUX PAR DOSE	DURÉE	OBSERVATIONS
					Les examens ophtalmologiques, les électrocardiogrammes ainsi que les analyses du sang et de l'urine n'ont révélé aucune anomalie attribuable au chlorhydrate de donépézil. Les enzymes qui métabolisent les médicaments n'ont pas été altérées non plus.
					On n'a noté aucune anomalie macroscopique à l'autopsie, ni d'altération visible au microscope attribuable au chlorhydrate de donépézil. Contrairement aux animaux morts, les survivants aux 2 premières doses de 8 mg/kg, affectés par la suite aux groupes à 3 ou à 6 mg/kg pour terminer l'étude, n'avaient aucune anomalie histopathologique du cœur.
					À part quelques anomalies biochimiques observées chez 1 femelle achevée à l'état agonisant, toutes les anomalies relevées sont compatibles avec les effets prévus d'un traitement par un inhibiteur de la cholinestérase. La dose sans effet du chlorhydrate de donépézil administré par voie orale s'est chiffrée à 1 mg/kg/jour chez le chien.

Toxicité à long terme chez le rat

ESPÈCE	VOIE D'ADM.	DOSE (mg/kg/jour)	N ^{BRE} D'ANIMAUX PAR DOSE	DURÉE	OBSERVATIONS
Étude de	12 mois	chez le rat			
rat Charles- River CD®	orale (gavage)	0 1,0 3,0 10	40/sexe	12 mois	Mortalité: 20 mâles et 10 femelles sont morts, ont été tués accidentellement ou ont été achevés à l'état agonisant. Ces morts ne sont pas attribuables au médicament, étant donné qu'elles sont réparties également entre les groupes. On a observé du myosis chez tous les groupes traités. La fréquence du ptyalisme s'est révélée légèrement supérieure chez les animaux recevant la plus forte dose (10 mg/kg) au cours des 30 premières semaines. On a noté des fasciculations chez les femelles recevant la plus forte dose, mais cet effet avait disparu à la fin de la période d'administration de 12 mois. On a observé une baisse de poids attribuable au médicament chez les animaux recevant la plus forte dose. Chez ces mêmes animaux, à partir de la 7º semaine chez les mâles et de la 17º semaine chez les femelles, on a observé un poids moyen inférieur à celui des témoins. Après 53 semaines, la baisse se chiffrait à 11 % chez les mâles et à 15 % chez les femelles. D'après cette observation, la dose non toxique du chlorhydrate de donépézil se situait à 3 mg/kg/jour à l'issue de cette étude. Analyse d'urine: On a observé un effet sporadique sur la courbe d'excrétion diurne des électrolytes. Toutefois, après 6 et 12 mois, la courbe d'excrétion urinaire des électrolytes durant 24 heures n'a révélé aucune anomalie sous l'effet du médicament. Histopathologie: À l'autopsie, l'examen macroscopique n'a pas révélé d'altération liée au traitement. On a décelé une hausse statistiquement significative du poids des glandes salivaires chez les rats ayant reçu la plus forte dose après 6 et 12 mois; toutefois, l'examen histopathologique des mêmes glandes n'a révélé aucune anomalie. On a noté des différences entre les groupes traités et les témoins quant au poids absolu des organes et du corps, et du rapport des poids organe/corps, mais ces variations se sont révélées compatibles avec les variations du poids corporel chez les animaux recevant la plus forte dose, la dose non toxique de chlorhydrate de donépézil administré par voie orale durant 12

