

## MONOGRAPHIE DE PRODUIT

**PrMINT-FLUOXETINE**

**Capsules de fluoxétine USP**

10 mg et 20 mg fluoxétine (sous forme de chlorhydrate de fluoxétine)

**Antidépresseur/Antiobsessionnel/Antiboulimique**

MINT Pharmaceuticals Inc.  
6575 Davand Drive  
Mississauga, Ontario  
L5T 2M3

Date de révision : le 5 février 2021

Numéro de contrôle de la présentation : 244013

## **Table des matières**

<b>PARTIE I : RENSEIGNEMENTS POUR LE PROFESSIONNEL DE LA SANTÉ .....</b>	<b>3</b>
RENSEIGNEMENTS SOMMAIRES SUR LE PRODUIT .....	3
INDICATIONS ET UTILISATION CLINIQUE .....	3
CONTRE-INDICATIONS.....	4
MISES EN GARDE ET PRÉCAUTIONS .....	5
PRÉCAUTIONS ADDITIONNELLES.....	8
EFFETS INDÉSIRABLES .....	15
INTERACTIONS MÉDICAMENTEUSES .....	24
POSOLOGIE ET ADMINISTRATION .....	30
SURDOSAGE.....	32
MODE D'ACTION ET PHARMACOLOGIE CLINIQUE .....	34
ENTREPOSAGE ET STABILITÉ .....	37
FORMES POSOLOGIQUES, COMPOSITION ET CONDITIONNEMENT.....	37
<b>PARTIE II : RENSEIGNEMENTS SCIENTIFIQUES.....</b>	<b>38</b>
RENSEIGNEMENTS PHARMACEUTIQUES.....	38
ESSAIS CLINIQUES .....	39
PHARMACOLOGIE DÉTAILLÉE .....	40
TOXICOLOGIE.....	41
RÉFÉRENCES.....	47
<b>PARTIE III : RENSEIGNEMENTS POUR LE CONSOMMATEUR .....</b>	<b>51</b>

## **PrMINT-FLUOXETINE**

Capsules de fluoxétine USP  
10 mg et 20 mg

### **PARTIE I : RENSEIGNEMENTS POUR LE PROFESSIONNEL DE LA SANTE**

#### **RENSEIGNEMENTS SOMMAIRES SUR LE PRODUIT**

<b>Voie d'administration</b>	<b>Formes posologiques/concentration</b>	<b>Ingrédients non médicinaux</b>
orale	capsules / 10 mg et 20 mg	Les capsules MINT-FLUOXETINE à 10 mg et à 20 mg contiennent : lactose monohydraté, cellulose microcristalline, silice colloïdale anhydre, bleu n° 1, rouge allura, dioxyde de titane, gélatine, et eau purifiée.

#### **INDICATIONS ET UTILISATION CLINIQUE**

##### **Adultes**

##### **Dépression**

MINT-FLUOXETINE (fluoxétine) est indiqué dans le soulagement symptomatique du trouble dépressif majeur (TDM).

##### **Boulimie**

La fluoxétine a démontré réduire de façon significative les épisodes de frénésie alimentaire et de purgation par rapport à un placebo.

##### **Trouble obsessionnel-compulsif**

MINT-FLUOXETINE est indiqué dans le traitement symptomatique du trouble obsessionnel-compulsif (TOC).

Les obsessions et les compulsions ressenties doivent causer un bouleversement significatif, des pertes de temps ou perturber significativement les relations sociales ou le fonctionnement professionnel.

L'efficacité de la fluoxétine n'a pas été étudiée de façon adéquate chez les patients hospitalisés.

**Usage prolongé de MINT-FLUOXETINE :** L'efficacité de la fluoxétine à long terme, c'est-à-dire pendant plus de 16 semaines pour la boulimie et plus de 13 semaines pour le trouble obsessionnel-compulsif, n'a pas été systématiquement évaluée dans des essais contrôlés. Le médecin qui choisit d'utiliser MINT-FLUOXETINE pour ces indications pendant des périodes

prolongées doit donc réévaluer régulièrement l'utilité à long terme de l'agent pour chaque patient.

**Gériatrie ( $\geq 60$  ans) :** Les études cliniques et l'expérience acquise permettent de croire en des différences d'innocuité ou d'efficacité chez les personnes âgées, et une brève discussion de ces différences se trouve dans les sections appropriées (MISES EN GARDE ET PRÉCAUTIONS : Cas particuliers : Gériatrie; POSOLOGIE ET ADMINISTRATION).

**Pédiatrie ( $< 18$  ans) :** MINT-FLUOXETINE n'est pas indiqué chez les patients de moins de 18 ans. Voir MISES EN GARDE ET PRÉCAUTIONS : Généralités : Association possible avec des modifications comportementales et émotionnelles, y compris les blessures volontaires; voir aussi la section EFFETS INDÉSIRABLES, Effets possibles sur la croissance des enfants.

## CONTRE-INDICATIONS

*Hypersensibilité* - MINT-FLUOXETINE (fluoxétine) est contre-indiqué chez les patients ayant une hypersensibilité connue au médicament ou aux excipients du produit. Pour la liste complète, voir la section FORMES POSOLOGIQUES, COMPOSITION ET CONDITIONNEMENT.

*Inhibiteurs de la monoamine-oxydase* - Chez les patients recevant un inhibiteur du recaptage de la sérotonine (ISRS) en association avec un inhibiteur de la monoamine-oxydase (IMAO), il y a eu des rapports de réactions graves, parfois mortelles (y compris hyperthermie, rigidité, myoclonie, instabilité autonome accompagnée de fluctuations rapides potentielles des signes vitaux, et modifications de l'état mental comprenant agitation extrême entraînant délire et coma). Ces réactions ont également été rapportées chez des patients ayant abandonné depuis peu de temps le traitement par un ISRS pour en commencer un autre par un IMAO. On a observé, dans certains cas, des signes évocateurs d'un syndrome malin des neuroleptiques (par exemple, le syndrome sérotoninergique). MINT-FLUOXETINE ne doit pas être utilisé en concomitance avec un IMAO (y compris la linézolide, un antibiotique, et le chlorure de méthylthioninium (bleu de méthylène), une teinture à base de thiazine, deux exemples moins bien connus d'IMAO) ou au moins 14 jours après l'arrêt d'un IMAO.

En raison de la longue demi-vie de la fluoxétine et de son métabolite actif, au moins 5 semaines devraient s'écouler entre l'arrêt du traitement par MINT-FLUOXETINE et le début d'un traitement par un IMAO. Quelques rapports semblent indiquer que l'administration de dantrolène (Dantrium®) par voie intraveineuse ou de cyproheptadine (Periactin®) par voie orale peut être utile aux patients qui manifestent les réactions en question. Voir la section INTERACTIONS MÉDICAMENTEUSES.

*Thioridazine* - La thioridazine ne doit pas être administrée en concomitance avec MINT-FLUOXETINE ou pendant un minimum de 5 semaines après l'arrêt du traitement par MINT-FLUOXETINE et MINT-FLUOXETINE ne doit pas être administré dans les 2 semaines suivant l'arrêt du traitement par la thioridazine.

L'administration de thioridazine entraîne une prolongation de l'intervalle QTc qui est associée à des arythmies ventriculaires graves, telles que des arythmies de type torsade de pointes et des

morts subites. Cet effet semble dépendre de la dose.

Une étude *in vivo* laisse entendre que les médicaments qui inhibent l'isoenzyme P450 2D6, comme certains ISRS, notamment la paroxétine, la fluoxétine et la fluvoxamine, entraînent une élévation des concentrations plasmatiques de thioridazine. MINT-FLUOXETINE ne doit donc pas être administré en association avec de la thioridazine. Voir la section INTERACTIONS MÉDICAMENTEUSES.

## MISES EN GARDE ET PRÉCAUTIONS

### Généralités

### ASSOCIATION POSSIBLE AVEC DES MODIFICATIONS COMPORTEMENTALES ET ÉMOTIONNELLES, Y COMPRIS LES BLESSURES VOLONTAIRES

#### *Pédiatrie : Données d'essais cliniques contrôlés par placebo*

Des analyses récentes des bases de données sur l'innocuité provenant d'essais cliniques contrôlés par placebo portant sur les inhibiteurs sélectifs du recaptage de la sérotonine (ISRS) et des antidépresseurs plus récents suggèrent que l'emploi de ces médicaments chez les patients âgés de moins de 18 ans pourrait être associé à des modifications comportementales et émotionnelles, y compris un risque plus élevé d'idées et de comportements suicidaires par rapport au placebo.

Les faibles dénominateurs dans la base de données des essais cliniques, en plus de la variabilité des taux obtenus avec le placebo, ne permettent pas d'arriver à des conclusions fiables sur les profils relatifs d'innocuité de ces médicaments.

#### *Adultes et enfants : Données additionnelles*

Il existe des rapports d'essais cliniques et de pharmacovigilance portant sur les ISRS et les antidépresseurs plus récents, signalant chez les enfants et les adultes des effets indésirables de type agitation grave parallèlement à des blessures infligées à soi-même ou aux autres. Les manifestations de type agitation comprennent : acathisie, agitation, désinhibition, labilité émotionnelle, hostilité, comportement agressif, dépersonnalisation. Dans certains cas, ces manifestations se sont produites au cours des semaines suivant le début du traitement.

Il est recommandé d'effectuer une surveillance clinique rigoureuse des idées suicidaires ou des autres indicateurs de risques de comportement suicidaire chez les patients de tout âge, y compris la surveillance des modifications comportementales et émotionnelles.

Une méta-analyse des essais cliniques contrôlés par placebo, portant sur les antidépresseurs chez les patients adultes âgés de 18 à 24 ans et présentant des troubles psychiatriques, réalisée par la FDA, met en évidence un risque accru de comportements suicidaires avec les antidépresseurs comparativement au placebo.

Les familles et les soignants de patients traités par MINT-FLUOXETINE devraient être alertés de la nécessité de surveiller les patients pour déceler l'émergence d'agitation, d'anxiété, d'attaques de panique, d'hostilité, d'irritabilité, d'hypomanie ou de manie, de

**changements inhabituels du comportement, et d'autres symptômes, y compris l'apparition de pensées suicidaire ou des tentatives de suicide, surtout au cours des premières semaines du traitement ou lorsqu'il y a modification de la dose. De tels symptômes devraient être signalés sans tarder aux professionnels de la santé. L'observation quotidienne de la part des familles et des soignants doit faire partie intégrante de cette surveillance.**

***Symptômes après l'arrêt du traitement***

Les patients prenant présentement des ISRS ou des antidépresseurs plus récents ne doivent PAS cesser brusquement la prise des médicaments, en raison du risque de symptômes liés à l'arrêt du traitement. La fluoxétine n'a été associée que rarement à ces symptômes. Au moment où on a pris la décision de cesser le traitement par un ISRS ou un antidépresseur plus récent, il est recommandé de réduire graduellement la dose plutôt que de cesser brusquement, sauf pour la fluoxétine. La baisse graduelle des concentrations plasmatiques de fluoxétine et de norfluoxétine qui se produit après l'arrêt du traitement fait en sorte qu'il n'est pas nécessaire, dans la plupart des cas, de réduire progressivement la dose avant d'arrêter le traitement (voir les sections MISES EN GARDE ET PRÉCAUTIONS : Dépendance, EFFETS INDÉSIRABLES : Manifestations indésirables observées après l'arrêt du traitement; et POSOLOGIE ET ADMINISTRATION : Arrêt du traitement).

**Répercussions de la longue demi-vie d'élimination de la fluoxétine :**

Étant donné la longue demi-vie d'élimination de la fluoxétine et de son principal métabolite actif, la norfluoxétine, une modification de la posologie ne sera pas reflétée dans les concentrations plasmatiques avant plusieurs semaines, ce qui influe sur les stratégies d'ajustement de la dose et d'arrêt du traitement (voir les sections MODE D'ACTION ET PHARMACOLOGIE CLINIQUE et POSOLOGIE ET ADMINISTRATION). Même quand on cesse l'administration, la substance active demeure dans l'organisme pendant plusieurs semaines en raison de la longue demi-vie d'élimination de la fluoxétine et de la norfluoxétine. Ceci peut avoir des répercussions quand on doit abandonner l'administration du médicament ou quand le patient reçoit des médicaments qui peuvent interagir avec la fluoxétine et la norfluoxétine après l'arrêt du traitement par MINT-FLUOXETINE.

**Emploi de MINT-FLUOXETINE chez les femmes enceintes : Effets sur les nouveau-nés :**

Les résultats provenant d'un certain nombre d'études épidémiologiques portant sur l'éventualité des grossesses lorsque les femmes étaient exposées à des antidépresseurs en début de grossesse ne sont pas concluants, mais certaines observations portent à croire qu'il y a possibilité de risque légèrement accru de malformations cardiaques (p. ex., anomalies ventriculaires et septales) avec l'emploi de fluoxétine. Le mode d'action demeure inconnu. On doit envisager l'emploi de MINT-FLUOXETINE chez la femme enceinte uniquement si les bienfaits potentiels pour la mère justifient le risque possible pour le fœtus, tout en tenant compte des risques associés à une dépression non traitée.

Selon des rapports de cas signalés après la commercialisation, certains nouveau-nés ayant été exposés, vers la fin du troisième trimestre de la grossesse, à la fluoxétine, à d'autres ISRS (inhibiteurs sélectifs du recaptage de la sérotonine) ou à des antidépresseurs plus récents ont présenté des complications nécessitant une hospitalisation prolongée, une assistance respiratoire et l'alimentation par sonde. De telles complications peuvent survenir dès l'accouchement. Avant de traiter une femme enceinte par MINT-FLUOXETINE durant le troisième trimestre de sa

grossesse, le médecin devrait soupeser attentivement les risques potentiels et les bienfaits du traitement (voir les sections MISES EN GARDE ET PRÉCAUTIONS : Cas particuliers : Femmes enceintes et POSOLOGIE ET ADMINISTRATION).

Changement de poids :

Une perte de poids significative, surtout chez les patients maigres et les personnes âgées, peut représenter un effet indésirable du traitement par MINT-FLUOXETINE. MINT-FLUOXETINE doit être administré avec prudence dans les cas d'anorexie mentale et uniquement si les avantages prévus (p. ex. traitement de la dépression qui accompagne l'anorexie) l'emportent largement sur le risque possible de perte de poids.

Altération psychomotrice :

On doit aviser les patients de ne pas conduire de véhicule ni d'entreprendre des tâches dangereuses tant qu'ils n'ont pas établi avec certitude que le traitement par MINT-FLUOXETINE n'altère pas leurs facultés.

Réactions allergiques (éruptions et phénomènes associés)

Pendant les essais de précommercialisation réalisés auprès de 10 782 patients, environ 7 % ont eu divers types d'éruptions cutanées ou d'urticaires, ou les deux. Parmi ces patients, presque un tiers ont abandonné le traitement en raison de l'éruption cutanée ou des signes et symptômes généralisés associés à l'éruption cutanée. Les signes cliniques signalés en association avec ces réactions allergiques sont notamment éruption cutanée, fièvre, leucocytose, arthralgie, œdème, syndrome du canal carpien, détresse respiratoire, lymphadénopathie, protéinurie et légère augmentation des transaminases. Dans la plupart des cas, la situation s'est améliorée rapidement avec l'arrêt du traitement par la fluoxétine et/ou l'instauration d'un traitement d'appoint par des antihistaminiques ou des stéroïdes. Tous les patients se sont rétablis complètement.

Pendant les essais cliniques de précommercialisation, on sait que deux patients ont présenté une maladie cutanée généralisée grave. Le diagnostic est resté équivoque dans les deux cas, mais on pensait que, dans un cas, il s'agissait d'une vascularite leucocytoclasique et, dans l'autre, d'une desquamation grave attribuée à une vascularite ou à un érythème polymorphe. D'autres patients ont eu des manifestations généralisées rappelant la maladie sérieuse.

Depuis la mise sur le marché de la fluoxétine, des réactions généralisées, possiblement liées à une vascularite, dont un syndrome de type lupus, sont survenues chez des patients ayant eu des éruptions cutanées. Ces réactions sont rares, mais elles peuvent être graves et s'étendre aux poumons, aux reins ou au foie. La mort a été signalée en association avec ces phénomènes généralisés.

Des réactions anaphylactoïdes, y compris bronchospasme, œdème de Quincke, laryngospasme et urticaire, se manifestant seules ou accompagnées d'autres réactions, ont été signalées.

Des troubles pulmonaires, y compris des processus inflammatoires d'histopathologie variée ou une fibrose, ont été signalés à de rares occasions. La dyspnée était le seul symptôme précurseur accompagnant ces troubles.

On ignore si ces manifestations généralisées et les éruptions cutanées ont une cause sous-jacente

commune ou s'ils relèvent d'étiologies ou de processus pathogènes différents. Par ailleurs, on n'a pas identifié de cause immunologique sous-jacente spécifique de ces réactions. On doit cesser l'administration de MINT-FLUOXETINE dès l'apparition d'éruptions cutanées ou d'autres réactions possiblement allergiques auxquelles une autre cause ne peut être associée. Une grande prudence s'impose lorsque les patients ont des antécédents d'allergie.

Risque d'efficacité réduite du tamoxifène administré en association avec un ISRS, y compris MINT-FLUOXETINE : Le tamoxifène, un agent antitumoral, est un promédicament qui exige une activation métabolique par l'isoenzyme CYP2D6. L'inhibition du CYP2D6 peut entraîner des concentrations plasmatiques réduites d'un métabolite primaire actif du tamoxifène (l'endoxifène). L'emploi prolongé d'inhibiteurs du CYP2D6, y compris certains ISRS, en concomitance avec le tamoxifène peut se traduire par une diminution persistante des concentrations d'endoxifène (voir aussi INTERACTIONS MÉDICAMENTEUSES, Interactions médicament-médicament). Certaines études ont révélé que l'efficacité du tamoxifène peut être réduite lorsque cet agent est administré en même temps que certains antidépresseurs de la famille des ISRS. Lorsque le tamoxifène est employé dans le traitement du cancer du sein, le médecin prescripteur doit envisager d'utiliser un autre antidépresseur qui exerce peu, voire aucun, effet inhibiteur sur l'isoenzyme CYP2D6.

## PRÉCAUTIONS ADDITIONNELLES

### Risque de fractures

Des études épidémiologiques révèlent un risque accru de fractures après l'exposition à certains antidépresseurs, y compris les ISRS/IRSN. Les risques semblent plus élevés au début du traitement, mais des risques accrus marqués ont également été observés plus tard en cours de traitement. On doit donc tenir compte de la possibilité de fractures dans le soin des patients traités par MINT-FLUOXETINE. On doit informer les personnes âgées et les patients présentant des facteurs de risque importants de fractures des effets indésirables possibles du médicament qui augmentent le risque de chutes, tels les étourdissements et l'hypotension orthostatique, particulièrement au début du traitement, mais également peu après l'arrêt de celui-ci. Les données préliminaires d'études observationnelles font état d'un lien entre les ISRS/IRSN et la faible densité minérale osseuse chez les hommes et les femmes plus âgés. Jusqu'à ce qu'on en sache davantage, on ne peut exclure un effet possible du traitement à long terme par les ISRS/IRSN, y compris MINT-FLUOXETINE, sur la densité minérale osseuse; cet effet pourrait constituer une préoccupation pour les patients atteints d'ostéoporose ou pour ceux qui présentent des facteurs de risque important de fractures.

### Carcinogenèse et mutagenèse

Voir partie II, section TOXICOLOGIE pour les données chez des animaux.

### Cardiovasculaire

MINT-FLUOXETINE est associé à un risque de prolongation de l'intervalle QTc (voir EFFETS INDÉSIRABLES, Résultats de l'ECG; INTERACTIONS MÉDICAMENTEUSES; MODE D'ACTION ET PHARMACOLOGIE CLINIQUE, Électrocardiographie). De rares cas de torsade de pointes, de fibrillation ventriculaire, d'arrêt cardiaque et de mort subite ont été

signalés avec la prise de fluoxétine dans le cadre de la pharmacovigilance (voir EFFETS INDÉSIRABLES, Effets indésirables du médicament signalés après sa commercialisation). Lorsque soutenue, une torsade de pointes peut évoluer en fibrillation ventriculaire et en mort cardiaque subite.

MINT-FLUOXETINE doit être administré avec prudence chez les patients qui présentent une affection comme un syndrome du QT long congénital et un syndrome du QT long acquis (p.ex., en raison de l'emploi concomitant d'un médicament qui prolonge l'intervalle QT); des antécédents familiaux de prolongation de l'intervalle QT; ou tout autre état clinique prédisposant aux arythmies (p.ex., hypokaliémie ou hypomagnésémie ou hypocalcémie) ou à une exposition accrue à la fluoxétine (p.ex., insuffisance hépatique). Une surveillance électrocardiographique pourrait être justifiée chez les patients soupçonnés d'un risque accru de présenter une torsade de pointes, comme une cardiopathie (p.ex., cardiopathie ischémique, insuffisance cardiaque congestive, antécédents d'arythmies), des antécédents familiaux de prolongation de l'intervalle QT, un infarctus du myocarde récent, des bradycardies, des patients qui prennent en concomitance des médicaments qui prolongent l'intervalle QTc ou tout autre état clinique prédisposant aux arythmies (p.ex., manifestations neurologiques aiguës, diabète sucré, neuropathie autonome). Les femmes et les personnes du plus de 65 ans sont plus à risque de souffrir d'une torsade de pointes.

