

MONOGRAPHIE DE PRODUIT

PrMINT-OLANZAPINE ODT Comprimés à dissolution orale d'olanzapine

5 mg, 10 mg, 15 mg, 20 mg

USP

Agent antipsychotique

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

Date de révision :
le 8 février 2021

Numéro de contrôle de la présentation : 244805

Table des matières

PARTIE I : RENSEIGNEMENTS POUR LE PROFESSIONNEL DE LA SANTÉ.....	3
RENSEIGNEMENTS SOMMAIRES SUR LE PRODUIT	3
INDICATIONS ET UTILISATION CLINIQUE	3
CONTRE-INDICATIONS	4
MISES EN GARDE ET PRÉCAUTIONS	4
RÉACTIONS INDÉSIRABLES.....	14
INTERACTIONS MÉDICAMENTEUSES	30
POSOLOGIE ET ADMINISTRATION.....	32
SURDOSAGE.....	34
MODE D’ACTION ET PHARMACOLOGIE CLINIQUE	35
ENTREPOSAGE ET STABILITÉ	37
FORMES POSOLOGIQUES, COMPOSITION ET CONDITIONNEMENT	37
 PARTIE II : RENSEIGNEMENTS SCIENTIFIQUES.....	 39
RENSEIGNEMENTS PHARMACEUTIQUES	39
ESSAIS CLINIQUES	40
PHARMACOLOGIE CLINIQUE	52
TOXICOLOGIE	55
RÉFÉRENCES	59
 PARTIE III : RENSEIGNEMENTS POUR LE CONSOMMATEUR.....	 63

Pr**MINT-OLANZAPINE ODT**
Comprimés à dissolution orale d'olanzapine

USP

PARTIE I : RENSEIGNEMENTS POUR LE PROFESSIONNEL DE LA SANTÉ

RENSEIGNEMENTS SOMMAIRES SUR LE PRODUIT

Produit	Voie d'administration	Forme posologique et concentration	Ingrédients non médicinaux
MINT-OLANZAPINE ODT	orale	Comprimés à dissolution orale 5 mg, 10 mg, 15 mg, 20 mg	Aspartame, mannitol, hydroxypropyl cellulose à faible substitution, arôme de fraise, silice colloïdale anhydre, stéarate de magnésium.

Voir la section Formes posologiques, composition et conditionnement pour de plus amples renseignements.

INDICATIONS ET UTILISATION CLINIQUE

Adultes :

OLANZAPINE ORALE

Schizophrénie et troubles apparentés

MINT-OLANZAPINE ODT (olanzapine) est indiqué dans le traitement de courte durée et d'entretien de la schizophrénie et des troubles psychotiques apparentés. Dans des essais cliniques contrôlés, l'olanzapine a démontré son efficacité à traiter les symptômes positifs et négatifs.

L'olanzapine a démontré qu'elle maintenait efficacement l'amélioration clinique pendant un traitement d'entretien d'un an chez les patients qui avaient répondu au traitement initial.

Trouble bipolaire

MINT-OLANZAPINE ODT (olanzapine) est indiqué dans le traitement de courte durée des épisodes maniaques ou mixtes du trouble bipolaire I. Il s'administre seul ou en association avec des agents utilisés couramment dans le traitement du trouble bipolaire aigu (p. ex., lithium ou divalproex sodique).

L'efficacité de l'olanzapine employée seule dans le traitement d'entretien des épisodes maniaques ou mixtes du trouble bipolaire chez des patients qui avaient répondu au traitement de courte durée par l'olanzapine a été démontrée au cours de deux essais d'un an évaluant le délai de rechutes (voir PARTIE II, ESSAIS CLINIQUES).

L'utilité thérapeutique de MINT-OLANZAPINE ODT employé à long terme doit être périodiquement réévaluée en fonction de chaque patient (voir POSOLOGIE ET ADMINISTRATION).

Personnes âgées (≥ 65 ans) : L'emploi de MINT-OLANZAPINE n'est pas indiqué chez les personnes âgées ayant une démence. Voir **MISES EN GARDE ET PRÉCAUTIONS**, l'encadré **Importantes mises en garde et précautions** et **Cas particuliers**. La prudence s'impose lorsqu'on traite des patients gériatriques avec MINT-OLANZAPINE ODT. Voir **MODE D'ACTION ET PHARMACOLOGIE CLINIQUE**; **MISES EN GARDE ET PRÉCAUTIONS**, **Cas particuliers**; et **POSOLOGIE ET ADMINISTRATION**.

Enfants (< 18 ans) : L'innocuité et l'efficacité de l'olanzapine n'ont pas été établies chez les enfants et son administration aux enfants n'est pas recommandée. Voir également les sections **MISES EN GARDE ET PRÉCAUTIONS**, **Pédiatrie (< 18 ans)** et **EFFETS INDÉSIRABLES**, **Autres essais cliniques**, **Réactions indésirables notées chez les adolescents (13-17 ans)**.

CONTRE-INDICATIONS

MINT-OLANZAPINE ODT (olanzapine) est contre-indiqué en présence d'une hypersensibilité connue au médicament ou aux excipients du produit. Pour obtenir une liste complète, veuillez consulter la section **FORMES POSOLOGIQUES**, **COMPOSITION ET CONDITIONNEMENT**.

MISES EN GARDE ET PRÉCAUTIONS

IMPORTANTES MISES EN GARDE ET PRÉCAUTIONS

Taux de mortalité accru chez les personnes âgées ayant une démence :

Des personnes âgées ayant une démence et traitées par antipsychotiques atypiques ont été exposées à un risque accru de décès par rapport au groupe témoin. Les résultats d'une analyse de 13 essais cliniques contrôlés par placebo portant sur divers antipsychotiques atypiques (durée modale de traitement de dix semaines) ont montré que dans cette population de patients traités par ces médicaments le taux de décès était en moyenne 1,6 fois plus élevé. Les causes de décès étaient diverses et, dans la plupart des cas, semblaient d'origine cardiovasculaire (p. ex., insuffisance cardiaque, mort subite) ou infectieuse (p. ex., pneumonie). (Voir **MISES EN GARDE ET PRÉCAUTIONS**, Cas particuliers, **Emploi chez les personnes âgées ayant une démence**).

Généralités

Syndrome malin des neuroleptiques :

Le syndrome malin des neuroleptiques (SMN) constitue un ensemble de symptômes pouvant être fatals et il a été signalé lors de l'administration d'antipsychotiques, y compris l'olanzapine.

Les manifestations cliniques du SMN sont une hyperpyrexie, une rigidité musculaire, une altération de l'état de conscience et des signes d'instabilité du système nerveux autonome (rythme cardiaque irrégulier ou pression artérielle instable, tachycardie, diaphorèse et dysrythmie cardiaque). À ces signes peuvent s'ajouter une élévation de la créatine kinase, une myoglobulinurie (rhabdomyolyse) et une insuffisance rénale aiguë.

Pour poser un diagnostic, il importe de reconnaître les cas où le tableau clinique comprend à la fois une maladie grave (p. ex. pneumonie, infection générale) et des signes ou des symptômes extrapyramidaux non traités ou traités insuffisamment. Parmi les autres considérations importantes du diagnostic différentiel, citons la toxicité anticholinergique centrale, le coup de chaleur, la fièvre médicamenteuse et toute pathologie primaire du système nerveux central.

Le traitement du SMN doit inclure 1) l'interruption immédiate de tous les médicaments antipsychotiques, y compris l'olanzapine, ainsi que des autres médicaments non essentiels au traitement, 2) le traitement énergique des symptômes et la surveillance médicale, et 3) le traitement de tout trouble médical concomitant grave pour lequel il existe des traitements spécifiques. Il n'existe aucun consensus au sujet d'un traitement pharmacologique spécifique pour le SMN non compliqué.

Lorsque l'administration de médicaments antipsychotiques s'impose chez un patient qui s'est rétabli d'un SMN, il faut envisager la reprise potentielle du traitement avec beaucoup de prudence. Le patient doit faire l'objet d'une surveillance étroite, car on a signalé des cas de récurrence du SMN.

Prise de poids :

L'olanzapine a été associée à une prise de poids pendant les essais cliniques. On a noté une prise de poids cliniquement significative dans toutes les catégories d'IMC au départ (voir RÉACTIONS INDÉSIRABLES, Autres réactions indésirables signalées pendant les essais cliniques sur les préparations orale ou intramusculaire d'olanzapine, toutes indications confondues, Changements de poids). À partir des données regroupées de patients traités par l'olanzapine à des doses variant de 5 à 20 mg/jour, la prise de poids moyenne était de 5,4 kg. Le changement moyen de poids était comparable dans les cas de schizophrénie ou de manie liée au trouble bipolaire. Une analyse rétrospective portant sur 573 patients recevant de l'olanzapine pendant une période allant jusqu'à trois ans a révélé que la dose n'était pas un facteur significatif permettant de prédire les changements de poids plus marqués à long terme.

Dans des études de longue durée (au moins 48 semaines), tant l'importance de la prise de poids que la proportion de patients traités par l'olanzapine connaissant une prise de poids cliniquement significative étaient supérieures à celles observées dans les études de plus courte durée. Dans le cadre d'une exposition prolongée à l'olanzapine, une prise de poids d'au moins 25 % par rapport au départ était très courante ($\geq 10\%$).

Régulation de la température corporelle :

Les agents antipsychotiques sont reconnus pour perturber la capacité de l'organisme à réduire sa température corporelle centrale. Il faut faire preuve de prudence lorsqu'on prescrit MINT-OLANZAPINE ODT à des patients qui seront exposés à des circonstances pouvant contribuer à une élévation de la température centrale, p. ex., exercice intense, exposition à une chaleur extrême, traitement concomitant par des médicaments exerçant une activité anticholinergique ou patients sujets à la déshydratation.

Effet possible sur les fonctions cognitives et motrices :

En raison du risque de somnolence lié à la prise de l'olanzapine, il faut mettre les patients en garde contre l'utilisation de machines dangereuses, y compris les véhicules motorisés, tant qu'ils ne seront pas raisonnablement certains que le traitement par MINT-OLANZAPINE ODT

ne leur cause aucune réaction indésirable.

Chutes :

MINT-OLANZAPINE ODT peut entraîner de la somnolence, une hypotension orthostatique ainsi que de l'instabilité motrice et sensorielle, ce qui peut provoquer des chutes et, par conséquent, des fractures ou d'autres blessures. Chez les patients présentant des maladies ou des affections ou prenant des médicaments susceptibles d'exacerber ces effets, il faut procéder à une évaluation complète du risque de chute au moment d'instaurer le traitement antipsychotique et répéter périodiquement cette évaluation dans le cas des patients recevant un traitement antipsychotique de longue durée.

Carcinogénèse et mutagenèse

Voir PARTIE II, TOXICOLOGIE pour les données chez des animaux.

Cardiovasculaire

Hypotension et syncope :

Comme d'autres médicaments qui inhibent fortement les récepteurs alpha-1 adrénergiques, MINT-OLANZAPINE ODT peut déclencher une hypotension orthostatique, de la tachycardie, des étourdissements et, parfois une syncope, en particulier à l'instauration du traitement. Dans une base de données d'essais cliniques, sur 2 500 patients traités par l'olanzapine par voie orale, la syncope a été signalée dans 0,6 % des cas (15/2 500). Le risque d'hypotension orthostatique et de syncope peut être réduit au minimum en amorçant le traitement par 5 mg tous les jours (voir POSOLOGIE ET ADMINISTRATION). En cas d'hypotension, il faut envisager une augmentation plus graduelle jusqu'à la dose cible.

On doit faire preuve de prudence particulièrement lorsqu'on administre MINT-OLANZAPINE ODT en présence d'une maladie cardiovasculaire connue (antécédents d'infarctus du myocarde ou d'ischémie, d'insuffisance cardiaque ou de troubles de la conduction), d'un accident vasculaire cérébral ou d'affections prédisposant à une hypotension (déshydratation, hypovolémie et traitement antihypertenseur).

Thromboembolie veineuse :

Des cas de thromboembolie veineuse (TEV), y compris d'embolie pulmonaire fatale, ayant un lien temporel avec la prise d'antipsychotiques, dont l'olanzapine, ont été signalés dans des rapports de cas et/ou des études d'observation. Lors de la prescription de MINT-OLANZAPINE ODT, tous les facteurs de risque possibles de TEV doivent être établis et des mesures préventives doivent être prises étant donné que des facteurs de risque de TEV sont souvent présents chez les patients atteints de schizophrénie. De très rares cas de TEV ont été signalés chez les patients traités par l'olanzapine au cours de la période suivant sa commercialisation.

Intervalle QT :

Dans les essais cliniques, les prolongations de l'intervalle QTc significatives sur le plan clinique (correction de l'intervalle QT de Fridericia [QTcF] ≥ 500 millisecondes [msec] en tout temps après le début de l'étude chez des patients dont le QTcF au départ était < 500 ms) étaient rares (de 0,1 à 1 %) chez les patients recevant l'olanzapine, sans différences significatives et d'événements cardiaques associés par rapport au placebo. Comme dans le cas d'autres antipsychotiques, il faut toutefois faire preuve de prudence lors de la prescription d'olanzapine en concomitance avec des

médicaments connus pour hausser l'intervalle QTc, principalement auprès de personnes âgées, de patients atteints d'un syndrome du QT long, d'insuffisance cardiaque congestive, d'hypertrophie cardiaque, d'hypokaliémie ou d'hypomagnésémie (voir RÉACTIONS INDÉSIRABLES, Réactions indésirables au médicament signalées après sa commercialisation).

Mort cardiaque :

Une étude d'observation rétrospective a démontré que des patients traités par antipsychotiques atypiques (notamment l'olanzapine) ou typiques ont connu une hausse similaire de la mort cardiaque subite (MCS) présumée en fonction de la dose en comparaison aux non-utilisateurs d'antipsychotiques (presque le double du risque des non-utilisateurs). On signale que très rarement des événements de MCS dans les rapports concernant l'olanzapine après sa commercialisation.

Endocrinien/métabolisme

Hyperglycémie :

Au cours du traitement par l'olanzapine et certains autres antipsychotiques et parfois en l'absence d'antécédent d'hyperglycémie, de rares cas d'exacerbation d'un diabète existant et d'hyperglycémie ont été signalés, et de très rares cas d'acidocétose diabétique et de coma diabétique, ayant parfois été mortel, ont été signalés (voir RÉACTIONS INDÉSIRABLES, Réactions indésirables au médicament signalées après sa commercialisation). Dans certains de ces cas, une augmentation de poids survenue antérieurement a été notée et aurait pu être un facteur prédisposant. La glycémie et la masse corporelle du patient devraient être mesurées au début du traitement et faire l'objet de contrôles réguliers.

Dans les essais cliniques (durée maximale de 52 semaines), l'olanzapine était associée à une plus grande variation moyenne du taux de glucose par rapport au placebo. Des modifications cliniquement significatives liées au traitement du taux de glucose à jeun ont été observées chez les patients présentant ou non un déséquilibre glycémique possible au départ (voir RÉACTIONS INDÉSIRABLES, Autres réactions indésirables signalées pendant les essais cliniques sur les préparations orale et intramusculaire d'olanzapine, toutes indications confondues, Variations glycémiques).

Le risque plus élevé de diabète accompagnant la schizophrénie et l'incidence croissante de diabète dans la population générale compliquent l'évaluation de la relation entre l'emploi d'antipsychotiques atypiques et l'apparition d'anomalies glucosiques.

Autant de facteurs de confusion ne permettent pas d'élucider complètement la relation entre les antipsychotiques atypiques et l'apparition de réactions indésirables hyperglycémiques. D'après les résultats d'une étude épidémiologique, le risque d'apparition de ces réactions serait plus grand lors d'un traitement par antipsychotique atypique, mais il n'existe aucune estimation fiable de ce risque.

Lors de tout traitement par antipsychotique atypique, on doit surveiller l'apparition de symptômes d'hyperglycémie, notamment, polydipsie, polyurie, polyphagie et faiblesse. En cas d'apparition de ces symptômes, le taux de glycémie à jeun doit être mesuré. Dans la plupart des cas, les symptômes ont disparu dès l'arrêt du traitement par l'antipsychotique atypique. Malgré l'arrêt du traitement, il était nécessaire dans certains cas de continuer le traitement antidiabétique. Lors de l'instauration d'un traitement par antipsychotique atypique et en présence de facteurs de risque de

diabète (p. ex., obésité, antécédents familiaux de diabète), la glycémie à jeun doit être mesurée au début du traitement et périodiquement par la suite. Si un diabète est diagnostiqué, on doit régulièrement mesurer la glycémie pour dépister toute aggravation de la régulation glucosique.

Hyperprolactinémie :

Comme les autres médicaments qui inhibent les récepteurs dopaminergiques D₂ ou les récepteurs sérotoninergiques 5-HT₂, l'olanzapine peut augmenter les taux de prolactine. Les hausses associées au traitement par l'olanzapine sont en général faibles et peuvent diminuer en cours de traitement.

Puisque les expériences de cultures tissulaires montrent qu'environ le tiers des cancers du sein chez l'humain sont dépendants de la prolactine *in vitro*, MINT-OLANZAPINE ODT ne doit être administré en présence d'un diagnostic de cancer du sein que si les bienfaits du traitement l'emportent sur les risques possibles. Il faut également faire preuve de prudence lorsqu'on envisage l'administration de MINT-OLANZAPINE ODT en présence de tumeurs de l'hypophyse. Les manifestations possibles associées aux concentrations élevées de prolactine sont l'aménorrhée, la galactorrhée et la ménorragie.

Comme on l'observe couramment avec les composés qui stimulent la libération de prolactine, l'administration d'olanzapine a entraîné une augmentation de l'incidence des néoplasmes mammaires chez le rat et la souris. Les différences physiologiques entre le rat et l'humain concernant la prolactine rendent la signification clinique de ces observations ambiguë. À ce jour, ni les études cliniques, ni les études épidémiologiques n'ont révélé d'association entre l'administration prolongée de ces médicaments et les tumeurs mammaires.

L'hyperprolactinémie à long terme en association à l'hypogonadisme peut mener à une réduction de la teneur minérale osseuse auprès des sujets, autant chez la femme que chez l'homme.

Lipides :

Des taux de lipides ont augmenté chez les sujets traités par l'olanzapine dans des essais cliniques contrôlés par placebo. Des modifications cliniquement significatives liées au traitement du taux de lipides à jeun ont été observées chez les patients présentant ou non des signes de dyslipidémie au départ (voir RÉACTIONS INDÉSIRABLES, Autres réactions indésirables signalées pendant les essais cliniques sur les préparations orale et intramusculaire d'olanzapine, toutes indications confondues, Lipides). Une surveillance clinique appropriée est recommandée, y compris des analyses du taux de lipides au départ et au suivi.

Gastro-intestinal

Effet antiémétique :

En raison de son activité antidopaminergique, l'olanzapine peut exercer un effet antiémétique. Cet effet peut masquer les signes de toxicité dus à un surdosage par d'autres médicaments ou les symptômes de maladies comme une tumeur cérébrale ou une obstruction intestinale.

Génito-urinaire

Priapisme :

De rares cas de priapisme ont été signalés avec l'utilisation d'agents antipsychotiques, notamment l'olanzapine. Cette réaction indésirable, qui est également associée à d'autres psychotropes, ne

semblait pas être liée à la dose et n'était pas corrélée à la durée du traitement. Le mécanisme d'action le plus probable du priapisme est une réduction relative du tonus sympathique.

Rétention urinaire :

L'olanzapine possède des propriétés anticholinergiques pouvant entraîner des réactions indésirables, comme la rétention urinaire. Il y a eu plusieurs rapports de pharmacovigilance faisant état d'une rétention urinaire grave chez des patients traités par l'olanzapine, dans certains cas, un cathétérisme était nécessaire. MINT-OLANZAPINE ODT doit être prescrit avec prudence chez les patients présentant une rétention urinaire avérée, des antécédents de rétention urinaire ou des facteurs de risque de rétention urinaire (p. ex. une hyperplasie bénigne de la prostate). MINT-OLANZAPINE ODT doit également être prescrit avec prudence chez les patients prenant des anticholinergiques, car ils peuvent nuire à la miction.

Hématologique

Indices hématologiques :

Au cours des essais cliniques sur l'olanzapine administrée par voie orale, aucune donnée n'a montré que l'olanzapine entravait la fonction de la moelle osseuse, même en présence d'antécédents de neutropénie ou de leucopénie liée à la clozapine. La prise d'olanzapine était accompagnée dans 5,7 % des cas d'une hausse surtout passagère du nombre d'éosinophiles au-delà de la gamme des valeurs normales. Les hausses n'étaient liées à aucun symptôme ni phénomène allergique reconnaissables ni à des changements des autres indices hématologiques. De rares cas de leucopénie ont été signalés avec l'olanzapine. Dans les cas de symptômes d'infection, les numérations leucocytaires et différentielles doivent être prises en considération.

On signale des cas de neutropénie, de granulocytopénie et d'agranulocytose avec l'utilisation d'agents antipsychotiques. On recommande par conséquent de procéder à une analyse de la formule sanguine du patient avant d'instaurer le traitement par MINT-OLANZAPINE ODT et de le faire régulièrement en cours de traitement.

Hépatique

Élévations des aminotransférases :

Au cours des essais cliniques avant commercialisation, le traitement par l'olanzapine par voie orale a été associé à une hausse des aminotransférases hépatiques, principalement de l'ALT (SGPT). D'après une base de données cliniques sur 2 280 patients traités par l'olanzapine et ayant eu des valeurs de départ d'ALT de 60 UI/l ou moins, on a observé des hausses de l'ALT liées au traitement et supérieures à 120 UI/l dans 5,9 % des cas (134/2 280), supérieures à 200 UI/l dans 1,9 % des cas (44/2 280) et supérieures à 400 UI/l dans 0,2 % des cas (5/2 280). Aucune valeur n'a dépassé 700 UI/l. Aucun des cas ayant eu des valeurs élevées n'a manifesté de symptômes cliniques relevant d'une insuffisance hépatique. La majorité des hausses des aminotransférases ont été observées pendant les six premières semaines de traitement. La plupart se sont révélées passagères (66 %) lors de la poursuite du traitement par l'olanzapine ou ont chuté (11 %) lors du dernier dosage effectué. Parmi les 134 patients traités par l'olanzapine et ayant eu une augmentation des concentrations enzymatiques à plus de 120 UI/l, 20 patients ont interrompu le traitement (six en raison de troubles hépatiques et 14 pour d'autres motifs) alors que leur valeur d'ALT continuait à augmenter. Aucun des 38 patients traités par l'olanzapine ayant eu des valeurs de départ d'ALT supérieures à 90 UI/l n'a présenté de hausse dépassant 400 UI/l.

Après commercialisation, de rares cas d'hépatite ont été signalés ainsi que de très rares cas de lésions cholestatiques ou de lésions hépatiques mixtes. De très rares cas d'insuffisance hépatique, y compris de décès, ont été signalés après commercialisation. Voir RÉACTIONS INDÉSIRABLES AU MÉDICAMENT SIGNALÉES APRÈS SA COMMERCIALISATION.

Il faut prendre des précautions lorsqu'on administre MINT-OLANZAPINE ODT à des patients présentant des troubles hépatiques préexistants ou traités par des médicaments pouvant exercer des effets hépatotoxiques, ou en présence de signes ou symptômes d'insuffisance hépatique liés au traitement.

En cas d'insuffisance hépatique connue ou soupçonnée avant le début du traitement par MINT-OLANZAPINE ODT, il est recommandé de faire les analyses de laboratoire appropriées, dont le dosage de l'aminotransférase. On recommande de réévaluer périodiquement la concentration d'aminotransférases et d'effectuer également cette évaluation en cas de signes et symptômes évocateurs d'un trouble hépatique pendant le traitement par MINT-OLANZAPINE ODT.

Neurologique

Dyskinésies tardives :

Les dyskinésies tardives (DT), syndrome constitué de mouvements dyskinétiques involontaires pouvant être irréversibles, sont associées à l'usage de médicaments antipsychotiques. Les dyskinésies tardives sont plus fréquentes chez les sujets âgés, mais peuvent survenir à tout âge. On ignore si le risque de DT est le même pour tous les médicaments antipsychotiques. Lors d'essais de prolongation à double insu portant sur un traitement d'entretien de longue durée de la schizophrénie (894 patients sous olanzapine; durée médiane du traitement par l'olanzapine : 237 jours), l'olanzapine a été associée à une incidence moins élevée statistiquement significative de DT liées au traitement comparativement à l'halopéridol. Lors d'essais de prolongation à double insu portant sur la monothérapie d'entretien de longue durée du trouble bipolaire (567 patients sous olanzapine pendant un an au maximum), il n'y a pas eu de DT chez les patients recevant l'olanzapine, selon les réactions indésirables signalées ou selon l'échelle de mesure des mouvements involontaires anormaux (*Abnormal Involuntary Movement* ou AIMS). Les DT ont été très rarement signalées ($\leq 0,0025$ %) dans les études de surveillance après commercialisation.