Toxicité à long terme chez le chien

ESPÈCE	VOIE D'ADM.	DOSE (mg/kg/jour)	N ^{BRE} D'ANIMAUX PAR DOSE	DURÉE	OBSERVATIONS
Étude de	12 mois ch	ez le chien bea	gle	•	
	orale	0 0,6 2,0 5	6/sexe/ groupe	4/sexe pendant 12 mois	Mortalité: Une femelle du groupe témoin est morte le 11° jour de l'étude de causes non reliées au traitement, tous les autres animaux ont survécu jusqu'à la date prévue du sacrifice. On a observé du ptyalisme attribuable au médicament dans tous les groupes traités. Du larmoiement (plus souvent chez les mâles), des tremblements ou de l'hyperactivité (plus souvent chez les femelles) ont été notés dans les groupes recevant les doses moyenne et forte. On a aussi remarqué sporadiquement de l'hyperactivité dans le groupe ayant reçu la plus faible dose. La prise d'aliments des animaux recevant la plus forte dose a été statistiquement plus basse que celle des témoins durant la 1° semaine. Il n'y a pas eu d'autre effet statistiquement significatif en rapport avec la prise d'aliments quel que soit le groupe pendant le reste de l'étude. La consommation d'eau des chiens recevant la plus forte dose a été plus basse que celle du groupe témoin lors de l'examen préalable à l'expérimentation et à tous les intervalles d'évaluation. Les différences de consommation d'eau entre les femelles recevant la plus forte dose et celles du groupe témoin se sont révélées comparables avant et pendant l'étude. La consommation d'eau des mâles recevant la plus forte dose a été inférieure à la consommation du groupe témoin de 39 à 46 % pendant le traitement, et de 21 % avant l'étude. Ces différences se sont révélées statistiquement significatives après 3 et 6 mois, mais pas après 9 et 12 mois. Cette observation laisse présumer que la dose de chlorhydrate de donépézil de 5,0 mg/kg/jour a un effet sur la consommation d'eau du chien mâle. Analyse d'urine: Le volume des urines et l'excrétion des électrolytes chez les mâles ayant reçu les doses moyenne et forte et chez les femelles ayant reçu les doses moyenne et forte et chez les femelles ayant reçu les doses moyenne et forte et chez les femelles ayant reçu les doses moyenne et forte et chez les femelles ayant reçu les doses moyenne et forte et chez les femelles ayant reçu les groupes traités et t

Études de mutagenèse

ÉTUDE	ESPÈCE OU CELLULE ÉVALUÉE	DOSE	VOIE D'ADMINISTRATION	OBSERVATIONS PRINCIPALES
Épreuve d'Ames Épreuve d'Ames modifiée	Salmonella typhimurium, souches TA1535, TA1537, TA98 et TA100 E. coli WP2/U.V. A	jusqu'à 500 mcg/gélose > 500 mcg/gélose	in vitro in vitro	Aucun effet mutagène Aucun effet mutagène; on a noté toutefois une inhibition de la croissance de toutes les souches.
Analyse cytogénétique du potentiel clastogène : dosage <i>in vitro</i> des aberrations chromosomiques	poumon de hamsters chinois avec ou sans	sans activation: 3,1 – 50 mcg/mL avec activation: 11,3 – 270 mcg/mL	in vitro in vitro	On n'a décelé aucune aberration chromosomique. Jusqu'à la dose de 90 µg/mL inclusivement, aucune aberration chromosomique ne s'est produite. À 180 et à 270 mcg/mL, la fréquence des aberrations chromosomiques a augmenté de façon proportionnelle à la dose en présence de mélange S9. En l'absence de ce mélange, la fréquence a augmenté à la dose de 180 mcg/mL, mais à la dose de 270 mcg/mL, l'effet toxique sur les cellules a empêché toute évaluation, ce qui démontre l'effet protecteur du mélange S9 sur les cellules.
Test du micronoyau	Souris (Crj : -CD-1 ICR)	2,5 mg/kg 5,0 mg/kg 10 mg/kg dose unique ou doses multiples (4 jours) (d'après une étude où 20 ou 40 mg/kg ont été mortels)	orale (gavage)	On n'a mis en évidence aucun effet clastogène dans ce modèle <i>in vivo</i> . Le taux de cellules à micronoyaux parmi les groupes (dose unique ou doses multiples) n'a pas différé de façon notable du taux observé parmi les témoins.

Étude de carcinogenèse

On a effectué des études de carcinogenèse sur des souris et des rats, au cours desquelles les animaux ont été observés durant toute leur vie. On n'a observé aucun signe d'effet cancérigène lorsqu'on a administré du chlorhydrate de donépézil à des souris et à des rats par le biais de leur ration alimentaire, pendant au moins 88 semaines, à des doses pouvant atteindre 180 mg/kg/jour dans le cas des souris et pendant au moins 104 semaines, à des doses pouvant atteindre 30 mg/kg/jour dans le cas des rats.

