

Monographie de produit
Avec Renseignements destinés aux patient·e·s

PrMINT-LEVOCARB

Comprimés de lévodopa et de carbidopa

Pour usage oral

Comprimés, 100 mg / 10 mg, 100 mg / 25 mg, 250 mg / 25 mg (lévodopa / carbidopa)

Norme maison

Antiparkinsonien

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

Date d'approbation initiale :
23 SEP 2016

Date de révision :
23 JUIN 2026

Numéro de contrôle de la présentation : 305184

RÉCENTES MODIFICATIONS IMPORTANTES DE L'ÉTIQUETTE

Aucun au moment de la dernière autorisation.

TABLEAU DES MATIÈRES

Certaines sections ou sous-sections qui ne s'appliquaient pas au moment de la plus récente monographie de produit autorisée ne sont pas indiquées.

Récentes modifications importantes de l'étiquette.....	2
Tableau des matières.....	2
Partie 1 : Renseignements pour le professionnel de la santé.....	4
1 Indications.....	4
1.1 Enfants.....	4
1.2 Personnes âgées.....	4
2 Contre-indications	4
3 Encadré sur les mises en garde et précautions importantes	5
4 Posologie et administration	6
4.1 Considérations posologiques	6
4.2 Dose recommandée et modification posologique.....	7
4.4 Administration.....	8
4.5 Dose oubliée.....	8
5 Surdosage.....	9
6 Formes pharmaceutiques, teneurs, composition et conditionnement	9
7 Mises en garde et précautions	10
7.1 Populations particulières.....	13
7.1.1 Grossesse.....	13
7.1.2 Allaitement	13
7.1.3 Enfants et adolescents.....	13
7.1.4 Personnes âgées.....	13
8 Effets indésirables	13
8.1 Aperçu des effets indésirables	14
8.2 Effets indésirables observés dans les essais cliniques	14
8.3 Effets indésirables peu courants observés au cours des essais cliniques	14
8.4 Résultats de laboratoire anormaux: hématologique, chimie clinique et autres données quantitatives.....	16

8.5	Effets indésirables observées après la mise en marché.....	16
9	Interactions médicamenteuses	16
9.1	Interactions médicamenteuses graves	16
9.2	Aperçu des interactions médicamenteuses	17
9.3	Interactions médicament-comportement	17
9.4	Interactions médicament-médicament.....	17
9.5	Interactions médicament-aliment.....	19
9.6	Interactions médicament-plante médicinale	19
9.7	Interactions médicament-tests de laboratoire	19
10	Pharmacologie clinique.....	19
10.1	Mode d'action	20
10.2	Pharmacodynamie.....	20
10.3	Pharmacocinétique.....	21
11	Conservation, stabilité et mise au rebut.....	23
12	Instructions particulières de manipulation du produit.....	23
	Partie 2 : Renseignements scientifiques	24
13	Renseignements pharmaceutiques	24
14	Essais cliniques	25
14.1	Essais cliniques par indication	25
14.2	Études de biodisponibilité comparatives	25
15	Microbiologie	28
16	Toxicologie non clinique	28
17	Monographies de référence	31
	Renseignements destinés aux patient·e·s.....	32

Partie 1 : Renseignements pour le professionnel de la santé

1 Indications

MINT-LEVOCARB (comprimés de lévodopa et carbidopa) est indiqué dans le traitement de la maladie de Parkinson.

MINT-LEVOCARB n'est pas recommandé pour le traitement des réactions extrapyramidales d'origine médicamenteuse.

1.1 Enfants

Enfants (moins de 18 ans) : L'innocuité et l'efficacité de lévodopa et carbidopa chez les patients pédiatriques n'ont pas été établies, par conséquent, Santé Canada n'a pas autorisé une indication chez les enfants.

1.2 Personnes âgées

Personnes âgées (≥ 65 ans) : Les données tirées des études cliniques et de l'expérience avec les associations de carbidopa et de lévodopa laissent entendre que l'utilisation de ces produits chez les personnes âgées n'entraîne aucune différence en matière d'innocuité ou d'efficacité (voir [4.2 Posologie recommandée et modification posologique](#)).