Lorsqu'ils prescrivent des médicaments qui prolongent l'intervalle QTc, les professionnels de la santé devraient conseiller leurs patients sur la nature et les implications des changements de l'ECG, les pathologies et troubles sous-jacents pouvant représenter des facteurs de risque, les interactions médicament-médicament démontrées et prévues, les symptômes suggérant une arythmie, les stratégies de gestion du risque et toute autre information relative à l'emploi du médicament.

La fluoxétine n'a pas été évaluée ou utilisée de façon suffisante chez les sujets ayant des antécédents récents d'infarctus du myocarde ou de cardiopathie instable. Les patients présentant ces diagnostics ont systématiquement été exclus des études cliniques de précommercialisation. La fréquence cardiaque moyenne a été réduite d'environ 3 battements/minute.

#### Hypokaliémie :

Les vomissements provoqués entraînent souvent une hypokaliémie qui peut abaisser le seuil de crise convulsive ou entraîner des anomalies de la conduction cardiaque. Chez les patients boulimiques, il est nécessaire de mesurer les taux d'électrolytes avant d'instaurer le traitement et à intervalles réguliers par la suite.

#### Comorbidité :

L'expérience clinique avec la fluoxétine en cas de maladies généralisées concomitantes est limitée et le médicament doit donc être utilisé avec prudence chez ces patients, tout particulièrement ceux qui ont des maladies ou des problèmes pouvant altérer le métabolisme du médicament ou les réponses hémodynamiques.

#### Dépendance

##### Arrêt du traitement par la fluoxétine (essais cliniques et postcommercialisation) :

On doit surveiller l'apparition de tout symptôme pouvant accompagner l'arrêt du traitement (p.

ex., céphalées, insomnie, paresthésie, nervosité, anxiété, nausées, transpiration, engourdissement, étourdissement, énervement, asthénie ou tout autre symptôme de portée clinique).

De tels symptômes n'ont été observés que rarement à l'arrêt du traitement par la fluoxétine. La baisse graduelle des concentrations plasmatiques de fluoxétine et de norfluoxétine qui se produit après l'arrêt du traitement fait en sorte qu'il n'est pas nécessaire, dans la plupart des cas, de réduire progressivement la dose avant d'arrêter le traitement (voir les sections MISES EN GARDE ET PRÉCAUTIONS : Généralités, EFFETS INDÉSIRABLES et POSOLOGIE ET ADMINISTRATION).

#### Risque de dépendance :

On n'a pas étudié de façon systématique, ni chez l'animal ni chez l'humain, le potentiel de la fluoxétine en ce qui concerne le risque d'abus, la tolérance ou la dépendance physique. Les médecins doivent donc évaluer attentivement les antécédents d'abus de médicaments des patients et suivre de près ces patients, le cas échéant, pour déceler tout signe d'utilisation abusive de MINT-FLUOXETINE.

#### Endocrinien/métabolisme

##### Diabète :

Chez les patients diabétiques, la fluoxétine peut modifier l'équilibre de la glycémie. L'hypoglycémie est survenue pendant le traitement par la fluoxétine, et l'hyperglycémie est survenue après l'arrêt du traitement. Comme c'est le cas avec de nombreux médicaments quand ils sont pris de façon concomitante par des patients diabétiques, il peut être nécessaire d'ajuster la posologie d'insuline ou de tout hypoglycémiant oral quand on instaure ou qu'on arrête un traitement par la fluoxétine.

#### Hématologique

##### Saignement anormal :

Les ISRS et les IRSN, y compris MINT-FLUOXETINE, peuvent augmenter le risque d'événements hémorragiques, en provoquant une agrégation anormale des plaquettes. L'emploi concomitant d'acide acétylsalicylique (AAS), d'anti-inflammatoires non stéroïdiens (AINS), de warfarine et d'autres anticoagulants peut accroître le risque. Certaines observations et études épidémiologiques (plan d'étude cas témoins et cohortes) ont mis en évidence une association entre l'emploi de médicaments qui interfèrent avec le recaptage sérotoninique et l'apparition d'hémorragies gastro-intestinales. Les événements hémorragiques associés au traitement par les ISRS et les IRSN, allaient d'ecchymoses, d'hématomes, d'épistaxis, et de pétéchies à des hémorragies potentiellement fatales.

On doit prévenir les patients du risque de saignements (hémorragies) associé à l'utilisation concomitante de MINT-FLUOXETINE et d'AINS, d'AAS, ou d'autres médicaments ayant un effet sur la coagulation (voir INTERACTIONS MÉDICAMENTEUSES, Médicaments qui agissent sur la fonction plaquettaire). On doit faire preuve de prudence chez les patients qui présentent des antécédents de troubles hémorragiques ou des facteurs prédisposants (p.ex., thrombocytopénie).

## **Hépatique/biliaire/pancréatique**

### **Insuffisance hépatique :**

Comme la clairance de la fluoxétine et de la norfluoxétine peut être réduite en cas d'insuffisance hépatique, notamment en présence d'une cirrhose, on doit adopter une posologie réduite ou des prises moins fréquentes chez de tels patients. Voir section MODE D'ACTION ET PHARMACOLOGIE CLINIQUE.

## **Neurologique**

### **Crises convulsives :**

On doit utiliser MINT-FLUOXETINE avec prudence chez les patients ayant des antécédents de troubles convulsifs. L'incidence de crises convulsives associées à la fluoxétine pendant les essais cliniques n'a pas semblé être différente de celle observée avec les autres antidépresseurs sur le marché. Les patients ayant des antécédents de troubles convulsifs ont toutefois été exclus de ces essais.

On doit éviter l'administration concomitante d'électrochocs, en raison du manque d'expérience dans ce domaine. De rares cas de crise convulsive prolongée ont été signalés chez des patients traités par la fluoxétine et recevant un traitement par électrochocs.

### **Syndrome sérotoninergique/syndrome malin des neuroleptiques :**

Dans de rares cas, des manifestations évoquant un syndrome sérotoninergique ou un syndrome malin des neuroleptiques sont survenues pendant un traitement par des ISRS, y compris la fluoxétine, surtout en association avec un autre médicament sérotoninergique ou un neuroleptique. Comme ces syndromes peuvent entraîner des états susceptibles de menacer la vie, il faut cesser le traitement par MINT-FLUOXETINE et commencer un traitement symptomatique de soutien si de telles manifestations surviennent (c'est-à-dire, un ensemble de symptômes, par exemple hyperthermie, rigidité, myoclonie, instabilité autonome accompagnée de fluctuations rapides possibles des signes vitaux, changements de l'état mental tels que confusion, irritabilité, agitation extrême progressant vers le délire et le coma). En raison du risque de syndrome sérotoninergique ou de syndrome malin des neuroleptiques, MINT-FLUOXETINE ne doit pas être administré en concomitance avec un IMAO (y compris la linézolide, un antibiotique, et le chlorure de méthylthioninium (bleu de méthylène), une teinture à base de thiazine, deux exemples moins bien connus d'IMAO) ou un précurseur de la sérotonine (comme le L-tryptophane ou l'oxitriptan), et son association avec un autre médicament sérotoninergique (les triptans, certains antidépresseurs tricycliques, le lithium, le tramadol, le millepertuis) impose la prudence à cause du risque de syndrome sérotoninergique (voir CONTRE-INDICATIONS et INTERACTIONS MÉDICAMENTEUSES).

## **Troubles oculaires**

### **Glaucome à angle fermé :**

Comme les autres antidépresseurs, MINT-FLUOXETINE peut causer une mydriase, ce qui peut entraîner une crise par fermeture de l'angle chez les patients dont les angles oculaires sont anatomiquement étroits. Les professionnels de la santé doivent dire aux patients de consulter un médecin sans tarder en cas de douleur oculaire de modifications de la vision, ou de gonflement ou de rougeur de l'œil ou autour de l'œil.

## **Psychiatrique**

### Risque de suicide :

La possibilité d'une tentative de suicide fait partie intégrante de la dépression et d'autres troubles psychiatriques et peut persister jusqu'à ce qu'une rémission significative survienne. Comme tel est le cas avec d'autres médicaments produisant une activité pharmacologique similaire (antidépresseurs), des rapports isolés ont fait état d'idées et de comportements suicidaires constatés durant un traitement par la fluoxétine ou peu après son arrêt.

Le lien causal entre la fluoxétine et ces réactions n'a pas été établi. Toutefois, dans une analyse d'études regroupées sur l'emploi d'antidépresseurs pour le traitement de troubles psychotiques, la FDA a relevé un risque de pensées suicidaires ou de comportements suicidaires chez les enfants et les jeunes adultes (< 25 ans) sous antidépresseur par rapport au placebo.

Il faut surveiller de près les patients à haut risque pendant une pharmacothérapie et envisager la possibilité d'une hospitalisation. Les médecins doivent encourager les patients de tout âge à signaler l'apparition ou l'aggravation de pensées ou de sentiments causant une détresse, peu importe le moment. Afin de réduire au minimum le risque de surdosage, il faut prescrire la quantité de médicament la plus faible cohérente avec la bonne prise en charge du patient.

Étant donné la comorbidité bien connue entre la dépression et d'autres troubles psychiatriques, les précautions qui s'appliquent au traitement de la dépression s'appliquent également au traitement des autres troubles psychiatriques (voir section MISES EN GARDE ET PRÉCAUTIONS : Généralités : Association possible avec des modifications comportementales et émotionnelles, y compris les blessures volontaires).

### Activation de manie ou d'hypomanie :

Pendant les essais de précommercialisation réalisés surtout auprès de patients atteints de dépression unipolaire, environ 1 % des patients traités par la fluoxétine ont manifesté une hypomanie ou une manie. On ignore l'incidence de ces épisodes dans un cadre d'étude plus vaste susceptible de comprendre des cas de dépression bipolaire. La probabilité d'épisodes hypomaniques ou maniaques peut être plus importante aux posologies élevées. Ces réactions nécessitent une réduction de la dose ou l'arrêt du médicament.

Un épisode dépressif majeur peut être la première manifestation d'un trouble bipolaire. Or, les patients atteints d'un trouble bipolaire peuvent être plus susceptibles de présenter un épisode maniaque quand ils sont traités uniquement avec un antidépresseur. La décision d'entreprendre un traitement symptomatique de la dépression ne doit donc être prise qu'après une évaluation adéquate des patients pour déterminer s'ils risquent de souffrir d'un trouble bipolaire.

### Électrochocs :

Aucune étude clinique n'appuie l'innocuité et l'efficacité de l'administration concomitante d'électrochocs et de fluoxétine. De rares cas de crise convulsive prolongée ont été signalés chez des patients traités par la fluoxétine et recevant un traitement par électrochocs.

## **Rénal**

### Insuffisance rénale marquée :

Comme la fluoxétine est en grande partie métabolisée, son excrétion urinaire sous forme

inchangée est faible. Le traitement prolongé par la fluoxétine n'ayant pas été évalué chez suffisamment de patients atteints d'insuffisance rénale marquée, il est recommandé d'utiliser cet agent avec prudence chez ces patients.

#### Hyponatrémie :

Plusieurs cas d'hyponatrémie (parfois avec un taux de sodium sérique inférieur à 110 mmol/L) ont été signalés. L'hyponatrémie semblait être réversible à l'arrêt du traitement par la fluoxétine. Bien que ces cas aient été complexes et aux étiologies multiples, certains étaient probablement dus au syndrome d'antidiurèse inappropriée. Les cas signalés étaient en majorité des patients âgés et des patients sous diurétiques ou déjà hypovolémiques.

Lors de deux essais contrôlés d'une durée de 6 semaines menés auprès de personnes âgées d'au moins 60 ans, 10 des 323 patients sous fluoxétine et 6 des 327 sous placebo ont eu une baisse des concentrations de sodium sériques en-deçà des valeurs de référence; cette différence n'était pas statistiquement significative. La concentration la plus faible enregistrée chez un patient sous fluoxétine était de 129 mmol/L. Les diminutions observées n'étaient pas cliniquement significatives.

#### Cas particuliers

##### **Fertilité, femmes enceintes et nouveau-nés :**

###### **Fertilité masculine :**

Des données obtenues chez les animaux ont démontré que l'administration de fluoxétine selon une posologie supérieure à la dose maximale tolérée peut nuire à la qualité du sperme (voir la partie II, TOXICOLOGIE, Études de toxicité subchronique, et Études sur la reproduction et l'altération de la fertilité). Dans des rapports de cas chez l'humain, des changements réversibles dans la qualité du sperme ont été signalés avec l'emploi de certains ISRS, y compris la fluoxétine. Aucune répercussion sur la fertilité humaine n'a été observée.

###### **Femmes enceintes et nouveau-nés :**

Il n'existe aucune étude adéquate et bien contrôlée sur l'emploi de la fluoxétine chez les femmes enceintes. MINT-FLUOXETINE ne doit pas être administré aux femmes enceintes ou aux femmes ayant l'intention de devenir enceintes, sauf si le médecin traitant juge que les bienfaits escomptés pour la patiente l'emportent largement sur les risques possibles pour le fœtus ou l'enfant.

Voir aussi les sections suivantes : MISES EN GARDE ET PRÉCAUTIONS, Emploi de MINT-FLUOXETINE chez les femmes enceintes : Effets sur les nouveau-nés, et POSOLOGIE ET ADMINISTRATION.

#### **Risque possible de malformations cardiaques à la suite d'une exposition aux ISRS pendant le premier trimestre de la grossesse**

Les résultats provenant d'un certain nombre d'études épidémiologiques portant sur l'éventualité des grossesses lorsque les femmes ont été exposées à des antidépresseurs en début de grossesse ne sont pas concluants. Certains d'entre eux ne font état d'aucune augmentation du risque de malformations associée à l'exposition à la fluoxétine tandis que d'autres ont observé une légère augmentation du risque de malformations cardiaques (p. ex., anomalies ventriculaires et septales) chez les nourrissons qui ont été exposés à la fluoxétine pendant le premier trimestre de la

grossesse par rapport à ceux qui n'ont pas été exposés. Le mode d'action demeure inconnu. Globalement, les données suggèrent que le risque potentiel d'avoir un enfant présentant une malformation cardiaque à la suite de l'exposition de la mère à la fluoxétine est de moins de 2/100 comparativement à un taux prévu de telles anomalies d'environ 1/100 dans la population générale. On ne doit envisager l'emploi de MINT-FLUOXETINE chez la femme enceinte que si les bienfaits potentiels pour la mère justifient le risque possible pour le fœtus, tout en tenant compte des risques associés à une dépression non traitée.

### **Complications découlant d'une exposition à un ISRS à la fin du troisième trimestre**

Selon des rapports de cas signalés après la commercialisation, certains nouveau-nés ayant été exposés, vers la fin du troisième trimestre de la grossesse, à la fluoxétine, à d'autres ISRS (inhibiteurs sélectifs du recaptage de la sérotonine) ou à des antidépresseurs plus récents ont présenté des complications nécessitant une hospitalisation prolongée, une assistance respiratoire et l'alimentation par sonde. De telles complications peuvent survenir dès l'accouchement. Les données cliniques signalées faisaient état d'insuffisance respiratoire, de cyanose, d'apnée, de convulsions, d'instabilité de la température, de difficultés à nourrir l'enfant, de vomissements, d'hypoglycémie, d'hypotonie, d'hypertonie, d'hyperréflexie, de tremblements, d'agitation, d'irritabilité et de pleurs continuels. Ces manifestations correspondent aux symptômes engendrés par un effet toxique direct des ISRS et d'autres antidépresseurs plus récents ou encore, peut-être, à ceux d'un syndrome de sevrage. Il est à noter que, dans certains cas, le tableau clinique correspond à celui du syndrome sérotoninergique (voir CONTRE-INDICATIONS : Inhibiteurs de la monoamine-oxydase). Avant de traiter une femme enceinte par MINT-FLUOXETINE durant le troisième trimestre de sa grossesse, le médecin devrait soupeser attentivement les risques potentiels et les bienfaits du traitement (voir section POSOLOGIE ET ADMINISTRATION).

### **Risque d'HPPN et exposition aux ISRS (y compris à la fluoxétine) :**

L'exposition aux ISRS, y compris à la fluoxétine, en fin de grossesse pourrait augmenter le risque d'hypertension pulmonaire persistante du nouveau-né (HPPN). L'HPPN survient chez 1-2 nouveau-nés sur 1 000 dans l'ensemble de la population et est associée à une morbidité et une mortalité substantielle des nouveau-nés. Dans une étude rétrospective de contrôle de cas menée auprès de 377 femmes dont les enfants étaient nés avec une HPPN et de 835 femmes, dont les enfants étaient nés en bonne santé, le risque de développer une HPPN était environ six fois plus élevé pour les enfants exposés aux ISRS après le 20<sup>e</sup> semaine de gestation par rapport aux nourrissons qui n'avaient pas été exposés aux antidépresseurs pendant la grossesse. Une étude impliquant 831 324 enfants nés en Suède entre 1997 et 2005 a démontré un rapport de risque d'HPPN de 2,4 (IC à 95 % 1,2-4,3) en association avec l'emploi d'un ISRS par la mère, signalé par la patiente, au cours du premier trimestre de la grossesse et un rapport de risque de HPPN de 3,6 (IC à 95 % 1,2-8,3) en association avec l'emploi combiné d'un ISRS par la mère, signalé par la patiente, « en début de grossesse » et une ordonnance d'ISRS anténatale « plus tard dans la grossesse ».

### **Femmes qui allaitent :**

#### Allaitement :

La fluoxétine et ses métabolites passent dans le lait maternel. On en a relevé des concentrations élevées dans le plasma de nourrissons allaités. Les femmes sous MINT-FLUOXETINE ne doivent pas allaiter, sauf si le médecin traitant juge que l'allaitement est nécessaire, auquel cas le

nourrisson doit être surveillé étroitement.

Dans un échantillon de lait maternel, la concentration de fluoxétine plus norfluoxétine était de 70,4 ng/mL. Chez la mère, la concentration plasmatique était de 295,0 ng/mL. Aucun effet indésirable n'a été signalé chez le nourrisson. Dans un autre cas, un nourrisson de 6 semaines, allaité par sa mère qui prenait de la fluoxétine, a eu les effets indésirables suivants : pleurs, diminution du sommeil, vomissements et selles liquides. Les concentrations de fluoxétine et de norfluoxétine dans le lait maternel étaient de 69 ng/mL et de 90 ng/mL, respectivement. Chez le nourrisson, la concentration plasmatique de fluoxétine était de 340 ng/mL et celle de norfluoxétine de 208 ng/mL au deuxième jour d'allaitement.

#### **Pédiatrie (< 18 ans) :**

MINT-FLUOXETINE n'est pas indiqué chez les patients de moins de 18 ans. Voir MISES EN GARDE ET PRÉCAUTIONS : Généralités : Association possible avec des modifications comportementales et émotionnelles, y compris les blessures volontaires. Voir aussi la section EFFETS INDÉSIRABLES, Effets possibles sur la croissance des enfants.

#### **Gériatrie (≥ 60 ans) :**

L'évaluation des patients de plus de 60 ans ayant reçu de la fluoxétine à raison de 20 mg/jour n'a pas démontré un profil de manifestations indésirables inhabituel par rapport à celui observé chez des sujets plus jeunes. Mais ces données ne suffisent pas pour éliminer la possibilité de différences lors de l'administration prolongée à des personnes âgées, particulièrement si elles ont des maladies systémiques ou reçoivent plusieurs médicaments pour le traitement de maladies concomitantes. Voir les sections INDICATIONS ET UTILISATION CLINIQUE et POSOLOGIE ET ADMINISTRATION.

## **EFFETS INDÉSIRABLES**

### **Aperçu des réactions indésirables au médicament**

#### **Effets indésirables fréquemment observés**

Dans les essais cliniques, les manifestations indésirables le plus fréquemment observées en association avec l'emploi de la fluoxétine et non observées avec la même incidence parmi les patients recevant un placebo ont été : les plaintes relevant du système nerveux central, notamment les maux de tête, la nervosité, l'insomnie, la somnolence, la fatigue ou l'asthénie, l'anxiété, les tremblements et les étourdissements ou la sensation ébrieuse; les plaintes digestives, notamment les nausées, la diarrhée, la sécheresse de la bouche et l'anorexie; et la transpiration excessive.

### **Manifestations indésirables qui ont entraîné l'abandon du traitement**

Parmi les quelque 4 000 patients qui ont reçu de la fluoxétine dans les essais cliniques nord-américains, 15 % ont abandonné le traitement en raison de manifestations indésirables. Les manifestations qui ont le plus souvent entraîné l'arrêt du traitement dans les essais sur la dépression chez les adultes et les personnes âgées étaient de nature psychiatrique, essentiellement nervosité, anxiété et insomnie; de nature digestive, essentiellement nausées; relevant du système nerveux, essentiellement étourdissements, asthénie et maux de tête; ou de nature cutanée, essentiellement éruptions cutanées et prurit.