On croit que les risques de dyskinésies tardives et d'irréversibilité des DT augmentent avec la durée du traitement et la dose cumulative de médicaments antipsychotiques. Le syndrome peut toutefois se manifester, quoique plus rarement, après des périodes relativement brèves de traitement à faibles doses. Il n'existe aucun traitement connu pour les cas avérés de DT. Le syndrome peut rétrocéder, partiellement ou complètement, lors du retrait des médicaments antipsychotiques. Le traitement par des médicaments antipsychotiques peut toutefois supprimer les signes et symptômes de dyskinésies tardives et masquer ainsi le syndrome sous-jacent.

Compte tenu de ces observations, il faut prescrire MINT-OLANZAPINE de manière à réduire au minimum le risque de dyskinésies tardives. Comme tout médicament antipsychotique, MINT-OLANZAPINE ODT doit être réservé aux patients qui semblent en retirer des bienfaits substantiels. On doit rechercher la dose efficace la plus faible et la durée de traitement la plus brève. La nécessité de poursuivre le traitement doit être réévaluée périodiquement.

Lorsque des signes ou symptômes de dyskinésies tardives surviennent chez un patient traité par MINT-OLANZAPINE ODT, il faut envisager l'interruption du traitement. Dans certains cas, la poursuite du traitement par MINT-OLANZAPINE ODT est bénéfique, malgré la présence du syndrome de DT.

Crises convulsives :

On sait que les neuroleptiques classiques abaissent le seuil convulsif. Au cours des essais cliniques, des crises convulsives sont survenues chez un petit nombre de patients traités par l'olanzapine (0,9 %, 22/2 500). Chez plusieurs d'entre eux, il y avait des facteurs de confusion susceptibles d'avoir contribué à la manifestation des crises convulsives. MINT-OLANZAPINE ODT doit être administré avec précaution en présence d'antécédents de crises convulsives ou d'affections associées à des crises convulsives ou chez les patients dont le seuil convulsif est abaissé.

Psychiatrique

Suicide :

La possibilité de suicide ou de tentative de suicide est inhérente à la psychose. Le traitement médicamenteux des patients à haut risque doit donc s'accompagner d'une surveillance étroite et d'un traitement clinique approprié.

Rénal

Acide urique :

Dans la base de données provenant des essais cliniques après commercialisation, l'olanzapine a été associée à de légères hausses de l'acide urique chez certains patients. Toutefois, un seul patient traité par l'olanzapine a été atteint de goutte liée au traitement, et la concentration initiale d'acide urique chez ce patient était au moins aussi élevée que toutes les concentrations observées pendant la prise d'olanzapine.

Peau

Syndrome d'hypersensibilité médicamenteuse

Des cas de syndrome d'hypersensibilité médicamenteuse (syndrome DRESS de l'anglais *Drug Reaction with Eosinophilia and Systemic Symptoms*) ont été signalés chez des patients exposés à l'olanzapine. Le syndrome DRESS est une combinaison de trois éléments ou plus parmi les suivants : réaction cutanée (comme une éruption ou une dermatite exfoliative), éosinophilie, fièvre, lymphadénopathie, et au moins une complication liée à un système ou à un organe comme une hépatite, une néphrite, une pneumonite, une myocardite ou une péricardite. Des cas graves de réactions indésirables cutanées se sont parfois révélés fatals. Mettre fin au traitement par l'olanzapine si la présence d'un syndrome DRESS est soupçonnée.

Cas particuliers

Femmes enceintes :

Aucune étude adéquate et bien contrôlée n'a été menée chez les femmes enceintes. Il faut recommander aux patientes d'informer leur médecin si elles deviennent enceintes ou souhaitent le devenir pendant un traitement par MINT-OLANZAPINE ODT. Puisque les expériences chez les femmes sont limitées, ce médicament doit être administré pendant la grossesse que si les avantages possibles justifient les risques possibles pour le fœtus.

Effets non tératogènes :

Les nouveau-nés exposés aux médicaments antipsychotiques (y compris MINT-OLANZAPINE ODT) au cours du troisième trimestre de la grossesse sont à risque de symptômes extrapyramidaux et/ou de sevrage après la naissance. L'agitation, l'hypertonie, l'hypotonie, les tremblements, la somnolence, la détresse respiratoire et le trouble alimentaire ont été signalés chez ces nouveau-nés. Ces complications présentent différents niveaux de gravité. Quoique dans certaines complications, les symptômes se résorbent spontanément, dans d'autres cas, les nouveau-nés ont eu besoin d'un support aux soins intensifs et une hospitalisation prolongée.

Il ne faut pas utiliser MINT-OLANZAPINE ODT en cours de grossesse à moins que les avantages escomptés pour la mère ne l'emportent considérablement sur les risques encourus par le fœtus.

Travail et accouchement :

L'olanzapine n'a pas perturbé la parturition chez la rate. L'effet de l'olanzapine sur le travail et l'accouchement de la femme n'est pas connu.

Femmes qui allaitent :

Allaitement :

Dans une étude chez des femmes en bonne santé qui allaitaient, l'olanzapine a été excrétée dans le lait maternel. L'exposition moyenne du nouveau-né (mg/kg) à l'état d'équilibre a été évaluée à 1,8 % de la dose d'olanzapine (mg/kg) administrée à la mère. Il faut recommander aux patientes de ne pas allaiter lorsqu'elles prennent MINT-OLANZAPINE ODT.

Enfants (< 18 ans) :

L'innocuité et l'efficacité de l'olanzapine chez les enfants de moins de 18 ans n'ont pas été établies et son emploi n'est donc pas recommandé.

Un gain pondéral a été observé conséquemment à l'emploi d'antipsychotiques atypiques chez des populations de patients composées d'enfants et d'adolescents. Indépendamment de toutes autres modifications durant le traitement par des antipsychotiques atypiques, le gain de poids peut être associé à des effets néfastes sur d'autres paramètres métaboliques (p. ex. la glycémie et le métabolisme des lipides). Un état métabolique et un poids anormaux durant l'enfance ont été associés à des manifestations cardiovasculaires indésirables à l'âge adulte. Le gain de poids et les modifications touchant d'autres paramètres métaboliques en lien avec la prise d'antipsychotiques atypiques peuvent être plus fréquents ou plus graves chez les enfants et les adolescents que chez les patients adultes.

L'innocuité à long terme des antipsychotiques atypiques, notamment en ce qui a trait à la possibilité d'effets cardiométaboliques et d'effets sur la croissance, la maturation et le développement comportemental chez les patients de moins de 18 ans, n'a pas fait l'objet d'évaluations systématiques.

On a signalé un gain de poids et une dysrégulation lipidique plus importants chez les adolescents que chez les adultes lors du traitement par l'olanzapine. La fréquence de l'élévation du taux sérique de prolactine ainsi que la valeur moyenne de ce taux se sont également révélées significativement plus marquées chez les adolescents que chez les adultes traités par le médicament. La hausse des aminotransférases hépatiques de même que les troubles liés à la

sédation sont aussi des manifestations davantage observées chez ces jeunes patients.

Voir également la section Effets Indésirables, Autres essais cliniques, Réactions indésirables notées chez les adolescents (13-17 ans).

Gériatrie (≥ 65 ans) :

Le nombre de personnes âgées de 65 ans et plus atteintes de schizophrénie ou de troubles apparentés à qui l'on a administré de l'olanzapine au cours des essais cliniques était limité (N = 44). Il faut donc faire preuve de prudence lorsqu'on administre MINT-OLANZAPINE ODT aux personnes âgées puisque les anomalies hépatiques, rénales, cardiovasculaires et du système nerveux central ainsi que l'emploi concomitant d'autres médicaments sont plus fréquents dans ce groupe (voir POSOLOGIE ET ADMINISTRATION).

Emploi chez les personnes âgées ayant une démence

Taux de mortalité global :

Les résultats d'une méta-analyse de 13 essais cliniques contrôlés par placebo sur divers antipsychotiques atypiques ont montré que les personnes âgées ayant une démence et traitées par ces médicaments avaient obtenu un taux accru de mortalité par rapport au placebo. Dans cinq de ces essais cliniques comprenant l'emploi d'olanzapine chez cette population de patients, le taux de mortalité était de 3,5 % dans le groupe olanzapine par rapport à 1,5 % dans le groupe placebo. L'emploi de MINT-OLANZAPINE ODT n'est pas approuvé chez les personnes âgées ayant une démence.

Dysphagie :

Des troubles de motilité de l'œsophage et une pneumonie de déglutition ont été associés à la prise d'un agent antipsychotique. La pneumonie de déglutition est une cause courante de morbidité et de mortalité chez les patients qui souffrent d'Alzheimer au stade avancé.

L'olanzapine et les autres agents antipsychotiques doivent être administrés avec prudence aux patients qui présentent un risque de pneumonie de déglutition.

Effets cérébrovasculaires indésirables, y compris les accidents vasculaires cérébraux, chez les patients âgés atteints de démence :

Des effets cérébrovasculaires indésirables (p. ex., accident vasculaire cérébral et accès ischémique transitoire), y compris des décès, ont été signalés chez les patients âgés atteints de psychose liée à la démence participant aux essais cliniques sur l'olanzapine. Au cours des études contrôlées par placebo, l'incidence des effets cérébrovasculaires indésirables a été plus élevée chez les patients traités par l'olanzapine par rapport au placebo (1,3 % contre 0,4 %, respectivement; voir RÉACTIONS INDÉSIRABLES). MINT-OLANZAPINE ODT n'est pas approuvée dans le traitement des personnes âgées ayant une démence.

On ne possède pas assez de renseignements pour déterminer si les effets cérébrovasculaires indésirables chez les patients âgés atteints de démence sont associés spécifiquement à l'olanzapine ou à tous les antipsychotiques. Les données des études cliniques semblent indiquer que le risque d'effets cérébrovasculaires indésirables est plus élevé chez les patients présentant une démence de type vasculaire ou mixte que d'autres types de démence.

On recommande aux médecins d'évaluer les risques et les avantages du traitement par MINT-OLANZAPINE ODT chez les personnes âgées ayant une démence, en tenant compte des prédicteurs du risque d'effets cérébrovasculaires indésirables chez chaque patient. On doit aviser les patients et les soignants de signaler sur-le-champ les signes et symptômes d'effets cérébrovasculaires indésirables possibles, tels que faiblesse soudaine ou engourdissement du visage, des bras ou des jambes et troubles de la parole ou de la vue.

Emploi en présence de maladies concomitantes :

L'expérience clinique sur l'administration de l'olanzapine à des patients atteints d'une maladie concomitante est restreinte. On recommande donc la prudence lorsqu'on administre de l'olanzapine à des patients présentant des maladies ou des troubles pouvant perturber le métabolisme ou l'activité pharmacodynamique de l'olanzapine (voir POSOLOGIE ET ADMINISTRATION et PARTIE II, PHARMACOLOGIE DÉTAILLÉE).

Emploi en présence de troubles cardiaques :

L'olanzapine n'a pas été évaluée chez les patients présentant des antécédents récents d'infarctus du myocarde ou de cardiopathie instable. Ces patients ont été exclus des essais cliniques effectués avant la commercialisation du médicament.

Emploi chez les patients ayant un diabète ou présentant des facteurs de risque du diabète :

Au cours du traitement par l'olanzapine et certains autres antipsychotiques et parfois en l'absence d'antécédent d'hyperglycémie, de rares cas d'exacerbation d'un diabète existant et d'hyperglycémie ont été signalés, et de très rares cas d'acidocétose diabétique et de coma diabétique ayant parfois été mortel ont été signalés (voir RÉACTIONS INDÉSIRABLES, Réactions indésirables au médicament signalées après sa commercialisation). Dans certains de ces cas, une augmentation de poids survenue antérieurement a été notée et aurait pu être un facteur prédisposant. Un suivi clinique approprié est conseillé auprès des patients ayant un diabète ou présentant des facteurs de risque du diabète.

Emploi en présence d'une insuffisance rénale ou hépatique :

Des études de pharmacologie clinique à petite échelle avec des doses uniques (voir PARTIE II, PHARMACOLOGIE DÉTAILLÉE) ont montré que la pharmacocinétique de l'olanzapine demeure en grande partie inchangée en présence d'insuffisance rénale ou hépatique. Étant donné l'expérience clinique limitée, il faut faire preuve de prudence lorsqu'on administre de l'olanzapine à des patients atteints de ces troubles (voir POSOLOGIE ET ADMINISTRATION).

Autres maladies concomitantes :

Puisque l'olanzapine a démontré une activité anticholinergique *in vitro*, la prudence s'impose lorsqu'on prescrit ce médicament en présence d'une hypertrophie symptomatique de la prostate, d'un glaucome à angle fermé ou d'un iléus paralytique et d'affections apparentées.

Au cours des essais, un seul cas d'hypertension intracrânienne préexistante a été exacerbé.

RÉACTIONS INDÉSIRABLES

Les taux de fréquence cités représentent la proportion de sujets qui ont éprouvé, au moins une fois, une réaction indésirable liée au traitement dans la catégorie mentionnée. Une réaction était jugée liée au traitement si elle se manifestait pour la première fois ou s'aggravait au cours du traitement par rapport à l'évaluation initiale. Il est important de noter que, même si les réactions ont été signalées en cours de traitement, elles ne sont pas nécessairement causées par celui-ci.

Réactions indésirables au médicament au cours des essais cliniques

Le médecin prescripteur doit savoir que les chiffres figurant dans les tableaux ne peuvent servir à prédire l'incidence de réactions indésirables dans sa pratique normale puisque les caractéristiques des patients et d'autres facteurs diffèrent de ceux qui prévalaient pendant les essais cliniques. De même, les fréquences mentionnées ne peuvent être comparées aux valeurs obtenues dans d'autres essais cliniques où les traitements, les usages et les chercheurs n'étaient pas les mêmes. Les chiffres mentionnés fournissent néanmoins au médecin prescripteur certains renseignements de base pour évaluer la contribution relative des facteurs médicamenteux et non médicamenteux à l'incidence des réactions indésirables dans la population étudiée.

Incidence des réactions indésirables associées à l'abandon du traitement :

ADMINISTRATION ORALE

Schizophrénie et troubles apparentés :

Lors d'essais à court terme contrôlés par placebo, il n'y avait pas de différence statistiquement significative entre les taux d'abandons dus aux réactions indésirables avec l'olanzapine et le placebo. Dans l'ensemble, 5 % des patients du groupe olanzapine ont abandonné le traitement en raison de réactions indésirables par rapport à 6 % dans le groupe placebo. Les abandons attribuables à l'élévation des taux de l'ALT étaient toutefois considérés comme liés au médicament (2 % pour l'olanzapine contre 0 % pour le placebo) (voir MISES EN GARDE ET PRÉCAUTIONS, Rénal).

Trouble bipolaire :

Manie liée au trouble bipolaire

Lors d'essais à court terme contrôlés par placebo, dans l'ensemble, il n'y avait pas de différence dans le taux d'abandons dus à des réactions indésirables (2 % pour l'olanzapine contre 2 % pour le placebo).

Traitement d'entretien du trouble bipolaire

Au cours de l'essai clinique à long terme (un an) contrôlé par placebo, 16 % (n = 35) des 225 patients traités par l'olanzapine ont abandonné le traitement en raison d'une réaction indésirable par rapport à 9 % (n = 12) des 136 patients ayant reçu un placebo.

Au cours de l'essai clinique à long terme (un an) contrôlé par substance active, 19 % (n = 41) des 217 patients traités par l'olanzapine ont abandonné le traitement en raison d'une réaction indésirable par rapport à 26 % (n = 55) des 214 patients traités par le lithium.

Tous les essais cliniques à court terme sur la schizophrénie et la manie liée au trouble bipolaire :
Sur les 1 796 patients traités par l'olanzapine dans les essais cliniques contrôlés par substance

active, 98 (5 %) ont abandonné le traitement en raison de réactions indésirables par rapport à 66 des 810 (8 %) traités par l'halopéridol.

Tous les essais cliniques à court terme – Base de données intégrée globale sur l'innocuité :

Sur les 2 500 patients sous olanzapine dans un essai clinique de précommercialisation, 14,9 % (372/2 500) ont abandonné le traitement en raison d'une réaction indésirable. Environ la moitié de ces abandons (183/372) étaient associés à la psychopathologie sous-jacente. Les autres réactions le plus souvent citées (incidence de 0,5 % à 0,6 %) comme raison de l'abandon dans le groupe olanzapine étaient : augmentation des taux d'ALT, grossesse non planifiée, augmentation des taux de créatine kinase et convulsions.

Incidence des réactions indésirables fréquemment observées :

ADMINISTRATION ORALE

Schizophrénie et troubles apparentés :

Dans les essais contrôlés par placebo sur la schizophrénie, les réactions indésirables le plus souvent signalées en relation avec l'olanzapine (incidence \geq 5 % et qui était au moins le double de celle observée avec le placebo) étaient les suivantes : étourdissements (11 % contre 4 %), constipation (9 % contre 3 %), augmentation de l'ALT (8 % contre 3 %), trouble de la personnalité (8 % contre 4 %), prise de poids (6 % contre 1 %), acathisie (5 % contre 1 %) et hypotension orthostatique (5 % contre 2 %).

Trouble bipolaire :

Manie liée au trouble bipolaire

Dans les essais contrôlés par placebo sur la manie bipolaire évaluant l'olanzapine en monothérapie, les réactions indésirables les plus fréquentes associées à l'olanzapine (incidence \geq 5 % et qui était au moins le double de celle observée avec le placebo) étaient la somnolence (35 % contre 13 %), la sécheresse de la bouche (22 % contre 7 %), les étourdissements (18 % contre 6 %), l'asthénie (15 % contre 6 %) la constipation (11 % contre 5 %), la dyspepsie (11 % contre 5 %), l'augmentation de l'appétit (6 % contre 3 %) et les tremblements (6 % contre 3 %).

Dans les essais contrôlés par placebo sur la manie bipolaire évaluant l'olanzapine en association médicamenteuse, les réactions indésirables les plus fréquentes associées à l'association olanzapine-lithium ou à l'association olanzapine-valproate (incidence \geq 5 % et qui était au moins le double de celle observée avec le placebo) étaient les suivantes : sécheresse de la bouche (olanzapine 32 %, placebo 9 %), prise de poids (26 % contre 7 %), augmentation de l'appétit (24 % contre 8 %), étourdissement (14 % contre 7 %), dorsalgie (8 % contre 4 %), constipation (8 % contre 4 %), trouble de l'élocution (7 % contre 1 %), ptyalisme (6 % contre 2 %), amnésie (5 % contre 2 %) et paresthésie (5 % contre 2 %). Des tremblements (\geq 10 %) ont également été signalés.

Traitement d'entretien du trouble bipolaire

Au cours de l'essai clinique d'un an contrôlé par placebo sur le délai de survenue d'une rechute du trouble bipolaire, les réactions indésirables le plus souvent associées à l'olanzapine (incidence \geq 5 % et au moins le double de l'incidence observée avec le placebo) ont été : prise de poids (8 % avec l'olanzapine contre 1,5 % avec le placebo), céphalées non spécifiées (6,7 % contre 2,9 %), fatigue (6,2 % contre 1,5 %) et dépression (5,8 % contre 2,9 %).

Essais cliniques menés sur d'autres indications :

Une démarche anormale et des chutes ont été observées très fréquemment ($\geq 10\%$) au cours des essais cliniques chez des patients âgés atteints de psychose liée à la démence. De plus, l'incontinence urinaire et la pneumonie ont été signalées fréquemment ($\geq 1\%$ et $< 10\%$).

Dans les essais cliniques chez des patients présentant une psychose d'origine médicamenteuse (agoniste dopaminergique) associée à la maladie de Parkinson, une aggravation des symptômes parkinsoniens et des hallucinations a été signalée très fréquemment et plus souvent qu'avec le placebo.

Réactions indésirables d'une incidence de 1 % ou plus lors du traitement par l'olanzapine par voie orale :

Une partie des résultats qui suivent concernant les paramètres objectifs ou numériques d'innocuité ont été observés dans les études sur la schizophrénie, mais pas dans les études sur le trouble bipolaire. Ces résultats sont toutefois applicables en règle générale au trouble bipolaire. Le tableau 1 énumère les taux d'incidence de 1 % ou plus, arrondis au pour cent près, des réactions indésirables liées au traitement de courte durée de la schizophrénie par l'olanzapine orale (jusqu'à six semaines) à des doses $\geq 2,5$ mg/jour, lorsque les taux d'incidence étaient supérieurs à ceux observés chez les patients recevant le placebo.

Tableau 1. Essais sur la schizophrénie : Incidence des réactions indésirables liées au traitement au cours des essais cliniques contrôlés par placebo sur l'olanzapine par voie orale - traitement de courte durée¹

	Pourcentage de patients ayant signalé la réaction indésirable	
Système/appareil et réaction indésirable	Olanzapine (N = 248)	Placebo (N = 118)
<i>Organisme pris dans sa totalité</i>		
Céphalées	17 %	15 %
Douleur	10 %	9 %
Fièvre	5 %	3 %
Douleur abdominale	4 %	2 %
Douleur lombaire	4 %	3 %
Douleur thoracique	4 %	2 %
Raideur de la nuque	2 %	1 %
Blessure intentionnelle	1 %	0 %
<i>Système cardiovasculaire</i>		
Hypotension orthostatique	5 %	2 %
Tachycardie	4 %	1 %
Hypotension	2 %	1 %
<i>Appareil digestif</i>		
Constipation	9 %	3 %
Sécheresse de la bouche	7 %	4 %
Augmentation de la	2 %	1 %

	Pourcentage de patients ayant signalé la réaction indésirable	
Système/appareil et réaction indésirable	Olanzapine (N = 248)	Placebo (N = 118)
gamma-glutamyl-transpeptidase		
Augmentation de l'appétit	2 %	1 %
Système hématolymphatique		
Leucopénie	1 %	0 %
Système métabolique et troubles de la nutrition		
Augmentation de l'ALT (SGPT)	8 %	3 %
Prise de poids ²	6 %	1 %
Œdème	2 %	0 %
Œdème périphérique	2 %	0 %
Augmentation de l'AST (SGOT)	2 %	0 %
Augmentation de la créatine kinase	1 %	0 %
Système musculosquelettique		
Arthralgie	3 %	2 %
Troubles articulaires	2 %	1 %
Secousses	2 %	1 %
Système nerveux		
Somnolence ²	26 %	15 %
Agitation	23 %	17 %
Insomnie	20 %	19 %
Nervosité	16 %	14 %
Hostilité	15 %	14 %
Étourdissements ²	11 %	4 %
Anxiété	9 %	8 %
Trouble de la personnalité	8 %	4 %
Acathisie ²	5 %	1 %
Hypertonie	4 %	3 %
Trouble de la parole	4 %	1 %
Tremblements	4 %	3 %
Amnésie	2 %	0 %
Pharmacodépendance	2 %	0 %
Euphorie	2 %	0 %
Névrose	1 %	0 %
Appareil respiratoire		
Rhinite	10 %	6 %
Augmentation de la toux	5 %	3 %
Pharyngite	5 %	3 %
Peau et ses annexes		
Dermatite fongique	2 %	0 %
Érythème noueux	2 %	1 %
Sens		

	Pourcentage de patients ayant signalé la réaction indésirable	
Système/appareil et réaction indésirable	Olanzapine (N = 248)	Placebo (N = 118)
Amblyopie	5 %	4 %
Blépharite	2 %	1 %
Trouble de la vue	2 %	1 %
Lésion de la cornée	1 %	0 %
Système urogénital		
Dérèglement menstruel ³	2 %	0 %

¹ La fréquence des réactions suivantes était égale ou inférieure à celle observée chez les patients recevant un placebo : rêves anormaux, blessure accidentelle, anorexie, apathie, asthénie, phénomène de la roue dentée, confusion, conjonctivite, dépression, diarrhée, dysménorrhée³, dyspepsie, ecchymoses, labilité émotionnelle, hallucinations, hyperkinésie, hypertension, hypokinésie, augmentation de la libido, myalgie, nausées, réaction paranoïde, paresthésie, prurit, éruption cutanée, réaction schizophrène, transpiration, pensées anormales, carie dentaire, vaginite³, vomissements.

² Plus grande fréquence chez les patients traités par l'olanzapine par rapport à ceux qui recevaient un placebo; la différence est statistiquement significative.