2 Contre-indications

MINT-LEVOCARB est contre-indiqué chez les patients :

- hypersensibles à ce médicament ou à l'un des ingrédients de la préparation, incluant les ingrédients non médicinaux, ou à un composant du contenant. Pour obtenir la liste complète des ingrédients, voir la section [6 Formes pharmaceutiques, teneurs, composition et conditionnement](#) connaître la liste complète des ingrédients.
- qui prennent des inhibiteurs non sélectifs de la monoamine-oxydase (MAO). Il faut interrompre l'administration de ces inhibiteurs au moins deux semaines avant d'entreprendre un traitement par MINT-LEVOCARB. MINT-LEVOCARB peut être administré en association avec un inhibiteur sélectif de la MAO de type B (p. ex. le chlorhydrate de sélégiline) (voir [9.4 Interactions médicament-médicament](#)) à la dose recommandée par le fabricant, qui maintient la spécificité pour la MAO de type B.
- dont les épreuves de laboratoire ou les signes cliniques indiquent la présence d'une maladie non compensée d'origine cardiovasculaire, endocrinienne, hématologique, hépatique, pulmonaire (y compris l'asthme bronchique) ou rénale
- atteints d'un glaucome à angle fermé.

- chez qui une amine sympathomimétique est contre-indiquée (p. ex. épinéphrine, norépinéphrine ou isoprotérénol).
- qui présentent des lésions cutanées suspectes non diagnostiquées ou des antécédents de mélanome, étant donné que la lévodopa peut accélérer l'évolution d'un mélanome malin.

3 Encadré sur les mises en garde et précautions importantes

Mises en garde et précautions importantes

- **Endormissement soudain**

Les patients traités par lévodopa et carbidopa et d'autres agents dopaminergiques ont signalé des épisodes d'endormissement soudain pendant la pratique de leurs activités quotidiennes, comme la conduite d'un véhicule; ces épisodes ont parfois causé des accidents. Même si certains de ces patients ont signalé ressentir de la somnolence lors du traitement par lévodopa et carbidopa, d'autres n'ont présenté aucun signe avant-coureur, comme une somnolence excessive, et ils étaient convaincus d'avoir été vigilants juste avant l'épisode d'endormissement.

Les médecins doivent mettre en garde leurs patients au sujet des cas signalés d'endormissement soudain, en se rappelant que ces épisodes NE surviennent PAS uniquement au début du traitement. On doit aviser les patients que les cas d'endormissement soudain sont survenus sans signe avant-coureur. Il faut aussi leur poser des questions précises sur les facteurs qui pourraient accroître le risque associé à MINT-LEVOCARB, comme la prise concomitante d'autres médicaments ou la présence de troubles du sommeil. Étant donné les cas signalés de somnolence et d'endormissement soudain (pas nécessairement précédé de somnolence), les médecins doivent informer les patients sur les risques liés à l'utilisation de machines dangereuses (y compris la conduite de véhicules) lors du traitement par MINT-LEVOCARB. Il faut informer les patients qu'en cas de somnolence ou d'endormissement soudain, ils doivent éviter de conduire ou de faire fonctionner des machines et communiquer immédiatement avec leur médecin.

Des épisodes d'endormissement pendant la pratique d'activités quotidiennes ont également été signalés chez des patients qui prenaient d'autres agents dopaminergiques; les symptômes pourraient donc ne pas être atténués par la substitution de ces produits.

Même si la réduction de la dose diminue nettement le degré de somnolence, on ne dispose pas de données suffisantes pour établir que la réduction de la dose éliminera les épisodes d'endormissement pendant la pratique des activités quotidiennes.