Reproduction et tératologie

ESPÈCE	VOIE D'ADM.	DOSE (mg/kg/jour)	N ^{BRE} D'ANIMAUX PAR DOSE	DURÉE	OBSERVATIONS
Étude de rej	production et	tératologie cl	hez le rat – 2°	volet	
rat (S1c : SD SPF)	orale (gavage)	0 1 4 16	36 fem.	36 femelles accouplées, traitées du 7 ^e au 17 ^e jour de gestation, soit durant la phase	Femelles gravides: À raison de 4 et de 16 mg/kg/jour, on a observé du myosis (2 heures après l'administration), et d'autre part un gain pondéral moyen et un taux d'alimentation nettement inférieurs à ceux des témoins. Après la dose de 16 mg, on a observé des fasciculations, du larmoiement et du ptyalisme. On a noté également une baisse du poids du placenta. Les signes ont disparu le 18 ^e jour; il n'y a eu aucune mortalité.
					Fœtus et ratons: À la dose de 16 mg/kg/jour, le poids des fœtus s'est révélé nettement inférieur à celui des témoins. On n'a observé aucun effet sur la survie ni sur la proportion des 2 sexes. On n'a pas constaté non plus d'effet tératogène. On a cependant relevé des communications interventriculaires se répartissant comme suit: 1 (groupe témoin); 0 (1 mg/kg); 1 (4 mg/kg) et 5 (16 mg/kg). Un raton mort-né d'une femelle qui avait reçu 4 mg/kg de donépézil présentait plusieurs malformations y compris une communication interventriculaire. On n'a pas évalué les effets sur les ratons après l'exposition au médicament durant la troisième période de gestation ni au début de la vie extrautérine. Dose sans effet: Toxicité maternelle: 1 mg/kg/jour Reproduction: 4 mg/kg/jour chez les femelles 4 mg/kg/jour chez les fætus > 16 mg/kg/jour chez les ratons

ESPÈCE	VOIE D'ADM.	DOSE (mg/kg/jour)	N ^{BRE} D'ANIMAUX PAR DOSE	DURÉE	OBSERVATIONS
Tératologie	chez le lapin	– 2 ^e volet	•		
lapins blancs japonais SPF	orale (gavage)	0 1 3 10	16 fem.		agonisante du groupe à 10 mg/kg/jour, à cause de la dislocation d'une vertèbre lombaire. À la même dose, on a observé une suppression du gain pondéral, suivie d'une hausse marquée du 20° au 28° jour

RISQUE DE PHARMACODÉPENDANCE

Étude sur la physicodépendance chez des rats mâles d'une durée de 7 semaines

On a évalué le risque de dépendance au chlorhydrate de donépézil chez des rats mâles en le comparant au risque associé à la codéine, au phénobarbital et à un excipient (eau).

Chez les rats du groupe E-2020-L, on a commencé par administrer 6 mg/kg, 2 fois par jour (f.p.j.); on a augmenté cette dose toutes les semaines de 3 mg/kg, jusqu'à 18 mg/kg, 2 f.p.j. Les animaux du groupe chlorhydrate de donépézil-H ont d'abord reçu 10 mg/kg, 2 f.p.j.; on a augmenté la dose par paliers de 4 mg/kg chaque semaine, jusqu'à 26 mg/kg, 2 f.p.j. On a amorcé l'administration de la codéine à raison de 10 mg/kg, 2 f.p.j., dose que l'on a augmentée par paliers de 10 mg/kg chaque semaine pour finalement atteindre la dose de 50 mg/kg, 2 f.p.j. On a amorcé l'administration du phénobarbital à raison de 15 mg/kg, 2 f.p.j., dose que l'on a augmentée par paliers de 15 mg/kg chaque semaine pour atteindre 75 mg, 2 f.p.j.

Selon les données recueillies durant la période d'observation qui a suivi l'arrêt de l'administration du médicament, rien ne permet de croire qu'il existe un risque de créer une dépendance au chlorhydrate de donépézil. Le chlorhydrate de donépézil n'a pas pu remplacer la codéine ni le phénobarbital chez les rats rendus dépendants de ces médicaments. À l'issue de cette étude, le chlorhydrate de donépézil n'a pas créé de pharmacodépendance.

On n'a décelé aucun signe notable de pharmacodépendance à l'issue de l'épreuve d'évaluation du risque de dépendance, de l'épreuve de substitution du chlorhydrate de donépézil ni de l'épreuve à la naloxone.