³ Le dénominateur utilisé ne s'appliquait qu'aux femmes (olanzapine, N = 41; placebo, N = 23).

Autres manifestations indésirables signalées dans les essais cliniques sur la schizophrénie :

Une partie des résultats qui suivent concernant les paramètres objectifs ou numériques d'innocuité, soit modifications des signes vitaux, prise de poids, changements des valeurs biologiques et changements électrocardiographiques, ont été observés dans les études sur la schizophrénie, mais pas dans les études sur la manie liée au trouble bipolaire. Ces résultats sont toutefois applicables en règle générale à la manie liée au trouble bipolaire.

Changements de poids :

Pendant le traitement de courte durée (jusqu'à six semaines) de la schizophrénie dans des essais cliniques contrôlés comparant l'olanzapine à un placebo, le pourcentage de patients dont le poids corporel initial a augmenté de 7 % ou plus était de 29 % dans le groupe olanzapine et de 3 % dans le groupe placebo, ce qui constitue une différence statistiquement significative. La prise de poids moyenne pendant le traitement de courte durée par l'olanzapine était de 2,8 kg. On a noté une prise de poids cliniquement significative dans toutes les catégories d'IMC au départ. Dans les essais cliniques de prolongation à long terme, la prise de poids moyenne était de 5,4 kg. Chez 56 % des patients recevant l'olanzapine, la prise de poids était > 7 % par rapport au poids au départ. Au cours des essais de prolongation à long terme sur le traitement d'entretien du trouble bipolaire, on a observé une prise de poids moyenne de 3,8 kg, 31 % des patients traités par l'olanzapine ayant eu une prise de poids > 7 % par rapport au départ (voir MISES EN GARDE ET PRÉCAUTIONS, Endocrinien/métabolisme).

Modifications des signes vitaux :

Dans les essais cliniques contrôlés par placebo, l'hypotension orthostatique (baisse de la tension artérielle systolique par plus de 30 mm Hg) est survenue chez 5 % des patients recevant l'olanzapine par voie orale par rapport à 2 % de ceux sous placebo (mesure des signes vitaux seulement après trois à sept jours de traitement avec l'olanzapine). L'olanzapine a été associée à une augmentation moyenne de la fréquence cardiaque, du début à la fin de l'essai, de 2,4 battements par minute alors qu'aucun changement n'a été observé avec le placebo (voir MISES

EN GARDE ET PRÉCAUTIONS, Cardiovasculaire).

Changements des valeurs biologiques :

L'olanzapine est associée à des élévations asymptomatiques de l'ALT, de l'AST et de la gamma-glutamyl-transpeptidase (voir MISES EN GARDE ET PRÉCAUTIONS, Hépatique). Elle est également associée à des hausses habituellement modérées des taux sériques de prolactine qui diminuent en général avec la poursuite du traitement. Des hausses sans symptômes du nombre d'éosinophiles et des taux d'acide urique et des diminutions des taux sériques de bicarbonate ont été associées au traitement (voir MISES EN GARDE ET PRÉCAUTIONS, Rénal).

Incidence des changements électrocardiographiques :

La comparaison des résultats regroupés des essais cliniques contrôlés par placebo n'a révélé aucune différence statistiquement significative entre les groupes olanzapine et placebo dans l'incidence de changements potentiellement importants du tracé électrocardiographique, soit les intervalles QT, QTc et PR.

Autres réactions indésirables signalées pendant les essais cliniques sur les préparations orale et intramusculaire d'olanzapine, toutes indications confondues

Les sections suivantes portent principalement sur les modifications du poids, des lipides et du glucose observées pendant les essais cliniques, toutes indications confondues.

Changements de poids :

Dans des essais cliniques, une prise de poids a été très fréquemment observée chez les patients recevant de l'olanzapine. Dans 13 essais contrôlés par placebo sur l'olanzapine en monothérapie, 22,2 % des patients sous olanzapine ont eu une prise de poids ≥ 7 % de leur poids initial par rapport à 3 % des patients sous placebo, avec une durée d'exposition médiane de huit semaines. De plus, 4,2 % des patients sous olanzapine ont connu une prise de poids ≥ 15 % de leur poids initial par rapport à 0,3 % sous placebo, exposition médiane de 12 semaines. On a observé une prise de poids cliniquement significative dans toutes les catégories d'IMC initiales.

Dans des études de longue durée (au moins 48 semaines), tant l'importance de la prise de poids que la proportion de patients traités par l'olanzapine connaissant une prise de poids cliniquement significative étaient supérieures à celles observées dans les études de plus courte durée. Dans le cadre d'une exposition prolongée à l'olanzapine, une prise de poids d'au moins 25 % par rapport au départ était très courante (≥ 10 %).

Lipides :

Au cours d'essais cliniques contrôlés par placebo d'au moins 12 semaines, les patients traités par l'olanzapine ont présenté une hausse moyenne plus marquée du cholestérol total, du cholestérol LDL et des triglycérides à jeun que les patients ayant reçu un placebo.

Les hausses moyennes des lipides à jeun (cholestérol total, cholestérol LDL et triglycérides) étaient plus marquées chez les patients qui ne présentaient pas de dysrégulation lipidique au départ. Toutefois, en ce qui concerne les variations moyennes des triglycérides à jeun, la différence entre le groupe olanzapine et le groupe placebo était plus marquée chez les patients qui présentaient une dysrégulation lipidique au départ. Des élévations du taux de lipide à jeun $\geq 11,3$ mmol/l ont rarement été observées chez les patients recevant l'olanzapine (durée médiane

de huit semaines).

Tableau 2 : Variations des taux de lipides à jeun dans les essais contrôlés par placebo sur l'olanzapine en monothérapie menés chez des patients adultes et durant au plus 12 semaines

Valeurs de laboratoire	Olanzapine*	Placebo
Triglycérides à jeun : taux normal à élevé ($< 1,70$ mmol/l à $\geq 2,26$ mmol/l)	9,2 % (N = 457)	4,4 % (N = 251)
Triglycérides à jeun : limite de la normale à élevé ($\geq 1,70$ mmol/l et $< 2,26$ mmol/l à $\geq 2,26$ mmol/l)	39,3 % (N = 135)	20,0 % (N = 65)
Cholestérol total à jeun : taux normal à élevé ($< 5,18$ mmol/l à $\geq 6,22$ mmol/l)	2,8 % (N = 392)	2,4 % (N = 207)
Cholestérol total à jeun : limite de la normale à élevé ($\geq 5,18$ mmol/l et $< 6,22$ mmol/l à $\geq 6,22$ mmol/l)	23,0 % (N = 222)	12,5 % (N = 112)
Cholestérol LDL à jeun : taux normal à élevé ($< 2,59$ mmol/l à $\geq 4,14$ mmol/l)	0 % (N = 154)	1,2 % (N = 82)
Cholestérol LDL à jeun : limite de la normale à élevé ($\geq 2,59$ mmol/l et $< 4,14$ mmol/l à $\geq 4,14$ mmol/l)	10,6 % (N = 302)	8,1 % (N = 173)

* Durée médiane de l'exposition : 8 semaines

Concernant le cholestérol HDL à jeun, aucune différence statistiquement significative n'a été constatée entre les sujets sous olanzapine et ceux sous placebo (voir MISES EN GARDE ET PRÉCAUTIONS, Endocrinien/métabolisme).

La proportion des patients dont le taux de cholestérol total, de cholestérol LDL ou de triglycérides est passé de normal ou de la limite de la normale à élevé, ou dont le taux de cholestérol HDL est passé de normal ou de la limite de la normale à faible, était plus élevée dans les essais de longue durée (au moins 48 semaines) par comparaison aux études de plus courte durée. Des modifications cliniquement significatives liées au traitement du taux de lipides à jeun ont été observées chez les patients présentant ou non des signes de dyslipidémie au départ.

Variations glycémiques :

Dans les essais cliniques (durant jusqu'à 52 semaines), les variations de la glycémie étaient plus marquées sous olanzapine que sous placebo.

La différence dans la variation moyenne entre les groupes olanzapine et placebo était plus marquée chez les patients qui avaient un déséquilibre glycémique possible au départ (y compris les patients qui présentaient un diabète sucré ou qui répondaient aux critères d'hyperglycémie); en outre, l'augmentation du taux d'HbA_{1c} chez ces patients était plus marquée par rapport au placebo.

Parmi les patients dont la glycémie à jeun initiale était normale ($< 5,5$ mmol/l), 2,2 % (N = 543) des patients sous olanzapine (durée médiane de l'exposition de huit semaines) ont présenté une élévation de la glycémie ($\geq 6,99$ mmol/l) pendant le traitement par l'olanzapine par rapport à 3,4 % (N = 293) des patients sous placebo. Chez les patients dont la glycémie à jeun initiale était à la limite de la normale ($\geq 5,5$ mmol/l et $< 6,99$ mmol/l), 17,4 % (N = 178) des patients sous olanzapine (durée médiane de l'exposition de cinq semaines) ont présenté une élévation de la glycémie ($\geq 6,99$ mmol/l) pendant le traitement par l'olanzapine par rapport à 11,5 % (N = 96) des patients sous placebo.

La proportion des patients dont la glycémie est passée de normale ou de la limite de la normale à

élevée augmentait avec le temps. Des modifications cliniquement significatives liées au traitement de la glycémie à jeun ont été observées chez les patients présentant ou non un déséquilibre glycémique possible au départ.

La glycosurie était une réaction fréquemment signalée chez les patients sous olanzapine pendant les essais cliniques.

Prolactine :

Au cours d'essais cliniques contrôlés par placebo d'au moins 12 semaines, le taux de prolactine a augmenté chez 30 % des patients traités par l'olanzapine comparativement à 10,5 % de ceux ayant reçu le placebo. Cette hausse a toutefois été légère dans la majorité des cas. Chez les patients atteints de schizophrénie, des troubles menstruels potentiellement liés à la hausse du taux de prolactine¹ ont été couramment observés (de < 10 % à ≥ 1 %); les troubles liés à la fonction sexuelle ou aux seins ont toutefois été peu fréquents (de < 1 % à ≥ 0,1 %). Chez les patients traités pour une maladie mentale², les troubles de la fonction sexuelle (dysfonction érectile, baisse ou perte de libido, orgasmes anormaux) potentiellement liés à la hausse du taux de prolactine ont été couramment observés (de < 10 % à ≥ 1 %) et les troubles menstruels ou liés aux seins, peu fréquents (de < 1 % à ≥ 0,1 %).

Modifications des signes vitaux :

La bradycardie était une réaction rarement signalée pendant les essais cliniques.

Réactions de photosensibilité :

Les réactions de photosensibilité étaient des réactions rarement signalées pendant les essais cliniques.

Le tableau 3 recense le type et la fréquence des principales réactions indésirables selon une base de données intégrée comportant les résultats de 42 études cliniques sur l'olanzapine menées à terme auprès de 7 787 patients adultes exposés à l'olanzapine dans le cadre d'études cliniques contrôlées par placebo ou par comparateur actif.

Tableau 3 : Principales réactions indésirables issues des essais cliniques sur l'olanzapine

Système / Réaction indésirable	Fréquence				
	≥ 10 %	< 10 % et ≥ 1 %	< 1 % et ≥ 0,1 %	< 0,1 % et ≥ 0,01 %	< 0,01 %
<i>Organisme entier</i>					
Pyrexie		X			
<i>Appareil cardiovasculaire</i>					
¹ Hypotension orthostatique	X				
<i>Appareil digestif</i>					
Distension abdominale			X		
<i>Appareil locomoteur</i>					

¹ Analyse des effets indésirables liés au traitement sur une période maximale de 52 semaines

² Dépression bipolaire, dépression psychotique, trouble de la personnalité limite et manie bipolaire

Système / Réaction indésirable	Fréquence				
	≥ 10 %	< 10 % et ≥ 1 %	< 1 % et ≥ 0,1 %	< 0,1 % et ≥ 0,01 %	< 0,01 %
Arthralgie		X			
Système nerveux					
Amnésie			X		
Troubles respiratoires, thoraciques et médiastinaux					
Épistaxis			X		
Analyses de laboratoire					
<i>Chimie clinique</i>					
¹ Phosphatase alcaline – élévation		X			
¹ Gamma-glutamyl-transférase (GGT) (U/L) - élévation		X			
¹ Acide urique (μmol/L) – élévation		X			
<i>Hématologie</i>					
¹ Leucopénie, y compris neutropénie		X			

¹Évaluation selon les valeurs tirées de la base de données des essais cliniques.

Réactions indésirables liées à la dose :

Le lien entre les réactions indésirables et la dose administrée a été évalué à l'aide des données d'un essai clinique portant sur une gamme posologique fixe. Le tableau 4 énumère les réactions indésirables liées au traitement qui ont augmenté proportionnellement à la dose de façon statistiquement significative dans cet essai clinique.

Tableau 4 : Essais sur la schizophrénie : Réactions indésirables liées à la dose observées au cours d'un essai clinique contrôlé par placebo sur l'olanzapine par voie orale, à dose fixe¹

Système/appareil et réaction indésirable	Pourcentage de patients ayant signalé la réaction indésirable			
	Placebo (N = 68)	Olanzapine 5 ± 2,5 mg/jour (N = 65)	Olanzapine 10 ± 2,5 mg/jour (N = 64)	Olanzapine 15 ± 2,5 mg/jour (N= 69)
<i>Appareil digestif</i>				
Constipation	0 %	6,2 %	9,4 %	14,5 %
<i>Système nerveux</i>				
Rêves anormaux	0 %	0 %	1,6 %	4,3 %
Étourdissements	2,9 %	7,7 %	9,4 %	17,4 %
Somnolence	16,2 %	20,0 %	29,7 %	39,1 %
<i>Appareil respiratoire</i>				
Pharyngite	1,5 %	3,1 %	1,6 %	10,1 %

¹ La dermatite fongique a également été signalée comme réaction augmentant proportionnellement à la dose de façon statistiquement significative, mais n'a pas été incluse, car l'imputabilité du médicament était improbable.

Le tableau 5 recense les réactions indésirables apparues pendant le traitement, durant un essai à répartition aléatoire, à double insu et à dose fixe, de huit semaines, comparant les doses de 10 (N = 199), de 20 (N = 200) et de 40 (N = 200) mg/jour d'olanzapine chez des patients atteints de schizophrénie ou de trouble schizoaffectif. Une différence statistiquement significative a été observée entre les trois groupes posologiques pour les paramètres d'innocuité suivants : fatigue, étourdissements, élévation de la prolactine et changement moyen du gain de poids.

Tableau 5 : Essai sur la schizophrénie : Réactions indésirables liées à la dose observées au cours d'un essai clinique contrôlé par placebo sur l'olanzapine par voie orale, à dose fixe¹

Réaction indésirable	Olanzapine 10 mg/jour (N = 195)	Olanzapine 20 mg/jour (N = 191)	Olanzapine 40 mg/jour (N = 197)
Fatigue ^{2,3} (% de sujets)	1,5 %	2,1 %	6,6 %
Étourdissements ³ (% de sujets)	2,6 %	1,6 %	6,6 %
Élévation de la prolactine ^{2,3,4} (% de sujets)	31,2 %	42,7 %	61,1 %
Élévation de la prolactine ^{2,3} (changement moyen du début à la fin de l'étude)	-10,5 ng/ml	-1,7 ng/ml	4,9 ng/ml
Prise de poids ≥ 7 % n'importe quand (% de sujets)	14,0 %	18,4 %	20,5 %
Prise de poids ² (changement moyen du début à la fin de l'étude)	1,9 kg	2,3 kg	3,0 kg

¹ Étude HGLF : étude à répartition aléatoire, à groupes parallèles, à double insu et à dose fixe, de phase IV, de huit semaines, menée chez des patients atteints de schizophrénie ou de trouble schizoaffectif, pour évaluer l'efficacité et l'innocuité de l'olanzapine en fonction de la dose (10, 20 ou 40 mg/jour). La dose des sujets était augmentée pendant une période de deux semaines jusqu'à la dose assignée de manière aléatoire.

² Différence significative entre 10 et 40 mg/jour.

³ Différence significative entre 20 et 40 mg/jour.

⁴ $> 24,2$ ng/ml (chez la femme) ou $> 18,77$ ng/ml (chez l'homme) n'importe quand au cours de l'étude.

Incidence des symptômes extrapyramidaux liés au traitement :

Le tableau 6 indique le pourcentage de patients ayant présenté des symptômes extrapyramidaux liés au traitement selon une analyse catégorique des échelles d'évaluation officielles pendant le traitement de courte durée de la schizophrénie au cours d'un essai clinique contrôlé comparant trois schémas posologiques fixes d'olanzapine à un placebo.

Tableau 6 : Essais sur la schizophrénie : Incidence des symptômes extrapyramidaux liés au traitement selon une analyse des échelles d'évaluation au cours d'un essai clinique contrôlé par placebo à dose fixe; traitement de courte durée¹

	Pourcentage de patients			
	Placebo	Olanzapine 5 \pm 2,5 mg/jour	Olanzapine 10 \pm 2,5 mg/jour	Olanzapine 15 \pm 2,5 mg/jour
Parkinsonisme ²	15 %	14 %	12 %	14 %
Acathisie ³	23 %	16 %	19 %	27 %

¹ Aucune différence statistiquement significative.

² Pourcentage de patients ayant un score total ≥ 3 à l'échelle Simpson-Angus.

³ Pourcentage de patients ayant un score global ≥ 2 à l'échelle d'acathisie de Barnes.

Le tableau 7 indique le pourcentage de patients qui ont eu des symptômes extrapyramidaux liés au traitement signalés spontanément pendant le traitement de courte durée de la schizophrénie au

cours du même essai clinique contrôlé comparant trois schémas posologiques fixes d'olanzapine par voie orale à un placebo. Des résultats semblables ont été obtenus au cours de l'essai de prolongation à double insu à long terme (jusqu'à un an) visant à comparer le traitement d'entretien du trouble bipolaire par l'olanzapine administrée seule et par un placebo; on a observé une incidence plus élevée (différence statistiquement significative) d'acathisie avec les trois gammes posologiques de l'olanzapine par rapport au placebo.

Tableau 7 : Essais sur la schizophrénie : Incidence des symptômes extrapyramidaux liés au traitement au cours d'un essai clinique contrôlé par placebo, à dose fixe, par voie orale; traitement de courte durée¹

Pourcentage de patients ayant signalé la réaction indésirable				
Symptômes extrapyramidaux	Placebo (N = 68)	Olanzapine 5 ± 2,5 mg/jour (N = 65)	Olanzapine 10 ± 2,5 mg/jour (N = 64)	Olanzapine 15 ± 2,5 mg/jour (N = 69)
Effets dystoniques ²	1 %	3 %	2 %	3 %
Effets parkinsoniens ³	10 %	8 %	14 %	20 %
Acathisie ⁴	1 %	5 %	11 % ¹	10 % ¹
Dyskinésies ⁵	4 %	0 %	2 %	1 %
Effets résiduels ⁶	1 %	2 %	5 %	1 %
Tout effet extrapyramidal	16 %	15 %	25 %	32 % ¹

¹ Différence statistiquement significative par rapport au placebo.

² Les patients dont les symptômes étaient décrits par les termes du dictionnaire COSTART suivants ont été inclus dans cette catégorie : dystonie, secousses généralisées, raideur de la nuque, crise oculogyre, opisthotonos, torticollis.

³ Les patients dont les symptômes étaient décrits par les termes du dictionnaire COSTART suivants ont été inclus dans cette catégorie : akinésie, phénomène de la roue dentée, syndrome extrapyramidal, hypertonie, hypokinésie, faciès figé, tremblements.

⁴ Les patients dont les symptômes étaient décrits par les termes du dictionnaire COSTART suivants ont été inclus dans cette catégorie : acathisie, hyperkinésie.

⁵ Les patients dont les symptômes étaient décrits par les termes du dictionnaire COSTART suivants ont été inclus dans cette catégorie : syndrome bucco-lingual, choréoathétose, dyskinésie, dyskinésie tardive.

⁶ Les patients dont les symptômes étaient décrits par les termes du dictionnaire COSTART suivants ont été inclus dans cette catégorie : mouvements anormaux, myoclonie, secousses musculaires.

Autres essais cliniques

Effets cérébrovasculaires indésirables chez les patients âgés atteints de démence

Les données de cinq études contrôlées par placebo menées auprès de patients âgés présentant une psychose liée à la démence (maladie d'Alzheimer, vasculaire et mixte; olanzapine n = 1 178 et placebo n = 478) suggèrent une incidence des effets cérébrovasculaires indésirables plus élevée chez les patients traités par l'olanzapine que chez ceux recevant un placebo (1,3 % contre 0,4 %, respectivement). Même si l'incidence des effets cérébrovasculaires indésirables n'était pas significativement différente au test exact de Fisher ($p = 0,177$), la différence a été considérée comme significative au contrôle simultané selon l'âge, le sexe, et le type de démence au moyen du modèle de régression de Poisson ($p = 0,0428$). Quatre patients sont morts dans le groupe olanzapine par rapport à un patient dans le groupe placebo. Dans des essais ouverts sur l'innocuité pendant une période allant jusqu'à 59 semaines chez des patients atteints de démence (N = 231), sept cas d'effets cérébrovasculaires indésirables, y compris deux décès, ont été signalés (voir MISES EN GARDE ET PRÉCAUTIONS).

Les données de ces essais suggèrent que les patients ayant un diagnostic de démence de type vasculaire ou mixte avaient cinq fois plus de risques d'avoir des effets cérébrovasculaires indésirables que les patients ayant un diagnostic de la maladie d'Alzheimer. Les renseignements sont insuffisants pour déterminer si ces effets chez les patients âgés atteints de démence sont associés en particulier à l'olanzapine ou à tous les agents antipsychotiques.

L'emploi de MINT-OLANZAPINE ODT n'est pas approuvé chez les personnes âgées ayant une démence.

Taux de mortalité global :

Les résultats d'une méta-analyse de 13 essais cliniques contrôlés par placebo sur divers antipsychotiques atypiques ont montré que les personnes âgées ayant une démence et traitées par ces médicaments avaient obtenu un taux accru de mortalité par rapport au placebo. Dans cinq de ces essais cliniques comprenant l'emploi de l'olanzapine chez cette population de patients, le taux de mortalité était de 3,5 % dans le groupe olanzapine par rapport à 1,5 % dans le groupe placebo. L'emploi de MINT-OLANZAPINE ODT n'est pas approuvé chez les personnes âgées ayant une démence.

Changement dans les analyses de laboratoire

Chez les patients âgés atteints d'une psychose liée à la démence, cinq essais cliniques, à double insu, contrôlés par placebo (en tout 1 184 patients sous olanzapine et 478 sous placebo) ont montré que le groupe olanzapine par rapport au placebo avait une incidence significativement plus élevée de faible taux d'albumine (10,4 % contre 5,5 %), de faible taux d'hémoglobine (4,2 % contre 1,8 %) et de faible taux d'hématocrite (4,6 % contre 2,4 %). Parmi les cas ayant eu un faible taux d'albumine, une infection respiratoire liée au traitement est survenue chez 3,6 % des patients sous olanzapine et 1,4 % des patients sous placebo. Il n'y a pas eu de rapport de cause à effet établi entre ces deux réactions indésirables.

Réactions indésirables notées chez les adolescents (13-17 ans)

Les types de réactions indésirables observés chez les adolescents traités par l'olanzapine étaient similaires à ceux observés chez les adultes. Même si aucun essai clinique n'a été mené dans le but de comparer les patients adolescents et les patients adultes, les données d'essais menés chez les adolescents ont été comparées à des données obtenues chez les adultes.

La prise de poids moyenne chez les adolescents (4,6 kg sur une période d'exposition médiane de trois semaines) était supérieure à celle observée chez les adultes (2,6 kg sur une période d'exposition médiane de sept semaines).

Dans des études de longue durée (au moins 24 semaines), tant l'importance de la prise de poids que la proportion de patients adolescents traités par l'olanzapine connaissant une prise de poids cliniquement significative étaient supérieures à celles observées dans les études de plus courte durée et supérieures à celles observées chez des patients adultes pour une durée d'exposition semblable. Dans le cadre d'une exposition prolongée, environ la moitié et près d'un tiers des adolescents ont connu une prise de poids $\geq 15\%$ et $\geq 25\%$ de leur poids initial, respectivement. Chez les adolescents, la prise de poids moyenne était plus importante chez les patients qui présentaient une surcharge pondérale ou une obésité au départ.

La moyenne des augmentations de la glycémie à jeun était semblable chez les adolescents et les adultes traités par l'olanzapine. Toutefois, la différence entre les groupes olanzapine et placebo était plus importante chez les adolescents que chez les adultes.

Dans des études de longue durée (au moins 24 semaines), les variations glycémiques de normale au départ à élevée étaient rares ($< 1\%$ et $\geq 0,1\%$).