Dans les essais sur le trouble obsessionnel-compulsif, 12,1 % des patients sous fluoxétine ont abandonné le traitement prématûrement en raison de manifestations indésirables. Les manifestations qui ont été les plus signalées étaient l'anxiété et les éruptions cutanées avec une incidence de moins de 2 %. Dans les études sur la boulimie, 10,2 % des patients sous chlorhydrate de fluoxétine ont abandonné prématûrement en raison de manifestations indésirables. L'insomnie, l'anxiété et les éruptions cutanées ont été les manifestations les plus signalées, avec une incidence de moins de 2 %.

#### Manifestations indésirables observées après l'arrêt du traitement

Au cours des essais cliniques et après la commercialisation, des symptômes ont été associés à l'arrêt du traitement par la fluoxétine (p. ex. céphalées, insomnie, paresthésie, nervosité, anxiété, nausées, transpiration, engourdissement, étourdissement, énervement, asthénie ou d'autres symptômes pouvant avoir une portée clinique.) D'éventualité rare, ces symptômes sont en majorité légers et disparaissent spontanément. La baisse graduelle des concentrations plasmatiques de fluoxétine et de norfluoxétine qui se produit après l'arrêt du traitement fait en sorte qu'il n'est pas nécessaire dans la plupart des cas de réduire progressivement la dose avant d'arrêter le traitement. Voir les sections MISES EN GARDE ET PRÉCAUTIONS : Généralités et POSOLOGIE ET ADMINISTRATION.

#### Effets indésirables graves

Les pensées et gestes suicidaires sont beaucoup plus courants chez les patients dépressifs que dans la population en général. On estime que le suicide est de 22 à 36 fois plus fréquent chez les patients dépressifs que dans la population en général. Une méta-analyse de données provenant de 17 essais cliniques à double insu sur des patients atteints de troubles dépressifs majeurs a comparé les patients sous fluoxétine ( $n = 1\,765$ ) avec ceux sous antidépresseurs tricycliques ( $n = 731$ ) ou sous placebo ( $n = 569$ ), ou les deux. L'incidence globale d'idées suicidaires prononcées était de 1,2 % avec la fluoxétine, 2,6 % avec le placebo et 3,6 % avec les antidépresseurs tricycliques.

Dans les pays où l'agent est déjà commercialisé, les effets indésirables potentiellement graves suivants ont été signalés : interactions avec les inhibiteurs de la MAO et peut-être d'autres médicaments, réactions allergiques, réactions cardiovasculaires, syndrome d'antidiurèse inappropriée et grand mal. Des décès et des incidents menaçant la vie du patient ont été associés avec certains de ces effets, bien qu'on n'ait pas nécessairement établi de relation causale entre la fluoxétine et ces effets.

L'expérience de postcommercialisation confirme également le profil des effets indésirables fréquemment signalés dans les essais cliniques avec la fluoxétine, notamment les réactions allergiques.

#### Effets indésirables du médicament au cours des essais cliniques

Puisque les essais cliniques sont menés dans des conditions très particulières, les taux des effets indésirables qui y sont observés peuvent ne pas refléter les taux observés en pratique et ne doivent pas être comparés aux taux constatés dans les essais cliniques d'un autre médicament. Les renseignements sur les effets indésirables d'un médicament qui sont tirés d'essais cliniques s'avèrent utiles pour déterminer les effets indésirables des médicaments et en calculer les taux

approximatifs.

En date du 8 mai 1995, 10 782 patients présentant divers diagnostics avaient reçu des doses multiples de fluoxétine au cours d'essais cliniques menés aux États-Unis. Les manifestations indésirables ont été notées par les chercheurs cliniques au moyen de la terminologie descriptive de leur choix. Il n'est donc pas possible de fournir une estimation valable de la proportion de sujets éprouvant des manifestations indésirables sans tout d'abord regrouper les manifestations de même type en un nombre limité (c.-à-d., réduit) de catégories normalisées.

### ***Adultes***

Dans les tableaux qui suivent, les manifestations indésirables signalées ont été classées d'après la terminologie du dictionnaire COSTART. Les fréquences citées représentent la proportion de sujets qui ont éprouvé, au moins une fois, une manifestation indésirable du type mentionné liée au traitement. Une réaction était jugée liée au traitement si elle survenait pour la première fois ou s'aggravait pendant le traitement par rapport à l'évaluation du début. Il importe de souligner que le traitement n'était pas nécessairement la cause des manifestations signalées.

Le prescripteur devrait savoir que les chiffres figurant dans les tableaux ne peuvent servir à prévoir l'incidence de réactions indésirables en pratique médicale habituelle où les caractéristiques des patients et d'autres facteurs diffèrent de ceux qui avaient cours dans les essais cliniques. De même, les fréquences citées ne peuvent être comparées aux chiffres issus d'autres recherches cliniques où les traitements, les usages et les chercheurs sont différents. Les chiffres cités fournissent toutefois au médecin prescripteur une certaine base pour estimer la contribution relative des facteurs médicamenteux et non médicamenteux au taux d'incidence des réactions indésirables dans la population étudiée.

**Tableau 1 : Incidence des manifestations indésirables liées au traitement, lors d'essais comparant la fluoxétine à un placebo, selon l'indication**

Système organique/ Réaction indésirable	% de patients signalant la manifestation							
	DÉPRESSION * (Adultes)		DÉPRESSION (Personnes âgées)		TOC*		BOULIMIE*	
	Fluoxétine (N=1728)	Placebo (N=975)	Fluoxétine (N=335)	Placebo (N=336)	Fluoxétine (N=266)	Placebo (N=89)	Fluoxétine (N=450)	Placebo (N=267)
<b>Système nerveux</b>								
Maux de tête	--	--	28	24	--	--	--	--
Nervosité	14	9	12	7	14	15	11	5
Insomnie	16	9	18	12	28	22	33	13
Somnolence	13	6	9	6	17	7	13	5
Anxiété	12	7	13	8	14	7	15	9
Tremblements	10	3	8	4	9	1	13	1
Étourdissements	--	--	11	10	--	--	--	--
Baisse de la libido	3	0	--	--	11	2	5	1
Rêves anormaux	1	1	--	--	5	2	5	3
<b>Appareil digestif</b>								
Nausée	21	9	17	7	26	13	29	11
Diarrhée	--	--	14	9	--	--	--	--

<i>% de patients signalant la manifestation</i>								
<b>Système organique/ Réaction indésirable</b>	<b>DÉPRESSION * (Adultes)</b>		<b>DÉPRESSION (Personnes âgées)</b>		<b>TOC*</b>		<b>BOULIMIE*</b>	
	Fluoxétine (N=1728)	Placebo (N=975)	Fluoxétine (N=335)	Placebo (N=336)	Fluoxétine (N=266)	Placebo (N=89)	Fluoxétine (N=450)	Placebo (N=267)
Sécheresse de la bouche	10	7	7	5	12	3	9	6
Anorexie	11	2	11	2	17	10	8	4
Dyspepsie	7	5	11	5	10	4	10	6
Constipation	--	--	7	6	--	--	--	--
Flatulence	--	--	7	2	--	--	--	--
<b>Peau et annexes</b>								
Transpiration	8	3	7	3	7	0	8	3
Rash	4	3	--	--	6	3	4	4
<b>Organisme dans son ensemble</b>								
Asthénie	9	5	13	10	15	11	21	9
Syndrome grippal	3	4	--	--	10	7	8	3
Douleurs lombaires	--	--	7	9	--	--	--	--
Douleurs abdominales	--	--	6	6	--	--	--	--
Myalgie	--	--	3	5	--	--	--	--
<b>Appareil respiratoire</b>								
Rhinite	--	--	9	14	--	--	--	--
Pharyngite	3	3	--	--	11	9	10	5
Sinusite	1	4	3	7	5	2	6	4
Bâillements	--	--	--	--	7	--	11	--
<b>Appareil cardiovasculaire</b>								
Vasodilatation	3	2	--	--	5	0	2	1
<b>Appareil urogénital</b>								
Éjaculation anormale †	--	--	--	--	7	--	7	--
Impuissance †	2	--	--	--	--	--	7	--

† Le dénominateur utilisé pour le calcul du pourcentage ne tient compte que des hommes (N = 690 cas de dépression dans le groupe sous fluoxétine; N = 410 cas de dépression dans le groupe placebo; N = 116 cas de trouble obsessionnel compulsif dans le groupe sous fluoxétine; N = 43 cas de trouble obsessionnel compulsif dans le groupe placebo; N = 14 cas de boulimie dans le groupe sous fluoxétine; N = 1 cas de boulimie dans le groupe placebo).

-- Incidence inférieure à 1 %

\* Les réactions indésirables les plus courantes liées à l'administration de fluoxétine pour le traitement de la dépression, du trouble obsessionnel compulsif et de la boulimie dans les essais cliniques contrôlés menés aux États-Unis (incidence d'au moins 5 % avec la fluoxétine et au moins deux fois plus élevée qu'avec le placebo pour au moins une des indications).

Le Tableau 2 énumère les manifestations indésirables liées au traitement qui sont survenues chez 2 % ou plus des patients traités par la fluoxétine et dont l'incidence était plus grande qu'avec le placebo au cours des essais cliniques contrôlés menés aux États-Unis et comparant la fluoxétine à un placebo dans le traitement de la dépression, du trouble obsessionnel compulsif ou de la boulimie. Le Tableau 2 affiche les données combinées des études présentées séparément par indication au Tableau 1.

**Tableau 2 : Incidence des manifestations indésirables liées au traitement, lors d'essais comparant la fluoxétine à un placebo, pour toutes les indications**

<i>Pourcentage de patients signalant la manifestation</i>		
	Dépression, TOC et boulimie combinés	
Système organique/ Réaction indésirable*	Fluoxétine (N=2444)	Placebo (N=1331)
<b>Organisme dans son ensemble</b>		
Maux de tête	21	20
Asthénie	12	6
Syndrome grippal	5	4
Fièvre	2	1
<b>Appareil cardiovasculaire</b>		
Vasodilatation	3	1
Palpitation	2	1
<b>Appareil digestif</b>		
Nausée	23	10
Diarrhée	12	8
Anorexie	11	3
Sécheresse de la bouche	10	7
Dyspepsie	8	5
Flatulence	3	2
Vomissements	3	2
<b>Troubles métaboliques et nutritionnels</b>		
Perte de poids	2	1
<b>Système nerveux</b>		
Insomnie	20	11
Anxiété	13	8
Nervosité	13	9
Somnolence	13	6
Étourdissements	10	7
Tremblements	10	3
Baisse de la libido	4	--
<b>Appareil respiratoire</b>		
Pharyngite	5	4
Bâillements	3	--
<b>Peau et annexes</b>		
Transpiration	8	3
Rash	4	3
Prurit	3	2
<b>Organes des sens</b>		
Troubles de la vue	3	1

\* Sont incluses les manifestations signalées par au moins 2 % des patients prenant de la fluoxétine, à l'exception des suivantes, dont

- l'incidence était plus élevée que dans le groupe placebo (résultats combinés des études sur la dépression, le trouble obsessionnel compulsif et la boulimie) : douleur abdominale, rêves inhabituels, blessure accidentelle, douleurs dorsales, douleur thoracique, constipation, augmentation de la toux, dépression (inclus les pensées suicidaires), dysménorrhée, trouble gastro-intestinal, infection, myalgie, douleur, paresthésie, rhinite, sinusite, troubles de la pensée
- Incidence inférieure à 1 %.

Le Tableau 3 énumère les manifestations indésirables associées à l'interruption du traitement par la fluoxétine (incidence d'au moins 1 % et incidence au moins deux fois plus élevée qu'avec le placebo dans les essais cliniques ne recueillant que les manifestations primaires associées à l'arrêt du traitement) dans les cas de dépression, de trouble obsessionnel-compulsif et de boulimie. Pour les symptômes associés à l'interruption de la fluoxétine dans les essais cliniques et après sa commercialisation, voir section EFFETS INDÉSIRABLES : Effets indésirables du médicament signalés après sa commercialisation.

**Tableau 3 : Manifestations indésirables associées à l'abandon du traitement par la fluoxétine**

Dépression, TOC et boulimie combinés (N=1 108)	Dépression (N=392)	TOC (N=266)	Boulimie (N=450)
--	--	Anxiété (2 %)	--
Insomnie (1 %)	--	--	Insomnie (2 %)
--	Nervosité (1 %)	--	--
--	--	Éruption cutanée (1 %)	--

#### Dysfonction sexuelle chez l'homme et la femme avec les ISRS

Bien que les changements dans le désir, les performances et la satisfaction sexuels soient souvent des manifestations d'un trouble psychiatrique, ils peuvent aussi être la conséquence d'un traitement médicamenteux. En particulier, des données suggèrent que les ISRS peuvent provoquer de telles expériences sexuelles négatives.

Toutefois, il est difficile d'obtenir des estimations fiables de l'incidence et de la gravité de ces épisodes négatifs de désir sexuel, de performances sexuelles et de satisfaction sexuelle partiellement en raison de la réticence des patients et des médecins à en parler. Par conséquent, il est probable que les estimations des expériences et des performances sexuelles négatives indiquées dans l'étiquetage des produits sous-estiment l'incidence véritable. Dans les études contrôlées par placebo menées auprès de patients atteints de dépression, de troubles obsessionnels-compulsifs et de boulimie, la baisse de la libido était le seul effet indésirable sexuel signalé par au moins 2 % des patients prenant de la fluoxétine (4 % fluoxétine, < 1 % placebo). Des cas de dysfonction orgasmique, y compris d'anorgasmie, ont été signalés spontanément chez des femmes recevant de la fluoxétine.

Il n'existe aucune étude adéquate et bien contrôlée évaluant la dysfonction sexuelle associée au traitement par la fluoxétine. Certains rapports spontanés ont fait état de symptômes de dysfonction sexuelle persistant parfois après l'arrêt du traitement par la fluoxétine. Le priapisme a été signalé avec tous les ISRS. Même s'il est difficile d'évaluer précisément le risque de dysfonction sexuelle associé à l'emploi des ISRS, les médecins devraient régulièrement interroger leurs patients sur la manifestation de tels effets indésirables.

### Manifestations indésirables liées au traitement

La liste qui suit présente toutes les manifestations indésirables liées au traitement et signalées à n'importe quel moment par les sujets prenant de la fluoxétine dans les essais cliniques menés aux États-Unis (10 782 patients), à l'exception (1) de celles énumérées dans les Tableaux 1 ou 2 ci-dessus ou dans leurs renvois en bas de page, ou ailleurs dans l'étiquetage, (2) de celles pour lesquelles la terminologie COSTART était peu descriptive ou trompeuse, (3) de celles pour lesquelles une relation causale avec l'usage de la fluoxétine était jugée éloignée, et (4) de celles n'étant survenues que chez 1 patient traité par la fluoxétine et dont la probabilité de menace aiguë du pronostic vital était faible.

Les manifestations sont de plus réparties par système organique et énumérées en ordre décroissante de fréquence selon les critères suivants : manifestations indésirables fréquentes observées une ou plusieurs fois chez au moins 1 patient sur 100; manifestations peu fréquentes observées chez moins de 1 patient sur 100 mais au moins 1 patient sur 1 000; manifestations rares observées chez moins de 1 patient sur 1 000.

### Organisme dans son ensemble

*Fréquente* : frissons.

*Peu fréquentes* : frissons et fièvre, œdème du visage, sentiment d'être anormal, surdose intentionnelle, malaise, douleur pelvienne, tentative de suicide.

*Rares* : syndrome abdominal aigu, hypothermie, blessure intentionnelle, syndrome malin des neuroleptiques<sup>‡</sup>, réaction de photosensibilisation.

\*caractérisé par une concentration de manifestations cliniques du changement de l'état mental et de l'activité neuromusculaire, conjointement avec une dysfonction du système nerveux autonome.

### Appareil cardiovasculaire

*Fréquentes* : hémorragie, hypertension.

*Peu fréquentes* : angine de poitrine, arythmie, insuffisance cardiaque congestive, hypotension, migraine, infarctus du myocarde, hypotension orthostatique, syncope, tachycardie, céphalée vasculaire.

*Rares* : fibrillation auriculaire, bradycardie, embolie cérébrale, ischémie cérébrale, accident vasculaire cérébral, extrasystoles, arrêt cardiaque, bloc cardiaque, pâleur, trouble vasculaire périphérique, phlébite, choc, thrombophlébite, thrombose, angiospasme, arythmie ventriculaire, extrasystoles ventriculaires, fibrillation ventriculaire.

### Appareil digestif

*Fréquentes* : augmentation de l'appétit, nausées et vomissements.

*Peu fréquentes* : stomatite aphèteuse, cholélithiasse, colite, dysphagie, éructation, œsophagite, gastrite, gastro-entérite, glossite, hémorragie gingivale, hyperchlorydrie, augmentation de la salivation, résultats anormaux des épreuves de la fonction hépatique, méléna, ulcération buccale, nausées ou vomissements ou diarrhée, ulcère gastrique, stomatite, soif.

*Rares* : douleur biliaire, diarrhée sanguinolente, cholécystite, ulcère duodénal, entérite, ulcère de l'œsophage, incontinence fécale, hémorragie gastro-intestinale, hématémèse, hémorragie du côlon, hépatite, obstruction intestinale, stéatose hépatique, douleur à l'œsophage, pancréatite, ulcère gastroduodénal, hémorragie rectale, hypertrophie des glandes salivaires, ulcère gastrique

<sup>‡</sup> Syndrome malin des neuroleptiques est le terme COSTART qui désigne le mieux le syndrome sérotoninergique

hémorragique, œdème de la langue.

#### Système endocrinien

*Peu fréquente* : hypothyroïdie.

*Rares* : acidose diabétique, diabète sucré.

#### Système sanguin et lymphatique

*Peu fréquentes* : anémie, ecchymoses.

*Rares* : dyscrasie sanguine, anémie hypochrome, leucopénie, lymphœdème, lymphocytose, pétéchie, purpura, thrombocythémie, thrombocytopénie.

#### Manifestations métaboliques et nutritionnelles

*Fréquente* : prise de poids.

*Peu fréquentes* : déshydratation, œdème généralisé, goutte, hypercholestérolémie, hyperlipémie, hypokaliémie, œdème périphérique.

*Rares* : intolérance à l'alcool, hausse de la phosphatase alcaline, hausse de l'azote uréique du sang, hausse de la créatine-phosphokinase, hyperkaliémie, hyperuricémie, hypocalcémie, anémie ferriprive, hausse de l'ALAT.

#### Système musculosquelettique

*Peu fréquentes* : arthrite, douleur osseuse, bursite, crampes aux jambes, ténosynovite.

*Rares* : arthrose, chondrodystrophie, myasthénie, myopathie, myosite, ostéomyélite, ostéoporose, polyarthrite rhumatoïde.

#### Système nerveux

*Fréquentes* : mouvements anormaux/tremblements<sup>1</sup>, agitation, amnésie, confusion, labilité émotionnelle, fatigue<sup>2</sup>, céphalée, trouble du sommeil<sup>3</sup>.

*Peu fréquentes* : démarche anormale, syndrome cérébral aigu, acathisie, apathie, trouble d'équilibre, bruxisme, dépression du SNC, stimulation du SNC, dépersonnalisation, euphorie, hallucinations, hostilité, hyperkinésie, hypertonie, hypo-esthésie, incoordination, augmentation de la libido, névralgie, neuropathie, névrose, réaction paranoïde, trouble de la personnalité<sup>4</sup>, psychose, vertige.

*Rares* : anomalies de l'électroencéphalogramme, réaction antisociale, paresthésie périphérique, coma, illusions sensorielles, dysarthrie, dystonie, syndrome extrapyramidal, pied tombant, hyperesthésie, névrite, paralysie, hyporéflexie, hyperréflexie, stupeur.

#### Appareil respiratoire

*Peu fréquentes* : asthme, épistaxis, hoquet, hyperventilation.

*Rares* : apnée, atélectasie, diminution de la toux, emphysème, hémoptysie, hypoventilation, hypoxie, œdème laryngé, œdème pulmonaire, pneumothorax, stridor.

<sup>1</sup> L'appellation « **mouvements anormaux/tremblements** » de COSTART inclut les termes suivants : *fréquente* : tremblements; *peu fréquentes* : ataxie, buccolingual, myoclonie; *rares* : secousses.

<sup>2</sup> L'appellation « **fatigue** » de COSTART inclut les termes suivants : *fréquentes* : asthénie, somnolence.

<sup>3</sup> L'appellation « **trouble du sommeil** » de COSTART inclut les termes suivants : *fréquente* : insomnie; *rare* : rêves anormaux.

<sup>4</sup> Trouble de la personnalité est le terme utilisé dans le dictionnaire COSTART pour désigner le comportement répréhensible non agressif.