La cause précise de ce type d'épisode est actuellement inconnue. On sait que de

nombreux patients atteints de la maladie de Parkinson présentent des modifications de la structure de leur sommeil, ce qui entraîne une somnolence diurne excessive ou des assoupissements spontanés, et que les agents dopaminergiques entraînent également de la somnolence.

4 Posologie et administration

4.1 Considérations posologiques

- Afin de réduire l'incidence des effets indésirables et d'obtenir un effet thérapeutique maximal, le traitement avec MINT-LEVOCARB doit être adapté à chaque cas particulier et adapté continuellement aux besoins du patient en tenant compte de sa tolérance au traitement. On devrait toujours avoir à l'esprit que la fenêtre thérapeutique de MINT-LEVOCARB est plus étroite que celle de la lévodopa seule à cause de sa plus grande puissance par milligramme. Ainsi, l'ajustement de la posologie doit être très graduel et les intervalles posologiques recommandés ne devraient habituellement pas être dépassés. Toute manifestation de mouvements involontaires devrait être considérée comme un signe de toxicité et de surdosage induits par la lévodopa, dictant une réduction de la dose. Le traitement devrait, par conséquent, viser un effet thérapeutique maximal sans provoquer de dyskinésie.
- Lorsqu'un traitement avec la lévodopa seule est remplacé par MINT-LEVOCARB, il faut interrompre l'administration de la lévodopa au moins 12 heures avant le début du traitement avec MINT-LEVOCARB. Le traitement au moyen de MINT-LEVOCARB devrait être amorcé à une dose qui correspond à environ 20 % de la dose antérieure de lévodopa. ([voir 4.2 Dose recommandée et modification posologique, Adultes, Traitement initial chez les patients qui prennent de la lévodopa](#))
- Bien que l'administration de carbidopa permette de maîtriser la maladie de Parkinson avec des doses beaucoup plus faibles de lévodopa, il n'y a actuellement aucun effet bénéfique évident autre que la réduction des nausées et des vomissements, la possibilité d'augmenter plus rapidement la dose et une réponse plus graduelle à la lévodopa. La carbidopa ne réduit pas la fréquence des effets indésirables causés par l'action de la lévodopa sur le système nerveux central (SNC). Étant donné que la carbidopa permet à une quantité plus grande de lévodopa d'atteindre le cerveau, particulièrement quand les nausées et les vomissements ne sont plus un facteur limitant associé à la dose, certains effets indésirables sur le SNC (p. ex., la dyskinésie) peuvent survenir plus rapidement et à des doses plus faibles avec MINT-LEVOCARB qu'avec la lévodopa seule.
- Des études ont montré que les doses de carbidopa se situant entre 70 et 150 mg par jour sont nécessaires pour saturer la dopadécarboxylase périphérique. Le risque de nausées et de vomissements est plus élevé chez les patients qui prennent des doses quotidiennes de carbidopa inférieures à 70 mg. On ne dispose que de données limitées sur l'administration de doses quotidiennes totales de carbidopa supérieures à 200 mg.

4.2 Dose recommandée et modification posologique

Généralités

Les comprimés MINT-LEVOCARB contiennent selon un rapport de 4:1 (MINT-LEVOCARB à 100 mg/25 mg) ou de 10:1 (MINT-LEVOCARB à 100 mg/10 mg et à 250 mg/25 mg). On peut obtenir la dose optimale en administrant séparément ou simultanément des comprimés des deux rapports.

Adultes

Traitement initial chez les patients n'ayant pas pris de lévodopa

- La posologie recommandée est d'un comprimé MINT-LEVOCARB à 100 mg/25 mg trois fois par jour. Ce schéma posologique fournit 75 mg de carbidopa par jour. On peut augmenter la posologie avec prudence en ajoutant un comprimé tous les trois jours jusqu'à l'atteinte d'une posologie optimale qui n'entraîne pas de dyskinésies.
- Lorsque la posologie est augmentée pendant la période d'induction, il faut fractionner la dose, de préférence en au moins quatre prises par jour. S'il convient d'ajuster par la suite la posologie quotidienne consistant en six comprimés MINT-LEVOCARB à 100 mg/25 mg, les comprimés MINT-LEVOCARB à 100 mg/10 mg ou à 250 mg/25 mg peuvent être utilisés, au besoin, pour obtenir la dose optimale.
- En général, il ne faut pas administrer plus de 1 500 mg de lévodopa par jour. Chez certains patients plus sensibles à l'action de la lévodopa, y compris ceux qui sont atteints du syndrome parkinsonien de nature postencéphalitique, il importe d'ajuster la posologie avec prudence.