La moyenne des hausses des taux de cholestérol total, de cholestérol LDL et de triglycérides à jeun était généralement plus marquée chez les adolescents sous olanzapine que chez les adultes sous olanzapine. Toutefois, dans les essais cliniques de courte durée, les différences entre le groupe olanzapine et le groupe placebo étaient semblables pour les adolescents et les adultes. La proportion de variations cliniquement significatives et liées au traitement dans les taux normaux à élevés ou limites à élevés de cholestérol total, de cholestérol LDL et de triglycérides à jeun était plus importante chez les adolescents que chez les adultes. En outre, les différences dans ces valeurs de laboratoire entre le groupe olanzapine et le groupe placebo étaient généralement plus marquées chez les adolescents. Dans les essais de longue durée, des modifications cliniquement significatives liées au traitement du cholestérol total, du cholestérol LDL et des triglycérides ont été observées chez les adolescents présentant ou non des signes de dyslipidémie au départ.

On a noté une fréquence d'élévation du taux de prolactine significativement plus marquée chez les adolescents que chez les adultes traités par l'olanzapine (hausse de 47 % chez les adolescents contre 30 % chez les adultes); le taux moyen d'élévation s'est également révélé significativement plus important chez ces jeunes patients.

La hausse des aminotransférases hépatiques (3 fois la limite supérieure de la normale) associée au traitement par l'olanzapine est aussi plus fréquente chez les adolescents (12,1 %) que chez les adultes (5,4 %).

Les adolescents ont aussi été plus nombreux que les adultes à présenter des troubles liés à la sédation (44 % contre 29 %).

Le tableau 8 recense le type et la fréquence des principales réactions indésirables liées à l'olanzapine par rapport au placebo qui ont été constatées uniquement durant les essais cliniques menés chez des adolescents (13-17 ans). MINT-OLANZAPINE ODT n'est pas indiqué chez les adolescents (13-17 ans).

Tableau 8 : Type et fréquence des principales réactions indésirables signalées dans les essais cliniques menés chez des adolescents (13-17 ans)

Système/appareil et réaction indésirable	Olanzapine		Placebo	
	Fréquence	N	Fréquence	N
<i>Organisme entier</i>				
Prise de poids $\geq 7\%$ du poids initial (kg) ⁷	40,6 %	197	9,8 %	112
Prise de poids $\geq 15\%$ du poids initial (kg) ⁸	7,1 %	197	2,7 %	112
<i>Appareil digestif</i>				

Système/appareil et réaction indésirable	Olanzapine		Placebo	
	Fréquence	N	Fréquence	N
Sécheresse de la bouche	6,15 %	179	0 %	89
Augmentation de l'appétit	24 %	179	6 %	89
Système nerveux				
Sédation ¹	44,1 %	179	9 %	89
Chimie clinique				
ALT/SGPT > 3 fois la LSN chez les sujets répartis aléatoirement ayant un ALT initial ≤ 3 fois la LSN ²	12,1 %	174	2,3 %	87
AST/SGOT – hausse ³	27,6 %	163	3,8 %	79
Bilirubine totale – diminution ⁴	22,1 %	154	6,7 %	75
GGT – hausse ⁵	10,1 %	169	1,2 %	83
Prolactine – hausse ⁶	47,4 %	116	6,8 %	59
Cholestérol total à jeun : passage d'un taux normal à élevé (< 4,40 mmol/l à ≥ 5,18 mmol/l) ⁹	6,9 %	87	2,3 %	43
Cholestérol total à jeun : passage d'un taux limite à élevé (≥ 4,40 mmol/l et < 5,18 mmol/l à ≥ 5,18 mmol/l) ⁹	38,9 %	36	7,7 %	13
Cholestérol LDL à jeun : passage d'un taux normal à élevé (< 2,85 mmol/l à ≥ 3,37 mmol/l)	5,1 %	98	4,5 %	44
Cholestérol LDL à jeun : passage d'un taux limite à élevé (≥ 2,85 mmol/l et < 3,37 mmol/l à ≥ 3,37 mmol/l)	48,3 %	29	0 %	9
Triglycérides à jeun : passage d'un taux normal à élevé (< 1,02 mmol/l à > 1,47 mmol/l) ⁹	26,9 %	67	10,7 %	28
Triglycérides à jeun : passage d'un taux limite à élevé (≥ 1,02 mmol/l et ≤ 1,47 mmol/l à > 1,47 mmol/l) ⁹	59,5 %	37	35,3 %	17
Glucose à jeun : passage d'un taux normal à élevé (<5,55 mmol/l à ≥ 6,99 mmol/l) ⁹	0 %	124	1,9 %	53
Glucose à jeun : passage d'un taux limite à élevé (≥ 5,55 mmol/l et < 6,99 mmol/l à ≥ 6,99 mmol/l) ¹⁰	14,3 %	14	0 %	13

¹ Mot qui regroupe des termes du dictionnaire MedDRA tels qu'hypersomnie, léthargie, sédation et somnolence.

² Intervalles de référence de Covance :		Faible	Élevé
(UI/L)	Filles de 13 à ≤ 17,999 ans	6	34
(UI/L)	Garçons de 13 à ≤ 17,999 ans	6	43
³ Intervalles de référence de Covance :		Faible	Élevé
(UI/L)	Filles de 13 à ≤ 17,999 ans	10	40
(UI/L)	Garçons de 13 à ≤ 17,999 ans	10	40
⁴ Intervalles de référence de Covance :		Faible	Élevé
(mmol/L)	Filles de 13 à ≤ 17,999 ans	3	21
(mmol/L)	Garçons de 13 à ≤ 17,999 ans	3	21
⁵ Intervalles de référence de Covance :		Faible	Élevé
(UI/L)	Filles de 13 à ≤ 17,999 ans	0	33
(UI/L)	Garçons de 13 à ≤ 17,999 ans	0	51

6

Intervalles de référence de Covance pour la prolactine, publiés par Wiedemann et Jonetz-Mentzel (1993)

Filles :	12 à 14 ans :	2,52-16,90 ng/mL
	14 à 19 ans :	4,20-39,00 ng/mL
Garçons :	12 à 14 ans :	2,84-24,00 ng/mL
	14 à 19 ans :	2,76-16,10 ng/mL

⁷ période d'exposition médiane de 4 semaines⁸ période d'exposition médiane de 19 semaines⁹ période d'exposition médiane de 3 semaines¹⁰ période d'exposition médiane de 5 semaines

Réactions indésirables au médicament signalées après sa commercialisation

Le tableau 9 recense les principales réactions indésirables signalées au cours des études de pharmacovigilance à l'échelle mondiale et leur fréquence, ainsi que celles qui ont été signalées pendant les essais cliniques (voir RÉACTIONS INDÉSIRABLES, Réactions indésirables au médicament au cours des essais cliniques). Aucun lien de causalité n'a été établi entre l'olanzapine et l'apparition de ces réactions indésirables.

Tableau 9 : Principales réactions indésirables associées aux préparations d'olanzapine¹

Système/appareil et réaction indésirable	Fréquence				
	≥ 10 %	< 10 % et ≥ 1 %	< 1 % et ≥ 0,1 %	< 0,1 % et ≥ 0,01 %	< 0,01 %
<i>Organisme entier</i>					
Réaction allergique ²					X
Réaction à l'arrêt ³					X
<i>Cardiovasculaire</i>					
Thromboembolie veineuse, y compris embolie pulmonaire et thrombose veineuse profonde					X
<i>Appareil digestif</i>					
Pancréatite					X
Ptyalisme ⁸			X		
<i>Hématologie</i>					
Thrombopénie ⁴					X
<i>Troubles hépatobiliaires</i>					
Hépatite				X	
Jaunisse					X

Système/appareil et réaction indésirable	Fréquence				
	≥ 10 %	< 10 % et ≥ 1 %	< 1 % et ≥ 0,1 %	< 0,1 % et ≥ 0,01 %	< 0,01 %
Insuffisance hépatique					X
Métabolisme					
Coma diabétique					X
Acidocétose diabétique ⁵					X
Hypercholestérolémie ⁷					X
Hyperglycémie				X	
Hypertriglycéridémie ^{6,7}					X
Exacerbation d'un diabète préexistant				X	
Appareil locomoteur					
Rhabdomyolyse					X
Système nerveux					
Syndrome des jambes sans repos ⁸			X		
Convulsions				X	
Bégaïement ^{1,9}			X		
Peau et ses annexes					
Alopécie					X
Syndrome d'hypersensibilité médicamenteuse (syndrome DRESS)					X
Éruption cutanée				X	
Appareil urogénital					
Priapisme					X
Incontinence urinaire					X
Rétention urinaire					X
Analyse de laboratoire					
Chimie clinique					
Bilirubine totale – hausse					X

¹ Réaction indésirable non sollicitée enregistrée dans le cadre du programme de pharmacovigilance.

² p. ex., éruption maculopapuleuse, réaction anaphylactoïde, œdème de Quincke, prurit ou urticaire.

³ c.-à-d. diaphorèse, nausées ou vomissements.

⁴ Dont un cas de purpura thrombocytopénique.

⁵ Le terme du dictionnaire COSTART est acidose diabétique.

⁶ Le terme du dictionnaire COSTART est hyperlipémie.

⁷ Des taux de cholestérol aléatoires ≥ 6,22 mmol/l et des taux de triglycérides aléatoires ≥ 11,30 mmol/l étaient des éventualités très rares.

⁸ Réaction indésirable signalée de façon non sollicitée dans des rapports de pharmacovigilance; fréquence déterminée à l'aide de la base de données d'essais cliniques sur l'olanzapine.

⁹ Le bégaïement n'a été observé que dans le cadre des études sur les préparations orales, et les rapports n'ont pas fait état de la préparation intramusculaire à action rapide.

Comme avec les autres antipsychotiques atypiques, des rapports de postcommercialisation isolés relatifs à olanzapine signalent de graves événements cardiovasculaires adverses notamment des décès (consultez MISES EN GARDE ET PRÉCAUTIONS, Cardiovasculaire).

Des cas de neutropénie, de granulocytopénie et d'agranulocytose ont été signalés avec l'utilisation d'agents antipsychotiques. Par conséquent, il est recommandé de procéder à une analyse de la formule sanguine du patient avant d'instaurer le traitement par MINT-OLANZAPINE ODT et de le faire régulièrement en cours de traitement.

Des cas de thromboembolie veineuse (TEV), y compris d'embolie pulmonaire fatale, ont été signalés lors de la prise d'antipsychotiques, y compris d'olanzapine. Par conséquent, puisque les patients nécessitant un traitement par des antipsychotiques présentent souvent des facteurs de risque acquis de TEV, tous les facteurs de risque possibles de TEV (p. ex. l'immobilisation) doivent être dépistés et des mesures préventives doivent être prises.

Il faut aviser les patients du risque de constipation grave au cours du traitement par MINT-OLANZAPINE ODT. Ils doivent aviser leur médecin en cas de constipation ou d'aggravation de celle-ci, car ils peuvent avoir besoin de laxatifs.

Les antipsychotiques atypiques, comme l'olanzapine, ont été associés à des cas d'apnée du sommeil (avec ou sans gain pondéral concomitant). L'olanzapine doit être prescrite avec prudence chez les patients présentant des antécédents ou des facteurs de risque d'apnée du sommeil.

Un risque de somnambulisme et de trouble alimentaire lié au sommeil a été associé à l'utilisation d'antipsychotiques atypiques, dont l'olanzapine.

INTERACTIONS MÉDICAMENTEUSES

Interactions médicament-médicament

Alcool : Comme MINT-OLANZAPINE ODT agit principalement sur le système nerveux central, on doit l'utiliser avec précaution en concomitance avec d'autres agents qui agissent sur le système nerveux ou avec de l'alcool, compte tenu du risque d'effets pharmacologiques additifs du médicament, comme une augmentation de la sédation.

Lévodopa et agonistes dopaminergiques : Puisque l'olanzapine manifeste un antagonisme dopaminergique *in vitro*, elle peut s'opposer aux effets de la lévodopa et des agonistes dopaminergiques.

Agents hypertensifs : L'olanzapine pouvant provoquer une hypotension, elle risque d'accroître les effets de certains agents antihypertenseurs. La prudence s'impose chez les patients qui reçoivent des produits médicaux qui peuvent causer l'hypotension, la bradycardie ou une dépression respiratoire.

Risque d'effets d'autres médicaments sur l'olanzapine :

Carbamazépine : Le métabolisme de l'olanzapine peut être augmenté par un traitement concomitant par la carbamazépine.

Charbon activé : L'administration concomitante de charbon activé a diminué de 50 à 60 % la biodisponibilité orale de l'olanzapine.

Antiacides : Des doses uniques d'antiacides (aluminium, magnésium) ou de cimétidine n'ont pas modifié la biodisponibilité orale de l'olanzapine.

Valproate : Les études *in vitro* utilisant des microsomes hépatiques humains ont montré que l'olanzapine risque peu d'inhiber la glycoconjuguaison du valproate, qui constitue la principale voie métabolique. Par ailleurs, le valproate produit peu d'effet sur le métabolisme de l'olanzapine *in vitro*. L'administration quotidienne concomitante *in vivo* de 10 mg d'olanzapine pendant deux semaines n'a pas modifié les concentrations plasmatiques du valproate à l'état d'équilibre. Ainsi, l'administration concomitante d'olanzapine ne requiert pas un ajustement de la dose de valproate.

Fluoxétine : La fluoxétine (dose unique à 60 mg ou 60 mg tous les jours pendant huit jours) cause une augmentation moyenne de 16 % de la concentration maximale de l'olanzapine et une diminution moyenne de 16 % de la clairance de l'olanzapine. L'ampleur de l'effet de ce facteur est minime par rapport à la variabilité globale entre les sujets, et ainsi une modification de la dose n'est pas généralement recommandée.

Inducteurs du CYP1A2 : Les inducteurs de l'activité enzymatique du CYP1A2, par exemple l'oméprazole, peuvent augmenter la clairance de l'olanzapine.

Inhibiteurs du CYP1A2 : La fluvoxamine, inhibiteur spécifique du CYP1A2, s'est révélée un puissant inhibiteur du métabolisme de l'olanzapine. L'augmentation moyenne du pic plasmatique (C_{max}) d'olanzapine suivant l'administration de fluvoxamine était de 54 % chez les femmes non-fumeuses et de 77 % chez les hommes fumeurs. L'augmentation moyenne de l'aire sous la courbe (ASC) de l'olanzapine était respectivement de 52 % et 108 %. On doit envisager une baisse de la dose initiale d'olanzapine chez les patients qui prennent de la fluvoxamine ou un autre inhibiteur du CYP1A2, par exemple la ciprofloxacine ou le kétoconazole. Une diminution de la dose d'olanzapine doit être envisagée si un traitement par un inhibiteur du CYP1A2 est instauré.

Risque d'effets de l'olanzapine sur d'autres médicaments :

Théophylline : Dans le cadre d'un essai clinique à doses uniques de théophylline par voie intraveineuse, la pharmacocinétique de la théophylline (médicament métabolisé principalement par le CYP1A2) n'est pas modifiée par l'olanzapine.

Imipramine/désipramine : Dans les essais cliniques effectués avec des doses uniques d'olanzapine, aucune inhibition du métabolisme de l'association imipramine-désipramine (P-450-CYP2D6) n'a été décelée.

Warfarine : Dans les essais cliniques effectués avec des doses uniques d'olanzapine, aucune inhibition du métabolisme de la warfarine (P-450-CYP2C9) n'a été décelée.

Diazépam : Dans les essais cliniques effectués avec des doses uniques d'olanzapine, aucune inhibition du métabolisme du diazépam (P-450-CYP3A4) n'a été décelée.

Lithium ou buprénorphine : L'administration conjointe par voie orale de l'olanzapine avec du lithium ou du buprénorphine n'a montré aucune interaction.

Médicaments métabolisés par les cytochromes P450-CYP1A2, -CYP2C9, -CYP2C19, -CYP2D6 et -CYP3A4 : Au cours des études *in vitro* sur des microsomes humains, l'olanzapine a montré peu de pouvoir d'inhibition des cytochromes P-450-CYP1A2, -CYP2C9, -CYP2C19, -CYP2D6 et -CYP3A4 (voir PARTIE II, PHARMACOLOGIE DÉTAILLÉE). Il est donc peu probable que l'olanzapine cause des interactions médicamenteuses importantes sur le plan clinique par l'intermédiaire des voies métaboliques décrites ci-dessus. Lorsqu'on prescrit MINT-OLANZAPINE ODT, il faut cependant prendre en considération la possibilité qu'il perturbe le métabolisme d'autres médicaments ou que d'autres médicaments perturbent le métabolisme de l'olanzapine.

Phénylcétonurie : MINT-OLANZAPINE ODT contient de la phénylalanine (0,28, 0,56, 0,84, ou 1,12 mg par comprimé à dissolution orale de 5, 10, 15, ou 20 mg, respectivement).

Interactions médicament-aliment

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

Interactions médicament-plante médicinale

On n'a pas décelé d'interactions avec les plantes médicinales.

Effets du médicament sur les analyses de laboratoire

On n'a pas décelé d'effets sur les analyses de laboratoire.

Effets du médicament sur le mode de vie

Tabagisme : Le métabolisme de l'olanzapine peut être augmenté par l'usage du tabac.

POSOLOGIE ET ADMINISTRATION

ADMINISTRATION ORALE

Schizophrénie et troubles apparentés

Adultes : MINT-OLANZAPINE ODT (olanzapine) doit être administré une fois par jour, avec ou sans aliments. La dose de départ habituelle est de 5 à 10 mg et la dose cible à atteindre après plusieurs jours est de 10 mg/jour. Tout ajustement, au besoin, doit généralement s'effectuer à intervalles d'au moins une semaine, temps qu'il faut pour que MINT-OLANZAPINE ODT atteigne habituellement un état d'équilibre. Les ajustements à la hausse ou à la baisse doivent se faire par paliers de 5 mg. Toute hausse au-delà de la dose cible de 10 mg/jour (c.-à-d. 15 mg/jour ou plus) n'est habituellement recommandée qu'après une évaluation clinique.

La gamme posologique employée dans les essais cliniques était de 5 à 20 mg/jour (voir PARTIE II, ESSAIS CLINIQUES). Des doses supérieures à 20 mg/jour ont été évaluées du point de vue de l'innocuité (voir tableau 6, RÉACTIONS INDÉSIRABLES, Réactions indésirables liées à la dose), mais leur efficacité n'a pas été systématiquement évaluée.

Traitement d'entretien de la schizophrénie :

Chez les patients schizophrènes qui répondent au traitement par MINT-OLANZAPINE ODT, il est recommandé de poursuivre le traitement à la dose la plus faible requise pour maintenir la rémission. L'état des patients doit être périodiquement réévalué pour déterminer s'il y a lieu de

poursuivre le traitement d'entretien. S'il n'y a encore aucune preuve concluante pour déterminer la durée appropriée du traitement par MINT-OLANZAPINE ODT, l'efficacité du traitement d'entretien pour de nombreux autres antipsychotiques a cependant été bien établie.

Trouble bipolaire

Manie liée au trouble bipolaire

Adultes : La dose de départ recommandée d'olanzapine est de 15 mg une fois par jour en monothérapie et de 10 mg une fois par jour en association médicamenteuse.

La dose peut être administrée avec ou sans aliments. Son absorption n'est pas modifiée par les aliments. La gamme posologique de l'olanzapine est de 5 à 20 mg/jour. La dose quotidienne doit être ajustée en fonction de l'évaluation clinique.

Traitement d'entretien du trouble bipolaire :

Les patients qui répondent au traitement par l'olanzapine d'épisodes maniaques ou mixtes aigus du trouble bipolaire doivent d'abord continuer de prendre la même dose pour le traitement d'entretien (voir PARTIE II, ESSAIS CLINIQUES). La dose doit ensuite être adaptée selon l'état clinique, en respectant la gamme posologique de 5 à 20 mg/jour.

L'état des patients doit être réévalué périodiquement pour déterminer s'il y a lieu de poursuivre le traitement d'entretien et à quelle dose.

Considérations générales pour la prise orale dans les cas particuliers

Personnes âgées ou affaiblies :

Dans les essais cliniques, 44 patients âgés de 65 ans ou plus atteints de schizophrénie ou de troubles apparentés ont été traités par l'olanzapine (5 à 20 mg/jour) (voir MISES EN GARDE ET PRÉCAUTIONS, Cas particuliers). Étant donné l'expérience limitée, l'incidence plus élevée de maladies concomitantes et l'emploi simultané de médicaments dans ce groupe, il faut faire preuve de prudence lorsqu'on administre MINT-OLANZAPINE ODT aux personnes âgées.

La dose de départ recommandée est de 5 mg chez les personnes âgées, affaiblies, qui ont une prédisposition aux réactions hypotensives, qui sont plus sensibles à MINT-OLANZAPINE ODT sur le plan pharmacodynamique ou en présence de divers facteurs pouvant entraîner un ralentissement du métabolisme de MINT-OLANZAPINE ODT (p ex., patientes non-fumeuses). Toute augmentation, au besoin, doit s'effectuer avec prudence chez ces patients.

En présence d'insuffisance hépatique ou rénale :

Étant donné l'expérience clinique limitée chez ces patients, il faut envisager de commencer avec la dose de départ plus faible et l'augmenter lentement pour atteindre la dose cible. Les augmentations subséquentes de la dose, s'il y a lieu, doivent être faites avec prudence (voir MISES EN GARDE ET PRÉCAUTIONS, Cas particuliers).

Dose oubliée

Si un patient oublie de prendre sa dose pendant quelques heures, dites-lui de la prendre aussitôt qu'il en aura la chance. Si presque toute la journée est passée, dites au patient d'attendre au lendemain pour prendre sa dose à l'heure habituelle. Dites au patient de ne pas doubler sa dose de MINT-OLANZAPINE ODT.

Administration de MINT-OLANZAPINE ODT

Les comprimés à dissolution orale MINT-OLANZAPINE ODT sont des comprimés à prise orale seulement. Ils commencent à se dissoudre dans la bouche après quelques secondes, ce qui permet de les avaler avec ou sans liquide.

Les comprimés à dissolution orale doivent être manipulés avec précaution en s'assurant d'avoir les mains sèches. Le contact direct des comprimés avec les mains doit être évité si possible. Au moment de l'administration, le comprimé à dissolution orale doit être retiré en poussant délicatement sur l'alvéole de la plaquette et en le plaçant directement dans la bouche en le manipulant le moins possible. Le comprimé peut aussi être mélangé à 125 ml (4 onces) d'eau, de lait, de café, de jus d'orange ou de pommes et ce mélange doit être consommé rapidement.

SURDOSAGE

Signes et symptômes

Les symptômes très fréquents liés au surdosage par l'olanzapine (incidence $\geq 10\%$) sont la tachycardie, l'agitation ou l'agressivité, la dysarthrie, divers symptômes extrapyramidaux et une diminution du niveau de la conscience allant de la sédation au coma.

Les autres conséquences médicales de l'ingestion d'une quantité excessive d'olanzapine sont les suivantes : délire, convulsions, possibilité de syndrome malin des neuroleptiques, dépression respiratoire, aspiration, hypertension ou hypotension, arythmies cardiaques (incidence $< 2\%$) et arrêt cardiopulmonaire. Des décès sont survenus à la suite de l'ingestion d'une dose de 450 mg d'olanzapine orale, mais des patients ont survécu à un surdosage d'environ 2000 mg d'olanzapine orale.

Traitement du surdosage

Il n'existe aucun antidote spécifique de l'olanzapine. Il n'est pas recommandé de provoquer le vomissement. L'application des mesures habituelles de prise en charge du surdosage peut être indiquée (lavage gastrique, administration de charbon activé). L'administration concomitante de charbon activé réduit la biodisponibilité orale de l'olanzapine de 50 à 60 %.

On doit traiter les symptômes et surveiller les fonctions vitales, selon le tableau clinique, y compris corriger l'hypotension et le collapsus cardiovasculaire et assister la respiration. Il ne faut pas administrer d'adrénaline, de dopamine ni d'autres agents sympathomimétiques ayant une activité bêta-stimulante, laquelle peut aggraver l'hypotension.