RÉFÉRENCES

- 1. Birks J, Harvey R. Donepezil for dementia due to Alzheimer's disease Cochrane Database Syst Rev 2006;(1):CD01190.
- 2. Bryson M, Benfield P. Donepezil: New Drug Profile. Drugs and Aging 1997;10(3):234-9.
- 3. Burns A, Rossor M, Hecker J, et al. Donepezil in the treatment of Alzheimer's disease results from a multinational clinical trial. Dement Geriar Cogn Disord 1999; 10: 237-44.
- 4. Burns A, Gauthier S, Perdomo C, et al. Donepezil provides long-term clinical benefits for patients with Alzheimer's disease. Neurology 2000;247 Suppl 3:135 (P538).
- 5. Cummings JL, Katz IR, Tariot P, et al. Donepezil in the treatment of Alzheimer's disease in a nursing home population. Neurology 1999;52 Suppl 2:PO6.012 (A481).
- 6. Davis KL, Mohs RC, Marin D, et al. Cholinergic markers in elderly patients with early signs of Alzheimer disease. JAMA 1999;281(15):1401-6.
- 7. Douglas RJ. The hippocampus and behavior. Psychol Bull 1967;67:416-42.
- 8. Doody RS, Geldmacher DS, Gordon B, et al. Open-label, multicenter, phase 3 extension study of the safety and efficacy of donepezil in patients with Alzheimer disease. Arch Neurol 2001;58:427-33.
- 9. Feldman H, Gauthier S, Hecker J, et al. A 24-week, randomized, double-blind study of donepezil in moderate to severe Alzheimer's disease. Neurology 2001;57:613-20.
- 10. Feldman H, Gauthier S, Hecker J, et al. Efficacy of donepezil on maintenance of activities of daily living in patients with moderate to severe Alzheimer's disease and the effect on caregiver burden. JAGS 2003;51:737 44.
- 11. Galasko D. An integrated approach to the management of Alzheimer's disease: assessing cognition, function and behaviour. Neurology 1999;5: S9-17.
- 12. Gauthier S, Feldman H, Hecker J, et al. Efficacy of donepezil on behavioral symptoms in patients with moderate to severe Alzheimer's disease. International Psychogeriatrics 2002;14(4);389 404.
- 13. Gauthier S, Feldman, Hecker J, et al. Functional, cognitive and behavioral effects of donepezil in patients with moderate Alzheimer's disease. Curr Med Res Opinion 2002;18(6);347 54.
- 14. Geldmacher DS, Provenzano G, McRae T, et al. Donepezil is associated with delayed nursing home placement in patients with Alzheimer's disease. JAGS 2003;51:937 44.
- 15. Johannsen P, Salmon E, Hampel H, et al. Assessing Therapeutic Efficacy in a

- progressive disease: A study of donepezil in Alzheimer's disease. CNS Drugs 2006;20(4):311-25.
- 16. Kalaria R. Similarities between Alzheimer's disease and vascular dementia. J Neurol Sci 2002; 203-204:29-34.
- 17. Lopez OL, Becker JT, Wisniewski, et al. Cholinesterase inhibitor treatment alters the natural history of alzheimer's disease. J Neurol Neurosurg Psychiatry 2002;72:310-14.
- 18. Matthews HP, Korbey J, Wilkinson DG, et al. Donepezil in Alzheimer's disease: eighteen month results from Southampton memory clinic. Int J Geriatr Psychiatry 2000;15:713-20.
- 19. McLendon BM, Doraiswamy, PM. Defining meaningful change in Alzheimer's disease trials: The donepezil experience. J Geriatr Psychiatry Neurol 1999;12:39-48.
- 20. Mega MS, Masterman DM, O'Connor SM, et al. The spectrum of behavioral responses to cholinesterase inhibitor therapy in Alzheimer disease. Arch Neurol 1999;56(11):1388-93.
- 21. Mohs RC, Doody RS, Morris JC, et al. A 1-year placebo-controlled preservation of function survival study of donepezil in AD patients. Neurology 2001;57:481-8.
- 22. Rogers SL, Friedhoff LT. The efficacy and safety of donepezil in patients with Alzheimer's disease: results of a US multicentre, randomized, double-blind, placebo-controlled trial. Dementia 1996;7:293-303.
- 23. Rogers SL, Doody RS. Long-term efficacy and safety of donepezil in the treatment of Alzheimer's disease: An interim analysis of the results of a US multicentre open-label extension study. Eur Neuropsychopharmacol 1998;8:67-75.
- 24. Rogers SL, Doody RS, Pratt RD, et al. Long-term efficacy and safety of donepezil in the treatment of Alzheimer's disease: Final analysis of a US multicentre open-label study. Eur Neuropsychopharmacol 2000;10:195-203.
- 25. Rogers SL, Doody RS, Mohs RC, et al. Donepezil improves cognition and global function in Alzheimer's disease: A 15-week, double-blind, placebo-controlled study. Arch Int Med 1998;158:1020-31.
- Rogers SL, Yamanishi Y, Yamatsu K. E2020 the pharmacology of a piperidine cholinesterase inhibitor (Advances in Alzheimer disease therapy). In: Becker R, Giocobini E, eds. Cholinergic basis for Alzheimer therapy. Boston: Birkhauser, 1991:314-20.
- 27. Rogers SL, Farlow MR, Doody RS, et al. A 24-week, double-blind, placebo-controlled trial of donepezil in patients with Alzheimer's disease. Neur 1998;50:136-45.
- 28. Roman GC, Tatemichi TK, Erkinjuntti T, et al. Vascular dementia: diagnostic criteria for research studies report of the NINDS-AIREN International Workshop. Neurology