Traitement initial chez les patients qui prennent de la lévodopa

- L'administration de la lévodopa doit être interrompue au moins 12 heures avant le début du traitement par MINT-LEVOCARB. Il faut établir la dose de MINT-LEVOCARB qui permettra d'administrer environ 20 % de la dose quotidienne antérieure de lévodopa; le traitement peut commencer le lendemain matin du jour où le traitement par la lévodopa a été interrompu. Par exemple, si un patient reçoit 4 000 mg de lévodopa par jour, la dose de MINT-LEVOCARB, fractionnée en quatre à six prises, ne doit pas dépasser 750 mg de lévodopa par jour.
- Il faut utiliser les comprimés MINT-LEVOCARB à 100 mg/25 mg pour instaurer le traitement chez les patients ayant besoin d'une plus faible dose de lévodopa.

Ajustement de la posologie et dose d'entretien

- Le traitement doit être individualisé et ajusté en fonction de la réponse thérapeutique souhaitée. La dose quotidienne minimale de carbidopa doit se situer entre 70 et 100 mg. Si une dose supérieure de carbidopa est nécessaire, chaque comprimé MINT-LEVOCARB à

100 mg/10 mg peut être remplacé par un comprimé MINT-LEVOCARB à 100 mg/25 mg. Si une dose supérieure de lévodopa est nécessaire, un comprimé MINT-LEVOCARB à 100 mg/25 mg ou à 100 mg/10 mg doit être remplacé par un comprimé MINT-LEVOCARB à 250 mg/25 mg. Au besoin, la dose de MINT-LEVOCARB à 250 mg/25 mg peut être augmentée d'un comprimé par jour ou tous les deux jours, jusqu'à un maximum de huit comprimés par jour.

- MINT-LEVOCARB 100 mg/25 mg peut se révéler utile pour les patients qui n'ont besoin que d'une faible dose de lévodopa, p. ex., moins de 700 mg.
- Les données sont limitées concernant les doses quotidiennes totales (> 200 mg) de carbidopa.
- Étant donné que la réponse thérapeutique et les effets indésirables se manifestent plus rapidement au cours d'un traitement avec la lévodopa et la carbidopa qu'avec la lévodopa en monothérapie, il faut surveiller étroitement le patient pendant la période d'ajustement de la posologie. Les mouvements involontaires, en particulier, se manifestent plus rapidement avec la lévodopa et la carbidopa qu'avec la lévodopa seule. La présence de mouvements involontaires peut dicter une diminution de la dose. Chez certains patients, le blépharospasme peut constituer un signe précoce et utile de surdosage.
- D'après les données probantes actuelles, l'administration d'autres antiparkinsoniens standard peut être poursuivie lors du traitement par la lévodopa et la carbidopa, à condition d'ajuster la posologie en conséquence.
- Si une anesthésie générale s'avère nécessaire, le traitement par MINT-LEVOCARB peut être poursuivi tant que le patient peut boire ou prendre des médicaments par voie orale. Si le traitement est interrompu temporairement, la dose quotidienne habituelle peut être administrée dès que le patient est capable de prendre des médicaments par voie orale.
- On doit aviser les patients qui prennent MINT-LEVOCARB de ne pas prendre de lévodopa additionnelle sauf si elle est prescrite par un médecin.

Enfants (< 18 ans) : Santé Canada n'a pas autorisé d'indication chez les enfants.