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

MODE D'ACTION ET PHARMACOLOGIE CLINIQUE

Pharmacodynamique

Propriétés pharmacodynamiques :

L'olanzapine, une thiénobenzodiazépine, est un agent antipsychotique dont le profil pharmacologique s'étend à un certain nombre de sous-types de récepteurs. L'olanzapine manifeste une grande affinité *in vitro* pour les sous-types de récepteurs dopaminergiques D₂, D₃ et D₄ (K_i = 11-31 nM), 5-HT_{2A/C} (K_i = 4 et 11 nM, respectivement), 5-HT₃, 5-HT₆, muscariniques M₁-M₅ (K_i = 1,9-2,5 nM), α₁-adrénergiques (K_i = 19 nM) et H₁ à l'histamine (K_i = 7 nM), alors qu'elle présente une plus faible affinité pour les sous-types de récepteurs dopaminergiques D₁ et D₅ (K_i = 51-119 nM). Dans un paradigme comportemental permettant de prévoir l'activité antipsychotique, l'olanzapine a diminué chez les rats les réponses d'évitement conditionnées à des doses quatre fois plus faibles que celles requises pour produire la catalepsie. Dans une étude à dose unique (10 mg) au moyen de la tomographie par émission de positons chez des sujets sains, l'olanzapine a entraîné une occupation plus forte des récepteurs sérotoninergiques 5-HT_{2A} que des récepteurs dopaminergiques D₂. Le pourcentage d'occupation des récepteurs D₂ était moindre que la valeur seuil prédictive de manifestations extrapyramidales.

Chez les animaux, l'olanzapine a entraîné une diminution significative de la décharge des neurones dopaminergiques A10. Le nombre de neurones A9 actifs spontanément est demeuré constant ou a augmenté. Cela peut expliquer la faible incidence d'effets indésirables extrapyramidaux avec l'olanzapine qui sont généralement associés aux antipsychotiques typiques.

L'olanzapine augmente également les taux extracellulaires de dopamine de manière spécifique aux différents sites du cortex préfrontal, comme les stabilisateurs de l'humeur, le lithium et le valproate.

Pharmacocinétique

Administration orale :

Absorption : L'olanzapine est bien absorbée après administration orale et atteint ses concentrations plasmatiques maximales en cinq à huit heures. L'absorption n'est pas modifiée par les aliments.

Distribution : Les concentrations plasmatiques de l'olanzapine administrée par voie orale étaient linéaires et proportionnelles à la dose dans les essais menés avec des doses variant entre 1 et 20 mg. Les concentrations plasmatiques maximales (C_{max}) de l'olanzapine après des doses orales uniques de 5, 10 et 15 mg étaient en moyenne de 7, 14 et 21 ng/ml, respectivement (20 ng/ml = 0,064 µM). Chez des volontaires jeunes et en bonne santé, après l'administration répétée de doses uniquotidiennes, la C_{max} à l'état d'équilibre était approximativement le double de celle atteinte après une dose unique (p. ex., 23 ng/ml comparativement à 12 ng/ml pour une dose de 10 mg). Chez les sujets âgés, la concentration plasmatique à l'état d'équilibre était environ trois fois plus élevée que celle obtenue après l'administration d'une dose unique (p. ex., 16 ng/ml comparativement à 5 ng/ml pour une dose de 5 mg). Chez les sujets âgés tout comme chez les jeunes, les concentrations d'olanzapine à l'état d'équilibre ont été obtenues après sept jours d'administration uniquotidienne.

Les paramètres pharmacocinétiques chez un même sujet sont très constants dans le temps et pour

toute la gamme posologique. Les concentrations plasmatiques, la demi-vie et la clairance de l'olanzapine peuvent toutefois varier d'un sujet à l'autre en fonction de l'usage du tabac, du sexe et de l'âge (voir Cas particuliers). Les données regroupées d'études pharmacocinétiques à dose unique ont révélé que la demi-vie de l'olanzapine variait de 21 à 54 heures (du 5^e au 95^e percentile), et que la clairance plasmatique apparente variait de 12 à 47 L/h (du 5^e au 95^e percentile).

La fixation de l'olanzapine aux protéines plasmatiques était d'environ 93 % dans la gamme des concentrations s'échelonnant approximativement de 7 à 1 000 ng/ml. L'olanzapine est principalement liée à l'albumine et à la glycoprotéine α_1 -acide.

Métabolisme : L'olanzapine est métabolisée dans le foie par des voies de conjugaison et d'oxydation. Le principal métabolite circulant est le 10-N-glycuroconjugué, qui est inactif sur le plan pharmacologique et ne traverse pas la barrière hématoencéphalique. Les cytochromes P450-CYP1A2 et P450-CYP2D6 contribuent à la formation des métabolites N-desméthyle et 2-hydroxyméthyle, respectivement. Les deux métabolites ont démontré significativement moins d'activité pharmacologique *in vivo* que l'olanzapine dans des études animales. L'activité pharmacologique prédominante provient du composé mère de l'olanzapine.

Des études *in vitro* sur des microsomes ont montré que l'olanzapine inhibe faiblement les enzymes CYP1A2 ($K_i = 36 \mu\text{M}$), CYP2D6 ($K_i = 89 \mu\text{M}$) et CYP3A4 ($K_i = 490 \mu\text{M}$). D'après ces valeurs de K_i , on peut prévoir que ces enzymes du cytochrome P450 seront peu inhibées *in vivo* aux concentrations inférieures à 5 μmol (environ 1500 ng/ml) parce que la concentration d'olanzapine sera inférieure à 10 % de sa valeur de K_i . Dans les essais cliniques, les concentrations plasmatiques d'olanzapine à l'état d'équilibre ont rarement dépassé 150 ng/ml (approximativement 0,5 μM). Il est donc peu probable que l'olanzapine cause des interactions médicamenteuses pharmacocinétiques importantes sur le plan clinique par l'intermédiaire des voies métaboliques décrites ci-dessus (voir INTERACTIONS MÉDICAMENTEUSES).

Élimination : Après l'administration orale à des sujets sains, la demi-vie d'élimination terminale moyenne était de 33 heures (21 à 54 heures du 5^e au 95^e percentile) et la clairance plasmatique moyenne de l'olanzapine était de 26 L/h (12 à 47 L/h du 5^e au 95^e percentile). La pharmacocinétique de l'olanzapine variait selon les facteurs suivants : tabagisme, sexe et âge. Le tableau 10 résume ces effets :

Tableau 10 : Principaux paramètres pharmacocinétiques de l'olanzapine

Caractéristique des patients	Demi-vie (heures)	Clairance plasmatique (L/h)
Non-fumeur	38,6	18,6
Fumeur	30,4	27,7
Femme	36,7	18,9
Homme	32,3	27,3
Personne âgée (65 ans et plus)	51,8	17,5
Personne plus jeune	33,8	18,2

Bien que le tabagisme, le sexe et, à un degré moindre, l'âge peuvent modifier la clairance de l'olanzapine et sa demi-vie, l'ampleur de l'effet de ces facteurs individuels est minime par rapport à la variabilité globale entre les sujets.

Cas particuliers et états pathologiques

Personnes âgées : Dans une étude portant sur 24 sujets sains, la demi-vie d'élimination moyenne de l'olanzapine était d'environ 1,5 fois plus longue chez les sujets âgés (> 65 ans) que chez les sujets plus jeunes (≤ 65 ans). La prudence s'impose quant à la dose administrée aux patients âgés, surtout en présence d'autres facteurs qui, en plus, peuvent modifier le métabolisme du médicament ou la sensibilité pharmacodynamique (voir POSOLOGIE ET ADMINISTRATION).

Sexe : La clairance de l'olanzapine est environ 30 % moins élevée chez les femmes que chez les hommes. L'efficacité et les réactions indésirables ne présentant cependant pas de différence apparente entre homme et femme, les modifications posologiques basées sur le sexe ne devraient pas être nécessaires.

Insuffisance hépatique : On n'a observé aucune différence dans la pharmacocinétique de l'olanzapine administrée par voie orale à dose unique chez les sujets présentant une cirrhose importante sur le plan clinique (la plupart étaient des fumeurs) et chez les sujets sains (tous non-fumeurs). Aucune étude à doses multiples n'a cependant été effectuée chez des patients atteints d'insuffisance hépatique.

Insuffisance rénale : On n'a observé aucune différence significative dans la demi-vie d'élimination moyenne ni la clairance plasmatique de l'olanzapine entre les sujets ayant une insuffisance rénale grave par rapport aux sujets ayant une fonction rénale normale. Environ 57 % de l'olanzapine radiomarquée est excrétée dans l'urine, principalement sous forme de métabolites.

ENTREPOSAGE ET STABILITÉ

MINT-OLANZAPINE ODT :

Conserver à la température ambiante (15 °C - 30 °C) dans l'emballage original, à l'abri de la lumière et de l'humidité.

FORMES POSOLOGIQUES, COMPOSITION ET CONDITIONNEMENT

Comprimé à dissolution orale MINT-OLANZAPINE ODT (olanzapine) :

Chaque comprimé renferme de l'olanzapine équivalente à 5 mg (16 μ mol), 10 mg (32 μ mol), 15 mg (48 μ mol), ou 20 mg (64 μ mol).

Les ingrédients non médicinaux comprennent : aspartame, hydroxypropyl cellulose à faible substitution, stéarate de magnésium, mannitol, silice colloïdale anhydre, arôme de fraise.

PRÉSENTATION DES FORMES POSOLOGIQUES :

Les comprimés à 5 mg sont jaunes, ronds, plats aux rebords biseautés et aromatisés; ils portent la gravure « D10 » sur une face et « CO » sur l'autre.

Les comprimés à 10 mg sont jaunes, ronds, plats aux rebords biseautés et aromatisés; ils portent la gravure « D5 » sur une face et « CO » sur l'autre.

Les comprimés à 15 mg sont jaunes, ronds, plats aux rebords biseautés et aromatisés; ils portent la gravure « D15 » sur une face et « CO » sur l'autre.

Les comprimés à 20 mg sont jaunes, ronds, plats aux rebords biseautés et aromatisés; ils portent la gravure « D20 » sur une face et « CO » sur l'autre.

Les comprimés à 5 mg, 10 mg, 15 mg et 20 mg sont offerts en plaquettes de 10 comprimés, en boîtes de 30 (3 x 10).

MINT-OLANZAPINE ODT est en conformité avec le Test 2 de dissolution de l'USP.

PARTIE II : RENSEIGNEMENTS SCIENTIFIQUES

RENSEIGNEMENTS PHARMACEUTIQUES

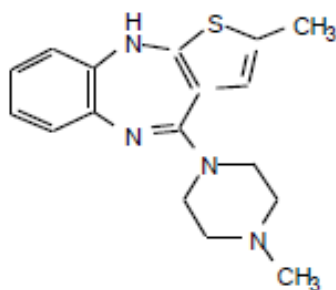
Substance pharmaceutique

Dénomination commune : Olanzapine

Nom chimique : 2-méthyl-4-(4-méthyl-1-pipérazinyl)-10*H*-thiéno[2,3-*b*] [1,5] benzodiazépine

Formule moléculaire et poids moléculaire : $C_{17}H_{20}N_4S$
312,44

Formule développée :



Propriétés physicochimiques :

Description :	L'olanzapine est un agent antipsychotique de la classe des thiénobenzodiazépines. Il s'agit d'une poudre cristalline jaune, pratiquement insoluble dans l'eau, aisément soluble dans le chlorure de méthylène et légèrement soluble dans le méthanol et l'éthanol (96 %).
pKa :	5,00 et 7,40
Point de fusion :	190 °C – 193 °C

ESSAIS CLINIQUES

ESSAIS COMPARATIFS DE BIODISPONIBILITÉ

Une étude croisée avec permutation, à dose unique et à répartition aléatoire, comportant deux traitements, deux séquences et deux périodes a été menée en insu dans le but de comparer la bioéquivalence du produit à l'étude [comprimés à dissolution orale à 5 mg de Mint Pharmaceuticals Inc.] à celle du produit de référence [^{Pr}Zyprexa^{MD} Zydis^{MD} (comprimés à dissolution orale à 5 mg) d'Eli Lilly Canada Inc., Toronto] auprès de sujets adultes en bonne santé et à jeun (n=26).

Comprimé d'olanzapine à dissolution orale (1 x [5 mg]) À partir de données mesurées non corrigées pour la puissance Moyenne géométrique Moyenne arithmétique (CV en %)				
Paramètre	À l'étude Olanzapine (5 mg) [Mint Pharmaceuticals Inc.]	Référence ^{Pr} Zyprexa ^{MD} Zydis ^{MD} (Olanzapine à 5 mg) [Eli Lilly Canada Inc.]	Rapport des moyennes géométriques (%)	Intervalle de confiance à 90 %
ASC ₀₋₇₂ (ng*hr/mL)	176,25 179,73 (18,91)	173,00 178,49 (23,90)	101,88	92,98 - 111,63
*ASC _t (ng*h/mL)	256,02 263,21 (23,08)	251,52 260,94 (25,72)	101,79	92,69 - 111,78
C _{max} (ng/mL)	8,48 8,70 (21,83)	8,60 8,96 (27,67)	98,67	89,72 - 108,52
T _{max} (h)	4,90 (29,83)	5,06 (24,43)		
T _{1/2} (h)	29,70 (15,06)	29,68 (17,93)		

*Les calculs pour l'ASC_t sont effectués jusqu'à 72 heures, sans tronquer l'étude.

ÉTUDES PORTANT SUR L'ADMINISTRATION ORALE

Essais portant sur la schizophrénie et les troubles apparentés

L'efficacité de l'olanzapine par voie orale à diminuer de façon soutenue les manifestations de la schizophrénie et des troubles psychotiques apparentés a été établie dans trois essais cliniques bien contrôlés menés chez des patients psychotiques hospitalisés qui, au début de l'étude, répondaient aux critères du DSM-III-R pour la schizophrénie (la plupart étaient classés, au début de l'étude, dans la catégorie « chronique avec exacerbation aiguë ») et dans un essai clinique bien contrôlé mené chez des patients psychotiques hospitalisés et des consultants externes qui, au début de l'étude, répondaient aux critères du DSM-III-R pour la schizophrénie, les troubles schizophréniformes ou les troubles schizoaffectifs. Les résultats de ces essais sont les suivants :

- (1) Un essai de six semaines, contrôlé par placebo (N = 335) a comparé trois gammes posologiques fixes d'olanzapine ($5 \pm 2,5$, $10 \pm 2,5$ et $15 \pm 2,5$ mg/jour tous les jours), une gamme posologique d'halopéridol (15 ± 5 mg/jour en deux doses par jour) et un placebo. Les

deux gammes posologiques d'olanzapine les plus élevées ont entraîné des scores significativement supérieurs sur le plan statistique à ceux obtenus avec le placebo sur l'échelle abrégée d'appréciation psychiatrique (BPRS : *Brief Psychiatric Rating Scale*) totale, l'échelle d'impression clinique globale – Gravité de l'affection (CGI-S : *Clinical Global Impressions – Severity of Illness*) et le sous-groupe des symptômes positifs de psychose de l'échelle BPRS. La gamme posologique la plus élevée d'olanzapine a entraîné des scores significativement supérieurs sur le plan statistique à ceux obtenus avec le placebo et l'halopéridol sur l'échelle d'appréciation des symptômes négatifs (SANS : *Scale for the Assessment of Negative Symptoms*). L'efficacité de l'olanzapine augmentait en général avec la dose. La gamme posologique de $5 \pm 2,5$ mg/jour d'olanzapine a entraîné des scores numériquement et significativement supérieurs, mais non d'un point de vue statistique, à ceux obtenus avec le placebo, sur l'échelle BPRS totale et d'autres évaluations de la psychopathologie globale.

- (2) Un essai de six semaines contrôlé par placebo (N = 152) a comparé deux doses fixes d'olanzapine (1 ou 10 mg/jour, tous les jours) et un placebo. L'olanzapine, à raison de 10 mg/jour, a entraîné des scores significativement supérieurs sur le plan statistique à ceux obtenus avec le placebo sur l'échelle BPRS totale, le sous-groupe des symptômes positifs de psychose de l'échelle BPRS, l'échelle CGI-S, l'échelle d'appréciation des symptômes positifs et négatifs (PANSS : *Positive and Negative Syndrome Scale*) totale, le sous-groupe des symptômes positifs de l'échelle PANSS et le sous-groupe des symptômes négatifs de l'échelle PANSS. À raison de 1 mg/jour, l'olanzapine n'a semblé exercer aucun effet; aucune différence n'a été observée par rapport au placebo sur les plans clinique et statistique dans l'une ou l'autre des évaluations de la psychopathologie.
- (3) Un essai de six semaines (N= 431) a comparé trois gammes posologiques fixes d'olanzapine ($5 \pm 2,5$, $10 \pm 2,5$ et $15 \pm 2,5$ mg/jour tous les jours), l'olanzapine (1 mg/jour tous les jours) et l'halopéridol (15 ± 5 mg/jour deux fois par jour). Il n'y avait aucune différence significative sur le plan statistique entre les groupes en ce qui concerne les valeurs des paramètres d'efficacité, à l'exception de la gamme posologique la plus élevée d'olanzapine qui a entraîné des scores significativement supérieurs sur le plan statistique à ceux obtenus avec la dose de 1 mg d'olanzapine pour le sous-groupe des symptômes positifs de psychose de l'échelle BPRS, le sous-groupe des symptômes positifs de l'échelle PANSS et l'échelle CGI-S.
- (4) Un essai de six semaines, contrôlé par un agent actif (N = 1 996, répartition au hasard à 2:1, olanzapine : halopéridol) a comparé une gamme posologique d'olanzapine (5 à 20 mg/jour tous les jours) et une gamme posologique d'halopéridol (5 à 20 mg/jour tous les jours). Les doses moyennes aiguës typiques (pour les patients ayant reçu au moins trois semaines de traitement) étaient de 13,2 mg/jour pour l'olanzapine et de 11,8 mg/jour pour l'halopéridol. L'olanzapine a entraîné des scores significativement supérieurs sur le plan statistique à ceux obtenus avec l'halopéridol sur l'échelle BPRS totale, le sous-groupe des symptômes négatifs de psychose de l'échelle BPRS, le sous-groupe des symptômes négatifs de l'échelle PANSS et l'échelle CGI-S. L'olanzapine a également entraîné des scores significativement supérieurs sur le plan statistique à ceux obtenus avec l'halopéridol sur l'échelle d'évaluation de la dépression de Montgomery-Asberg (MADRS : *Montgomery-Asberg Depression Rating Scale*). La validité de cette échelle chez les patients atteints de schizophrénie n'a cependant pas été établie.

- (5) L'efficacité de la prise prolongée d'olanzapine, c.-à-d. supérieure à six semaines, a été évaluée dans trois essais contrôlés à double insu prolongeant le traitement de courte durée (traitement utilisé dans les essais 1, 3 et 4 décrits ci-dessus). Les patients qui avaient manifesté une amélioration clinique adéquate à la suite du traitement de courte durée à double insu ont été autorisés à poursuivre le même schéma posologique dans une phase d'entretien prolongée à double insu. On a comparé le maintien de la réponse (définie comme une réduction soutenue des signes et symptômes n'exigeant pas d'hospitalisation pour cause de psychose) du patient dans le temps (894 patients traités par l'olanzapine; la durée médiane du traitement était de 237 jours), ainsi que le pourcentage de patients manifestant une réponse soutenue pendant une année complète. L'olanzapine s'est révélée significativement supérieure au placebo sur le plan statistique dans l'essai contrôlé par placebo, et comparable ou supérieure à l'agent actif de façon significative sur le plan statistique dans les trois essais comparatifs contrôlés par un agent actif.

Sommaire des essais sur la schizophrénie et les troubles apparentés

Bien que l'efficacité de l'olanzapine administrée à raison de 5 mg/jour n'ait pas été supérieure sur le plan statistique à celle du placebo (voir l'essai 1 ci-dessus), certains patients recevant cette dose ont présenté une bonne réponse initiale, et la prolongation du traitement pendant un an a maintenu l'effet bénéfique.

Les essais décrits ci-dessus (y compris la prolongation en phase ouverte) et un essai additionnel chez des patients âgés présentant une démence dégénérative primaire de type Alzheimer constituent la base de données principale (N = 2 500 patients traités par l'olanzapine, ce qui correspond à 1 122,2 années-patients; N= 810 patients traités par l'halopéridol, ce qui correspond à 193,0 années-patients; N = 236 patients traités par un placebo, ce qui correspond à 27,1 années-patients).

Essais portant sur le trouble bipolaire

Manie liée au trouble bipolaire :

L'efficacité de l'olanzapine administrée par voie orale dans le traitement de courte durée de la manie liée au trouble bipolaire a été démontrée dans cinq études contrôlées, soit deux études contrôlées par placebo, deux études contrôlées par un agent actif et une étude sur une association médicamenteuse. Tous les patients inscrits à ces études répondaient aux critères diagnostiques du DSM-IV d'un épisode maniaque ou mixte aigu du trouble bipolaire I (avec ou sans caractéristiques psychotiques) après une évaluation clinique et une confirmation par l'entrevue clinique structurée (SCID-P) basée sur le DSM-IV.

- ***Études contrôlées par placebo :*** Les deux études contrôlées par placebo ont évalué l'efficacité de l'olanzapine par rapport à celle d'un placebo dans le traitement des épisodes maniaques et des épisodes mixtes en mesurant le changement moyen du score total de départ à l'échelle YMRS (*Young Mania Rating Scale*) après trois semaines ($n = 70$ et $n = 69$, respectivement) et après quatre semaines ($n = 60$ et $n = 55$, respectivement) (analyse RPDO [report prospectif des dernières observations]). Ces études ont montré la supériorité de l'olanzapine sur le placebo. Voici les principaux résultats :
- L'olanzapine, à une gamme posologique de 5 à 20 mg/jour, a affiché une supériorité statistiquement significative par rapport au placebo pour atténuer les symptômes maniaques dans les deux études ($p = 0,019$ et $p < 0,001$, respectivement).

- Dans les deux études, le taux de réponse (réduction ≥ 50 % du score total à l'échelle YMRS) était plus statistiquement significatif dans le groupe olanzapine (48,6 % et 64,8 %, respectivement) que dans le groupe placebo (24,2 % et 42,9 %, respectivement) ($p = 0,004$ et $p = 0,023$, respectivement).
- Dans les deux études, le taux de rémission (score total final à l'échelle YMRS ≤ 12) était plus élevé et statistiquement significatif dans le groupe olanzapine (45,7 % et 61,1 %, respectivement) que dans le groupe placebo (25,8 % et 35,7 %, respectivement) ($p = 0,020$ et $p = 0,013$, respectivement).
- L'efficacité de l'olanzapine n'a pas varié de façon significative parmi les principaux sous-types de manie bipolaire (antécédents de cycles rapides, avec ou sans caractéristiques psychotiques, épisode maniaque ou mixte).

(1) **Études contrôlées par un agent actif** : Deux études comparant l'olanzapine à une substance active ont été réalisées.

(a) La première étude a évalué l'efficacité de l'olanzapine par rapport à celle du divalproex dans le traitement des épisodes maniaques et des épisodes mixtes, d'après le changement moyen du score total à l'échelle YMRS entre le début et la fin du traitement (analyse RPDO [report prospectif des dernières observations]). Il s'agissait d'une étude à double insu d'une durée de trois semaines, comportant une phase de prolongation à double insu de 11 mois. Le principal objectif de l'étude était de démontrer la noninfériorité de l'olanzapine sur le divalproex après trois semaines de traitement. Les patients ont été répartis de façon aléatoire en deux groupes : olanzapine (5-20 mg/jour, $n = 125$) et divalproex (500-2500 mg/jour, $n = 126$). Voici les principaux résultats :

- La réduction des symptômes maniaques était plus élevée et statistiquement significative dans le groupe olanzapine que dans le groupe divalproex d'après le changement du score YMRS à trois semaines (amélioration moyenne respective de 13,4 et 10,4 points, $p = 0,028$).
- Le taux de réponse n'était pas d'une différence statistiquement significative entre le groupe olanzapine et le groupe divalproex (54,4 % et 42,3 %, respectivement) ($p = 0,059$).
- Le taux de rémission clinique était plus élevé et statistiquement significatif dans le groupe olanzapine (47,2 %) que dans le groupe divalproex (34,1 %) ($p = 0,039$).