- 1993;43:250-60.
- 29. Rosen WG, Mohs RC, Davis K. A new rating scale for Alzheimer's disease. Am J Psychiatry 1984;141:1356-64.
- 30. Rosen WG, Terry R, Fuld PA, et al. Pathological verification of ischemic score in differentiation of dementias. Ann of Neurol 1980;7(5):486-88.
- 31. Standish TIM, Molloy, DW. Donepezil: A good first step in the treatment of Alzheimer's disease. Today's Therapeutic Trends 1998;16(4):325-40.
- 32. Stern RG, Mohs RC, Davidson M, et al. A longitudinal study of Alzheimer's disease: Measurement, rate, and predictors of cognitive deterioration. Am J Psychiatry 1994;151:390-6.
- 33. Tariot PN, Cummings JL, Katz IR, et al. A randomized, double-blind, placebo-controlled study of the efficacy and safety of donepezil in patients with Alzheimer's disease in the nursing home setting. JAGS 2001;49:1590-99.
- 34. Winblad B, Engedal K, Soininen H, et al. A 1-year, randomized, placebo-controlled study of donepezil in patients with mild to moderate AD. Neurology 2001;57:489-95.
- 35. Winblad B, Kilander L, Eriksson S, et al. Donepezil in patients with severe Alzheimer's disease: double-blind, parallel-group, placebo-controlled study. Lancet 2006;367(9516):1057-65.
- 36. Monographie Aricept® (chlorhydrate de donépézil); Date de révision : Le 18 décembre 2014; Fabricant : Pfizer Canada Inc; N° de contrôle: 177353.

PARTIE III : RENSEIGNEMENTS POUR LE CONSOMMATEUR

PrMAR-DONEPEZIL

Comprimés de chlorhydrate de donépézil

Le présent dépliant constitue la troisième et dernière partie d'une « monographie de produit » publiée à la suite de l'approbation de la vente au Canada du donépézil et s'adresse tout particulièrement aux consommateurs. Le présent dépliant n'est qu'un résumé et ne donne donc pas tous les renseignements pertinents au sujet du donépézil. Pour toute question au sujet de ce médicament, communiquez avec votre médecin ou votre pharmacien.

AU SUJET DE CE MÉDICAMENT

Les raisons d'utiliser ce médicament :

Ce médicament porte le nom MAR-DONEPEZIL; il contient du chlorhydrate de donépézil.

Le chlorhydrate de donépézil fait partie d'un groupe de médicaments appelés « inhibiteurs de la cholinestérase ».

On utilise **MAR-DONEPEZIL** pour le traitement symptomatique de la maladie d'Alzheimer d'intensité légère, modérée ou sévère.

On ne peut obtenir **MAR-DONEPEZIL** que sur prescription d'un médecin.