Personnes âgées (> 65 ans) : Pour tous les patients, y compris les personnes âgées, la dose est personnalisée par ajustement (voir [4.1 Considérations posologiques](#); [4.2 Dose recommandée et modification posologique, Adultes](#)).

4.4 Administration

On doit aviser les patients d'avaler les comprimés MINT-LEVOCARB entiers avec des fluides, SANS les mâcher, les scinder ou les écraser.

4.5 Dose oubliée

Si une dose est oubliée, elle doit être administrée le plus tôt possible. S'il est presque temps

d'administrer la dose suivante, le comprimé oublié doit être omis et la dose suivante doit être administrée selon l'horaire habituel.

5 Surdosage

Le traitement du surdosage aigu avec MINT-LEVOCARB est fondamentalement le même que le traitement du surdosage aigu avec la lévodopa seule. Toutefois, la pyridoxine ne s'est pas révélée efficace pour inverser l'effet de MINT-LEVOCARB.

On doit recourir à des mesures de soutien générales. On doit administrer judicieusement des solutés intraveineux et maintenir une surveillance des voies respiratoires. Il importe de procéder à une surveillance électrocardiographique et d'observer attentivement toute manifestation d'arythmies. Si nécessaire, un traitement antiarythmique devra être administré. On ne doit pas négliger la possibilité de prise concomitante d'autres médicaments avec MINT-LEVOCARB. Il n'existe pas à ce jour de données sur le traitement du surdosage par dialyse; par conséquent, l'utilité de cette méthode dans les cas d'intoxication est inconnue.

Pour obtenir l'information la plus récente pour traiter une surdose présumée, communiquez avec le centre antipoison de votre région ou avec le numéro sans frais de Santé Canada, 1-844 POISON-X (1-844-764-7669).

6 Formes pharmaceutiques, teneurs, composition et conditionnement

Tableau – Formes pharmaceutiques, teneurs, composition et conditionnement

Voie d'administration	Forme posologique/teneur/composition	Ingrédients non médicinaux
orale	comprimé 100 mg / 10 mg 100 mg / 25 mg, 250 mg / 25 mg lévodopa / carbidopa	Cellulose microcristalline, crospovidone, stéarate de magnésium et amidon pré-gélatinisé. Les comprimés MINT-LEVOCARB 100/10 et MINT-LEVOCARB 250/25 contiennent également de la laque carmin d'indigo E132. Les comprimés MINT-LEVOCARB 100/25 renferment aussi de la laque jaune quinine E104.

Les comprimés MINT-LEVOCARB renferment de la lévodopa et de la carbidopa dans un rapport de 4:1 ou de 10:1.

Description

MINT-LEVOCARB, 100 mg/25 mg, contient 100 mg de lévodopa et 25 mg de carbidopa sous forme de carbidopa anhydre. Ces comprimés non enrobés, de forme ronde et de couleur jaune portent

l'inscription « C » d'un côté et « 19 » de l'autre. Ils sont offerts en flacons PEHD de 100 et de 500 comprimés.

MINT-LEVOCARB, 100 mg/10 mg, contient 100 mg de lévodopa et 10 mg de carbidopa sous forme de carbidopa anhydre. Ces comprimés non enrobés, de forme ronde et de couleur bleu pâle portent l'inscription « C » d'un côté et « 18 » de l'autre. Ils sont offerts en flacons de PEHD de 100 comprimés.

MINT-LEVOCARB, 250 mg/25 mg, contient 250 mg de lévodopa et 25 mg de carbidopa sous forme de carbidopa anhydre. Ces comprimés non enrobés, de forme ronde et de couleur bleu pâle portent l'inscription « C » d'un côté et « 20 » de l'autre. Ils sont offerts en flacons de PEHD de 100 comprimés.

7 Mises en garde et précautions

Voir [3 Encadré sur les mises en garde et précautions importantes](#).

Généralités

Activité physique : Les patients dont l'état de santé s'améliore pendant le traitement avec MINT-LEVOCARB devraient augmenter graduellement leur pratique d'activités physiques et le faire avec prudence, en tenant compte de tout autre problème de santé, dont l'ostéoporose et la thrombophlébite.