(b) La seconde étude a évalué l'efficacité de l'olanzapine comparativement à celle de l'halopéridol dans le traitement des épisodes maniaques et des épisodes mixtes, d'après la proportion de patients en rémission (définie dans le protocole) après six semaines. Les critères de rémission étaient les suivants : 1) réduction des symptômes maniaques et dépressifs; 2) réduction prédéterminée du score aux échelles YMRS et HAMD-21 (échelle de dépression de Hamilton); 3) prise du médicament à l'étude jusqu'à la semaine 6. Cette étude comprenait un traitement de courte durée de six semaines à double insu, suivi d'un traitement d'entretien de six semaines à double insu, sans groupe placebo. Les patients ont été répartis de façon aléatoire en deux groupes : olanzapine (5-20 mg/jour, $n = 234$) et halopéridol (3-15 mg/jour, $n = 219$). Voici les principaux résultats :

- L'olanzapine et l'halopéridol ont fait preuve d'une efficacité similaire dans la réduction des symptômes maniaques.
- La réponse clinique au traitement était définie par une amélioration ≥ 50 % du score total à l'échelle YMRS entre le début et la fin du traitement. Le taux de réponse obtenu dans les deux groupes était élevé, soit 72,3 % sous olanzapine et 74,2 % sous halopéridol à la fin du traitement de courte durée de 6 semaines. Au terme du traitement d'entretien de six semaines, le taux de réponse était de 96,3 % chez les 160 patients sous olanzapine et de 94,1 % chez les 136 patients sous halopéridol.
- Le taux de rémission était semblable dans les deux groupes (52,1 % contre 46,1 % en faveur de l'olanzapine) ($p = 0,152$) à la fin du traitement de courte durée de six semaines. Parmi les patients qui n'étaient pas en rémission après le traitement de courte durée de six semaines et qui ont participé au traitement d'entretien de six semaines, le taux de rémission chez ces patients était plus élevé et statistiquement significatif dans le groupe olanzapine (68,3 %) que dans le groupe halopéridol (41,0 %) ($p = 0,014$).
- La réduction des symptômes maniaques s'est poursuivie de façon statistiquement significative chez les patients sous olanzapine.
- Le taux de rémission chez les patients sans caractéristiques psychotiques après le traitement de courte durée de six semaines était plus élevé et statistiquement significatif dans le groupe olanzapine que dans le groupe halopéridol (56,7 % chez les 104 patients sous olanzapine et 41,6 % chez les 89 patients sous halopéridol ($p = 0,043$)).

(2) **Étude sur l'olanzapine en association médicamenteuse :** Cette étude a évalué l'efficacité de l'olanzapine en association avec le valproate ou le lithium ($n = 229$) et celle du valproate ou du lithium seul ($n = 115$) dans le traitement des épisodes maniaques ou mixtes. Le critère d'efficacité était le changement moyen du score total à l'échelle YMRS entre le début et la fin du traitement. Il s'agissait d'une étude à double insu de six semaines, comportant une phase à double insu avec une nouvelle répartition aléatoire de 18 mois. Voici les principales conclusions de cet essai :

- L'olanzapine en association avec le valproate ou le lithium était significativement plus efficace par rapport à la monothérapie (valproate ou lithium) pour réduire les symptômes maniaques (amélioration moyenne respective de 13,1 et 9,1 points) ($p = 0,003$).
- Le taux de réponse clinique était plus élevé et statistiquement significatif dans le groupe olanzapine en association (67,7 %) que dans le groupe sous monothérapie par le lithium ou le valproate (44,7 %, $p < 0,001$).
- Le taux de rémission clinique était significativement plus élevé dans le groupe olanzapine en association (78,6 %) par rapport au groupe sous monothérapie par le lithium ou le valproate (65,8 %, $p = 0,012$).
- Le délai médian d'obtention d'une rémission était de 14 jours dans le groupe olanzapine en association et de 22 jours dans le groupe sous monothérapie par le lithium ou le valproate, ce qui représente une différence statistiquement significative en faveur de l'olanzapine en association ($p = 0,002$).

Traitement d'entretien du trouble bipolaire :

L'efficacité du traitement d'entretien par l'olanzapine administrée seule par voie orale chez des patients atteints de trouble bipolaire qui avaient répondu au traitement de courte durée d'un épisode maniaque ou d'un épisode mixte a été démontrée au cours de deux essais contrôlés d'un an portant sur le délai de survenue d'une rechute : un essai contrôlé par placebo et l'autre comportant une comparaison à la monothérapie par le lithium.

Tous les patients inscrits à ces études répondaient aux critères diagnostiques du DSM-IV d'un épisode maniaque ou mixte aigus du trouble bipolaire I (avec ou sans caractéristiques psychotiques).

Pour les deux essais : Les patients devaient répondre à certains critères de réponse au traitement (score total de l'échelle YMRS ≤ 12 et score total de l'échelle HAMD-21 ≤ 8) au cours du traitement ouvert par l'olanzapine (ou par l'olanzapine et le lithium au cours de l'essai comparatif à un agent actif) pour recevoir au hasard un traitement d'entretien à double insu afin que l'on puisse déterminer si une rechute survenait selon la définition de l'essai. La posologie était souple (de 5 à 20 mg/jour d'olanzapine; concentration sérique de 0,6 à 1,2 mEq/L de lithium).

Le critère de retrait de l'essai était la réapparition des symptômes du trouble bipolaire, soit la manie, soit la dépression. La réapparition de la manie était définie comme étant un score total ≥ 15 à l'échelle YMRS, et la réapparition de la dépression, comme étant un score total ≥ 15 à l'échelle HAMD-21; pour l'essai contrôlé par placebo, les définitions comprenaient également l'hospitalisation en raison de la manie ou de la dépression. Par conséquent, le principal paramètre d'évaluation de l'efficacité était le délai de réapparition des symptômes du trouble bipolaire et l'incidence de ces symptômes d'après une analyse des courbes de Kaplan-Meier du délai de survenue d'une rechute.

1) Essai contrôlé par placebo :

L'essai a porté sur l'efficacité de l'olanzapine par rapport à un placebo comme traitement d'entretien contre les épisodes maniaques et les épisodes mixtes associés au trouble bipolaire. Une analyse des courbes de survie a été effectuée pour l'évaluation du délai de réapparition du trouble bipolaire et de l'incidence des rechutes. Au cours de cet essai, 361 patients qui avaient répondu au traitement selon les critères pendant une moyenne de 16 jours ont été répartis au hasard pour continuer de recevoir l'olanzapine à la même dose ($n = 225$) ou pour recevoir un placebo ($n = 136$). Le délai de survenue d'une rechute a été déterminé et la période d'observation a été d'un an.

Les principales observations ont été les suivantes :

- La figure 1 donne les courbes du délai de survenue d'une rechute au cours d'une année pour tous les patients retirés de l'essai dans chaque groupe, que ce soit en raison d'une rechute, d'une réaction indésirable ou de tout autre facteur. Le pourcentage de patients continuant de participer à l'essai (c.-à-d. n'ayant pas présenté de rechute et ne s'étant pas retirés de l'essai) est indiqué après 3, 6, 9 et 12 mois. À la fin de l'essai, les pourcentages étaient de 24 % ($n = 53$) pour l'olanzapine et de 10 % ($n = 13$) pour le placebo. Le moment où 50 % des patients d'un des groupes s'étaient retirés de l'essai pour une raison quelconque a été le 59^e jour pour l'olanzapine et le 23^e jour pour le placebo.

- La figure 2 donne les courbes du délai de réapparition du trouble bipolaire au cours d'une année, laquelle est le critère de retrait de l'essai (les patients qui se sont retirés de l'essai pour d'autres raisons ont été identifiés et exclus des calculs des numérateurs et des dénominateurs). L'olanzapine a été supérieure au placebo tant pour l'incidence de la réapparition du trouble bipolaire (46,7 % et 80,1 %, respectivement) que pour le délai médian de survenue d'une rechute (174 jours et 22 jours, respectivement). Il est à noter que le taux élevé de rechute dans le groupe placebo n'est pas étonnant étant donné le peu de temps pendant lequel les patients avaient répondu au traitement selon les critères avant la répartition au hasard.
- Les figures 2a et 2b donnent les courbes de l'efficacité d'après le délai de réapparition de la manie et de la dépression, respectivement. L'olanzapine a été plus efficace que le placebo (différence statistiquement significative) tant pour ce qui est de la réapparition de la manie que de la réapparition de la dépression, mais l'avantage a été supérieur pour la réapparition de la manie.

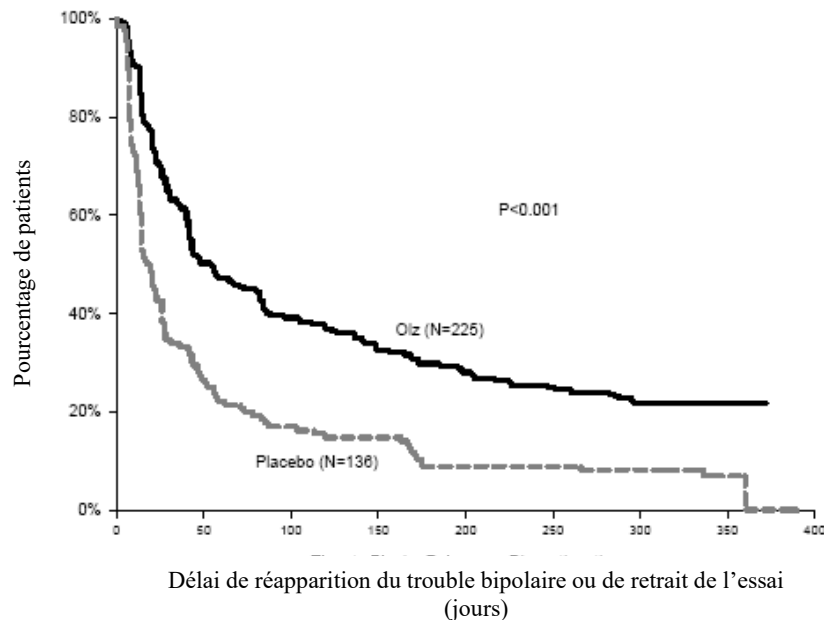


Figure 1 : Délai de survenue de l'événement (rechute ou retrait de l'essai); Essai HGHL; phase de traitement à double insu

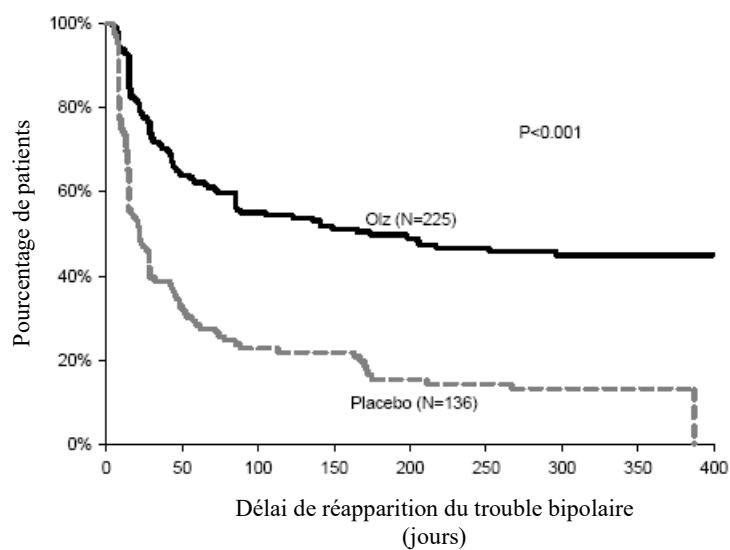


Figure 2 : Délai de réapparition des symptômes du trouble bipolaire, y compris une hospitalisation; Essai HGHL; phase de traitement à double insu

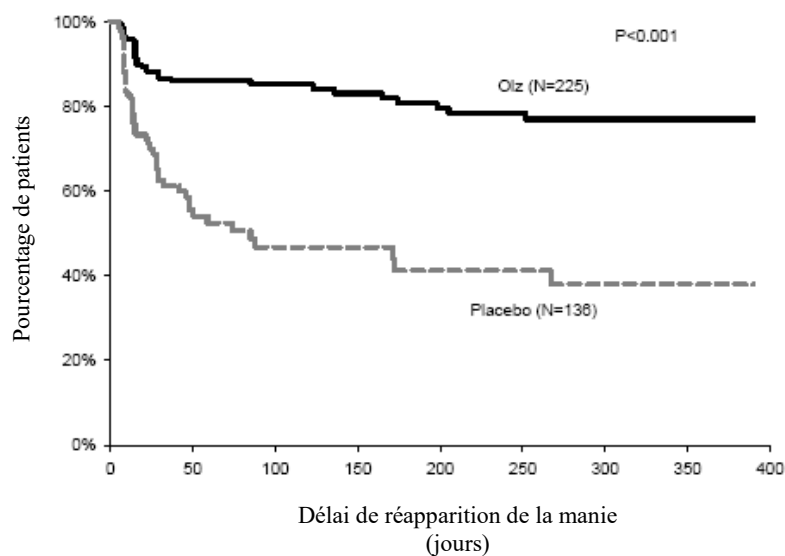


Figure 2a : Délai de réapparition des symptômes de manie, y compris une hospitalisation Essai HGHL; phase de traitement à double insu

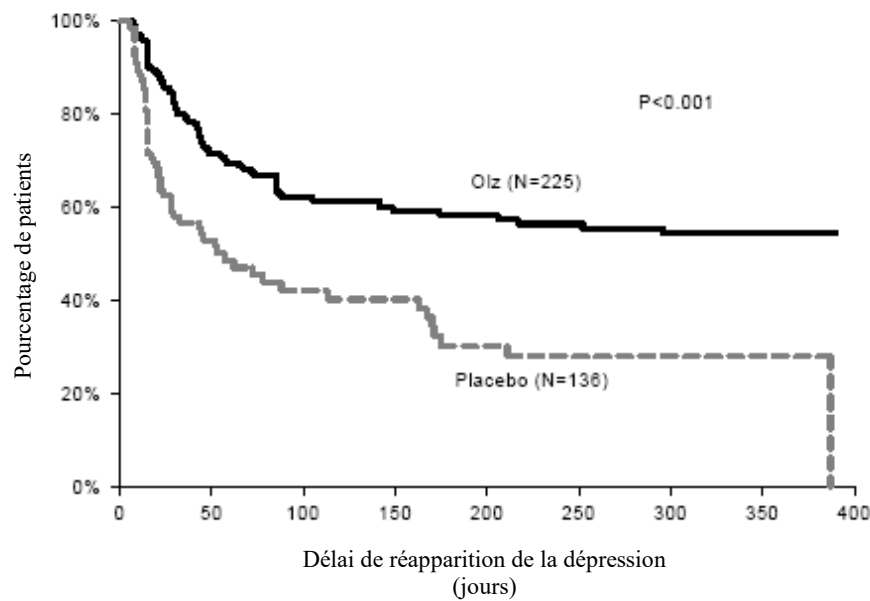


Figure 2b : Délai de réapparition des symptômes de dépression, y compris une hospitalisation; Essai HGHL; phase de traitement à double insu

2) Essai comparatif à un agent actif :

L'essai de noninfériorité visait à comparer l'efficacité de l'olanzapine à celle du lithium pour le traitement d'entretien des épisodes maniaques ou mixtes en mesurant l'incidence des rechutes du trouble bipolaire, et au moyen d'une analyse des courbes de survie, le délai de survenue d'une rechute. Au cours de cet essai, 543 patients qui avaient répondu au traitement selon les critères pendant une moyenne de 20 jours ont été répartis au hasard pour recevoir l'olanzapine et un placebo ($n = 217$) ou le lithium et un placebo ($n = 214$). Le délai de survenue d'une rechute a été déterminé et la période d'observation a été d'un an au maximum. Pendant le premier mois de la période à double insu, on a réduit progressivement la dose de lithium afin de ne pas interrompre brusquement l'administration. La marge de noninfériorité utilisée dans le cadre de cet essai était $\pm 20\%$ de l'efficacité observée dans la population de référence.

Les principales observations ont été les suivantes :

- La figure 3 donne les courbes du délai de survenue d'une rechute au cours d'une année pour tous les patients retirés de l'essai dans chaque groupe, que ce soit en raison d'une rechute, d'une réaction indésirable ou de tout autre facteur. Le pourcentage de patients continuant de participer à l'essai (c.-à-d. n'ayant pas présenté de rechute et ne s'étant pas retirés de l'essai) est indiqué après 3, 6, 9 et 12 mois. À la fin de l'essai, les pourcentages étaient de 42 % ($n = 94$) pour l'olanzapine et de 28 % ($n = 61$) pour le lithium. Le moment où 50 % des patients d'un des groupes s'étaient retirés de l'essai pour une raison quelconque a été le 255^e jour pour l'olanzapine et le 192^e jour pour le lithium.
- La figure 4 donne les courbes du délai de réapparition du trouble bipolaire au cours d'une

année, laquelle est le critère de retrait de l'essai (les patients qui se sont retirés de l'essai pour d'autres raisons ont été identifiés et exclus des calculs des numérateurs et des dénominateurs). L'olanzapine n'a pas été inférieure au lithium tant pour l'incidence de la réapparition du trouble bipolaire (30,0 % et 38,8 %, respectivement) que pour le délai de survenue d'une rechute chez 25 % des patients (122 jours et 143 jours, respectivement).

- La figure 4 montre que, pendant environ les cinq premiers mois de l'essai d'un an, le taux de rechute a été plus élevé chez les patients traités par l'olanzapine et que, par la suite, le taux de rechute a augmenté avec le lithium et n'a pas changé avec l'olanzapine.
- Les figures 4a et 4b donnent les courbes du délai de réapparition de la manie et de la dépression au cours d'une année, respectivement, le critère de retrait de l'essai. L'olanzapine a été plus efficace que le lithium (différence statistiquement significative) pour ce qui est de la réapparition de la manie et non inférieure pour ce qui est de la réapparition de la dépression.

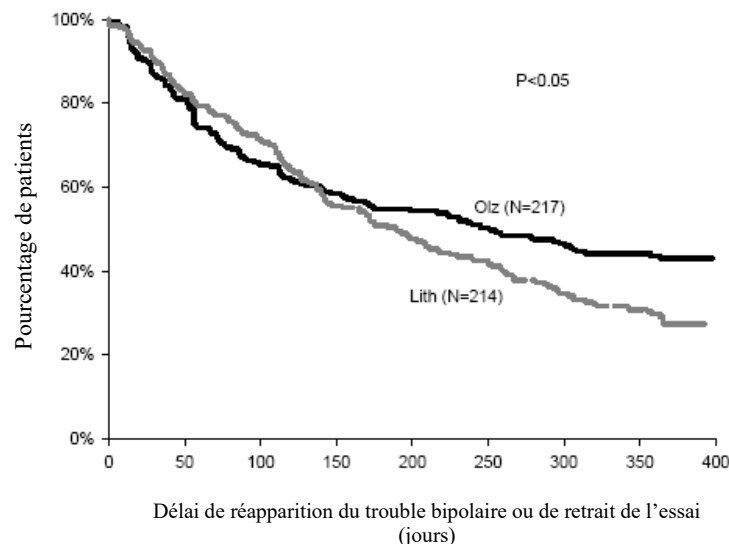


Figure 3 : Délai de survenue de l'événement (rechute ou retrait de l'essai); Essai HGHT; phase de traitement à double insu

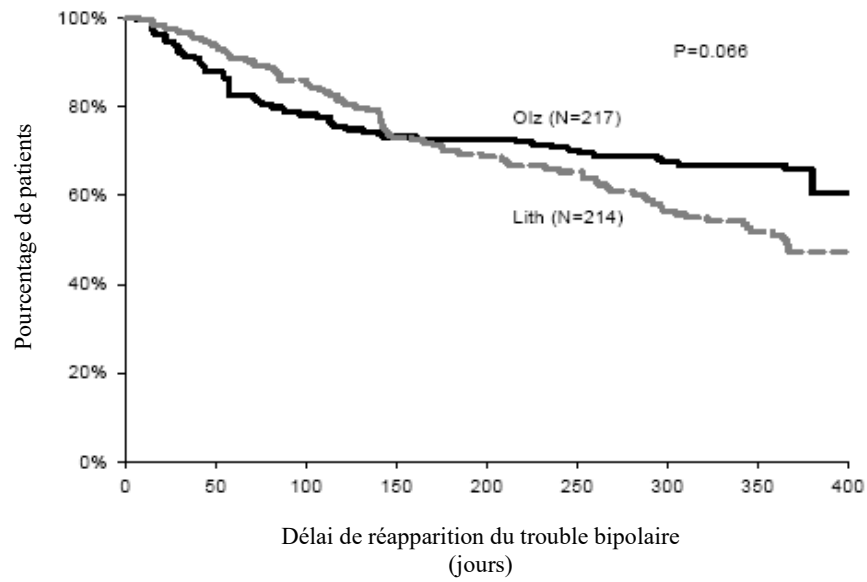


Figure 4 : Délai de réapparition des symptômes du trouble bipolaire; Essai HGHT; phase de traitement à double insu

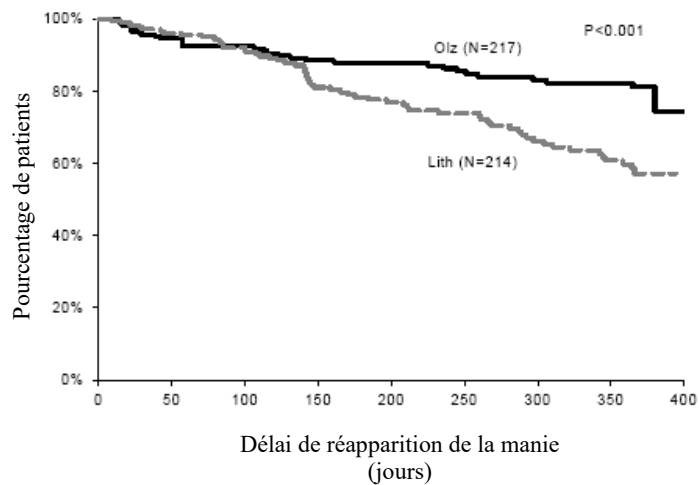


Figure 4a : Délai de réapparition des symptômes de manie; Essai HGHT; phase de traitement à double insu

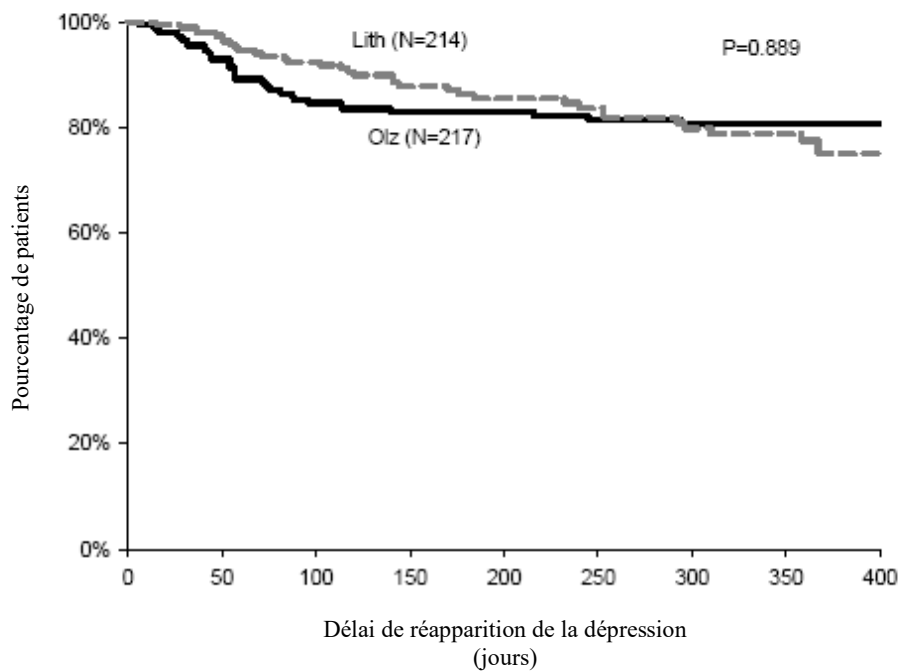


Figure 4b : Délai de réapparition des symptômes de dépression; Essai HGHT; phase de traitement à double insu

Sommaire des études sur le trouble bipolaire

Manie liée au trouble bipolaire : L'olanzapine s'est révélée plus efficace que le placebo et le divalproex et aussi efficace que l'halopéridol pour réduire la symptomatologie globale des épisodes maniaques ou mixtes aigus du trouble bipolaire I, avec ou sans symptômes psychotiques et avec ou sans antécédents de cycles rapides. L'olanzapine a un début d'action plus rapide (déterminé par le délai médian d'obtention d'une rémission, calculé par la méthode de Kaplan-Meier) que le divalproex et semblable à celui de l'halopéridol. L'olanzapine en association a également amélioré l'état des patients réfractaires au lithium ou au valproate. L'olanzapine n'a induit ni aggravé aucun symptôme dépressif.

Traitement d'entretien du trouble bipolaire : Deux essais contrôlés d'un an démontrent l'efficacité de la monothérapie d'entretien par l'olanzapine chez les patients atteints du trouble bipolaire qui avaient répondu au traitement de courte durée par l'olanzapine des épisodes maniaques ou mixtes. D'après une analyse des courbes de survie de Kaplan-Meier pendant un an, l'olanzapine a été supérieure au placebo et non inférieure au lithium tant pour ce qui est du délai de réapparition du trouble bipolaire que de l'incidence des rechutes pendant un an.