Les effets de ce médicament :

Dans le cerveau des personnes atteintes de la maladie d'Alzheimer, il y a une baisse de l'activité de certains groupes de neurones, qui utilisent l'acétylcholine comme messager chimique. **MAR-DONEPEZIL** agit en inhibant une enzyme, l'acétylcholinestérase, ce qui permet d'augmenter la quantité d'acétylcholine dans le cerveau, et peut contribuer à atténuer les symptômes de la maladie d'Alzheimer.

Au cours d'essais cliniques, on a noté chez les sujets traités par MAR-DONEPEZIL une amélioration, une stabilisation ou un ralentissement de l'évolution des symptômes par rapport à ceux qui recevaient le placebo (comprimé de sucre). Des effets favorables sur la mémoire et les autres fonctions mentales ont été constatés, de même que sur la capacité à exécuter des activités de la vie quotidienne. Toutefois, MAR-DONEPEZIL peut prendre jusqu'à 12 semaines avant d'agir et la réponse au médicament peut varier d'un patient à un autre.

<u>Les circonstances où il est déconseillé d'utiliser ce</u> médicament :

• Si vous êtes allergique à ce médicament ou à l'un de ses ingrédients inactifs (consultez la section « Les ingrédients non médicinaux importants ») ou aux dérivés de la

pipéridine tels que : Mycobutin (rifabutine), Ritalin (méthylphénidate), Akineton (chlorhydrate de bipéridène), le trihexyphénidyle, la bupivacaïne et Paxil (chlorhydrate de paroxétine).

L'ingrédient médicinal :

MAR-DONEPEZIL contient du chlorhydrate de donépézil.

Les ingrédients non médicinaux importants sont :

Comprimés MAR-DONEPEZIL: lactose monohydraté, amidon de maïs, cellulose microcristalline, hypromellose et stéarate de magnésium. L'enrobage par film contient: talc, polyéthylène glycol, hypromellose et dioxyde de titane. De plus, le comprimé à 10 mg contient de l'oxyde de fer jaune en guise de colorant.

Les formes posologiques sont :

MAR-DONEPEZIL est disponible sous forme de comprimés. Les comprimés de 5 mg sont de couleur blanche, et les comprimés de 10 mg sont de couleur jaune.

MISES EN GARDE ET PRÉCAUTIONS

Vous devez signaler à votre médecin toute douleur, sensibilité ou faiblesse musculaire qui surviendrait au cours du traitement par MAR-DONEPEZIL, surtout si ces signes sont accompagnés de fièvre.

Consultez votre médecin ou votre pharmacien AVANT d'utiliser MAR-DONEPEZIL si :

- vous prenez d'autres médicaments tels que des produits ou médicaments vendus sur ordonnance ou non, ou des produits naturels (herbes médicinales);
- vous souffrez d'une maladie touchant le cœur, les reins, le foie ou les poumons, par exemple, si vous faites de l'asthme ou souffrez de maladie pulmonaire obstructive chronique;
- vous avez déjà fait des crises d'épilepsie;
- vous vous êtes déjà évanoui(e);
- vous avez déjà eu un ulcère d'estomac ou si vous êtes exposé(e) à souffrir éventuellement de cette maladie (par exemple, si vous prenez des anti-inflammatoires non stéroïdiens [AINS] ou de fortes doses d'acide acétylsalicylique [Aspirin^{MD}]);
- vous êtes enceinte ou vous allaitez;
- vous devez subir une intervention chirurgicale nécessitant une anesthésie générale; veuillez aviser le médecin que vous prenez MAR-DONEPEZIL.

UTILISATION APPROPRIÉE DE CE MÉDICAMENT

Ce médicament doit être pris seulement une fois qu'un diagnostic confirmé de maladie d'Alzheimer a été posé par un médecin.

• Pour pouvoir bénéficier au maximum des bienfaits apportés par MAR-DONEPEZIL, vous devez prendre ce

IMPORTANT: VEUILLEZ LIRE

médicament tous les jours, exactement de la manière prescrite par votre médecin. Ne modifiez jamais la dose vous-même.

- Prenez MAR-DONEPEZIL une fois par jour, toujours à la même heure, le matin ou le soir.
- MAR-DONEPEZIL peut être pris avec ou sans aliments.

Les comprimés MAR-DONEPEZIL doivent être avalés entiers avec de l'eau.

Rappel: Ce médicament a été prescrit uniquement à votre intention ou à l'intention de la personne dont vous prenez soin. N'en donnez pas à d'autres personnes.

