





INDICATION AMM



L'enzalutamide est un agent inhibiteur puissant de la voie de signalisation des récepteurs aux androgènes, qui en bloque plusieurs étapes. XTANDI® est indiqué dans le traitement du cancer métastatique de la prostate résistant à la castration :

- chez les hommes adultes dont la maladie a progressé pendant ou après une chimiothérapie à base de docétaxel.
- chez les hommes adultes asymptomatiques ou peu symptomatiques, après échec d'un traitement par suppression androgénique et pour lesquels la chimiothérapie n'est pas encore cliniquement indiquée.

CONDITIONS DE PRESCRIPTION ET DÉLIVRANCE



Médicament soumis à prescription initiale hospitalière annuelle (LISTE I). Prescription réservée aux spécialistes en oncologie médicale ou en cancérologie.

Il est disponible dans les pharmacies de ville pris en charge par l'assurance maladie à 100% pour toutes les indications.

PRESENTATIONS ET CARACTÉRISTIQUES



Boite de 112 comprimés de 40 mg (2960,50 €).

Conservez ce médicament dans son emballage d'origine à une température inférieure à 25°C, à l'abri de la lumière et de l'humidité. Gardez-le hors de la portée et de la vue des enfants.

POSOLOGIE



La posologie recommandée d'enzalutamide est de 160 mg une fois par jour (4 comprimés de 40 mg) même en cas d'insuffisance hépatique légère, modérée ou sévère ou rénale légère à modérée.

INTERACTIONS



En raison de son métabolisme hépatique via le CYP2C8, les inhibiteurs ou inducteurs du CYP2C8 modifient la concentration d'enzalutamide.

L'enzatulamide est un inducteur puissant du CYP3A4 et un inducteur modéré du CYP2C9 et du CYP2C19. Il a potentiellement un effet inducteur sur l'UGT1A1. Il peut modifier la concentration des médicaments à faible marge thérapeutique qui sont des substrats de ces enzymes (midazolam, warfarine, oméprazole,.... Voir RCP pour liste plus complète). Les données in vitro laissent penser que l'enzatulamide pourrait influer sur la concentration des médicaments à marge thérapeutique étroite (colchicine, digoxine...) qui sont des substrats de la P-gP. L'administration concomitante de warfarine ou d'anticoagulants coumariniques doit être évitée, sinon mettre en place une surveillance plus étroite de l'INR qu'habituellement. La prudence s'impose chez les patients recevant de manière concomitante des médicaments susceptibles d'allonger l'intervalle OT.

La demi-vie de l'enzalutamide étant longue (5,8 jours), ses effets sur les enzymes peuvent persister pendant un mois ou plus après l'arrêt du traitement.

La liste complète des médicaments pris par le patient, même les médicaments vendus sans ordonnance devra être fournie et les interactions devront être vérifiées au cas par cas.

EFFETS INDESIRABLES



Affections du système nerveux : céphalées, trouble cognitif, de la mémoire, hallucinations visuelles, anxiété	\Rightarrow		\Rightarrow	Paracétamol si nécessaire en cas de céphalées. Prudence en cas de conduite de véhicules et d'utilisation de machines. En cas de symptômes persistants ou gênants, le patient doit informer son médecin.
Bouffées de chaleur	\Rightarrow	A éviter : les facteurs déclenchant comme l'alcool, la caféine, le tabac, les aliments chauds et épicés. A conseiller : boire beaucoup d'eau fraiche et restez au frais.	\Rightarrow	En cas de symptômes persistants ou gênants, le patient doit informer son médecin.
Hypertension artérielle	\Rightarrow	Mesure de la Tension Artérielle régulièrement.	\Rightarrow	En cas de maux tête, de palpitations, de sensations de vertiges ou de bourdonnements d'oreilles, le patient doit contacter son médecin.
Sécheresse cutanée, prurit	\Rightarrow	A conseiller: savon doux sans parfum A éviter: soleil et toute exposition à la chaleur, vêtements et chaussures trop serrées, travaux irritants pour les mains, pansements adhésifs.	\Rightarrow	Mains et pieds à tremper dans l'eau fraîche, puis à sécher sans frotter. Crème émolliente à appliquer (type Dexéryl®).
Neutropénie	\Rightarrow	La surveillance hématologique est à réaliser par un hémogramme complet, au rythme préconisé par le	\Rightarrow	Une adaptation du traitement (réduction de posologie, voire arrêt) en fonction des résultats est
				_