PHARMACOLOGIE DÉTAILLÉE

Pharmacodynamie :

Affinité pour les récepteurs in vitro :

Les affinités de liaison de l'olanzapine par rapport à la clozapine et à l'halopéridol sont résumées au tableau 11. Le profil de liaison de l'olanzapine est semblable à celui de la clozapine, mais l'affinité de l'olanzapine est quelque peu supérieure pour les récepteurs dopaminergiques D₁ et D₂ et inférieure pour les récepteurs α_2 . Quant aux sous-types des récepteurs 5-HT, les deux agents montrent la plus grande affinité pour les récepteurs 5-HT_{2A} et 5-HT_{2C}. Le rapport du degré d'activité pour les récepteurs 5-HT_{2A} et D₂ est légèrement inférieur pour l'olanzapine que pour la clozapine, bien que l'olanzapine demeure environ deux fois plus active pour les récepteurs

5-HT_{2A} que pour les récepteurs D₂. Les deux composés manifestent également une grande affinité pour les sous-types des récepteurs muscariniques, en particulier pour le site m₁. Les constantes d'affinité (K_i, nM) pour l'olanzapine, la clozapine et l'halopéridol figurent ci-dessous :

Tableau 11 : Constantes d'affinité de l'olanzapine, de la clozapine et de l'halopéridol

Composé	Dopamine D ₁	Dopamine D ₂	α_1	α_2	Histamine H ₁
Olanzapine	31 ± 0,7	11 ± 2	19 ± 1	230 ± 40	7 ± 0,3
Clozapine	85 ± 0,7	125 ± 20	7 ± 4	8 ± 3	6 ± 2
Halopéridol	25 ± 7	1 ± 0,04	46 ± 6	360 ± 100	3630 ± 85

Composé	5-HT _{1A}	5-HT _{1B}	5-HT _{1D}	5-HT _{2A}	5-HT _{2C}	5-HT ₃
Olanzapine	> 10 000	1355 ± 380	800 ± 190	4 ± 0,4	11 ± 1	57
Clozapine	770 ± 220	1200 ± 170	980 ± 115	12 ± 3	8 ± 0,8	69
Halopéridol	7930 ± 500	> 10 000	6950 ± 950	78 ± 22	3085	> 1000

Composé	m ₁	m ₂	m ₃	m ₄	m ₅
Olanzapine	1,9 ± 0,1	18 ± 5	25 ± 2	13 ± 2	6 ± 0,8
Clozapine	1,9 ± 0,4	10 ± 1	14 ± 1	18 ± 5	5 ± 1,2
Halopéridol	1475 ± 300	1200 ± 180	1600 ± 305	> 10 000	Non évalué

L'olanzapine n'exerce pas d'activité significative aux sites récepteurs de l'acide gamma-amino-butérique A (GABA_A), ni à ceux des benzodiazépines ni aux sites récepteurs β . L'olanzapine interagit également avec les récepteurs dopaminergiques D₄ (K_i, 27 nM).

On a procédé à des études biochimiques *in vivo* pour confirmer les données sur la liaison et analyser les conséquences fonctionnelles de l'interaction avec ces sites récepteurs de neurotransmetteurs.

Études neuroendocriniennes in vivo :

Les concentrations de corticostérone chez le rat peuvent être haussées par des mécanismes mettant en jeu les récepteurs 5-HT ou dopaminergiques. L'olanzapine antagonise les hausses de corticostérone où interviennent les récepteurs 5-HT (déclenchées par la quipazine) (DE₅₀, 0,57 mg/kg) et les récepteurs dopaminergiques D₂ (déclenchées par la pergolide) (DE₅₀,

3 mg/kg). Ces résultats montrent qu'*in vivo*, l'olanzapine est plus active pour les récepteurs 5-HT que pour les récepteurs dopaminergiques D₂. Ces résultats complètent les études de comportement montrant que l'olanzapine antagonise préférentiellement la réponse déclenchée par les récepteurs 5-HT.

Effets pharmacologiques sur le comportement *in vivo* :

Dans les études sur le comportement, l'olanzapine manifeste un profil pharmacologique étendu, comme le laissaient prévoir les données biochimiques.

L'olanzapine inhibe le comportement déclenché par l'apomorphine qui pousse l'animal à grimper; la DE₅₀ étant d'environ 5 mg/kg. On avait démontré au préalable que la réponse poussant l'animal à grimper nécessite l'activation simultanée des récepteurs D₁ et D₂. Ces résultats montrent donc que l'olanzapine exerce une activité antidopaminergique *in vivo*.

Une seconde étude chez la souris a analysé la capacité de l'olanzapine à inhiber les tremblements de la tête déclenchés par l'hydroxy-5-tryptophane (5-HTP), test où interviennent probablement les récepteurs 5-HT₂. L'olanzapine a inhibé les tremblements de la tête de façon proportionnelle à la dose avec une DE₅₀ approximative de 2 mg/kg. Elle a inhibé préférentiellement les tremblements de la tête plutôt que la réponse poussant l'animal à grimper, ce qui démontre qu'*in vivo* cet agent est plus actif sur les récepteurs 5-HT que sur les récepteurs dopaminergiques. Ces résultats corroborent ceux qui ont été obtenus chez le rat et démontrent que l'olanzapine antagonise préférentiellement les hausses de corticostérone où interviennent les récepteurs 5-HT plutôt que les récepteurs dopaminergiques (Moore *et al.*, 1993).

Des doses d'olanzapine de 2,5 à 10 mg/kg ont entraîné une diminution significative des tremblements déclenchés par l'oxotrémorine chez la souris, la DE₅₀ étant de 3 mg/kg. Ces résultats démontrent que l'olanzapine exerce une activité anticholinergique *in vivo* à des doses qui antagonisent aussi les effets facilités par la dopamine.

L'inhibition de la réponse d'évitement conditionnée est un test qui a été largement utilisé pour prédire la puissance antipsychotique d'un composé, tandis que l'induction de catalepsie chez le rat est associée à la manifestation de symptômes extrapyramidaux en milieu clinique. Le tableau 12 présente les DE₅₀ des divers composés pour inhiber une réponse d'évitement conditionnée ou induire la catalepsie chez le rat.

Tableau 12 : Effet de l'olanzapine et de l'halopéridol sur la réponse d'évitement conditionnée (REC) et l'induction de catalepsie (CAT) chez des rats Lister Hooded

Composé	REC	CAT	Rapport
Olanzapine	5,6 (4,6-6,8)	23 (18,7-29)	4,1
Halopéridol	0,28 (0,24-0,33)	0,74 (0,6-0,9)	2,6

Note : Les résultats expriment les valeurs de la DE₅₀ (mg/kg par voie orale); les intervalles de confiance à 95 % figurent entre parenthèses. Le rapport est le suivant : DE₅₀ CAT/DE₅₀ REC.

Bien que l'olanzapine induise la catalepsie, elle ne le fait qu'aux doses supérieures à celles requises pour inhiber la réponse d'évitement conditionnée.

Un certain nombre de comptes rendus ont démontré que l'agent « atypique » clozapine diffère des antipsychotiques « typiques » dans ses effets sur le comportement contrôlé par un programme de renforcement. Dans une épreuve conflictuelle chez le rat ou le pigeon, l'olanzapine, la clozapine et le chlórdiazépoxide ont modifié les taux de réponse de la façon caractéristique des anxiolytiques, bien que l'effet de l'olanzapine et de la clozapine ait été moindre que celui du chlórdiazépoxide. Ces trois composés ont diminué ou n'ont exercé aucun effet sur les taux élevés de réponse pendant la composante récompense, tandis que les taux de réponse pendant la période sans récompense et surtout pendant la période de situation conflictuelle ont été augmentés. L'antipsychotique « typique » halopéridol n'a pas produit ce type de profil; il a uniquement diminué les taux de réponse lors de chacune des composantes. Ces données font encore plus ressortir le profil « atypique » de l'olanzapine.

Électrophysiologie *in vivo* :

Les agents antipsychotiques « typiques », comme l'halopéridol, diminuent la décharge spontanée des neurones dopaminergiques A9 et A10 dans le SNC après une administration prolongée. On croit que les neurones A9 (système nigrostrié) facilitent les troubles moteurs extrapyramidaux, tandis que les neurones A10 (système mésolimbique) ont été associés à l'activité antipsychotique des composés. L'olanzapine (10 et 20 mg/kg par voie sous-cutanée pendant 21 jours) a entraîné une diminution significative de la décharge des neurones dopaminergiques A10. Le nombre de neurones A9 actifs spontanément est demeuré constant ou a augmenté. Ces résultats sont très semblables à ceux qui ont été obtenus précédemment avec la clozapine et renforcent encore plus le profil pharmacologique « atypique » de l'olanzapine.

Comparaison du métabolisme chez l'humain et chez l'animal :

Chez les espèces animales (souris, rats et chiens) utilisées pour les évaluations toxicologiques, l'olanzapine a été métabolisée par des réactions d'hydroxylation aromatique (formant des métabolites phénoliques et/ou leurs glycuconjugués), d'oxydation allylique (alcoylée), de N-désalcoylation et de N-oxydation.

Bien que les similitudes dans le sort de l'olanzapine chez l'animal (souris, rats et chiens) et l'humain incluent les voies métaboliques de 2-alcoyl-hydroxylation, de N-désalcoylation et de N-oxydation, on peut noter deux différences importantes. Premièrement, la glucuronidation directe, produisant principalement le 10-N-glycuconjugué et, à un moindre degré, le 4'-N-glycuconjugué, constituait une voie métabolique importante chez l'humain. Ces N-glycuconjugués étaient absents chez les espèces animales, sauf une quantité infime de 10-N-glycuconjugué dans l'urine des chiens. Deuxièmement, aucun liquide biologique humain ne contenait de métabolites résultant d'une oxydation aromatique. Le singe ne semblait pas, non plus, former de 10-N-glycuconjugué, mais il était semblable à l'humain étant donné qu'il ne semblait pas former de métabolites résultant de la dégradation oxydative du noyau benzénique de l'olanzapine.

TOXICOLOGIE

Une série exhaustive d'études de toxicité aiguë, subchronique et chronique et d'études sur la reproduction, la génotoxicité et le pouvoir oncogène ont été menées pour étayer les essais cliniques avec l'olanzapine. Dans la plupart de ces études, l'olanzapine a été administrée par voie orale à des rongeurs, à des lapins et à des singes dans une suspension aqueuse contenant entre 5 et 10 % d'acacia et à des chiens sous forme de substance pure dans des capsules.

Les principaux effets chez les animaux de laboratoire ayant reçu de l'olanzapine ont été une dépression du SNC et des effets anticholinergiques liés à la pharmacologie du médicament. Une tolérance à la dépression du SNC s'est développée avec la répétition des doses. Une diminution de la prise de poids corporel a été une observation constante chez les souris qui recevaient 30 mg/kg/jour et les rats traités par 4 mg/kg/jour. On a observé des effets sur les paramètres hématologiques chez toutes les espèces étudiées au cours des essais à doses répétées. L'administration de 16 mg/kg/jour chez le rat a entraîné une diminution du nombre de lymphocytes et de neutrophiles ainsi qu'une atrophie de la moelle osseuse concordant avec la diminution marquée de la prise de poids corporel. Les souris ayant reçu 3 mg/kg/jour ont présenté une leucopénie, due principalement à une lymphocytopenie, mais associée aussi à une neutropénie. Une nécrose lymphoïde du thymus et de la rate a été observée chez les souris recevant ≥ 10 mg/kg/jour. Des cas de neutropénie réversible, avec ou sans thrombocytopénie, ou d'anémie ont été observés chez un petit nombre de chiens traités par 8 ou 10 mg/kg/jour. La moelle osseuse de certains chiens présentant une neutropénie déclenchée par l'olanzapine a répondu à l'olanzapine par un nombre plus faible que prévu de granulocytes en voie de maturation; le nombre de cellules souches et de cellules proliférantes était cependant adéquat. Aucun effet hématologique lié à l'olanzapine n'a été observé chez les chiens qui recevaient 2 ou 5 mg/kg/jour d'olanzapine.

Chez le rat, les effets qui concordaient avec les hausses de la concentration plasmatique de prolactine incluaient une diminution du poids des ovaires et de l'utérus. Les modifications histopathologiques observées dans la morphologie des glandes mammaires et l'épithélium vaginal et l'augmentation de la proéminence des follicules ovariens concordaient également avec les hausses de la concentration de prolactine. Les modifications histopathologiques déclenchées par la prolactine chez le rat ont régressé après l'arrêt du traitement. Aucune observation toxicologique inattendue importante et non liée à l'activité pharmacologique n'a été décelée dans les études d'un an chez les rats traités par 4 mg/kg/jour ou les chiens recevant 5 mg/kg/jour.

Dans une étude du pouvoir oncogène chez le rat, le seul néoplasme dont la fréquence a augmenté en relation avec le traitement a été les tumeurs malignes des glandes mammaires chez les femelles des groupes ayant reçu 4 et 8 mg/kg/jour (les doses initiales, respectivement de 2,5 et de 4 mg/kg/jour, ont été augmentées le 21^e jour). L'incidence globale des tumeurs mammaires n'a pas augmenté. Cette modification dans la manifestation des tumeurs mammaires n'était pas inattendue et concordait avec les effets dus à l'augmentation des concentrations de prolactine chez les rongeurs. L'augmentation de l'incidence globale des tumeurs mammaires chez les souris femelles traitées par 10 ou 20 mg/kg/jour (la dose élevée, 30 mg/kg/jour, a été diminuée en raison d'une mortalité excessive) concordait également avec l'augmentation des concentrations de prolactine.

L'olanzapine n'a exercé aucun effet mutagène ou tératogène. La performance d'accouplement a été perturbée chez les rats mâles recevant 5 mg/kg/jour, mais cet effet a rapidement régressé à l'arrêt du traitement. Les cycles œstraux ont été perturbés, et les paramètres de la reproduction, modifiés, chez les rats recevant les doses les plus élevées, c.-à-d. ≥ 1 mg/kg/jour. Aucune réaction indésirable n'a été observée sur le nombre de corps jaunes, les implantations, la viabilité et le poids des fœtus, ni sur la taille des portées et la survie, la croissance ou le développement des petits de parents ayant reçu jusqu'à 5 mg/kg/jour. On a observé de modestes diminutions passagères du degré d'activité de la progéniture des femelles ayant reçu 0,25 mg/kg/jour, ainsi que des changements squelettiques révélateurs d'un retard de croissance chez les fœtus des femelles ayant reçu 5 mg/kg/jour. Bien que le traitement n'ait pas perturbé le processus de reproduction chez les rates entre le moment de l'accouplement et la fécondation, cette preuve n'exclut pas la possibilité d'une entrave au maintien de la grossesse aux doses élevées d'olanzapine.

Les résultats des études de toxicologie corroborent l'innocuité de l'olanzapine comme agent antipsychotique pour administration orale chez l'humain.

Études de toxicité aiguë :

La toxicité aiguë de l'olanzapine a été étudiée chez la souris, le rat, le chien et le singe. L'estimation de la dose létale médiane pour chaque espèce est présentée au tableau 13.

Tableau 13 : Résumé de la toxicité aiguë

Espèce	Voie d'administration	Estimation de la dose létale médiane (mg/kg/jour)	
		Mâle	Femelle
Souris	Orale	211	208
Rat	Orale	174	177
Chien	Orale	Les deux sexes > 100 mg/kg	
Singe	Nasogastrique	Les deux sexes > 100 mg/kg	
Rat	Intrapéritonéale	112	107

Les signes de toxicité chez les rongeurs incluaient : hypoactivité, léthargie, faiblesse des pattes, coma, tremblements, convulsions cloniques, salivation, toilettage médiocre et diminution de la prise de poids corporel.

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

Études de toxicité subchronique :

Des études de toxicité subchronique sur l'administration du médicament pendant des périodes allant jusqu'à trois mois ont été menées par voie orale chez la souris, le rat et le chien.

Études de toxicité chronique :

Des études sur l'administration chronique du médicament pendant des périodes allant jusqu'à un an ont été menées par voie orale chez le rat et le chien.

Études du pouvoir cancérogène :

Le pouvoir cancérogène de l'olanzapine a été évalué dans des études chez le rat et la souris, à savoir chez des rats Fischer 344 et des souris CD-1. L'olanzapine a été administrée par voie orale aux souris à des doses de 3, 10 ou 20 mg/kg pendant 19 mois (mâles) ou 21 mois (femelles) au cours d'une première étude, et, dans une étude subséquente, à des doses de 0,5, 2 ou 8 mg/kg pendant 21 mois (mâles et femelles). Les rats ont reçu des doses orales de 0,25, 1, 2,5 ou 4 mg/kg (mâles) ou de 0,25, 1, 2,5, 4 ou 8 mg/kg (femelles) pendant 24 mois. Ces doses équivalent entre 2 et 70 fois la dose quotidienne maximale chez l'humain (études chez la souris) ou entre 0,9 et 28 fois la dose quotidienne maximale chez l'humain (études chez le rat). La dose maximale tolérée a été atteinte aussi bien dans les études chez la souris que chez le rat. Une augmentation de la mortalité a été observée chez la souris aux doses de 10 et de 20 mg/kg, et les doses 0,5 mg/kg ont entraîné des diminutions du nombre de lymphocytes et de neutrophiles circulants. Chez les souris femelles traitées par l'olanzapine, il y avait une augmentation de l'incidence de tumeurs mammaires aux doses ≥ 2 mg/kg. Chez les rates traitées par 4 ou 8 mg/kg, on a observé une augmentation des tumeurs mammaires malignes, mais l'incidence globale des néoplasies mammaires est demeurée inchangée. On a démontré que les médicaments antipsychotiques, y compris l'olanzapine, haussaient de façon chronique les concentrations de prolactine chez les rongeurs. On a observé une augmentation des néoplasmes mammaires chez les rongeurs après l'administration chronique d'autres médicaments antipsychotiques, et on considère que cette hausse est facilitée par la prolactine. Le rôle de la prolactine dans le cancer du sein chez la femme n'a pas été défini de façon concluante, et il n'existe présentement aucune donnée épidémiologique indiquant une augmentation du risque de cancer du sein chez les humains utilisant des médicaments antipsychotiques.

Études sur la reproduction :

Des études de fécondité chez des rats mâles et femelles et des études de tératologie chez le rat et le lapin ont été effectuées par voie orale. La performance d'accouplement a été perturbée par l'administration de l'olanzapine en raison de la sédation des rats mâles recevant des doses supérieures à 18 fois la dose quotidienne maximale chez l'humain, mais l'effet a régressé rapidement après l'interruption du traitement. Les cycles œstraux ont été perturbés, et les paramètres de la reproduction, modifiés, chez les rats ayant reçu des doses supérieures à quatre fois la dose quotidienne maximale chez l'humain. Aucune réaction indésirable n'a été observée sur le nombre de corps jaunes, les implantations, la viabilité et le poids des fœtus, ni sur la taille des portées et la survie, la croissance ou le développement des petits de parents ayant reçu jusqu'à 18 fois la dose quotidienne maximale chez l'humain. Bien que le traitement n'ait pas perturbé le processus de reproduction chez les rates entre le moment de l'accouplement et la fécondation, cette observation n'exclut pas la possibilité d'une entrave au maintien de la grossesse aux doses élevées d'olanzapine. Les études de reproduction effectuées chez le rat et le lapin à des doses d'olanzapine 3,5 et 7 fois, respectivement, la dose quotidienne maximale chez l'humain (20 mg) n'ont révélé aucun effet nocif pour le fœtus. On a observé des effets toxiques chez les mères et sur le développement des petits (indiqués par un retard de croissance des fœtus et un léger retard de l'ossification à la naissance) et une augmentation du nombre de petits non viables aux doses les plus élevées (chez le rat, à 14 et à 63 fois la dose quotidienne maximale chez l'humain, et, chez le lapin, à 28 et à 105 fois la dose quotidienne maximale chez l'humain). Il n'y avait toutefois pas d'augmentation des malformations fœtales. Des diminutions passagères de l'activité des petits sont survenues à toutes les doses, mais on n'a observé aucun effet sur le poids corporel, la croissance, l'accouplement, la fécondité ou les naissances vivantes chez les animaux de

deuxième génération. L'olanzapine a traversé le placenta chez les fœtus et elle a été décelée dans le lait des rates à des concentrations jusqu'à trois fois plus élevées que celles du plasma.

Études du pouvoir mutagène :

L'olanzapine ne s'est révélée ni mutagène ni clastogène dans une gamme complète de tests classiques qui incluait des tests de mutation bactérienne et des tests *in vitro* et *in vivo* chez des mammifères. Des témoins positifs appropriés ont été utilisés dans chaque test pour vérifier la sensibilité du test.

Indices hématologiques :

Dans les études menées avec l'olanzapine chez l'animal, les principales observations hématologiques ont été des cytopénies périphériques réversibles chez certains chiens ayant reçu de fortes doses d'olanzapine (24 à 30 fois la dose quotidienne maximale chez l'humain), des diminutions du nombre de lymphocytes et de neutrophiles proportionnelles à la dose chez la souris et une lymphocytopénie secondaire à un mauvais état nutritionnel chez le rat.

Quelques chiens traités par 24 à 30 fois la dose quotidienne maximale chez l'humain ont développé une neutropénie réversible ou une anémie hémolytique réversible après un à dix mois de traitement. Les effets sur les paramètres hématologiques dans chaque espèce visaient les cellules sanguines circulantes, et aucun signe de cytotoxicité médullaire n'a été observé dans les espèces étudiées.

RÉFÉRENCES

- 1) Baxter LR, Jr, Schwartz JM, Phelps ME, Mazziotta JC, Guze BH, Selin CE, Gerner RH, Sumida RM. 1989. Reduction of prefrontal cortex glucose metabolism common to three types of depression. *Arch Gen Psychiatry* 46:243-250.
- 2) Beasley CM, Tollefson G, Tran P, Satterlee W, Sanger T, Hamilton S. 1996. Olanzapine versus placebo and haloperidol: acute phase results of the North American double-blind olanzapine trial. *Neuropsychopharmacology* 14(2):111-123.
- 3) Beasley CM, Tran PV, Tollefson GD, Satterlee W, Crawford AM, Wharton I, Luttman C, Voegele T. 1995. Long term efficacy and safety of olanzapine: a novel "atypical" antipsychotic agent [résumé]. Lors de la réunion de l'American Psychiatric Association; du 20 au 25 mai 1995; Miami, Floride.
- 4) Berk M, Ichim L, Brook S. 1999. Olanzapine compared to lithium in mania: a double-blind randomized controlled trial. *International Clinical Psychopharmacology* 14(6): 339-343.
- 5) Bymaster FP, Calligaro DO, Falcone JF, Marsh RD, Moore N, Tye NC, Seeman P, Wong DT. 1996. Radioreceptor binding profile of the atypical antipsychotic olanzapine. *Neuropsychopharmacology* 14(2):87-96.
- 6) Bymaster FP, Perry KW, Hemrick-Luecke SK, Fuller RW. 1995. Neurochemical evidence for antagonism by olanzapine of dopamine, serotonin, 1-adrenergic and muscarinic receptors. *Psychopharmacology* 124:87-94.
- 7) Bymaster FP, Nelson DL, DeLapp NW, Falcone JF, Eckols K, Truex LL, Foreman MM, Lucaites VL, Calligaro DO. 1999. Antagonism by olanzapine of dopamine D₁, serotonin₂, muscarinic, histamine H₁ and α_1 -adrenergic receptors *in vitro*. *Schizophrenia Res* 37:107-122.
- 8) Canadian Diabetes Association Clinical Practice Guidelines Expert Committee. 2003. Canadian Diabetes Association 2003 Clinical Practice Guidelines for the Prevention and Management of Diabetes in Canada. *Can J Diabetes* 27(Suppl. 2):S1-S140.
- 9) Chiu JA, Franklin RB. Soumis au mois de mars 1995. Measurement of olanzapine (LY170053) and two metabolites in rat plasma using reversed-phase HPLC with electrochemical detection. *J Pharm Biomed Anal*.
- 10) Dixon L, Weiden P, Delehanty J, Goldberg R, Postrado L, Lucksted A, Lehman A. 2000. Prevalence and correlates of diabetes in national schizophrenia samples. *Schizophren Bull* 26:903-912.
- 11) Greenhouse JB, Meyer MM. 1991. A note on randomization and selection bias in maintenance therapy clinical trials. *Psychopharmacol Bull* 27(3):225-229.