### Peau et annexes

*Peu fréquentes* : acné, alopecie, dermatite de contact, eczéma, éruption maculopapuleuse, décoloration de la peau, ulcère cutané, éruption vésicobulleuse.

*Rares* : furonculose, zona, hirsutisme, éruption pétéchiale, psoriasis, éruption purpurique, éruption pustuleuse, séborrhée.

### Organes des sens

*Fréquentes* : otalgie, troubles du goût, acouphène.

*Peu fréquentes* : conjonctivite, sécheresse des yeux, mydriase, photophobie.

*Rares* : blépharite, surdité, diplopie, exophtalmie, hémorragie oculaire, glaucome, hyperacousie, iritis, parosmie, sclérite, strabisme, perte du goût, anomalie du champ visuel.

### Appareil génito-urinaire

*Fréquentes* : saignement gynécologique\*, dysfonction sexuelle<sup>1</sup>, pollakiurie.

*Peu fréquentes* : avortement\*, albuminurie, aménorrhée\*, distension mammaire, douleur mammaire, cystite, dysurie, galactorrhée\*, mastose sclérokystique\*, hématurie, leucorrhée\*, ménorrhagie\*, métrorragie\*, nycturie, polyurie, incontinence urinaire, rétention urinaire, miction impérieuse.

*Rares* : engorgement mammaire, glycosurie, hypoménorrhée\*, douleur rénale, oligurie, priapisme\*, hypertrophie des fibromes utérins\*.

### Résultats de l'ECG :

Dans le cadre d'un essai clinique contrôlé par placebo portant sur le trouble dépressif majeur, la fluoxétine ajustée à des doses variant de 40 à 80 mg/jour était associée à un changement moyen statistiquement significatif de 8,6 ms (IC à 90 % 4,5; 12,6) de l'intervalle QT corrigé selon l'échelle de Fridericia ( $QTcF=QT/RR^{0,33}$ ). Voir MISE EN GARDE ET PRÉCAUTIONS, Cardiovasculaire; INTERACTIONS MÉDICAMENTEUSES; MODE D'ACTION ET PHARMACOLOGIE CLINIQUE, Électrocardiographie.

**Cas particuliers :** (Seuls les effets indésirables différents de ceux mentionnés précédemment sont présentés dans la section qui suit.)

### **Pédiatrie (< 18 ans) :**

*Fréquente* : épistaxis

### ***Effets possibles sur la croissance des enfants***

**MINT-FLUOXETINE n'est pas indiqué chez les patients âgés de moins de 18 ans (voir MISES EN GARDE ET PRÉCAUTIONS, Généralités, Association possible avec des modifications comportementales et émotionnelles, y compris les blessures volontaires).**

On a observé que l'augmentation de la taille et du poids était inférieure chez les enfants et adolescents prenant de la fluoxétine. Après un traitement de 19 semaines dans le contexte d'un essai clinique, on a noté que l'augmentation moyenne de la taille chez les enfants ayant reçu la

<sup>1</sup> L'appellation « **dysfonction sexuelle** » de COSTART inclut les termes suivants : *fréquentes* : impuissance, baisse de la libido; *peu fréquentes* : anorgasmie, délai ou absence d'éjaculation

\* Ajusté en fonction du sexe

fluoxétine (n=88) était inférieure de 1,1 cm à celle des enfants recevant un placebo (n = 75). L'essai ne visait toutefois pas une évaluation rigoureuse des effets sur la croissance (p. ex., les tailles étaient arrondies au pouce le plus près), ce qui ne permettait pas de tirer des conclusions définitives à partir de ces données. Cette limitation est évidente dans le signalement d'une perte de taille chez 17 patients. En dépit de ces limitations, on ne peut pas exclure la possibilité qu'un traitement de courte durée par la fluoxétine atténue la croissance. (Voir également la PARTIE II : TOXICOLOGIE, Étude de toxicologie juvénile). Le traitement par la fluoxétine a également été associé à une baisse du taux sérique de phosphatase alcaline dans cet essai. Il existe peu de données concernant les effets à long terme de la fluoxétine sur le développement et la maturation des enfants et des adolescents. Il faut surveiller périodiquement la taille chez les enfants recevant de la fluoxétine.

### **Effets indésirables du médicament signalés après sa commercialisation**

Les manifestations indésirables suivantes, qui ont été signalées spontanément depuis la commercialisation de la fluoxétine sont reliées dans le temps à l'administration du médicament, mais sans qu'un lien causal ait été établi : anémie aplasique, fibrillation auriculaire, fractures osseuses, arrêt cardiaque, cataracte, accident vasculaire cérébral, ictère cholestatique, confusion, dyskinésie (inclusif, par exemple, un cas de syndrome masticatoire bucco-lingual avec protraction involontaire de la langue dont l'apparition a été signalée chez une femme de 77 ans après 5 semaines de traitement par la fluoxétine et qui a complètement disparu au cours des premiers mois qui ont suivi l'arrêt de la médication), pneumonie à éosinophiles, nécro-épidermolyse, érythème polymorphe, érythème noueux, érythrodermie, saignement gastro-intestinal<sup>1</sup>, galactorrhée, gynécomastie, arrêt cardiaque, insuffisance ou nécrose hépatique, hyperprolactinémie, hypoglycémie, anémie hémolytique d'origine immunologique, insuffisance rénale, troubles de la mémoire, mauvais usage ou usage abusif, apparition de mouvements anormaux en présence de facteurs de risque comme la prise de médicaments dont l'association à des mouvements anormaux est connue et aggravation de mouvements anormaux préexistants, manifestations semblables à celles du syndrome malin des neuroleptiques, névrite optique, pancréatite, pancytopénie, priapisme, embolie pulmonaire, hypertension pulmonaire, prolongation de l'onde QT, syndrome sérotoninergique (série de signes et symptômes qui peuvent, en de rares occasions, dans les cas les plus graves, évoquer le syndrome malin des neuroleptiques), syndrome de Stevens-Johnson, mort subite inattendue, idées suicidaires, thrombocytopénie, purpura thrombocytopénique, saignements vaginaux après le retrait du médicament, tachycardie ventriculaire (y compris des arythmies de type torsade de pointes et fibrillation ventriculaire) et comportements violents.

## **INTERACTIONS MÉDICAMENTEUSES**

### **Interactions médicamenteuses graves**

**Inhibiteurs de la monoamine-oxydase : Voir CONTRE-INDICATIONS**  
**Thioridazine : Voir CONTRE-INDICATIONS**

<sup>1</sup> Comprend : hémorragie des varices œsophagiennes, saignements gingival et buccal, hématémèse, hématochécie, hématome [intra-abdominal, péritonéal], hémorragie [anale, œsophagique, gastrique, gastro-intestinale (supérieure et inférieure), hémorroïdale, péritonéale, rectale], entérocolite et diarrhée hémorragiques, diverticulite hémorragique, gastrite hémorragique, mélénie, et ulcère hémorragique [œsophagique, gastrique, duodénale]

## **Aperçu**

La fluoxétine, comme certains autres agents métabolisés par l'isoenzyme P450 2D6, inhibe l'activité de cette isoenzyme. Les médicaments qui sont principalement métabolisés par l'isoenzyme P450 2D6 et qui ont un index thérapeutique relativement étroit (p. ex. flécaïnide, encaïnide, vinblastine, carbamazépine et antidépresseurs tricycliques) doivent donc être administrés, au début, à la limite inférieure de leur gamme posologique si un patient reçoit de la fluoxétine en concomitance ou en a reçu au cours des 5 dernières semaines. Si la fluoxétine est ajoutée au traitement d'un patient qui prend déjà un médicament métabolisé par l'isoenzyme P450 2D6, la nécessité de diminuer la dose de ce médicament doit être envisagée, en particulier s'il s'agit d'un des médicaments susmentionnés, dont l'index thérapeutique est étroit.

Voici d'autres médicaments dont les taux plasmatiques ou les effets ont augmenté quand ils étaient administrés en même temps que la fluoxétine : phénoxyne, antipsychotiques, benzodiazépines, thioridazine (voir CONTRE-INDICATIONS), millepertuis et warfarine.

Comme la fluoxétine se lie en grande partie aux protéines plasmatiques, son administration concomitante avec un autre médicament fortement lié à ces protéines (p. ex. warfarine ou digitoxine) risque d'entraîner des effets indésirables dus à une augmentation de la fraction libre de l'un ou de l'autre médicament dans le plasma.

Il existe peu de données sur la prise concomitante de fluoxétine et d'alcool.

## **Interactions médicament-médicament**

*Médicaments qui prolongent l'intervalle QTc* : La fluoxétine en association avec d'autres produits médicinaux qui prolongent l'intervalle QT n'a pas fait l'objet d'études pharmacocinétiques et pharmacodynamiques. On ne peut exclure un effet additif de la fluoxétine et de ces agents. Or, il n'est pas recommandé d'administrer de la fluoxétine avec des produits médicinaux qui prolongent clairement l'intervalle QT. Parmi les médicaments qui ont été associés avec une prolongation d'un intervalle QTc et/ou une torsade de pointes on compte, entre autres, les exemples figurant dans la liste suivante. Les classes chimiques/pharmacologiques y sont énumérées si certains des agents de la classe, bien que pas nécessairement tous, ont été impliqués dans une prolongation de l'intervalle QTc et/ou une torsade de pointes :

- antiarythmiques de la classe IA (p.ex., quinidine, procaïnamide, disopyramide);
- antiarythmiques de la classe III (p.ex., amiodarone, sotalol, ibutilide, dronedarone);
- antiarythmiques de la classe 1C (p.ex., flécaïnide, propafenone);
- antipsychotiques (p.ex., chlorpromazine, pimozide, halopéridol, dropéridol, ziprasidone);
- antidépresseurs (p.ex., citalopram, venlafaxine, antidépresseurs tricycliques /tétracycliques, p.ex., amitriptyline, imipramine, maprotiline);
- opioïdes (p.ex., méthadone);
- antibiotiques macrolides et analogues (p.ex., érythromycine, clarithromycine, tétracycline, tacrolimus);
- antibiotiques quinolones (p.ex., moxifloxacine, lévofloxacine, ciprofloxacine);
- antipaludéens (p.ex., quinine, chloroquine);
- antifongiques azolés (p.ex., kéroconazole, fluconazole, voriconazole);

- dompéridone;
- antagonistes des récepteurs 5-HT3 (p.ex., dolasétron, ondansétron);
- inhibiteurs de la tyrosine-kinase (p.ex., vandétanib, sunitinib, nilotinib, lapatinib);
- inhibiteurs de l'histone déacétylase (p.ex., vorinostat);
- agonistes de récepteurs adrénériques bêta-2 (p.ex., salmétérol, formotérol).

*Médicaments agissant sur les électrolytes* : L'utilisation concomitante de MINT-FLUOXETINE avec des médicaments qui perturbent les niveaux d'électrolytes est déconseillée. Les médicaments qui réduisent les niveaux d'électrolytes comprennent, entre autres, les suivants : diurétiques de l'anse, thiazidiques et autres diurétiques reliés; laxatifs et lavements; amphotéricine B; corticostéroïdes à fortes doses.

Les listes précitées de médicaments pouvant potentiellement interagir avec la fluoxétine ne sont pas exhaustives. (Voir également MISES EN GARDE ET PRÉCAUTIONS, Cardiovasculaire; EFFETS INDÉSIRABLES, Résultats de l'ECG et Effets indésirables du médicament signalés après sa commercialisation; MODE D'ACTION ET PHARMACOLOGIE CLINIQUE, Électrocardiographie).

*Inhibiteurs de la monoamine-oxydase* : L'association de MINT-FLUOXETINE et des IMAO (y compris la linézolide, un antibiotique, et le chlorure de méthylthioninium (bleu de méthylène), une teinture à base de thiazine, deux exemples moins bien connus d'IMAO) est contre-indiquée à cause de la possibilité de réactions graves évoquant un syndrome sérotoninergique ou un syndrome malin des neuroleptiques (voir CONTRE-INDICATIONS et MISES EN GARDE ET PRÉCAUTIONS : Syndrome sérotoninergique/syndrome malin des neuroleptiques).

*Thioridazine* : Interactions possibles avec la thioridazine (voir aussi CONTRE-INDICATIONS) : Lors d'une étude menée auprès de 19 hommes en bonne santé, dont 6 chez qui l'hydroxylation de la débrisoquine était lente et 13, chez qui elle était rapide, on a administré par voie orale une dose unique de 25 mg de thioridazine. Chez les sujets dont l'hydroxylation était lente, comparativement à ceux chez qui elle était rapide, on a obtenu une  $C_{max}$  2,4 fois plus élevée et une ASC 4,5 fois plus grande. La vitesse de l'hydroxylation de la débrisoquine semble dépendre du niveau d'activité de l'isoenzyme P450 2D6. L'étude laisse donc entendre que les médicaments qui inhibent cette isoenzyme, comme certains ISRS, notamment la fluoxétine, entraînent une élévation des concentrations plasmatiques de thioridazine.

L'administration de thioridazine entraîne une prolongation de l'intervalle QTc proportionnelle à la dose qui est associée à des arythmies ventriculaires graves, telles que des arythmies de type torsade de pointes et des morts subites. L'inhibition du métabolisme de la thioridazine par la fluoxétine semble accroître ce risque. En raison du risque d'arythmies ventriculaires graves et de mort subite potentiellement associés à des taux plasmatiques élevés de thioridazine, la thioridazine ne devrait pas être administrée en concomitance avec la fluoxétine ou pendant un minimum de 5 semaines après l'arrêt du traitement par la fluoxétine, et MINT-FLUOXETINE ne devrait pas être administré non plus dans les 2 semaines suivant l'arrêt de la thioridazine (voir CONTRE-INDICATIONS).

*Médicaments qui agissent sur la fonction plaquettaire (p.ex. AINS, AAS et autres anticoagulants)* : La libération sérotoninergique par les plaquettes joue un rôle important dans

l'hémostase. Les études épidémiologiques de type cas témoins et cohortes qui ont démontré une association entre l'emploi de médicaments psychotropes qui interfèrent avec le recaptage de la sérotonine et la survenue d'une hémorragie digestive haute ont également mis en évidence que l'emploi concomitant d'un AINS, AAS ou autres anticoagulants peut accroître le risque de saignements.

On a signalé une altération des effets anticoagulants, y compris plus de saignements, quand les IRSN ou les ISRS sont coadministrés avec la warfarine. Les patients traités par la warfarine doivent être sous étroite surveillance lorsque le traitement par la fluoxétine est initié ou interrompu [voir MISES EN GARDE ET PRÉCAUTIONS, Hématologique, saignement anormal].

*Médicaments fortement liés aux protéines plasmatiques* : La fluoxétine se lie en grande partie aux protéines plasmatiques et ses concentrations plasmatiques peuvent être modifiées par l'administration concomitante d'un médicament fortement lié aux protéines (p. ex. warfarine ou digitoxine) et produire ainsi des effets indésirables. Ces effets indésirables peuvent être le résultat d'un déplacement de fluoxétine de ses sites de liaison par d'autres médicaments fortement liés.

*Médicaments métabolisés par l'isoenzyme P450 2D6* : Un défaut génétique réduit l'activité de l'isoenzyme P450 2D6 du cytochrome P450 chez environ 3 à 10 % de la population normale. Ces personnes sont des « métaboliseurs lents » de médicaments comme la débrisoquine, le dextrométhorphane, la spartéine, les antidépresseurs tricycliques (p. ex. nortriptyline, amitriptyline, imipramine et désipramine), les phénothiaziniques (p. ex. perphénazine et thioridazine) et les antiarythmiques de la classe 1C (p. ex. propafénone et flécaïnide).

Par contre, environ 90 à 97 % de la population normale ne présente pas ce défaut; ce sont les « métaboliseurs rapides ». MINT-FLUOXETINE, comme tous les agents métabolisés par l'isoenzyme P450 2D6, inhibe l'activité de cette isoenzyme faisant en sorte qu'un « métaboliseur rapide » ressemble plutôt à un « métaboliseur lent ». Les médicaments qui sont principalement métabolisés par l'isoenzyme P450 2D6 et qui ont un index thérapeutique relativement étroit (p. ex. flécaïnide, encaïnide, vinblastine, carbamazépine et antidépresseurs tricycliques) doivent être administrés, au début, à la limite inférieure de leur gamme posologique si un patient reçoit de la fluoxétine en concomitance ou en a reçu au cours des 5 dernières semaines.

En cas d'ajout de fluoxétine à un traitement par un médicament métabolisé par l'isoenzyme P450 2D6, la diminution de la dose du premier médicament doit être prise en compte. La question est des plus importantes en présence des médicaments ayant un index thérapeutique étroit mentionnés précédemment.

*Tamoxifène* : La littérature fait état d'interactions pharmacocinétiques entre les inhibiteurs du CYP2D6 et du tamoxifène, démontrant une diminution de 65 à 75 % des taux plasmatiques d'une des formes les plus actives du tamoxifène, soit l'endoxifène. On a signalé, dans certaines études, une efficacité réduite du tamoxifène lors de son utilisation concomitante avec certains antidépresseurs ISRS. Puisqu'on ne peut exclure une réduction possible de l'effet du tamoxifène, son administration en concomitance avec les inhibiteurs puissants du CYP2D6 (y compris la

fluoxétine) devrait être évitée dans la mesure du possible (voir MISES EN GARDE ET PRÉCAUTIONS).

*Impact de l'inhibition du CYP2D6 sur le métabolisme de la fluoxétine* : Tant les propriétés pharmacocinétiques que la proportion relative des métabolites de la fluoxétine peuvent être affectées par le phénotype pharmacogénétique CYP2D6 d'un patient ou par un certain nombre de médicaments dont l'inhibition de l'isoenzyme CYP2D6 est bien connue.

*Médicaments métabolisés par le cytochrome P450 3A4* : Dans une étude *in vivo* sur les interactions, l'administration conjointe de fluoxétine et de doses uniques de terfénadine (un substrat du cytochrome P450 3A4) n'a entraîné aucune hausse des concentrations plasmatiques de terfénadine. Des études *in vitro* ont en outre montré que le kéroconazole, inhibiteur puissant de l'activité du cytochrome P450 3A4, était au moins 100 fois plus puissant que la fluoxétine ou la norfluoxétine comme inhibiteur du métabolisme de plusieurs substrats de cette enzyme, y compris l'astémizole, le cisapride et le midazolam. Ces données révèlent que le degré d'inhibition de l'activité du cytochrome P450 3A4 par la fluoxétine n'est pas susceptible d'avoir d'importantes répercussions sur le plan clinique.

*Antidépresseurs tricycliques* : Dans deux études, on a observé que des concentrations plasmatiques stables d'imipramine et de désipramine ont augmenté de plus de 2 fois et de plus de 10 fois après l'administration concomitante de fluoxétine. Cet effet peut persister pendant trois semaines ou plus longtemps après l'arrêt de la fluoxétine. Cela peut nécessiter une diminution de la dose de l'antidépresseur tricyclique (ATC) et la surveillance temporaire des concentrations de l'ATC durant l'administration concomitante de fluoxétine ou après un arrêt récent de la prise de cet agent. Voir les sections MISES EN GARDE ET PRÉCAUTIONS et MODE D'ACTION ET PHARMACOLOGIE CLINIQUE : Accumulation et élimination lente.

*Lithium* : On a signalé des augmentations et des diminutions des taux de lithium après la prise concomitante de fluoxétine. Des effets toxiques dus au lithium ont été signalés. On doit donc surveiller les taux de lithium quand ces deux agents sont pris en concomitance.

*Tryptophane* : Cinq patients recevant de la fluoxétine en concomitance avec du tryptophane ont eu des effets indésirables, y compris agitation, nervosité et troubles digestifs.

*Benzodiazépines* : La demi-vie du diazépam pris en concomitance peut être prolongée chez certains patients.

L'administration conjointe d'alprazolam et de fluoxétine a entraîné une hausse des concentrations plasmatiques d'alprazolam et a accentué la diminution de la performance psychomotrice à cause de l'augmentation des taux d'alprazolam. Il convient d'envisager la surveillance de l'état clinique. L'expérience concernant l'administration de fluoxétine en association avec d'autres médicaments agissant sur le SNC est limitée et on recommande la prudence lorsque l'association de ces médicaments est requise.

*Alcool* : On ne connaît pas les effets de l'emploi concomitant d'alcool et de fluoxétine sur les fonctions psychomotrices et cognitives des patients atteints de dépression, de trouble panique ou de trouble obsessionnel-compulsif. La consommation d'alcool est déconseillée.

*Millepertuis (herbe de Saint-Jean)* : Comme avec les autres ISRS, des interactions pharmacodynamiques peuvent survenir entre la fluoxétine et l'herbe médicinale millepertuis (herbe de Saint-Jean) qui peuvent entraîner une augmentation des effets indésirables.

*Antipsychotiques* : On a observé une hausse des concentrations sanguines d'halopéridol et de clozapine et, dans certains cas, des manifestations cliniques de toxicité lors de l'administration concomitante de fluoxétine. Il y a lieu d'envisager la surveillance de l'état clinique.