Cardiovasculaire

MINT-LEVOCARB devrait être administré avec prudence aux patients qui ont déjà subi un infarctus du myocarde ou qui présentent des arythmies auriculaires, nodales ou ventriculaires. Chez ces patients, il importe de surveiller étroitement la fonction cardiaque, particulièrement lors de la période d'ajustement de la posologie, dans un établissement où il est possible de dispenser des soins intensifs aux patients cardiaques.

Conduite de véhicules et utilisation de machines

Certains des effets secondaires rapportés avec MINT-LEVOCARB peuvent affecter chez certains patients la capacité de conduire un véhicule ou de faire fonctionner une machine.

Étant donné les cas rapportés de somnolence et d'endormissement soudain (pas nécessairement précédé de somnolence), les médecins devraient mettre en garde les patients et les prévenir d'être prudents lorsqu'ils conduisent un véhicule ou qu'ils font fonctionner une machine dangereuse lors du traitement avec MINT-LEVOCARB. On devrait informer les patients qu'en cas de somnolence ou d'endormissement soudain, ils doivent éviter de conduire ou de faire fonctionner des machines et communiquer immédiatement avec leur médecin (voir [3 Encadré sur les mises en garde et précautions importantes](#)).

Gastro-intestinal

Compte tenu du risque d'hémorragie au niveau des voies digestives supérieures, MINT-LEVOCARB devrait être administré avec prudence aux patients qui ont des antécédents d'ulcère gastro-duodéal.

Surveillance et analyses de laboratoire

Il est recommandé de procéder à des évaluations périodiques des fonctions hépatique, hématopoïétique, cardiovasculaire et rénale lors d'un traitement prolongé avec MINT-LEVOCARB.

MINT-LEVOCARB peut entraîner un résultat faussement positif lors de l'utilisation de bandelettes réactives pour le dosage de la cétonurie. L'emploi d'une méthode à la glucose-oxydase peut donner des résultats faussement négatifs de la mesure de la glycosurie. Il faudrait interpréter avec prudence les taux plasmatiques et urinaires de catécholamines et de leurs métabolites chez les patients qui reçoivent la lévodopa ou l'association lévodopa-carbidopa (voir [9.7 Interactions médicament-tests de laboratoire](#)).

Neurologique

Dyskinésie : Les mouvements involontaires dus à la lévodopa et le phénomène « *on-off* » (alternance d'épisodes de dyskinésie et de bradykinésie) peuvent survenir plus rapidement lors du traitement d'association.

Comme la lévodopa administrée seule, MINT-LEVOCARB peut occasionner des mouvements involontaires et des troubles psychiques. On croit que ces réactions sont dues à l'augmentation des concentrations de dopamine dans le cerveau après l'administration de la lévodopa. Parce que la carbidopa permet à une plus grande quantité de lévodopa d'atteindre le cerveau, ce qui favorise la formation d'une plus grande quantité de dopamine, une dyskinésie peut survenir plus rapidement et à des doses plus faibles avec MINT-LEVOCARB qu'avec la lévodopa seule. La survenue d'une dyskinésie peut dicter une diminution de la dose.

Crises convulsion : MINT-LEVOCARB devrait être utilisé avec prudence chez les patients qui ont des antécédents de convulsion, qui présentent un état associé à des convulsions ou chez qui le seuil de convulsion est abaissé.

Syndrome neuroleptique malin : Un groupe de symptômes ressemblant au syndrome neuroleptique malin et pouvant comprendre une rigidité musculaire, de la fièvre, une altération de la conscience, des modifications des facultés mentales, une instabilité du système nerveux autonome et une élévation des taux sériques de créatine-phosphokinase a été rapporté en association avec une réduction rapide de la dose, un retrait des antiparkinsoniens ou des modifications du traitement antiparkinsonien. Par conséquent, les patients devraient faire l'objet d'une surveillance attentive, particulièrement ceux qui prennent des neuroleptiques, lors de la réduction rapide de la posologie de MINT-LEVOCARB ou de l'interruption du traitement.