- 12) Greenhouse JB, Stangl D, Kupfer DJ, Prein RF. 1991. Methodologic issues in maintenance therapy clinical trials. *Arch Gen Psychiatry* 48:313-318.
- 13) Haro JM, Edgell ET, Frewer P, Alonso J, Jones PB. 2003. The European Schizophrenia Outpatient Health Outcomes Study: baseline findings across country and treatment. *Acta Psychiatr Scand* 107 (Suppl. 416):7-15.
- 14) Ichikawa J, Meltzer HY. 1999. Valproate and carbamazepine increase prefrontal dopamine release by 5-HT_{1A} receptor activation. *Eur J Pharmacol* 380:R1-R3.
- 15) Kinon BJ, Basson BR, Gilmore JA, Tollefson GD. 2001. Long-term olanzapine treatment: weight change and weight-related health factors in schizophrenia. *J Clin Psychiatry* 62:92-100.
- 16) Li XM, Perry KW, Wong DT, Bymaster FP. 1998. Olanzapine increases *in vivo* dopamine and norepinephrine release in rat prefrontal cortex, nucleus accumbens and striatum. *Psychopharmacology* 136:153-161.
- 17) Meehan K, Wang H, David SR, Nisivoccia JR, Jones B, Beasley CM, Feldman PD, Mintzer JE, Beckett LM, Breier A. 2002. Comparison of rapidly acting intramuscular olanzapine, lorazepam, and placebo: A double-blind, randomized study in acutely agitated patients with dementia. *Neuropsychopharmacology* 26(4):494-504.
- 18) Meehan K, Zhang F, David S, Tohen M, Janicak P, Small J, Koch K, Rizk R, Walker D, Tran P, Breier A. 2001. A double-blind, randomized comparison of the efficacy and safety of intramuscular injections of olanzapine, lorazepam, or placebo in treating acutely agitated patients diagnosed with bipolar mania. *J Clin Psychopharmacology* 21(4):389-397.
- 19) Moore NA, Calligaro DO, Wong DT, Bymaster F, Tye NC. 1993. The pharmacology of olanzapine and other antipsychotic agents. *Curr Opin Invest Drugs* 2(4):281-293.
- 20) Mukherjee S, Decina P, Bocola V, Saraceni F, Scapicchio P. 1996. Diabetes mellitus in schizophrenic patients. *Compr Psychiatry* 37(1):68-73.
- 21) Ray WA, Chung CP, Murray KT, Hall K, Stein CM. Atypical antipsychotic drugs and the risk of sudden cardiac death. *N Engl J Med* 2009; 360:225-35.
- 22) Regenold WT, Thapar RK, Marano C, Gavireni S, Kondapavuluru PV. 2002. Increased prevalence of type 2 diabetes mellitus among psychiatric inpatients with bipolar I affective and schizoaffective disorders independent of psychotropic drug use. *J Affect Disord* 70:19-26.
- 23) Robertson GS, Fibiger HC. 1996. Effects of olanzapine on regional c-Fos expression in rat forebrain. *Neuropsychopharmacology* 14(2):105-110.

- 24) Satterlee WG, Reams S, Burns P, Hamilton S, Tran P, Tollefson G. 1995. Olanzapine in elderly psychotic patients [résumé]. Dans : New Clinical Drug Evaluation Unit; 1995 June 2; Orlando, FL.
- 25) Schultz SK, Arndt S, Ho BC, Oliver SE, Andreasen NC. 1999. Impaired glucose tolerance and abnormal movements in patients with schizophrenia. *Am J Psychiatry* 156:640-642.
- 26) Stefanski R, Goldberg SR. 1997. Serotonin 5-HT₂ receptor antagonists: potential in the treatment of psychiatric disorders. *CNS Drugs* 5:388-409.
- 27) Stockton ME, Rasmussen K. 1996. Olanzapine, a novel atypical antipsychotic, reverses d-amphetamine-induced inhibition of midbrain dopamine cell. *Psychopharmacology* 124:50-56.
- 28) Stockton MD, Rasmussen K. 1996. Electrophysiological effects of olanzapine, a novel atypical antipsychotic, on A9 and A10 dopamine neurons. *Neuropsychopharmacology* 14(2):97-104.
- 29) Tohen M, Sanger TM, *et al.* For the Olanzapine HGEH Study Group. 1999. Olanzapine Versus Placebo in the Treatment of Acute Mania. *Am J Psychiatry* 156:702-709.
- 30) Tohen M, Jacobs TG, *et al.* For the Olanzapine HGGW Study Group. 2000. Efficacy of Olanzapine in Acute Bipolar Mania - A Double-Blind, Placebo Controlled Study. *Arch Gen Psychiatry* 57:841-849.
- 31) Tohen M, Chengappa KNR, *et al.* 2002. Efficacy of Olanzapine in Combination with Valproate or lithium in the Treatment of Mania in Patients Partially Nonresponsive to Valproate or Lithium Monotherapy. *Arch Gen Psychiatry* 59:62-69.
- 32) Tohen M. 2002. Olanzapine Versus Divalproex in the Treatment of Acute Mania. *Am J Psychiatry* 159:1011-1017.
- 33) Tohen M., Goldberg JF *et al.* 2003. A 12-Week, Double-blind Comparison of Olanzapine vs. Haloperidol in the Treatment of Acute Mania. *Arch Gen Psychiatry* 60:1218-1226.
- 34) Tohen M., Greil W., Calabrese J.R., Sachs G.S., Yatham L.N., Oerlinghausen B.M., Koukopoulos A., Cassano G.B., Grunze H., Licht R.W., Dell'Osso L., Evans A.R., Risser R. 2005. Olanzapine Versus Lithium in the Maintenance Treatment of Bipolar Disorder: A 12-Month, Randomized, Double-Blind, Controlled Clinical Trial. *Am J Psychiatry* 162:1281-1290.
- 35) Tohen M, Calabrese JR, Sachs GS, Banov MD, Detke HC, Risser R, Baker RW, Chou JC, Bowden CL. 2006. Randomized, Placebo-Controlled Trial of Olanzapine as Maintenance Therapy in Patients with Bipolar I Disorder Responding to Acute Treatment With Olanzapine. *Am J Psychiatry* 163: 247-256.

- 36) Tollefson GD. 1994. The next generation of antipsychotics [résumé]. Dans : XIXth Collegium Internationale Neuro-Psychopharmacologicum Congress; 1994 June 27 – July 1; Washington, DC.
- 37) Tollefson GD. 1994. Olanzapine: a novel antipsychotic with a broad spectrum profile. *Neuropsychopharmacology* 10(3) Suppl Pt 1:805S.
- 38) Tollefson GD, Sanger TM, Lu Y, Thieme ME. 1998. Depressive signs and symptoms in schizophrenia: a prospective blinded trials of olanzapine and haloperidol. *Arch Gen Psychiatry* 55:250-258.
- 39) Tran PV, Beasley CM, Dellva MA, Nel J, Shoshani D, Dossenbach M, Tuynman-Qua HG, Haski RR, Ngo TK, Tollefson GD. 1995. Clinical efficacy and safety of increasing doses of olanzapine: a new “atypical” antipsychotic agent [résumé]. Dans : New Clinical Drug Evaluation Unit Program; 1995 May 31-June 3; Orlando, FL.
- 40) Wood AJ, Beasley C, Tollefson G, Tran P. 1994. Efficacy of olanzapine in the positive and negative symptoms of schizophrenia [résumé]. *European Neuropsychopharmacology* 4(3):224.
- 41) Monographie de ZYPREXA ZYDIS (comprimés à dissolution orale d’olanzapine), Eli Lilly Canada Inc., Date de révision : le 29 janvier 2020 (Numéro de contrôle 232853).

**PARTIE III : RENSEIGNEMENTS POUR LE
CONSOMMATEUR**

MINT-OLANZAPINE ODT
Comprimés à dissolution orale d'olanzapine

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-OLANZAPINE ODT 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-OLANZAPINE ODT. Pour toute question au sujet de ce médicament, communiquez avec votre médecin ou votre pharmacien.

Conservez ces renseignements à proximité du médicament au cas où vous auriez besoin de les relire.

AU SUJET DE CE MÉDICAMENT

Le nom de votre médicament est MINT-OLANZAPINE ODT et il vous a été prescrit par votre médecin pour aider à soulager les symptômes qui vous dérangent. MINT-OLANZAPINE ODT peut contribuer à maîtriser vos symptômes et à réduire les risques de rechute. Bien que MINT-OLANZAPINE ODT ne puisse pas guérir vos symptômes, il peut vous aider à les contrôler tant que vous poursuivez votre traitement.

Les raisons d'utiliser ce médicament :

MINT-OLANZAPINE ODT est utilisé pour traiter les symptômes de la schizophrénie et des troubles psychotiques apparentés ainsi que ceux du trouble bipolaire.

Votre médecin vous a peut-être prescrit MINT-OLANZAPINE ODT pour d'autres raisons. Si vous voulez savoir pour quelle raison il vous a prescrit MINT-OLANZAPINE ODT, demandez-lui.

Les effets de ce médicament :

MINT-OLANZAPINE ODT appartient à la classe thérapeutique des antipsychotiques. MINT-OLANZAPINE ODT est utilisé pour traiter les symptômes de la schizophrénie et des troubles psychotiques apparentés ainsi que ceux du trouble bipolaire. La schizophrénie est caractérisée par des symptômes tels qu'hallucinations (perception de voix, bruits, choses, etc., alors qu'il n'y a rien à percevoir), idées délirantes, méfiance excessive, repli sur soi et absence d'émotion. La dépression, l'anxiété et la tension peuvent également être présentes. Les signes et symptômes de la manie liée au trouble bipolaire sont, entre autres, un sentiment d'invincibilité ou de grande puissance, une estime de soi exagérée, des pensées qui défilent, une fuite des idées, une réaction exagérée à ce que vous voyez ou entendez, une fausse interprétation des événements, un fonctionnement accéléré, un désir de parler très rapidement ou à voix très haute ou plus que d'habitude, une réduction du besoin de sommeil, un manque de jugement.

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

Ne prenez pas MINT-OLANZAPINE ODT si vous avez eu une réaction allergique à ce médicament ou aux ingrédients énumérés dans la rubrique « Les ingrédients non médicinaux importants » apparaissant plus loin. Les réactions allergiques possibles sont : éruption cutanée, démangeaisons, essoufflement ou enflure du visage, des lèvres ou de la langue.

L'ingrédient médicinal :

Les comprimés à dissolution orale MINT-OLANZAPINE ODT contiennent un ingrédient actif qui s'appelle olanzapine.

Les ingrédients non médicinaux :

MINT-OLANZAPINE ODT (Comprimés à dissolution orale) :
Les comprimés MINT-OLANZAPINE ODT contiennent les ingrédients inactifs suivants : aspartame, hydroxypropyl cellulose à faible substitution, stéarate de magnésium, mannitol, silice colloïdale anhydre et arôme de fraise.

Les formes posologiques :

MINT-OLANZAPINE ODT :

MINT-OLANZAPINE ODT (comprimés à dissolution orale) est offert aux concentrations de 5 mg, 10 mg, 15 mg et 20 mg.

MISES EN GARDE ET PRÉCAUTIONS

Importantes mises en garde et précautions

Des études portant sur divers médicaments du même groupe que MINT-OLANZAPINE ODT ont révélé que leur utilisation chez les personnes âgées ayant une démence était associée à un taux accru de décès. L'emploi de MINT-OLANZAPINE ODT n'est pas indiqué chez les personnes âgées ayant une démence.

Avant de commencer à prendre MINT-OLANZAPINE ODT et afin d'obtenir les meilleurs résultats possibles, vous devez avertir votre médecin si :

- vous êtes enceinte ou planifiez de l'être
- vous allaitez ou planifiez d'allaiter
- vous avez eu des réactions allergiques à tout médicament déjà pris pour traiter votre maladie
- vous avez le diabète ou des antécédents familiaux de diabète
- vous avez des antécédents de problèmes affectant vos battements cardiaques ou des problèmes cardiaques
- vous avez des antécédents d'accident vasculaire cérébral ou d'hypertension
- vous présentez des facteurs de risque de formation de caillots sanguins, y compris les facteurs suivants : antécédents familiaux de formation de caillots sanguins, âge de plus de 65 ans, tabagisme, obésité, chirurgie majeure récente (comme une arthroplastie de la hanche ou du genou), immobilité en raison d'un voyage en avion ou pour une autre raison, prise de contraceptifs oraux (« la pilule »)
- vous fumez
- vous avez déjà perdu connaissance ou avez eu des crises convulsives

- vous prenez d'autres médicaments (vendus avec ou sans ordonnance)
- vous buvez de l'alcool ou prenez de la drogue
- vous faites des exercices physiques intenses ou travaillez dans un endroit ensoleillé ou chaud
- vous avez déjà eu un problème de foie, une hépatite ou un jaunissement de la peau et des yeux (jaunisse)
- vous avez un problème de prostate
- vous avez un blocage intestinal (iléus paralytique)
- vous avez une tension élevée dans l'œil (glaucome)
- vous ne pouvez pas prendre de phénylalanine car MINT-OLANZAPINE ODT contient de l'aspartame, une source de phénylalanine.

Il est important pour votre médecin de connaître ces renseignements avant qu'il vous prescrive un médicament et en détermine la posologie.

Effets sur les nouveau-nés :

Dans certains cas, les poupons nés de mères traitées par MINT-OLANZAPINE ODT durant la grossesse ont présenté des symptômes graves qui ont nécessité leur hospitalisation. Les symptômes peuvent parfois se résorber spontanément. Rendez-vous immédiatement à l'urgence si votre nouveau-né a de la difficulté à respirer, s'il est trop somnolent, s'il présente des raideurs musculaires ou un manque de tonus musculaire (comme une poupée de chiffon), s'il a des tremblements ou des troubles de l'alimentation.

INTERACTIONS AVEC CE MÉDICAMENT

Vous devez avertir tous les médecins, dentistes et pharmaciens consultés que vous prenez MINT-OLANZAPINE ODT.

Avant qu'un médecin ou un pharmacien vous donne tout autre médicament, avertissez-le que vous prenez MINT-OLANZAPINE ODT.

La prise simultanée de MINT-OLANZAPINE ODT et des médicaments suivants peut causer de la somnolence :

- médicaments traitant l'anxiété ou aidant à dormir.
- médicaments traitant la dépression.

L'effet de l'alcool peut être accentué si on en prend pendant le traitement par MINT-OLANZAPINE ODT. On recommande donc de NE PAS prendre d'alcool pendant le traitement par MINT-OLANZAPINE ODT.

Vous devez parler à votre médecin si vous prenez de la fluvoxamine (un antidépresseur), du kétoconazole (un antifongique), ou de la ciprofloxacine (un antibiotique), étant donné que ces médicaments peuvent augmenter les concentrations de l'olanzapine dans votre sang.

Vous devez aussi avertir votre médecin si vous prenez de la carbamazépine, étant donné qu'elle pourrait réduire les concentrations de MINT-OLANZAPINE ODT dans votre sang et en diminuer ainsi l'efficacité.

Si vous prenez MINT-OLANZAPINE ODT, ne prenez d'autres

médicaments que si votre médecin vous dit que vous pouvez le faire. NE DONNEZ PAS MINT-OLANZAPINE ODT à d'autres personnes. C'est à vous qu'il a été prescrit.

UTILISATION APPROPRIÉE DE CE MÉDICAMENT

Dose habituelle :

Vous devez prendre MINT-OLANZAPINE ODT comme votre médecin l'a prescrit (la bonne dose, chaque jour), en fonction de votre situation particulière. Votre médecin peut augmenter ou diminuer la dose selon l'effet obtenu.

MINT-OLANZAPINE ODT ne guérit pas votre maladie, mais en soulage les symptômes. Si vos symptômes diminuent ou disparaissent, c'est sans doute parce que votre traitement est efficace. Cependant, des études ont démontré qu'après avoir arrêté le traitement, environ 2 patients sur 3 ont une rechute, soit plus du double des rechutes qui surviennent chez les patients qui continuent leur traitement, d'où l'importance de continuer à prendre MINT-OLANZAPINE ODT même si les symptômes ont diminué ou disparu. Le traitement par MINT-OLANZAPINE ODT doit donc être poursuivi aussi longtemps que vous et votre médecin croyez qu'il est efficace.

Instructions : manipulation appropriée des comprimés

MINT-OLANZAPINE ODT :

MINT-OLANZAPINE ODT doit être manipulé avec précaution en s'assurant d'avoir les mains sèches.



Veillez suivre les instructions ci-dessous :

1. Détachez une alvéole de la plaquette en déchirant le long de la ligne pointillée.
2. Retirez soigneusement la pellicule d'aluminium à l'endos.
3. Soulevez avec soin le comprimé en poussant le dessous de l'alvéole.
4. En évitant de toucher le comprimé avec vos mains, placez le comprimé directement dans votre bouche. Il commence à se dissoudre dans la bouche en quelques secondes. Vous pouvez également mettre le comprimé directement dans un plein verre ou une pleine tasse d'eau, de lait, de café, de jus d'orange ou de jus de pommes. Mélangez et buvez immédiatement tout le liquide.

Surdose :

En cas de surdose, communiquez immédiatement avec un professionnel de la santé, le service des urgences d'un hôpital ou le centre antipoison de la région, même si vous ne présentez pas de symptômes.

Montrez au professionnel de la santé votre **boîte** de comprimés, même si vous n'avez pas de malaise ni de signes d'intoxication.

Les signes les plus courants si vous avez pris une trop grande quantité de MINT-OLANZAPINE ODT sont une somnolence et un trouble de la parole.

Dose oubliée :

La dose prescrite doit être prise à la même heure chaque jour. Si vous oubliez de prendre votre dose de MINT-OLANZAPINE ODT pendant quelques heures, prenez-la quand même. Par contre, si presque toute la journée est passée, attendez le lendemain pour prendre votre dose à l'heure habituelle. Essayez de ne plus sauter de jours. **Ne doublez pas votre dose.**

PROCÉDURES À SUIVRE EN CE QUI CONCERNE LES EFFETS SECONDAIRES

MINT-OLANZAPINE ODT, comme d'autres médicaments, peut entraîner des effets indésirables. Ils sont généralement légers et temporaires, mais certains, plus graves, peuvent nécessiter une intervention médicale. Un grand nombre d'effets indésirables dépendent de la dose prise, d'où l'importance de ne pas dépasser la dose prescrite. Les effets indésirables les plus courants de MINT-OLANZAPINE ODT sont :

- somnolence
- prise de poids
- étourdissements
- augmentation de l'appétit
- rétention d'eau
- constipation
- sécheresse de la bouche
- difficulté à rester immobile (acathisie)
- chute de la tension artérielle lorsqu'on passe de la position couchée ou assise à la position debout.

Des cas de bégaiement (parole hésitante) et d'augmentation de la salivation (ptyalisme) ont été signalés à de rares occasions. Avertissez votre médecin en cas d'apparition de tout symptôme qui vous inquiète, même si ce symptôme ne vous semble pas être dû au médicament ou n'apparaît pas dans la liste ci-dessus.

En raison du risque de somnolence ressentie par certaines personnes, vous devez éviter de conduire un véhicule ou d'utiliser des machines jusqu'à ce que vous sachiez quels effets MINT-OLANZAPINE ODT produit sur vous. Des étourdissements surviennent parfois en début de traitement, surtout lorsqu'on se lève d'une position couchée ou assise. Cet effet disparaît habituellement lorsque vous aurez pris MINT-OLANZAPINE ODT pendant quelques jours.

Employés à long terme chez la femme, certains médicaments de ce type peuvent causer une sécrétion de lait ou une irrégularité des menstruations. L'emploi à long terme chez l'homme a donné lieu, dans de rares cas, à un développement exagéré des glandes mammaires (seins). Des résultats anormaux des tests de la fonction du foie ont également été signalés à l'occasion.

Avant d'instaurer un traitement par MINT-OLANZAPINE ODT, le médecin doit vérifier votre poids et le surveiller régulièrement tout au long du traitement.

Il doit également procéder à des analyses sanguines avant d'instaurer MINT-OLANZAPINE ODT. Le médecin surveillera la glycémie et le nombre de globules blancs qui luttent contre les infections. Il continuera de surveiller les résultats des analyses sanguines pour toute la durée du traitement.

En cas de taux élevés de prolactine (mesurés par une analyse sanguine) et d'une affection nommée hypogonadisme, vous pourriez présenter un risque accru de fractures osseuses en fonction de l'ostéoporose autant chez l'homme que chez la femme.

Ces effets indésirables possibles ne doivent pas vous inquiéter. Le risque est faible et, lorsque ces effets se manifestent, ils sont habituellement légers et temporaires.

Le tableau ci-dessous tient compte des données issues des essais cliniques contrôlés par placebo et des données recueillies après commercialisation.

EFFETS SECONDAIRES GRAVES : FRÉQUENCE ET PROCÉDURES À SUIVRE

Symptôme / effet	Appelez votre professionnel de la santé		Cessez de prendre ce médicament et sollicitez des soins médicaux immédiats
	Seulement pour les effets secondaires graves	Dans tous les cas	
Fréquent			
Apparition ou aggravation de la constipation		✓	
Peu fréquent			
Pouls lent ¹		✓	
Rare			
Inflammation du foie [symptômes de fièvre, teinte jaunâtre de la peau ou des yeux, urines foncées, faiblesse, douleur abdominale, nausées, vomissements, perte d'appétit, démangeaisons] ²		✓*	
Faible nombre de globules blancs dans le sang [symptômes d'infection, tels que rhume, symptômes pseudogrippaux, fièvre, mal de gorge, ainsi que faiblesse ou malaise général] ²		✓	
Éruption cutanée ² (voir aussi Réaction allergique ci-dessous)	✓		
Crises convulsives [ex. perte de connaissance avec tremblement incontrôlable] ²			✓*
Très rare			

EFFETS SECONDAIRES GRAVES : FRÉQUENCE ET PROCÉDURES À SUIVRE

Symptôme / effet	Appelez votre professionnel de la santé		Cessez de prendre ce médicament et sollicitez des soins médicaux immédiats
	Seulement pour les effets secondaires graves	Dans tous les cas	
Réaction allergique [symptômes, entre autres, d'éruption cutanée, urticaire, enflure, difficulté à respirer] ²			✓*
Avoir facilement des contusions (des bleus), saignement excessif ²		✓	
Forte fièvre, rigidité musculaire, pouls rapide, transpiration excessive, pouls irrégulier ^{1,2}			✓*
Soif et faim excessives, miction fréquente ^{1,2}		✓	
Secousses musculaires ou mouvements anormaux de la face ou de la langue ²		✓*	
Caillots sanguins : enflure, douleur et rougeur dans un bras ou une jambe et possible chaleur au toucher. Vous pourriez présenter soudainement une douleur à la poitrine, une difficulté à respirer et des palpitations cardiaques ² .			✓
Inflammation du pancréas [symptômes de douleur abdominale intense, fièvre, nausées, vomissements] ²			✓
Érection prolongée (plus de 4 heures) et douloureuse du pénis ²			✓
Faiblesse soudaine ou engourdissement du visage, des bras ou des jambes et troubles de la parole ou de la vue ³			✓*
Urines très foncées (couleur de thé), sensibilité ou douleur musculaire ²			✓
Réactions cutanées graves (syndrome d'hypersensibilité médicamenteuse [syndrome DRESS]): éruption cutanée ou rougeur qui évoluent vers une éruption cutanée diffuse se caractérisant par des ampoules, une peau qui pèle, une enflure des ganglions lymphatiques et de la fièvre			✓

¹ Provient de la base de données des essais cliniques.

² Provient des réactions indésirables signalées après commercialisation.

³ Provient des données issues de 5 essais cliniques contrôlés par placebo menés chez des personnes âgées ayant une psychose liée à une démence.

* Si vous pensez avoir ces effets indésirables, il est important de consulter immédiatement votre médecin.

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

COMMENT CONSERVER LE MÉDICAMENT

Tous les médicaments doivent être gardés hors de la portée des enfants. Conservez MINT-OLANZAPINE ODT dans son contenant d'origine à la température ambiante, dans un endroit sec et à l'abri de la lumière directe. La date de péremption (date limite d'utilisation) est indiquée sur l'étiquette du contenant. Après cette date, n'utilisez plus ce médicament. Retournez ce qui reste à votre pharmacien et faites de même lorsque vous arrêtez de prendre MINT-OLANZAPINE ODT sur ordre du médecin.

Déclaration des effets secondaires

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

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

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

POUR DE PLUS AMPLES RENSEIGNEMENTS

Pour en savoir davantage au sujet de MINT-OLANZAPINE ODT, 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 sur le médicament pour le patient. 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, ou peut être obtenu en téléphonant au 1-877-398-9696.

Ce dépliant a été rédigé par Mint Pharmaceuticals Inc., Mississauga, ON L5T 2M3.

Dernière révision : Le 8 février 2021