*Médicaments sérotoninergiques* : Sur la base du mode d'action de la fluoxétine et du risque de syndrome sérotoninergique, la prudence est de mise quand on administre MINT-FLUOXETINE avec un autre médicament ou agent susceptible d'influencer les systèmes de neurotransmission sérotoninergique, comme le tryptophane, les triptans, les inhibiteurs du recaptage de la sérotonine, le linézolide (un antibiotique qui est un IMAO réversible non sélectif), le lithium, le tramadol, le fentanyl et ses analogues, le dextrométhorphane, le tapentadol, la méperidine, la méthadone, la pentazocine ou le millepertuis (voir MISES EN GARDE ET PRÉCAUTIONS : Syndrome sérotoninergique/syndrome malin des neuroleptiques).

*Triptans (agonistes de récepteurs 5HT<sub>1</sub>)* : Des rapports de pharmacovigilance ont fait état de rares cas de sensations de faiblesse, d'hyperréflexie et d'incoordination signalés lors de l'utilisation concomitante d'un inhibiteur sélectif du recaptage de la sérotonine (ISRS) et de sumatriptan, un agoniste de récepteurs 5HT<sub>1</sub>. Si l'association d'un triptan et d'un ISRS (p. ex., fluoxétine, fluvoxamine, paroxétine, sertraline ou citalopram) est cliniquement justifiée, il est conseillé d'assurer une surveillance appropriée du patient. La possibilité de telles interactions est aussi à considérer si un autre agoniste de récepteurs 5HT<sub>1</sub> doit être administré en concomitance avec un ISRS (voir MISES EN GARDE ET PRÉCAUTIONS : Syndrome sérotoninergique/syndrome malin des neuroleptiques).

*Phénytoïne* : Chez les patients recevant des doses d'entretien fixes de phénytoïne, les concentrations plasmatiques du médicament ont augmenté significativement et des symptômes de toxicité se sont manifestés (nystagmus, diplopie, ataxie et dépression du SNC) suivant l'instauration d'un traitement concomitant par la fluoxétine.

*Carbamazépine* : Les patients traités par des doses stables de phénytoïne et de carbamazépine ont présenté des concentrations plasmatiques anticonvulsivantes élevées et des effets anticonvulsivants toxiques sur le plan clinique à la suite de l'instauration d'un traitement concomitant par la fluoxétine. Il y a lieu d'envisager la surveillance de l'état clinique lorsqu'on instaure un traitement par la fluoxétine chez ces patients.

### **Interactions médicament-aliments**

L'absorption de fluoxétine n'est pas modifiée par les aliments.

### **Interactions médicament-herbes médicinales**

Une interaction entre MINT-FLUOXETINE et le millepertuis est possible (voir section Interactions médicament-médicament).

## **Effets du médicament sur les analyses de laboratoire**

Des effets sur des analyses de laboratoire n'ont pas été établis.

## **Effets du médicament sur le style de vie**

Des effets sur le style de vie n'ont pas été établis.

## **POSOLOGIE ET ADMINISTRATION**

### **Considérations posologiques**

MINT-FLUOXETINE (fluoxétine) n'est pas indiqué chez les enfants de moins de 18 ans (voir MISES EN GARDE ET PRÉCAUTIONS : Généralités : Association possible avec des modifications comportementales et émotionnelles, y compris les blessures volontaires).

#### *Généralités*

Pendant le traitement d'entretien, on doit maintenir le traitement à la dose efficace la plus faible.

#### *Ajustement posologique*

Comme les concentrations plasmatiques n'atteignent pas l'état d'équilibre avant quatre à cinq semaines, on attendra suffisamment de temps avant d'augmenter la posologie de MINT-FLUOXETINE (fluoxétine). Les posologies plus élevées sont habituellement associées à une incidence plus élevée d'effets indésirables.

#### *Passage à un antidépresseur tricyclique (ATC)*

Une diminution de la dose de l'ATC et la surveillance temporaire des concentrations plasmatiques de l'ATC peuvent être nécessaires en cas de traitement concomitant avec la fluoxétine ou d'arrêt récent de ce médicament (voir section INTERACTIONS MÉDICAMENTEUSES : Antidépresseurs tricycliques).

#### *Passage à un inhibiteur de la monoamine-oxydase (IMAO) ou vice versa*

On doit attendre au moins 14 jours entre l'arrêt d'un IMAO et le début d'un traitement par MINT-FLUOXETINE et attendre au moins 5 semaines, peut-être plus longtemps, entre l'arrêt de MINT-FLUOXETINE et le début d'un traitement par un IMAO (voir section CONTRE-INDICATIONS).

#### *Arrêt du traitement*

Après l'arrêt du traitement, les ingrédients actifs du médicament demeurent dans l'organisme pendant des semaines. Il faut le garder à l'esprit dès le moment qu'on instaure ou arrête ce traitement. La baisse graduelle de la dose à l'arrêt du traitement n'est pas nécessaire dans la plupart des cas.

Malgré sa longue demi-vie, des symptômes ont été associés à l'arrêt du traitement par la fluoxétine au cours des essais cliniques et après sa commercialisation. On doit surveiller l'apparition de ces symptômes ou de tout autre symptôme à l'arrêt du traitement, peu importe l'indication dans laquelle MINT-FLUOXETINE est employé. Ces symptômes sont d'éventualité rare. La baisse graduelle des concentrations plasmatiques de fluoxétine et de norfluoxétine qui se produit après l'arrêt du traitement fait en sorte qu'il n'est pas nécessaire, dans la plupart des cas,

de réduire progressivement la dose avant d'arrêter le traitement. (Voir MISES EN GARDE ET PRÉCAUTIONS et EFFETS INDÉSIRABLES).

***Adultes :***

***Dépression***

Posologie initiale pour adultes : La posologie initiale habituelle est de 20 mg une fois par jour le matin. Une augmentation progressive de la dose ne doit être envisagée qu'après une période d'essai de plusieurs semaines, si l'amélioration prévue ne se manifeste pas. La dose quotidienne maximale ne doit pas dépasser 60 mg.

Usage prolongé : Un essai contrôlé par placebo a démontré l'efficacité de la fluoxétine à maintenir son effet antidépresseur jusqu'à 38 semaines après un traitement ouvert de courte durée de 12 semaines (50 semaines, au total). Il convient de réévaluer périodiquement l'utilité du médicament chez les patients recevant MINT-FLUOXETINE pendant de longues périodes (voir Partie II : section ESSAIS CLINIQUES).

***Boulimie***

Posologie pour adultes : La posologie recommandée est de 60 mg par jour, bien que des études montrent que des doses plus faibles peuvent également être efficaces. On doit mesurer les taux d'électrolytes avant d'instaurer le traitement.

***Trouble obsessionnel-compulsif***

La posologie recommandée dans le traitement de ce trouble est de 20 mg par jour à 60 mg par jour.

**Cas particuliers**

*Toute indication*

Emploi chez les femmes enceintes :

Les résultats provenant d'un certain nombre d'études épidémiologiques portant sur l'éventualité des grossesses lorsque les femmes ont été exposées à des antidépresseurs en début de grossesse ne sont pas concluants, mais certaines observations portent à croire qu'il y a possibilité de risque légèrement accru de malformations cardiaques (p. ex., anomalies ventriculaires et septales) avec l'emploi de la fluoxétine. Le mode d'action demeure inconnu. On doit envisager l'emploi de MINT-FLUOXETINE chez la femme enceinte uniquement si les bienfaits potentiels pour la mère justifient le risque possible pour le fœtus, tout en tenant compte des risques associés à une dépression non traitée.

Selon des rapports de cas signalés après la commercialisation, certains nouveau-nés ayant été exposés, vers la fin du troisième trimestre de la grossesse, à la fluoxétine, à d'autres ISRS ou à des antidépresseurs plus récents ont présenté des complications nécessitant une hospitalisation prolongée, une assistance respiratoire et l'alimentation par sonde (voir MISES EN GARDE ET PRÉCAUTIONS). Avant de traiter une femme enceinte par MINT-FLUOXETINE durant le troisième trimestre de sa grossesse, le médecin devrait soupeser attentivement les risques potentiels et les bienfaits du traitement. Une diminution progressive de la dose de MINT-FLUOXETINE au troisième trimestre pourrait être envisagée par le médecin.

**Emploi chez les personnes âgées :** La fluoxétine n'a été évaluée qu'à 20 mg/jour chez les personnes âgées déprimées. Une posologie réduite ou des prises moins fréquentes peuvent être efficaces et doivent être envisagées en cas de maladie concomitante ou de prise de plusieurs médicaments.

**Emploi chez les enfants :** MINT-FLUOXETINE (fluoxétine) n'est pas indiqué chez les enfants de moins de 18 ans (voir MISES EN GARDE ET PRÉCAUTIONS : Généralités : Association possible avec des modifications comportementales et émotionnelles, y compris les blessures volontaires).

**Patients affaiblis**

**On doit administrer une posologie réduite ou des doses moins fréquentes en cas d'insuffisance rénale ou hépatique et de prise de plusieurs médicaments.**

## **SURDOSAGE**

Pour la prise en charge d'une surdose présumée de médicament, veuillez communiquer sans tarder avec votre centre antipoison régional.

**Signes et symptômes :**

Les cas de surdosage avec la fluoxétine sont généralement bénins. Les symptômes du surdosage comprenaient nausées, vomissements, crises convulsives et dysfonction cardiovasculaire allant d'arythmies asymptomatiques (y compris le rythme nodal et les arythmies ventriculaires) ou de changements à l'ECG indicatifs d'une prolongation de l'intervalle QTc à un arrêt cardiaque (y compris de très rares cas de torsade de pointes), une dysfonction pulmonaire et des signes de perturbation du SNC variant de l'excitation au coma. On a signalé des décès attribués à un surdosage avec la fluoxétine (voir Expérience acquise chez les humains et Expérience acquise chez les animaux ci-dessous).

**Traitement du surdosage :**

Il n'y a pas d'antidote spécifique pour MINT-FLUOXETINE.

Le traitement devrait comprendre les mesures générales utilisées dans la prise en charge du surdosage avec tout antidépresseur.

Établir et maintenir des voies aériennes libres, assurer une oxygénation et une ventilation adéquates.

On recommande de surveiller les signes cardiaques, électrocardiographiques, et vitaux, ainsi que d'assurer le traitement symptomatique général et les mesures de soutien.

Il n'est pas recommandé de provoquer des vomissements.

Le lavage gastrique avec un tube oro-gastrique large et une protection adéquate des voies respiratoires, au besoin, peut être indiqué s'il est effectué peu de temps après l'ingestion du médicament ou chez les patients symptomatiques.

Il faut envisager l'administration de charbon activé dans le traitement du surdosage.

Étant donné le grand volume de distribution de MINT-FLUOXETINE, la diurèse forcée, la dialyse, l'hémoperfusion et l'exsanguino-transfusion ne seront probablement pas utiles.

Il convient de porter une attention particulière aux patients qui prennent ou qui ont pris récemment de la fluoxétine et qui pourraient avoir ingéré des quantités excessives d'antidépresseurs tricycliques (ATC). Dans un tel cas, l'accumulation de molécule mère d'ATC ou de son métabolite actif peut augmenter l'éventualité de séquelles cliniquement significatives et prolonger la période nécessaire de surveillance médicale étroite.

Les crises convulsives causées par la fluoxétine qui ne disparaissent pas spontanément peuvent répondre au diazépam (voir monographie du diazépam).

Dans le traitement du surdosage, on doit tenir compte de la possibilité de l'ingestion de plusieurs médicaments. Le médecin devrait envisager contacter un centre antipoison relativement au traitement de tout surdosage.

*Expérience acquise chez les humains :*

On estime à plus de 38 millions le nombre de patients dans le monde qui ont été exposés au chlorhydrate de fluoxétine (env. 1999). Sur les 1 578 cas de surdosage avec le chlorhydrate de fluoxétine, seul ou en association avec d'autres médicaments, signalés dans cette population, on compte 195 décès.

Sur les 633 cas de surdosage avec le chlorhydrate de fluoxétine seul chez des patients adultes, il y a eu 34 issues fatales, 378 rétablissements complets et 15 patients ayant présenté des séquelles à la suite du surdosage, notamment anomalie de l'accommodation, démarche anormale, confusion, absence de réponse, nervosité, dysfonction pulmonaire, vertiges, tremblements, élévation de la pression artérielle, impuissance, dyskinésies et hypomanie. On ne connaît pas l'issue chez les 206 autres patients. Les signes et symptômes le plus couramment associés aux surdosages non mortels étaient les crises convulsives, la somnolence, les nausées, la tachycardie et les vomissements. La plus importante quantité connue de chlorhydrate de fluoxétine ingérée par un patient adulte a été de 8 grammes chez un patient ayant pris de la fluoxétine seule; il s'est rétabli par la suite. Cependant, le cas d'un patient adulte ayant ingéré 520 mg de fluoxétine seule a été associé à une issue fatale, mais le lien de causalité n'a pas été établi.

Chez les patients pédiatriques (âgés de 3 mois à 17 ans), on compte 156 cas de surdosage avec la fluoxétine seule ou en association avec d'autres médicaments. Six patients sont décédés, 127 se sont complètement rétablis et 1 patient a présenté une insuffisance rénale. On ignore l'issue chez 22 patients. Un des six cas de décès concerne un jeune garçon de 9 ans ayant des antécédents de trouble obsessionnel-compulsif, de syndrome de la Tourette avec tics, de trouble déficitaire de l'attention et de syndrome d'alcoolisme fœtal. Il avait reçu 100 mg de fluoxétine par jour pendant 6 mois en concomitance avec de la clonidine, du méthylphénidate et de la prométhazine. Les 6 cas de surdosage à l'issue fatale chez des enfants étaient compliqués par un suicide par ingestion de plusieurs médicaments ou par d'autres méthodes. La dose la plus importante ingérée par un patient pédiatrique était de 3 grammes; cette dose n'a pas été létale.

Les autres manifestations indésirables importantes signalées lors du surdosage avec la fluoxétine (seule ou en association avec d'autres médicaments) comprenaient coma, délire, anomalies de l'ECG (p. ex., prolongation de l'intervalle QT et tachycardie ventriculaire, notamment arythmies de type torsade de pointes), hypotension, manie, manifestations semblables au syndrome malin des neuroleptiques, pyrexie, stupeur et syncope.

*Expérience chez les animaux :*

Les études menées sur les animaux n'apportent pas d'informations précises ou nécessairement valides sur le traitement du surdosage chez l'humain.

Toutefois, les expériences menées sur les animaux peuvent donner une bonne perspective des stratégies de traitement possibles.

La dose létale médiane par voie orale était de 452 mg/kg chez les rats et de 248 mg/kg chez les souris. Des doses aiguës par voie orale ont entraîné une hyperirritabilité et des convulsions chez plusieurs espèces animales.

Parmi les six chiens à qui on a intentionnellement administré un surdosage de fluoxétine, par voie orale, cinq ont présenté des crises de grand mal. Les crises se sont arrêtées immédiatement à l'administration d'un bolus intraveineux d'une dose vétérinaire standard de diazépam. Dans cette étude à court terme, la plus faible concentration plasmatique à laquelle s'est produite une crise était seulement le double de la concentration plasmatique maximale relevée chez les humains recevant chroniquement 80 mg/jour.

Dans une autre étude à dose unique, l'ECG des chiens ayant reçu une dose élevée n'a pas révélé de prolongation des intervalles PR, QRS ou QT. On a observé une tachycardie et une augmentation de la pression artérielle. Par conséquent, on ne connaît pas la valeur prédictive de l'ECG pour la cardiototoxicité. Néanmoins, l'ECG devrait normalement faire l'objet d'une surveillance en cas de surdosage chez l'humain.

## **MODE D'ACTION ET PHARMACOLOGIE CLINIQUE**

### **Pharmacodynamique**

Les effets antidépresseur, antiobsessionnel et antiboulimique de fluoxétine seraient liés à sa capacité d'inhiber préférentiellement le recaptage de la sérotonine au niveau des neurones. Aux doses cliniques, la fluoxétine inhibe le recaptage de la sérotonine dans les plaquettes humaines. Il a été suggéré que l'inhibition des récepteurs muscariniques, histaminergiques et  $\alpha_1$ -adrénergiques était associée à divers effets anticholinergiques, sédatifs et cardiovasculaires des antidépresseurs tricycliques classiques. Les études *in vitro* sur la fixation aux divers récepteurs ont démontré que la fluoxétine a une affinité beaucoup plus faible que les antidépresseurs tricycliques pour ces récepteurs et d'autres récepteurs membranaires [opiacés, sérotoninergiques (5-HT1, 5-HT2), adrénergiques ( $\alpha_1$ ,  $\alpha_2$ ,  $\beta$ ) et dopaminergiques].

### **Électrocardiographie**

Une étude à doses multiples, à répartition aléatoire et contrôlée par placebo, a été réalisée à double insu auprès de deux cohortes de sujets adultes bien portants (métaboliseurs intermédiaires

et rapides du CYP2D6). Dans le premier groupe, les sujets ont reçu, par voie orale et à raison d'une fois par jour pendant 28 jours, soit une dose de 20 mg de fluoxétine ( $n = 12$ ) ou un placebo ( $n = 4$ ), tandis que dans la deuxième cohorte, les sujets ont reçu, par voie orale, à raison d'une fois par jour pendant 28 jours, soit une dose de 40 mg de fluoxétine ( $n = 12$ ) soit un placebo ( $n = 4$ ). On a réalisé une série d'évaluations par ECG, dont une en début d'étude, une au jour 1 du traitement et une au jour 28. Dans le groupe recevant 40 mg de fluoxétine ( $n = 12$ ), la différence moyenne maximale par rapport au placebo quant au changement avec la valeur de référence moyennée dans le temps du QTcF (QT/RR<sup>0,33</sup>) était de 12,005 msec (IC à 90 % 4,412, 19,598) au 28<sup>e</sup> jour. Pour le groupe ayant reçu 20 mg, l'augmentation correspondante de l'intervalle QTcF, ajustée en fonction du placebo, était de 4,841 msec (IC à 90 % -4,009, 13,69) (voir MISES EN GARDE ET PRÉCAUTIONS, Cardiovasculaire; EFFETS INDÉSIRABLES, Résultats des ECG et Effets indésirables du médicament, signalés après sa commercialisation; INTERACTIONS MÉDICAMENTEUSES).

### **Pharmacocinétique**

#### ***Absorption, distribution, métabolisme et élimination***

La fluoxétine est bien absorbée après l'administration par voie orale. Chez l'homme, une dose unique de 40 mg a permis d'obtenir des concentrations plasmatiques de pointe de fluoxétine variant entre 15 et 55 ng/mL après 6 à 8 heures. Les aliments ne semblent pas influencer la biodisponibilité générale de la fluoxétine, bien qu'ils puissent retarder son absorption sans conséquences. MINT-FLUOXETINE peut donc être administré avec ou sans aliments.

La fluoxétine est métabolisée en grande partie dans le foie et transformée en norfluoxétine et d'autres métabolites non identifiés. L'action pharmacologique de la norfluoxétine, un métabolite déméthylique, semble être semblable à celle de la molécule mère. La norfluoxétine contribue à la longue durée d'action de MINT-FLUOXETINE. La voie d'élimination principale semble être le métabolisme hépatique qui forme des métabolites inactifs qui sont excrétés par les reins. La demi-vie d'élimination de la fluoxétine est de 4 à 6 jours et celle de son métabolite actif de 4 à 16 jours.

#### **Points cliniques relevant du métabolisme et de l'élimination :**

##### ***Métabolisme différent :***

L'isoenzyme P450 2D6 intervient dans le métabolisme de la fluoxétine et de nombreux autres médicaments dont les antidépresseurs tricycliques et certains inhibiteurs spécifiques du recaptage de la sérotonine (ISRS). L'association de fluoxétine avec les médicaments mentionnés ci-dessus peut entraîner des interactions médicamenteuses cliniquement significatives (voir section INTERACTIONS MÉDICAMENTEUSES).

**Accumulation et élimination lente :** L'élimination relativement lente de la fluoxétine et de son métabolite actif, la norfluoxétine, donne lieu à une accumulation importante de ces deux substances actives lors de l'administration prolongée. C'est pourquoi leur élimination de l'organisme peut prendre 1 à 2 mois. Cette persistance doit être prise en considération en cas de cessation d'un traitement par MINT-FLUOXETINE ou d'emploi de médicaments qui interagissent avec MINT-FLUOXETINE et qui sont administrés peu de temps après l'arrêt du traitement (voir les sections MISES EN GARDE ET PRÉCAUTIONS : Généralités : Répercussions de la longue demi-vie d'élimination de la fluoxétine et INTERACTIONS MÉDICAMENTEUSES).

#### Données cinétiques :

Après 30 jours d'administration de 20 mg/jour, on a observé des concentrations plasmatiques moyennes de  $79,1 \pm 33,4$  ng/mL pour la fluoxétine et de  $129 \pm 42,0$  ng/mL pour la norfluoxétine. Les concentrations plasmatiques de fluoxétine (demi-vie de 1 à 3 jours après administration aiguë et de 4 à 6 jours après administration prolongée) ont été plus élevées que ce que les études réalisées avec des doses uniques permettaient de prévoir. La pharmacocinétique de la norfluoxétine semble être linéaire. Sa demi-vie terminale moyenne était de 8,6 jours après une dose unique et de 9,3 jours après des doses multiples.