Surdose:

Si vous avez pris plus de MAR-DONEPEZIL que la dose prescrite, communiquez sans délai avec votre professionnel de la santé, le service d'urgence d'un hôpital ou le centre antipoison, même en l'absence de symptômes.

Dose oubliée:

Si vous oubliez de prendre une dose de MAR-DONEPEZIL, ne vous inquiétez pas; prenez simplement la prochaine dose au moment où vous êtes censé(e) le faire. NE prenez PAS 2 doses à la fois.

Si vous avez de la difficulté à vous rappeler de prendre votre médicament, il serait peut-être bon que quelqu'un d'autre vous aide.

EFFETS SECONDAIRES ET MESURES À PRENDRE

En plus de ses effets bénéfiques, MAR-DONEPEZIL peut entraîner certains effets indésirables; les plus courants sont les nausées (envie de vomir) et la diarrhée. Au cours des essais cliniques, ces effets ont été souvent légers et ont généralement disparu avec la poursuite du traitement. S'ils persistent, dites-le à votre médecin.

D'autres effets secondaires peuvent survenir, notamment les suivants :

- insomnie (difficulté à dormir)
- vomissements
- crampes musculaires
- fatigue
- anorexie (perte d'appétit)
- évanouissements

Si vous éprouvez quelque malaise que ce soit ou si vous avez des symptômes que vous ne comprenez pas ou qui vous inquiètent, communiquez avec votre médecin sans tarder. Si vous ressentez des effets secondaires graves, cessez de prendre le médicament jusqu'à ce que vous puissiez discuter de vos symptômes avec le médecin.

Cette liste d'effets secondaires n'est pas complète. En cas d'effet inattendu ressenti lors de la prise de MAR-DONEPEZIL, veuillez communiquer avec votre médecin ou votre pharmacien.

	S SECONDAIRES G ET MESURI	RAVES : L	EUR FI	RÉQUENCE
Sy	mptôme / effet	Consultez médecin votre pharmad Seulement dans les cas	Cessez de prendre le médicament et consultez d'urgence un médecin	
		graves	les cas	
Rare	Rhabdomyolyse: douleur, sensibilité ou faiblesse musculaire, ou douleur articulaire accompagnée de fièvre ou d'urine très foncée sans cause apparente		X	
Très rare	Syndrome malin des neuroleptiques: forte fièvre, rigidité musculaire, fluctuations de la tension artérielle, pouls ou battements de cœur irréguliers, altération du niveau de conscience			X

Déclaration des effets secondaires

Vous pouvez signaler tout effet secondaire soupçonné d'être associé à l'emploi des produits de santé à Santé Canada :

- en visitant la page web sur la Déclaration des effets indésirables (https://www.canada.ca/fr/santecanada/services/medicaments-produits-sante/medeffetcanada/declaration-effets-indesirables.html) pour l'information relative à la déclaration en ligne, par la poste ou par télécopieur; ou
- en composant le numéro sans frais 1-866-234-2345

REMARQUE: Si vous avez besoin de renseignements concernant la prise en charge des effets secondaires, communiquez avec votre professionnel de la santé. Le Programme Canada Vigilance ne fournit pas de conseils médicaux.

IMPORTANT: VEUILLEZ LIRE

COMMENT CONSERVER LE MÉDICAMENT

Conservation:

Conservez les comprimés **MAR-DONEPEZIL** dans un endroit frais (15 à 30 °C) et sec (à l'abri de l'humidité).

Gardez ce médicament dans un endroit sûr, <u>hors de la portée et de</u> la vue des enfants.

POUR DE PLUS AMPLES RENSEIGNEMENTS

Si vous voulez de plus amples renseignements à propos de MAR-DONEPEZIL :

- Consultez votre professionnel de la santé.
- Vous trouverez la monographie complète du produit rédigée pour les professionnels de la santé qui comprend ces Renseignements pour le consommateur en visitant le site web de Santé Canada (https://healthproducts.canada.ca/dpdbdpp/switchlocale.do?lang=fr&url=t.search.recherche); le site Web du fabricant www.marcanpharma.com, ou en appelant au 1-855-627-2261.

Ce dépliant a été rédigé par Marcan Pharmaceuticals Inc.

Dernière révision : le 10 février 2020