		spécialiste		à voir avec le spécialiste.
Chutes, fractures osseuses	\Rightarrow	Etre à l'affût de toute douleur osseuse intense ou inhabituelle (dos, hanches, poignets).	\Rightarrow	Faire une mesure de la densité osseuse si nécessaire. En cas de survenue de chute, le patient doit informer son médecin.
Troubles cardiaques, bradycardie, allongement de l'intervalle QT	\Rightarrow	Evaluation de l'intervalle QT avant le traitement (ECG). Surveiller périodiquement la kaliémie et la magnésémie. Correction d'une hypokaliémie ou d'une hypomagnésémie avant mise en route du traitement.	\Rightarrow	Prudence en cas d'antécédents cardiaques, de traitements antiarythmiques ou allongeant le QT. En cas d'arythmie, arrêter le traitement et faire pratiquer un ECG de contrôle à la recherche d'un allongement de l'espace QT.

D'autres effets indésirables peuvent survenir au cours du traitement : convulsions, diarrhées et œdèmes périphériques. Enzalutamide doit être utilisé avec une grande prudence chez les patients présentant des antécédents de convulsions ou d'autres facteurs de prédisposition (lésion cérébrale sous-jacente, accident vasculaire cérébral, tumeurs cérébrales primitives ou métastases cérébrales, ou alcoolisme) ou en cas d'antécédents récents de maladies cardiovasculaires (infarctus du myocarde, angor instable, une Insuffisance cardiaque de classe III ou IV, un syndrome du Qt long.....). La prudence est recommandée chez l'insuffisant rénal sévère en l'absence de données.

RECOMMANDATIONS À DONNER AUX PATIENTS



Les comprimés de XTANDI® sont à avaler, à heure fixe, entières avec un verre d'eau en une prise par jour au cours ou en dehors des repas.

En cas d'oubli d'une prise, elle doit être administrée, le jour même, aussi près que possible de l'heure habituelle de prise. Si le patient oublie de prendre la dose prescrite d'XTANDI® pendant toute une journée, il convient de reprendre le traitement le lendemain à la dose quotidienne habituelle (sans la doubler).

Les comprimés ne doivent pas être mâchées, ouvertes ou dissoutes avant de les avaler.

Ce médicament peut interagir avec d'autres médicaments, plantes ou tisanes. Le patient doit préciser à son médecin, les médicaments, plantes ou tisanes (avec ou sans ordonnance) qu'il prend ou qu'il souhaite prendre.

Ce médicament contient du sorbitol. En cas d'intolérance au fructose (ictère, convulsion, vomissement, sommnolence, ...), veuillez contacter votre médecin.

L'emploi du préservatif est obligatoire durant le traitement sous XTANDI® et jusqu'à trois mois après son arrêt.

A conserver à une température inférieure à 25°C, dan s l'emballage d'origine, hors de portée des enfants. Il ne faut jeter dans votre poubelle ni les emballages entamés, ni les comprimés, mais les rapporter au pharmacien.

Contacter rapidement le médecin en cas de :

- Syndrome d'Encéphalopathie Postérieure Réversible (SEPR) : convulsions, céphalées, confusion...
- Signes d'atteintes hépatiques, rénales ou cardiaques

L'exposition prolongée au soleil doit être évitée et, en cas d'exposition, une protection solaire est nécessaire.