L'état d'équilibre des concentrations plasmatiques est atteint après 4 à 5 semaines d'administration continue. Les patients ayant reçu de la fluoxétine à des doses variant entre 40 et 80 mg/jour pendant des périodes allant jusqu'à 3 ans ont présenté, en moyenne, des concentrations plasmatiques semblables à celles observées chez les patients traités pendant 4 à 5 semaines.

**Fixation aux protéines :** Environ 94 % de la fluoxétine se fixe aux protéines du sérum. L'interaction entre la fluoxétine et d'autres agents se fixant dans une proportion élevée aux protéines du plasma n'a pas été complètement évaluée, mais peut être importante (voir section INTERACTIONS MÉDICAMENTEUSES).

#### **Cas particuliers et états pathologiques**

**Age :** Les effets de l'âge sur le métabolisme de la fluoxétine ont été étudiés chez un sous-groupe de 260 personnes âgées déprimées qui étaient par ailleurs en bonne santé (moyenne d'âge 67,4 ans, tranche d'âge 60 à 85 ans) et qui ont pris 20 mg de fluoxétine pendant 6 semaines. Les concentrations plasmatiques moyennes étaient de  $89,5 \pm 53,6$  ng/mL et de  $119 \pm 51,3$  ng/mL pour la fluoxétine et la norfluoxétine, respectivement. Il n'y a pas eu d'évaluation des effets des affections concomitantes ou des médicaments pris en même temps.

**Insuffisance hépatique :** Dans les cas de cirrhose, la demi-vie de la fluoxétine a été prolongée, soit 7,6 jours en moyenne par rapport à 2 à 3 jours chez les sujets en bonne santé. La demi-vie de la norfluoxétine a également été prolongée dans les cas de cirrhose, soit 12 jours en moyenne par rapport à 7 à 9 jours chez les sujets en bonne santé. On doit donc employer avec prudence la fluoxétine en cas de maladie du foie (voir les sections MISES EN GARDE ET PRÉCAUTIONS : Hépatique et POSOLOGIE ET ADMINISTRATION)

**Insuffisance rénale :** Lors des études réalisées avec des doses uniques, la pharmacocinétique de la fluoxétine et de la norfluoxétine était semblable pour tous les degrés d'insuffisance rénale, y compris les cas anéphriques en hémodialyse chronique. Cependant, un traitement prolongé en présence d'une insuffisance rénale grave peut donner lieu à une accumulation plus marquée de fluoxétine ou de ses métabolites (y compris peut-être certains métabolites qui n'ont pas encore été identifiés). On recommande alors une posologie réduite ou des doses moins fréquentes (voir les sections MISES EN GARDE ET PRÉCAUTIONS : Rénal et POSOLOGIE ET ADMINISTRATION).

## **ENTREPOSAGE ET STABILITÉ**

Conserver les capsules MINT-FLUOXETINE entre 15 °C et 30 °C.

## **FORMES POSOLOGIQUES, COMPOSITION ET CONDITIONNEMENT**

Les capsules MINT-FLUOXETINE à 10 mg contiennent : chlorhydrate de fluoxétine équivalent à 10 mg (32,3 µmol) de fluoxétine, lactose monohydraté, cellulose microcristalline, dioxyde de silice colloïdal. La tunique de la capsule contient : bleu n° 1, rouge allura, dioxyde de titane, gélatine et eau purifiée.

Les capsules MINT-FLUOXETINE à 20 mg contiennent : chlorhydrate de fluoxétine équivalent à 20 mg (64,7 µmol) de fluoxétine, lactose monohydraté, cellulose microcristalline, dioxyde de silice colloïdal. La tunique de la capsule contient : bleu n° 1, rouge allura, dioxyde de titane, gélatine et eau purifiée.

### **PRÉSENTATION :**

Les capsules MINT-FLUOXETINE (fluoxétine) à 10 mg sont vert opaque/blanc opaque et portent l'inscription « M » sur le capuchon et « 105 » sur le corps. Elles sont disponibles en flacons de PEHD de 100 capsules.

Les capsules MINT-FLUOXETINE (fluoxétine) à 20 mg capsules sont vert opaque/jaune opaque et portent l'inscription « M » sur le capuchon et « 106 » sur le corps. Elles sont disponibles en flacons de PEHD de 100 et de 500 capsules.

## PARTIE II : RENSEIGNEMENTS SCIENTIFIQUES

### RENSEIGNEMENTS PHARMACEUTIQUES

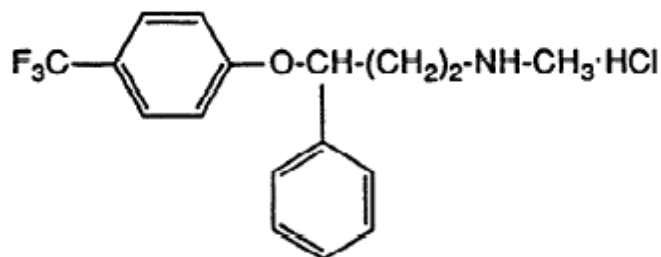
#### Substance pharmaceutique

Dénomination commune : Chlorhydrate de fluoxétine

Nom chimique : chlorhydrate de ( $\pm$ )-N-méthyl-3-phényl-3-[ $(\alpha,\alpha,\alpha$ -trifluoro-p-tolyl)-oxy]-propylamine.

Formule moléculaire et masse moléculaire : C<sub>17</sub>H<sub>18</sub>F<sub>3</sub>NO•HCl  
345,79

Formule développée :



Propriétés physicochimiques :

Description :	Le chlorhydrate de fluoxétine est un solide cristallin blanc à blanc cassé.		
pKa :	9,5 (66 % Diméthylformamide)		
Profil de solubilité :	<u>Solvant</u>	<u>mg/mL</u>	
	Eau	14	
	Benzène	insoluble	
	Acétate d'éthyle	insoluble	

## ESSAIS CLINIQUES

### Études de biodisponibilité comparative

Une étude pivot, de type croisé, en double insu, à dose unique et à répartition aléatoire a été menée auprès de volontaires, hommes et femmes, en santé et à jeun, dans le but de comparer la biodisponibilité des capsules de chlorhydrate de fluoxétine à 20 mg (MINT Pharmaceuticals Inc., Canada) à celle des capsules Prozac® à 20 mg (Eli Lilly Canada Inc.). Les données de biodisponibilité ont été mesurées et les résultats sont résumés dans le tableau qui suit.

### RÉSUMÉ DES DONNÉES DE BIODISPONIBILITÉ COMPARATIVE

Chlorhydrate de fluoxétine (1 x 20 mg) À partir de données mesurées <b>non corrigées pour la puissance</b> Moyenne géométrique <sup>†</sup> Moyenne arithmétique (% CV)				
Paramètre	MINT- FLUOXETINE Capsules à 20 mg	Prozac® Capsules à 20 mg (Eli Lilly Canada Inc.)	Rapport des moyennes géométriques <sup>†</sup>	Intervalle de confiance à 90 % <sup>†</sup>
ASC <sub>72</sub> (ng.h/mL)	366,53 393,75 (38,91)	366,44 397,74 (42,03)	100,03	95,01 - 105,30
C <sub>max</sub> (ng.h/mL)	10,84 11,37 (30,93)	11,12 11,87 (37,72)	97,49	92,41 - 102,84
T <sub>max</sub> <sup>§</sup> (h)	7,00 (5,00 - 12,00)	7,00 (4,02 - 12,00)		

<sup>†</sup>Selon le calcul des estimations des moindres carrés

<sup>§</sup>Présenté en tant que médian et marge

L'efficacité de la fluoxétine a été établie dans le cadre d'essais cliniques contrôlés par placebo de 5 et 6 semaines effectués auprès de patients ( $\geq 18$  ans) consultants externes ayant une dépression majeure qui répondait aux critères diagnostiques du DSM-III-R.

Deux essais cliniques contrôlés par placebo de 6 semaines ont montré que la fluoxétine à 20 mg/jour était efficace chez des personnes âgées (moyenne d'âge 67,4 ans, fourchette d'âge de 60 à 85 ans) ayant une dépression majeure qui répondait aux critères diagnostiques du DSM-III-R.

Une étude a été menée auprès de patients consultants externes déprimés qui, à la fin d'une phase initiale de 12 semaines de traitement ouvert par le chlorhydrate de fluoxétine à raison de 20 mg/jour, avaient répondu au traitement (score d'au plus 7 à l'échelle modifiée de HAMILTON pour la dépression en 17 items [HAMD-17] lors de chacune des 3 dernières semaines de traitement ouvert et absence de dépression majeure d'après les critères diagnostiques du DSM-III-R). Ces patients (N = 298) ont été répartis au hasard pour poursuivre le traitement à double insu et recevoir de la fluoxétine à raison de 20 mg/jour ou un placebo. Après 38 semaines (50 semaines au total), le taux de récidive observé (défini en fonction de la présence pendant 2 semaines de symptômes suffisants pour un diagnostic de dépression majeure ou de l'obtention pendant 3 semaines d'un score d'au moins 14 à l'échelle HAMD-17 modifiée)

était significativement moindre sur le plan statistique chez les patients qui prenaient de la fluoxétine plutôt que le placebo.

## PHARMACOLOGIE DÉTAILLÉE

Des études *in vitro* et *in vivo* ont établi que la fluoxétine et la norfluoxétine (son principal métabolite) sont des inhibiteurs puissants et sélectifs du recaptage neuronal présynaptique de la sérotonine. La sérotonine libérée dans l'intervalle synaptique par l'influx nerveux est désactivée essentiellement par recaptage dans les extrémités nerveuses présynaptiques, où elle est métabolisée ou conservée dans les vésicules d'entreposage. La fluoxétine inhibe spécifiquement le processus de recaptage, ce qui permet au médiateur chimique de rester plus longtemps au niveau de l'intervalle synaptique et renforce l'effet du médiateur chimique sur les récepteurs synaptiques. Les études sur la fixation aux récepteurs ont démontré que la fluoxétine n'a qu'une faible affinité pour les divers systèmes de récepteurs.

Certains des effets comportementaux, neuroendocriniens et autres effets pharmacologiques de la fluoxétine observés chez des animaux de laboratoire ont été attribués à son renforcement de la fonction sérotoninergique par inhibition du captage de la sérotonine. La fluoxétine a rétabli la capacité d'acquisition de la tâche d'évitement passif chez des rats ayant subi une ablation du bulbe olfactif, renforcé les soubresauts de la tête causés par le 5-hydroxytryptophane chez des souris, potentialisé la dépression du comportement opérant des pigeons causée par le 5-hydroxytryptophane et potentialisé l'effet comportemental du 5-hydroxytryptophane chez des rats lors d'un programme de renforcement de la lactation. La fluoxétine a inhibé la période de sommeil paradoxal chez les rats et les chats, et a réduit la quantité ou modifié la composition de l'apport alimentaire chez les rats. Elle a également réduit de façon sélective l'apport calorique non protéinique chez les rats.

Peu d'effets pharmacologiques autres que l'inhibition du captage de la sérotonine et les conséquences de cette inhibition ont été observés avec la fluoxétine. Par exemple, la fluoxétine ne contrecarre pas l'hypothermie entraînée par la réserpine ou l'apomorphine chez les souris, et ne réduit pas l'immobilité dans le test de la nage forcée chez les rats.

### Pharmacocinétique

#### Études animales et *in vitro*

La fluoxétine a été bien absorbée par voie orale et sa biodisponibilité orale chez les chiens a été de 72 %. Chez les chiens qui ont reçu des doses orales de 1 à 10 mg/kg de fluoxétine, on a observé des augmentations proportionnelles à la dose des taux de fluoxétine et de norfluoxétine dans le foie, les surrénales et les poumons.

Dans les tissus, les concentrations de norfluoxétine ont dépassé celles de la fluoxétine et, dans le plasma, elles ont été maintenues pendant plus longtemps.

Chez les rats, après une seule dose i.p. de 10 mg/kg, la demi-vie plasmatique de la fluoxétine a été de 26 heures et celle de la norfluoxétine de 40 heures. Chez les chiens qui ont reçu des doses orales de 5 à 10 mg/kg pendant 15 jours, la demi-vie plasmatique a été de 1 jour pour la fluoxétine et de 2,1 à 5,4 jours pour la norfluoxétine.

*In vitro*, la fluoxétine a été métabolisée par N-déméthylation en norfluoxétine par les microsomes hépatiques du rat, du cobaye et du lapin. *In vivo*, la fluoxétine a été métabolisée principalement par N-déméthylation chez les souris, les rats, les cobayes, les lapins et les chiens. L'autre métabolite important a été le p-trifluorométhylphénol, obtenu par O-désalcoylation, qui a été excrété sous forme de sulfate ou de glucuroconjugué par les rats, les cobayes et les chiens.

La fluoxétine et la norfluoxétine ont également été excrétées sous forme inchangée dans l'urine chez les cobayes, les lapins et les chiens. Chez les rats, la fluoxétine et la norfluoxétine ont été métabolisées davantage et ni la fluoxétine ni son métabolite obtenu par N-déméthylation n'ont été retrouvés dans l'urine. Les rats ont éliminé dans l'urine entre 16 et 42 % de la dose administrée, sous forme de p-trifluorométhylphénol, et 8 % sous forme d'acide hippurique en 24 heures.

#### Études pharmacologiques portant sur l'innocuité

Des études *in vitro* ont démontré que la fluoxétine et la norfluoxétine inhibent le canal potassique de type hERG et le canal calcique de type L, ainsi que la circulation du canal hERG vers la membrane plasmique.

## TOXICOLOGIE

#### Études de toxicité aiguë :

**Tableau 4: Données sur la toxicité de la fluoxétine et de la norfluoxétine chez l'animal**

Espèces	Voie d'administration	Sexe	DL <sub>50</sub> de la fluoxétine (mg/kg)	DL <sub>50</sub> de la norfluoxétine (mg/kg)
Souris	Orale	F	248 ± 14	361 ± 14
	I.V.	F	45 ± 1.5	42 ± 3
Rat	Oral	M	467 ± 33	--
		F	437 ± 40	--
	I.V.	M	35 ± 1	--
		F	35 ± 1	35 ± 2
Cobaye	Orale	M	> 250	--
Chat	Orale	M/F	> 50	--
Chien	Orale	M/F	> 100	--
Singe	Orale	M/F	> 50	--

Les signes de toxicité ont inclus vomissements, anorexie, mydriase, salivation, tremblements, convulsions cloniques, hyperirritabilité et cachexie.

#### Études de toxicité subchronique et chronique, études du pouvoir cancérogène et études de toxicité connexes :

#### *Études de toxicité subchronique :*

Des souris (5/sexe/dose) ont reçu, par l'entremise de leur alimentation, environ 25, 59 et 204 mg/kg/jour de fluoxétine pendant 15 jours. Des taux de mortalité de 30 et 100 % ont été

observés avec les posologies intermédiaire et élevée, respectivement. Les effets significatifs observés aux deux posologies les plus élevées ont été l'hyperactivité, la perte pondérale, une baisse du poids de la rate et une phospholipidose.

Des souris ont reçu, dans leur alimentation, environ 2, 7 ou 31 mg/kg/jour de fluoxétine pendant trois mois. Des effets significatifs ont été principalement observés avec la posologie la plus élevée, notamment un taux de mortalité de 15 %, une hyperactivité persistante, un ralentissement du gain pondéral, des augmentations légères et réversibles de la phosphatase alcaline et de lalanine-transaminase (ALT), une baisse du poids des testicules, du cœur et de la rate, une hypospermato-génèse et une phospholipidose pulmonaire réversible.

L'histiocytose pulmonaire (phospholipidose) a été la principale réaction pathologique chez les rats recevant, par l'entremise de leur alimentation, des posologies moyennes d'environ 9, 25 ou 74 mg/kg/jour pendant trois mois. Tous les animaux recevant environ 74 mg/kg/jour étaient décédés après 8 semaines de traitement. Une baisse de la prise alimentaire, une perte pondérale et une hyperirritabilité ont été observées avec les posologies d'environ 25 et 74 mg/kg/jour.

Des chiens qui ont reçu de 5 à 50 mg/kg/jour par voie orale pendant deux semaines ont présenté anorexie, mydriase et vomissements. Les chiens recevant 50 mg/kg/jour ont présenté ataxie et tremblements, et dans un cas, des convulsions.

Des chiens ont survécu à des posologies s'élevant jusqu'à 20 mg/kg/jour pendant trois mois avec une anorexie marquée comme principal effet associé au traitement. Une accumulation significative de fluoxétine et de norfluoxétine a été observée dans le plasma et les tissus. Une mydriase et des tremblements ont été observés pendant le premier mois de traitement.

Des singes qui ont reçu 10 ou 25 mg/kg/jour p.o. pendant deux semaines ont présenté une anorexie et une perte pondérale. Un singe recevant 25 mg/kg/jour a présenté des convulsions cloniques après six doses. Une accumulation de fluoxétine et de norfluoxétine a été observée après des doses multiples, ainsi qu'une baisse du nombre d'érythrocytes et de leucocytes.

#### *Études de toxicité chronique :*

On a administré de la fluoxétine à des rats (25/sexe/dose), dans leur alimentation, à raison d'environ 0,5, 2,3 et 10,7 mg/kg/jour pendant un an. Les signes physiques de toxicité, observés uniquement chez les femelles recevant une dose élevée, regroupaient une anorexie, une chromodacryorrhée et un comportement inhabituel observé pour la première fois au cours du huitième mois de traitement, les animaux se déplaçant sur les orteils avec les pieds en extension et le dos arqué, après manipulation.

Des signes de phospholipidose ont été observés dans les poumons, le foie et les corticosurrénales chez 24 des 40 animaux recevant la dose élevée et chez un rat recevant la dose intermédiaire. La phospholipidose était réversible deux mois après l'arrêt du traitement. Des dépôts adipeux, minimaux à légers, dans le foie ont été observés avec les doses intermédiaire et élevée. Une hyperplasie réversible et minimale des cellules réticulo-endothéliales a été observée dans les ganglions lymphatiques des animaux recevant la dose élevée.

Des chiens (5/sexe/dose) ont reçu des doses quotidiennes orales de fluoxétine à raison de 1, 4,5 ou 20 mg/kg (réduites à 10 mg/kg après 6 mois, suivant le décès de 3 femelles) pendant un an. Les effets toxiques observés dans cette étude ont été similaires aux effets observés dans l'étude de toxicité subchronique, mais incluaient également la phospholipidose dans les poumons, le foie, les surrénales, la couche plexiforme interne de la rétine, les ganglions lymphatiques, la rate et les leucocytes périphériques chez les animaux recevant la dose élevée de façon prolongée. Ces animaux ont également présenté une bradycardie modérée et une baisse modérée du poids des surrénales.

On a également observé une phospholipidose chez quelques chiens recevant la dose la plus faible, 1,0 mg/kg/jour, mais uniquement dans les poumons et les leucocytes. Aucun effet cardiovasculaire n'a été observé, à part une légère baisse de la fréquence cardiaque basale. Tous les effets associés au traitement ont disparu pendant la période de récupération chez les animaux qui ont survécu.

#### Discussion sur la phospholipidose :

Une phospholipidose généralisée a été associée à l'administration de durée moyenne ou prolongée de fluoxétine à des souris, des rats et des chiens. Cet effet a été associé à l'accumulation de norfluoxétine et, à un degré moindre, de fluoxétine, dans les tissus atteints. La phospholipidose généralisée n'a pas été associée à des effets indésirables et s'est révélée être réversible après l'administration prolongée de fluoxétine pendant un an chez des rats et des chiens.

Cet effet a été démontré chez des animaux avec un certain nombre d'autres agents cationiques amphiphiles d'utilité clinique, y compris les antidépresseurs comme l'imipramine, la clomipramine, l'iprindole et d'autres médicaments comme la chlorphentermine, la fenfluramine, la clozapine, la chloroquine, la mépacocine, la chlorycyclizine, le tamoxifène, le 4,4'diéthylaminoéthoxyhexestrol, l'amiodarone et la perhéxiline. On n'a pas déterminé la signification clinique de ces résultats pour l'Homme. On prévoit qu'en pratique clinique, les propriétés de la fluoxétine associées à la phospholipidose n'entraîneront pas de réactions indésirables.

#### Étude de toxicologie juvénile :

Dans une étude de toxicologie menée chez de jeunes rats CD, l'administration de 30 mg/kg de chlorhydrate de fluoxétine du 21<sup>e</sup> au 90<sup>e</sup> jour après la naissance a produit une augmentation des taux sériques de créatine-kinase (CK) et d'aspartate-aminotransférase (AST), qui était accompagnée sur le plan microscopique de dégénérescence, de nécrose et de régénérescence de muscles squelettiques. La longueur du fémur a augmenté dans une moindre mesure chez les rats recevant 30 mg/kg que chez les rats témoins. La dose de 30 mg/kg a été associée à une toxicité grave générale et dépassait une dose maximale tolérée. On a signalé que la fluoxétine avait un effet particulier sur l'ostéoformation chez des souris recevant de la fluoxétine pendant la période juvénile. Après un traitement de 4 semaines par la fluoxétine (5 ou 20 mg/kg, ip) entamé à l'âge de 4 semaines, on a observé une baisse de l'ostéoformation, entraînant une baisse du contenu minéral osseux et de la densité minérale osseuse. Ces doses n'ont pas affecté la croissance globale (gain de poids et longueur fémorale). Les doses administrées aux souris juvéniles dans cet essai étaient d'environ 0,5 à 2 fois la dose maximale recommandée pour les enfants d'après la

surface corporelle. D'autres constatations sont présentées plus loin, sous Études sur la reproduction et l'altération de la fertilité.

Études du pouvoir cancérogène :

Des rats ont reçu pendant deux ans, dans leur alimentation, une dose moyenne pondérée d'environ 0,45, 2 et 9 mg/kg/jour. Des observations liées à l'âge comme la chromodacryorrhée, l'alopécie et un toilettage médiocre étaient plus fréquentes avec la dose élevée, tout particulièrement chez les femelles. Le gain pondéral et la consommation alimentaire ont été réduits avec la dose élevée et un comportement lié à la manipulation de l'animal, avec dos arqué et déplacement sur les orteils, a été observé essentiellement chez les femelles de ce groupe. Une augmentation des taux de fluoxétine et de norfluoxétine dans les tissus a été observée à toutes les posologies, et la phospholipidose a été observée surtout à la dose élevée. On n'a pas observé d'augmentation significative de l'incidence de tumeurs ni de mortalité.

On a administré à des souris, par l'entremise de leur alimentation, des doses de fluoxétine représentant environ 1,2, 4,8 et 12,1 mg/kg/jour. Ces niveaux étaient basés sur les résultats de l'étude de toxicité subchronique de trois mois. Un résultat inattendu a été une mortalité élevée parmi les femelles recevant la dose élevée dès le début de l'étude de deux ans, ce qui a entraîné une réduction de la dose après 30 jours. On a noté une baisse du taux de survie des femelles recevant la dose élevée après deux ans. Aucun effet toxique important n'a été observé chez les souris, autre qu'une augmentation modérée de l'ALT chez les mâles recevant la dose élevée et de légers changements dans les poids des divers organes. Une dégénérescence hépatocellulaire, des dépôts adipeux dans le foie et une dégénérescence hépatocellulaire centrolobulaire ont été observés à l'examen microscopique chez les animaux recevant les doses intermédiaire et élevée. Rien n'indiquait une accumulation de phospholipides dans les poumons et aucun effet oncogène n'a été observé.

Une deuxième étude de deux ans a été réalisée chez des souris à des doses similaires et a donné des résultats similaires. La survie à deux ans était réduite chez les femelles recevant la dose élevée. Les convulsions cloniques associées à la manipulation de l'animal se sont produites à toutes les doses chez les mâles et aux doses élevées, accompagnées d'une légère augmentation du poids du foie, chez les femelles. Des changements adipeux minimaux à modérés dans le foie et une cymégalie hépatocellulaire ont été observés chez les souris recevant les doses médianes et élevées. On a également noté une augmentation proportionnelle à la dose des concentrations de fluoxétine et de norfluoxétine dans le tissu pulmonaire. Rien n'indiquait une accumulation de phospholipides dans les poumons et aucune réponse oncogène n'a été observée.

Études sur la reproduction et l'altération de la fertilité :

Des rates Wistar (30/dose) ont reçu des doses orales quotidiennes de 2, 5 ou 12,5 mg/kg de deux semaines avant l'accouplement jusqu'à la fin de la gestation ou de la période d'allaitement. Dans une deuxième étude, des rats mâles Wistar (40/dose) ont reçu des doses approximatives de 1,5, 3,9 ou 9,7 mg/kg/jour pendant 10 semaines avant l'accouplement et pendant la période de reproduction. Ces mâles traités ont été accouplés avec des rates Wistar (40/dose) recevant les mêmes doses pendant trois semaines avant l'accouplement et jusqu'à la fin de la période d'allaitement. Dans les deux études, on a signalé une baisse du taux de survie des petits à la dose élevée. Aucun effet tératogène ou effet indésirable sur la fertilité ou le développement postnatal n'a été associé à l'administration de fluoxétine.

Une altération de la fertilité n'a pas été observée chez les animaux adultes recevant des doses allant jusqu'à 12,5 mg/kg/jour (environ 1,5 fois la dose maximale recommandée chez l'humain en mg/m<sup>2</sup>).

Dans le cadre d'une étude de toxicologie juvénile, des rats CD (30/sexe/groupe) ont reçu du chlorhydrate de fluoxétine par voie orale à raison de 0, 3, 10 ou 30 mg/kg/jour du 21<sup>e</sup> au 91<sup>e</sup> jour après la naissance et leur état clinique a été surveillé. Dix rats/sexe/groupe ont été autopsiés 91 jours après la naissance pour la détermination de changements concernant la chimie clinique, l'hématologie, la longueur du fémur, le poids des organes et l'histopathologie. Après une période de récupération d'à peu près 11 semaines, le sperme a été évalué dans tous les groupes, et les testicules et les épидidymes des rats ayant reçu 30 mg/kg/jour ont été examinés au microscope.

Par comparaison avec les concentrations plasmatiques constatées habituellement chez des enfants, les taux plasmatiques de fluoxétine et de norfluoxétine étaient multipliés par 5 à 8 et 18 à 20, respectivement, chez les rats recevant 30 mg/kg/jour, ainsi que par 2 et 8, respectivement, chez ceux recevant 10 mg/kg/jour.

L'administration de 30 mg/kg/jour de fluoxétine du 21<sup>e</sup> au 90<sup>e</sup> jour après la naissance a donné lieu à une réduction substantielle du gain de poids corporel accompagnée d'une dégénérescence et d'une nécrose des tubes séminifères des testicules, d'une vacuolisation de l'épithélium épидidymaire, d'un granulome spermatique épидidymaire de même que d'une immaturité et d'une inactivité de l'appareil reproducteur chez les femelles.

Après une période de récupération d'à peu près 11 semaines, les rats mâles ayant reçu 30 mg/kg/jour présentaient une dégénérescence testiculaire, des microgranulomes spermatiques tubulaires séminifères, un changement cribiforme de l'épithélium épидidymaire, une vacuolisation de l'épithélium épидidymaire et des granulomes spermatiques épидidymaires. Tous les rats ayant un changement cribiforme présentaient une dégénérescence testiculaire, et une comparaison avec les rats en période de traitement a révélé que la dégénérescence testiculaire était irréversible. En revanche, une comparaison du degré et de l'étendue de la vacuolisation épидidymaire chez les rats en période de traitement a indiqué que la vacuolisation était réversible.

Seuls les rats recevant 30 mg/kg présentaient une réduction approximative de 30 % du nombre de spermatozoïdes, sans changement de forme ni de motilité. Une réduction de la fertilité a été observée dans ce groupe. Un retard de maturation sexuelle a été constaté chez les mâles recevant 10 mg/kg/jour et chez les mâles et les femelles recevant 30 mg/kg/jour. L'importance de ces constatations pour l'humain est inconnue.

#### Études du pouvoir mutagène :

La mutagénicité de la fluoxétine et de son métabolite, la norfluoxétine, a été évaluée dans une série de tests *in vitro* et *in vivo*, notamment le test Ames, le test Ames modifié, le test de réparation de l'ADN dans les hépatocytes du rat, le test d'échange des chromatides-sœurs dans les analyses de la moelle osseuse de hamsters chinois et l'analyse du lymphome chez la souris. La fluoxétine et la norfluoxétine ont donné des résultats négatifs dans les 5 tests.

Études de tératologie :

Des rates Fisher 344 vierges (25/dose) ont été croisées avec des mâles témoins non traités et ont reçu (par gavage) des doses orales quotidiennes de 2, 5 ou 12,5 mg/kg/jour de fluoxétine du 6<sup>e</sup> au 15<sup>e</sup> jour de gestation; les animaux ont été évalués au 20<sup>e</sup> jour de gestation. On a observé un déficit pondéral et une diminution de la prise alimentaire à la dose de 12,5 mg/kg/jour. La fluoxétine n'a pas eu d'effet tératogène et n'a pas modifié les paramètres de la reproduction.

On a procédé à l'insémination artificielle de lapines Dutch Belted vierges (15/dose) avec le sperme de lapins témoins non traités. Puis on leur a administré (par gavage) des doses orales quotidiennes de 2,5, 7,5 ou 15 mg/kg/jour de fluoxétine du 6<sup>e</sup> au 18<sup>e</sup> jour de gestation. Les animaux ont été évalués au 28<sup>e</sup> jour. Des effets toxiques ont été confirmés par un déficit pondéral et une diminution de la prise alimentaire à toutes les doses et de façon proportionnelle à la dose. À la dose de 15 mg/kg/jour, deux lapines sont décédées et trois ont avorté. Les résorptions de fœtus ont également été plus nombreuses dans ce groupe. Il n'y avait aucun signe d'effet tératogène.

## RÉFÉRENCES

1. Altamura AC, Montgomery SA, Wernicke JF. The evidence for 20 mg a day of fluoxetine as the optimal dose in the treatment of depression. *Brit J Psychiatry* 1988;153:109-112.
2. Aronoff GR, et al. Fluoxetine kinetics and protein binding in normal and impaired renal function. *Clin Pharmacol Ther* 1984;36:138-144.
3. Bouley M, Fau S, Leplat P, Davrinche P. Fluoxetine and hyponatremia: A case report in the elderly. *J de Pharmacie Clin* 1998; 17:169-174.
4. Beasley C Jr, et al. Fluoxetine and suicide: A meta-analysis of controlled trials of treatment for depression. *Br. Med J* 1991;303:685-692.
5. Benfield P, Heel RC, Lewis SP. Fluoxetine - a review of its pharmacodynamic and pharmacokinetic properties, and therapeutic efficacy in depressive illness. *Drugs* 1986;32:481-508.
6. Bergstrom RF, Peyton AL, Lemberger L. Quantification and mechanism of the fluoxetine and tricyclic antidepressant interaction. *Clin Pharmacol Ther* 1992;51:239-248.
7. Bergstrom RF, Lemberger L, Farid NA, Wolen, RL. Clinical pharmacology and pharmacokinetics of fluoxetine: a review. *Brit J Psychiatry* 1988;153:47-50.
8. Bremner JD. Fluoxetine in depressed patients: a comparison with imipramine. *J Clin Psychiatry* 1984;45:414-419.
9. Buff DD, Brenner R, Kirtane SS, Gilboa R. Dysrhythmia associated with fluoxetine treatment in an elderly patient with cardiac disease. *J Clin Psychiatry* 1991;52:174-176.
10. Carillo JA, et al. Pharmacokinetic Interaction of Fluvoxamine and Thioridazine in Schizophrenic Patients. *J Clin Psychopharmacol* 1999;19: 494-499.
11. Chouinard G. A double-blind controlled clinical trial of fluoxetine and amitriptyline in the treatment of outpatients with major depressive disorder. *J Clin Psychiatry* 1985;46:32-37.
12. Chouinard G, Jones B. No crossover of hypersensitivity between zimelidine and fluoxetine. *Can Med Assoc J* 1984;131:1190.
13. Chouinard G, Sultan S. A case of Parkinson's Disease exacerbated by fluoxetine. *Human Psychopharmacol* 1992;7:63-66.
14. Cooper GL. The safety of fluoxetine - an update. *Brit J Psychiatry* 1988;153:77-86.

15. Droulers A, Bodak N, Oudjhani M et al. Decrease of valproic acid concentration in the blood when coprescribed with fluoxetine. *J Clin Psychopharmacology* 1997;17:139-140.
16. Fabre LF, Putnam HP. A fixed-dose clinical trial of fluoxetine in outpatients with major depression. *J Clin Psychiatry* 1987;48:406-408.
17. Fairweather DB, Kerr JS, Harrison DA et al. A double blind comparison of the effects of fluoxetine and amitriptyline on cognitive function in elderly depressed patients. *Human Psychopharmacology* 1993;8:41-47.
18. Fava M, Herzog D, Hamburg P et al. Long-term use of fluoxetine in bulimia nervosa: a retrospective study. *Ann Clin Psychiatr* 1990;2:53-56.
19. Feighner JP. A comparative study of fluoxetine and amitriptyline in patients with major depressive disorder. *J Clin Psychiatry* 1985;46:369-372.
20. Feighner JP, Boyer WF, Meredith CH, Hendrickson G. An overview of fluoxetine in geriatric depression. *Brit J Psychiatry* 1988;153:105-108.
21. Fichter M, Leibl K, Rief W, et al. Fluoxetine versus placebo: a double-blind study with bulimic inpatients undergoing intensive psychotherapy. *Pharmacopsychiatry* 1991;24:1-7.
22. Fisch C. Effect of fluoxetine on the electrocardiogram. *J Clin Psychiatry* 1985;46:42-44.
23. Fluoxetine Bulimia Nervosa Collaborative Study Group: Fluoxetine in the treatment of bulimia nervosa. *Arch Gen Psychiat* 1992;49:139-147.
24. Fuller RW, Perry KW, and Molloy BB. Effect of 3-(p-Trifluoromethyl-phenoxy)-N-Methyl-3-Phenylpropylamine on the depletion of brain serotonin by 4-Chloroamphetamine. *J Pharmacol Exp Ther* 1975;193:796-803.
25. Goldbloom D, Kennedy S. Adverse interaction of fluoxetine and cyprohetadine in two patients with bulimia nervosa. *J Clin Psychiatr* 1991;52:261-262.
26. Halper JP, Mann JJ. Cardiovascular effects of antidepressant medications. *Brit J Psychiatry* 1988;153:87-98.
27. Hartigan-Go K, et al. Concentration-related pharmacodynamic effects of thioridazine and its metabolites in humans. *Clin Pharmacol Ther* 1996; 60: 543-553.
28. Hindmarch I. A pharmacological profile of fluoxetine and other antidepressants, on aspects of skilled performance and car handling ability. *Brit J Psychiatry* 1988;153:99-104.

29. Jalil P. Toxic reaction following the combined administration of fluoxetine and phenytoin: two case reports. *J Neurol Neurosurg Psychiatry* 1992;5:412-413.
30. Laakman G, Blaschke D, Engel R, Schwarz, A. Fluoxetine vs amitriptyline in the treatment of depressed out-patients. *Brit J Psychiatry* 1988;153:64-68.
31. Lader MH. Fluoxetine efficacy vs comparative drugs: an overview. *Brit J Psychiatry* 1988;153:51-58.
32. Lemberger L, Bergstrom RF, Wolen RL, et al. Fluoxetine: clinical pharmacology and physiologic disposition. *J Clin Psychiatry* 1985;46:14-19.
33. Lester BM, Cucca J, Andreozzi L, et al. Possible association between chlorhydrate de fluoxétine and colic in an infant. *J Am Acad Child Adolesc Psychiatry* 1993;32:1253-1255.
34. Liu BA, Mittmann N, Knowles SR, Shear NH. Hyponatremia and the syndrome of inappropriate secretion of antidiuretic hormone associated with the use of selective serotonin reuptake inhibitors: a review of spontaneous reports. *Cdn Med Assn J* 1996; 155:519-527.
35. Lucena MI, Blanco E, Corrales MA, Berthed ML. Interaction of fluoxetine and valproic acid. *Am J Psychiatry* 1998; 155:575.
36. Miranda MC, Armijo GV, Miranda PC. Severe hyponatremia in a female treated with fluoxetine. *Revista Medica De Chile* 1999; 127:337-340.
37. Montgomery SA. The benefits and risks of 5-HT uptake inhibitors in depression. *Brit J Psychiatry* 1988;153:7-10.
38. Nash JF, Bopp RJ, Carmichael RH, et al. Determination of fluoxetine and norfluoxetine in plasma by gas chromatography with electron-capture detection. *Clin Chem* 1982;28: 2100-2102.
39. Reimherr FW, Wood DR, Byerley B, et al. Characteristics of responders to fluoxetine. *Psychopharmacol Bull* 1984;20:70-72.
40. Rickels K, et al. Comparison of two dosage regimens of fluoxetine in major depression. *J Clin Psychiatry* 1985;46:38-41.
41. Richelson E. Synaptic pharmacology of antidepressants: an update. *McLean Hosp J* 1988;XIII:67-88.
42. Romerio SC, Radanowicz V, Schlienger RG. SIADH with convulsions and coma in a patient using fluoxetine. *Schweizerische Rundschau fur Medzin/Praxis* 2000; 89:404-410.

43. Schmidt MJ, Fuller RW, Wong DT. Fluoxetine, a highly selective serotonin reuptake inhibitor: a review of preclinical studies. *Brit J Psychiatry* 1988;153(3):40-46.
44. Sommi RW, Crimson ML, and Bowden CL. Fluoxetine: a serotonin-specific second-generation antidepressant. *Pharmacotherapy* 1987;7:001-015.
45. Stark P, Fuller RW, Wong DT. The pharmacologic profile of fluoxetine. *J Clin Psychiatry* 1985;46:7-13.
46. Stark P, Hardison CD. A review of multicenter controlled studies of fluoxetine vs imipramine and placebo in outpatients with major depressive disorder. *J Clin Psychiatry* 1985;46:53-58.
47. Steiner W, Fontain R. Toxic reaction following the combined administration of fluoxetine and 1-tryptophan: five case reports. *Biol Psychiatry* 1986;21:1067-1071.
48. VonBahr C, et al. Plasma levels of thioridazine and metabolites are influenced by the debrisoquin hydroxylation phenotype. *Clin Pharmacol Ther* 1991;49(3):234-240.
49. Walsh BT. Fluoxetine treatment in bulimia nervosa. *J. Psychosomatic Res* 1991;35: 33-40.
50. Wilcox JA. Fluoxetine and bulimia. *J. Psychoactive Drugs* 1990;22:81-82.
51. Wernicke JF, Bremner JD. Fluoxetine effective in the long term treatment of depression. *Brit J Clin Practice* 1986;40:17-23.
52. Wernicke JF, Dunlop SR, Dornseif BE, Bosomworth JC, and Humbert M. Low-dose fluoxetine therapy for depression. *Psychopharm Bull* 1988;24 (1).
53. Whealon D, Rampey A, Thompson V, et al. Lack of association between fluoxetine and suicidality in bulimia nervosa. *J Clin Psychiatry* 1992;53:235-241.
54. Monographie de produit PROZAC® (Numéro de contrôle de la présentation : 192639) par Eli Lilly Canada Inc. Date de révision : le 7 juillet 2016.

**PARTIE III : RENSEIGNEMENTS POUR LE  
CONSOMMATEUR**  
**MINT-FLUOXETINE**  
**(Capsules de fluoxétine USP)**

**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 de MINT-FLUOXETINE et s'adresse tout particulièrement aux consommateurs. Le présent dépliant n'est qu'un résumé et ne donne donc pas tous les renseignements se rapportant à MINT-FLUOXETINE. Pour toute question au sujet de ce médicament, communiquez avec votre médecin ou votre pharmacien.**

**Veuillez lire ces renseignements avant de commencer à prendre votre médicament, même s'il vous a déjà été prescrit dans le passé. Conservez ces renseignements à proximité du médicament au cas où vous auriez besoin de les relire.**

**AU SUJET DE CE MÉDICAMENT**

**Les raisons d'utiliser ce médicament :**

MINT-FLUOXETINE vous a été prescrit par votre médecin pour soulager vos symptômes de:

- **Dépression** (tristesse, changement d'appétit ou de poids, difficulté à se concentrer ou à dormir, fatigue, maux de tête, douleurs inexpliquées),
- **Boulimie** (trouble du comportement alimentaire, qui est caractérisé par la provocation de vomissements après avoir mangé),
- **Trouble obsessionnel-compulsif** (pensée, sentiment, idée ou sensation récurrents et non désirés; comportements répétitifs, ou pensées ou gestes non voulus).

**Les effets de ce médicament :**

MINT-FLUOXETINE fait partie d'un groupe de médicaments appelés inhibiteurs sélectifs du recaptage de la sérotonine (ISRS). On croit que MINT-FLUOXETINE agit en faisant augmenter les taux d'une substance appelée sérotonine (5-hydroxytryptamine) dans le cerveau.

**Les circonstances où il est déconseillé d'utiliser ce médicament :**

Ne prenez pas MINT-FLUOXETINE si vous :

- êtes allergique à ce médicament ou à l'un de ses constituants (voir Quels sont les ingrédients non médicinaux);
- prenez ou avez récemment pris de la thioridazine;
- prenez ou avez récemment pris un antidépresseur inhibiteur de la monoamine-oxydase (comme le sulfate de phénelzine ou le moclobémide).

**Quel est l'ingrédient médicinal :**

Les capsules MINT-FLUOXETINE contiennent l'ingrédient actif appelé chlorhydrate de fluoxétine.

**Quels sont les ingrédients non médicinaux :**

Les capsules MINT-FLUOXETINE à 10 mg et à 20 mg contiennent : lactose monohydraté, cellulose microcristalline, dioxyde de silice colloïdal, bleu n° 1, rouge allura, dioxyde de titane, gélatine et eau purifiée.

**Les formes posologiques sont :**

Les capsules MINT-FLUOXETINE sont disponibles en concentrations de 10 mg (vertes) et de 20 mg (vertes et jaunes).

**MISES EN GARDE ET PRÉCAUTIONS**

**Durant ce type de traitement médicamenteux, il est important que vous et votre médecin ayez une bonne communication sur la façon dont vous vous sentez.**

MINT-FLUOXETINE ne doit pas être pris par des enfants de moins de 18 ans.

**Apparition ou aggravation de problèmes émotionnels ou de troubles du comportement**

Particulièrement au cours des premières semaines de traitement ou quand la dose est changée, un petit nombre de patients qui prennent des médicaments de ce genre peuvent se sentir pires au lieu de se sentir mieux. Ils peuvent éprouver une aggravation ou l'apparition de sentiments d'agitation, d'hostilité, d'anxiété ou d'impulsivité, ou avoir des pensées de suicide, d'automutilation ou de faire du mal à autrui. Les pensées et les gestes suicidaires peuvent survenir dans tous les groupes d'âge, mais sont plus susceptibles de se manifester chez les patients de 18 à 24 ans. Si cela se produit chez vous ou chez une personne dont vous avez la garde, **consultez votre médecin immédiatement**. Une telle situation exige l'étroite surveillance d'un médecin. **Ne décidez pas vous-même d'arrêter de prendre votre médicament.**

Vous pourriez courir un plus grand risque d'avoir de telles pensées si vous avez déjà eu des idées d'automutilation.

Il pourrait s'avérer utile de dire à un parent ou un ami proche que vous êtes déprimé ou que vous souffrez d'un trouble de l'anxiété, et lui demander de lire ce dépliant. Vous pourriez leur demander de vous le dire s'ils ont l'impression que votre dépression ou votre anxiété s'aggrave, ou s'ils s'inquiètent de certains changements dans votre comportement.

**MINT-FLUOXETINE agit sur l'activité électrique de votre cœur.**

Dans de très rares cas, cet effet peut entraîner des perturbations du rythme cardiaque. Ces perturbations du rythme cardiaque sont plus susceptibles de se manifester chez les patients qui présentent des facteurs de risque, comme une cardiopathie, ou en présence de certains médicaments. De façon générale, les femmes et les personnes de plus de 65 ans sont plus à risque. Il importe de suivre les instructions de votre médecin en matière de posologie. Si vous présentez des symptômes d'une possible perturbation du rythme cardiaque (sensation de battements de cœur rapides, très forts ou irréguliers), une perte de

## IMPORTANT : Veuillez lire

connaissance ou des crises convulsives, sollicitez sans tarder des soins médicaux.

Avant de commencer à prendre MINT-FLUOXETINE, dites à votre médecin ou à votre pharmacien :

- si vous avez déjà fait une réaction allergique à un médicament quelconque,
- si vous souffrez d'une prolongation QT/QTc ou si vous avez des antécédents de prolongation QT/QTc;
- si vous souffrez de cardiopathie;
- si vous avez des antécédents personnels d'évanouissement;
- si vous avez des antécédents familiaux de mort cardiaque subite avant l'âge de 50 ans;
- si vous souffrez de déséquilibre électrolytique (p.ex., faible taux sanguins de potassium ou de magnésium) ou d'états pouvant entraîner un déséquilibre électrolytique (p.ex., vomissements, diarrhée, déshydratation);
- si vous prenez des diurétiques, des lavements et/ou des laxatifs
- tous vos troubles médicaux, y compris tout antécédent de troubles hépatiques ou rénaux, de convulsions ou de perte de connaissance, de diabète, de trouble hémorragique ou saignements ou si on vous a dit que votre taux de plaquettes était bas.
- si vous avez récemment subi une fracture ou si on vous a informé que vous souffrez d'ostéoporose ou que vous présentez des risques d'ostéoporose.
- tout médicament (prescrit ou non) que vous prenez présentement ou avez pris récemment, en particulier tout inhibiteur de la monoamine-oxydase (IMAO) (p. ex. sulfate de phénelzine, sulfate de tranylcypromine, moclobémide ou sélégiline) ou la thioridazine, ou les anticoagulants : acide acétylsalicylique (p.ex., Aspirine) et autres anti-inflammatoires non stéroïdiens (p.ex., ibuprofène),
- si vous prenez du tamoxifène (pour traiter un cancer du sein)
- tout produit naturel ou à base d'herbes médicinales que vous prenez (p. ex. millepertuis),
- si vous êtes enceinte ou songez à le devenir, ou si vous allaitez,
- vos habitudes de consommation d'alcool et, s'il y a lieu, de drogues illicites,
- si vous conduisez un véhicule ou effectuez des tâches dangereuses dans le cadre de votre travail.

### **Glaucome à angle fermé**

MINT-FLUOXETINE peut causer une crise de glaucome aigu. Passer un examen de la vue avant de prendre MINT-FLUOXETINE pourrait aider à déterminer si vous présentez un risque de glaucome à angle fermé. Consultez un médecin sans tarder en cas de :

- douleur oculaire
- modification de la vision
- gonflement ou rougeur de l'œil ou autour de l'œil

### **Effets sur la grossesse et les nouveau-nés**

Si vous êtes déjà sous traitement par MINT-FLUOXETINE et que vous venez de découvrir que vous êtes enceinte, vous devriez en parler avec votre médecin le plus rapidement possible.

#### **Prendre MINT-FLUOXETINE en début de grossesse :**

Certaines études ont suggéré qu'il y avait un risque légèrement accru de malformations congénitales affectant le cœur des bébés dont les mères avaient pris de la fluoxétine pendant les premiers mois de leur grossesse. Dans la population en général, environ 1 bébé su 100 naît avec une malformation cardiaque. Les études ont mis en évidence que lorsque la mère avait pris de la fluoxétine au cours des premiers mois de la grossesse, cette fréquence augmentait à environ 2 bébés sur 100.

#### **Prendre MINT-FLUOXETINE plus tard dans la grossesse :**

#### **Complications possibles à la naissance (avec la prise d'antidépresseurs plus récents, y compris MINT-FLUOXETINE) :**

Selon des rapports de cas signalés après la commercialisation, certains nouveau-nés dont la mère avait été traitée durant la grossesse par un ISRS (inhibiteur sélectif du recaptage de la sérotonine) ou par un antidépresseur plus récent ont présenté à la naissance des complications nécessitant une hospitalisation prolongée, une assistance respiratoire et l'alimentation par sonde. Les symptômes signalés comprenaient des difficultés à nourrir l'enfant, des difficultés respiratoires, des convulsions, une tension ou un relâchement excessif des muscles, une agitation et des pleurs continuels.

Dans la plupart des cas, la mère avait été traitée par l'antidépresseur durant le troisième trimestre de sa grossesse. Ces symptômes pourraient être dus à un effet indésirable direct que l'antidépresseur aurait sur le bébé ou encore à un syndrome de sevrage causé par l'arrêt soudain de l'exposition au médicament. De tels symptômes disparaissent normalement avec le temps. Toutefois, si votre bébé présente l'un ou l'autre de ces symptômes, communiquez avec votre médecin sans tarder.

#### **L'hypertension pulmonaire persistante du nouveau-né (HPPN) et les nouveaux antidépresseurs :**

L'emploi d'ISRS, y compris MINT-FLUOXETINE, en fin de grossesse, peut augmenter le risque de développer une grave affection pulmonaire appelée hypertension pulmonaire persistante du nouveau-né (HPPN) qui provoque des difficultés respiratoires chez les nouveau-nés peu de temps après la naissance. Dans la population en général, l'HPPN est reconnue survenir chez environ 1 à 2 nouveau-nés sur 1 000, mais cette incidence peut augmenter par 2 à 6 fois chez les bébés dont les mères avaient été traitées par un ISRS en fin de grossesse.

Si vous êtes enceinte et que vous prenez un ISRS ou un antidépresseur plus récent, vous devriez parler avec votre médecin des risques et des avantages des différents traitements qui s'offrent à vous. Il est très important que vous n'arrêtez PAS de prendre ces médicaments sans en avoir d'abord parlé à

## IMPORTANT : Veuillez lire

votre médecin. Voir EFFETS INDÉSIRABLES ET PROCÉDURES À SUIVRE pour en savoir plus.

Prendre MINT-FLUOXETINE peut accroître le risque de fractures osseuses si vous êtes âgé ou si vous souffrez d'ostéoporose ou si vous présentez d'autres risques importants de fractures. Vous devriez être très prudent afin d'éviter les chutes, surtout si vous avez tendance à être étourdi ou si vous faites de l'hypotension (basse pression).

### INTERACTIONS MÉDICAMENTEUSES

#### Interactions médicamenteuses importantes

**Ne prenez pas MINT-FLUOXETINE si vous prenez ou avez récemment pris :**

- des inhibiteurs de la monoamine oxydase (p.ex., phénelzine, tranylcypromine, moclobémide ou sélégiline, linézolid, bleu de méthylène)
- de la thioridazine

Vous devez informer votre médecin des médicaments (prescrits ou non) que vous prenez ou avez pris récemment, y compris les produits naturels et les plantes médicinales, en particulier :

- d'autres antidépresseurs, comme des ISRS, certains tricycliques, des médicaments utilisés pour traiter la schizophrénie ou la dépression bipolaire (p. ex. le lithium),
- anti-infectieux
- anticancéreux
- antiasthmatiques
- médicaments pour traiter la nausée et les vomissements
- analgésiques
- diurétiques
- certains médicaments susceptibles de modifier la coagulation du sang et de favoriser les saignements, tels que les anticoagulants oraux (p. ex. la warfarine, le dabigatran), l'acide acétylsalicylique (p. ex. l'aspirine) et les autres anti-inflammatoires non stéroïdiens (p. ex. l'ibuprofène),
- le tamoxifène, utilisé pour traiter le cancer du sein
- certains médicaments utilisés pour traiter les irrégularités des battements cardiaques (antiarythmiques),
- certains médicaments pour le diabète,
- d'autres médicaments qui influent sur la sérotonine, tels que le lithium, le linézolid, les médicaments contenant du tryptophane, le millepertuis ou les triptans utilisés pour traiter les migraines,
- certains médicaments pour traiter la douleur, comme le fentanyl (utilisé en anesthésie ou pour le traitement de la douleur chronique), le tramadol, le tapentadol, la mépéridine, la méthadone, la pentazocine,
- certains médicaments utilisés pour traiter la toux, comme le dextrométhorphan,
- les sédatifs comme les benzodiazépines.

Comme pour tout médicament qui agit directement sur le cerveau, l'emploi de l'alcool pendant un traitement par MINT-FLUOXETINE doit être limité ou modéré.

### UTILISATION APPROPRIÉE DE CE MÉDICAMENT

Il est très important que vous preniez MINT-FLUOXETINE exactement comme votre médecin vous l'a indiqué.

- MINT-FLUOXETINE est pris habituellement une fois par jour. On peut le prendre avec des aliments ou non. Si on vous a prescrit des capsules, vous devez les avaler entières, sans les mâcher.
- Vous devez continuer à prendre votre médicament même si vous ne sentez pas d'amélioration, car votre médicament peut prendre un certain nombre de semaines avant de commencer à agir.
- Continuez à prendre MINT-FLUOXETINE jusqu'à ce que votre médecin vous dise d'arrêter.
- Parlez-en à votre médecin avant de cesser de prendre votre médicament.

#### N'oubliez pas :

**Ce médicament a été prescrit spécialement pour vous. Ne le donnez à personne d'autre, sinon cette personne pourrait éprouver des effets indésirables susceptibles d'être graves.**

#### Dose habituelle chez l'adulte :

##### *Dépression*

Dose initiale habituelle : 20 mg par jour, le matin.

Dose maximale : 60 mg par jour.

##### *Boulimie*

Dose recommandée : 60 mg par jour.

##### *Trouble obsessionnel-compulsif*

Plage posologique : 20 à 60 mg par jour.

##### **Dose oubliée**

Si vous oubliez une dose de MINT-FLUOXETINE, prenez-la dès que vous vous rendez compte de votre oubli. Prenez la dose suivante à l'heure prévue. N'essayez pas de compenser une dose oubliée en doublant votre dose la fois suivante.

##### **Surdose :**

Si vous croyez avoir pris trop de MINT-FLUOXETINE, communiquez immédiatement avec votre professionnel de la santé, le service des urgences d'un hôpital ou votre centre antipoison régional, même si vous ne présentez pas de symptômes.

### EFFETS SECONDAIRES ET PROCÉDURES À SUIVRE

Comme tout autre médicament, MINT-FLUOXETINE peut entraîner des effets indésirables. Vous n'en subirez peut-être aucun. Pour la plupart des patients, les effets indésirables sont mineurs et temporaires, mais certains effets peuvent être graves. Certains des effets indésirables peuvent dépendre de la

## IMPORTANT : Veuillez lire

dose. Consultez votre médecin si vous remarquez un effet indésirable, car votre dose pourrait devoir être modifiée.

Les effets indésirables les plus courants de MINT-FLUOXETINE sont :

- nausée
- étourdissements
- maux de tête
- anxiété
- nervosité
- somnolence
- insomnie (difficulté à s'endormir ou à rester endormi)
- fatigue
- faiblesse
- diarrhée
- estomac dérangé
- sécheresse de la bouche
- perte d'appétit
- sudation excessive

MINT-FLUOXETINE n'affecte généralement pas la capacité à vaquer à ses activités quotidiennes. Cependant, certaines personnes se sentent somnolentes, dans quel cas elles ne devraient pas conduire ni faire fonctionner des machines.

Bien qu'une réduction du désir sexuel et des performances et de la satisfaction sexuelles puisse être causée par un trouble psychiatrique, elle peut aussi être associée à la prise de ce médicament. À l'occasion, ces symptômes peuvent persister après l'arrêt du traitement par MINT-FLUOXETINE.

MINT-FLUOXETINE peut éléver vos taux d'une hormone appelée « prolactine » (mesuré par test sanguin). Les symptômes de taux élevés de prolactine peuvent comprendre :

Chez les hommes : augmentation mammaire, difficulté à obtenir ou maintenir une érection ou autres dysfonctions sexuelles.

Chez les femmes : inconfort au niveau des seins, écoulement de lait maternel, absence de menstruations ou autres problèmes reliés au cycle menstrual.

**Si vous ressentez des symptômes évoquant une possible perturbation du rythme cardiaque, comme des étourdissements, des palpitations, des événements ou des crises convulsives, sollicitez sans tarder des soins médicaux.**

### Symptômes à l'arrêt du traitement

Consultez votre médecin avant d'arrêter de prendre ou de diminuer votre dose de MINT-FLUOXETINE. Des symptômes ont déjà été signalés à l'arrêt du traitement par MINT-FLUOXETINE, entre autres, maux de tête, insomnie, paresthésie (engourdissement, picotements, brûlure ou fourmillement), nervosité, anxiété, nausées, transpiration, étourdissement, énervement et faiblesse. Ces symptômes disparaissent habituellement sans qu'un traitement soit nécessaire. Avertissez votre médecin immédiatement si vous présentez ces symptômes ou d'autres symptômes. Votre

médecin pourrait alors modifier votre dose de MINT-FLUOXETINE afin d'atténuer ces symptômes. Voir section MISES EN GARDE ET PRÉCAUTIONS pour en savoir plus.

### Effets sur les nouveau-nés

Certains nouveau-nés dont la mère avait pris un ISRS (inhibiteur sélectif du recaptage de la sérotonine) ou un autre antidépresseur récent pendant la grossesse ont présenté des symptômes tels que des difficultés respiratoires et d'alimentation, une agitation et des pleurs continuels. Si votre bébé a l'un ou l'autre de ces symptômes, communiquez avec votre médecin le plus tôt possible. Voir section MISES EN GARDE ET PRÉCAUTIONS pour en savoir plus.

### EFFETS SECONDAIRES GRAVES : FRÉQUENCE ET MESURES À PRENDRE

Symptôme / effet	Consultez votre professionnel de la santé.		Cessez de prendre le médicament et obtenez de l'aide médicale immédiatement
	Seulement si l'effet est grave	Dans tous les cas	
Fréquent	Réactions allergiques [rougeurs, urticaire, démangeaisons, enflure des lèvres, du visage, de la langue, de la gorge, respiration difficile, respiration sifflante, souffle court, éruptions cutanées, ampoules, plaies ou douleur dans la bouche ou les yeux]		✓
	Réactions allergiques (éruption cutanée, urticaire seul)	✓	
Inconnu	Faible taux plaquettaire : Ecchymoses ou saignement inhabituel de la peau ou ailleurs	✓	
Peu fréquent	Hallucinations [perception de voix ou sons étranges]	✓	
	Incapacité d'uriner	✓	
	Acathisie [sentiment d'agitation et impossibilité de rester assis ou immobile]	✓	

## IMPORTANT : Veuillez lire

EFFETS SECONDAIRES GRAVES : FRÉQUENCE ET MESURES À PRENDRE					
	Symptôme / effet	Consultez votre professionnel de la santé.		Cessez de prendre le médicament et obtenez de l'aide médicale immédiatement	
		Seule-ment si l'effet est grave	Dans tous les cas		
	Crises convulsives [c'est-à-dire perte de connaissance avec tremblement incontrôlable]			✓	
	Manie [hyperactivité du comportement et des pensées]		✓		
Rare	Saignement gastro-intestinal [vomissement de sang ou sang dans les selles]			✓	
	Glaucome à angle fermé : douleur oculaire, modifications de la vision et gonflement ou rougeur de l'œil ou autour de l'œil		✓		
	Trouble hépatique [symptômes, entre autres : nausées, vomissement, perte d'appétit s'accompagnant de démangeaisons, de jaunissement de la peau ou des yeux et d'urines foncées]		✓		
	Mouvements incontrôlables du corps et du visage		✓		
Rare	Faible taux sanguin de sodium [symptômes : fatigue, faiblesse, confusion s'accompagnant de douleur, raideur, incoordination musculaire]		✓		

EFFETS SECONDAIRES GRAVES : FRÉQUENCE ET MESURES À PRENDRE					
	Symptôme / effet	Consultez votre professionnel de la santé.		Cessez de prendre le médicament et obtenez de l'aide médicale immédiatement	
		Seule-ment si l'effet est grave	Dans tous les cas		
	Très rare	Syndrome sérotoninergique [combinaison de l'ensemble ou d'une partie des éléments suivants : confusion, agitation, transpiration, tremblement, frissons, hallucinations, secousse musculaire, fréquence cardiaque accélérée]			✓
	Voir Mises en garde & Précautions	Apparition ou aggravation de problèmes émotionnels ou comportementaux			✓

*Cette liste d'effets indésirables n'est pas exhaustive. Pour tout effet inattendu ressenti lors de la prise de MINT-FLUOXETINE, veuillez communiquer avec votre médecin ou votre pharmacien.*

### COMMENT CONSERVER CE MÉDICAMENT

Gardez tous les médicaments hors de la portée et de la vue des enfants. MINT-FLUOXETINE doit être conservé dans son contenant d'origine, à température ambiante (15 °C to 30 °C), dans un endroit sec et à l'abri de la lumière du soleil. La date de péremption (date limite d'utilisation) apparaît sur l'étiquette du contenant. N'utilisez plus ce médicament après cette date. Retournez ce qui reste à votre pharmacien si la date de péremption est passée ou si votre médecin vous demande d'arrêter de prendre MINT-FLUOXETINE.

**Déclaration des effets secondaires**

Vous pouvez déclarer les effets secondaires soupçonnés d'être associés avec l'utilisation d'un produit de santé par:

- Visitant le site Web des déclarations des effets indésirables (<https://www.canada.ca/fr/sante-canada/services/medicaments-produits-sante/medeffet-canada/declaration-effets-indesirables.html>) pour vous informer sur comment faire une déclaration en ligne, par courrier, ou par télécopieur ; ou
- Téléphonant sans frais 1-866-234-2345.

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

**POUR DE PLUS AMPLES RENSEIGNEMENTS**

**Pour en savoir davantage au sujet de MINT-FLUOXETINE, vous pouvez :**

- Communiquer avec votre professionnel de la santé.
- Lire la monographie de produit intégrale rédigée à l'intention des professionnels de la santé, qui renferme également les Renseignements pour le consommateur. Ce document est disponible sur le site Web de Santé Canada (<https://health-products.canada.ca/dpd-bdpp/switchlocale.do?lang=fr&url=t.search.recherche>), le site Web du fabricant [www.mintpharmaceuticals.com](http://www.mintpharmaceuticals.com), ou en téléphonant au 1-877-398-9696.

Le présent dépliant a été rédigé par Mint Pharmaceuticals Inc.

Dernière révision : le 5 février 2021