Ophtalmologique

Patients atteints de glaucome : MINT-LEVOCARB est contre-indiqué chez les patients atteints d'un glaucome à angle fermé (voir [2 Contre-indications](#)). Des cas de dilatation de la pupille ainsi que le déclenchement d'un syndrome de Horner latent ont été rapportés pendant le traitement avec la lévodopa. C'est pourquoi MINT-LEVOCARB doit être administré avec prudence aux patients atteints d'un glaucome chronique à angle ouvert. La pression intraoculaire doit être bien maîtrisée, et une surveillance étroite est requise afin de déceler tout changement dans la pression intraoculaire pendant le traitement.

Considérations périopératoires

Si une anesthésie générale s'avère nécessaire, le traitement avec MINT-LEVOCARB peut être poursuivi tant qu'il est permis au patient de prendre des liquides et des médicaments par voie orale. Si le traitement est interrompu temporairement, la dose habituelle devrait être administrée dès que le patient est en mesure de prendre un médicament par voie orale (voir la section [4.2 Dose recommandée et modification posologique](#)).

Psychiatrique

Dépression : Les patients soumis à ce traitement devraient faire l'objet d'une surveillance attentive afin de déceler tout signe de dépression avec tendance suicidaire, plus particulièrement les patients souffrant d'une psychose ou ayant des antécédents de psychose.

Modifications du comportement : On doit aviser les patients et les soignants de respecter les directives du médecin en matière de posologie. Les patients doivent faire l'objet d'une surveillance régulière en vue de déceler l'apparition de troubles du contrôle des impulsions. On doit informer les patients et les soignants du fait que des symptômes comportementaux liés aux troubles du contrôle des impulsions, notamment le jeu pathologique (ou compulsif), une hypersexualité, une augmentation de la libido, des achats compulsifs et une consommation immodérée ou compulsive d'aliments, ont été rapportés chez les patients traités contre la maladie de Parkinson au moyen d'agonistes dopaminergiques et/ou d'autres agents dopaminergiques, y compris de lévodopa et de carbidopa (voir la section [8.2 Effets indésirables observés dans les essais cliniques](#)). Un comportement de dépendance très rare lié au traitement dopaminergique substitutif, caractérisé par l'utilisation chez les patients de doses supérieures aux doses nécessaires pour obtenir une maîtrise des symptômes moteurs, a été décrit dans la littérature médicale ainsi que dans des rapports obtenus après la commercialisation. En présence de tels symptômes, il est recommandé de réévaluer le traitement.

Hallucinations : Les hallucinations et la confusion sont des effets indésirables connus du traitement avec des agents dopaminergiques, y compris la lévodopa. Les patients devraient être informés que des hallucinations (visuelles, pour la plupart) peuvent survenir.

Peau

Mélanome : MINT-LEVOCARB est contre-indiqué chez les patients atteints de lésions cutanées suspectes non-diagnostiquées ou qui ont des antécédents de mélanome, car la lévodopa pourrait activer un mélanome malin (voir [2 Contre-indications](#)). Des études épidémiologiques

ont montré que les patients atteints de la maladie de Parkinson présentent un risque plus élevé (de deux à environ six fois plus élevé) de développer un mélanome que la population générale. On n'a pas clairement établi si le risque accru observé était attribuable à la maladie de Parkinson ou à d'autres facteurs, tels les médicaments utilisés pour traiter la maladie de Parkinson. Pour ces raisons, on recommande aux patients et aux professionnels de la santé de procéder fréquemment et à intervalles réguliers à un examen dermatologique afin de dépister d'éventuels mélanomes lors d'un traitement avec MINT-LEVOCARB, peu importe l'indication pour laquelle ce produit est utilisé. Idéalement, les examens dermatologiques périodiques devraient être effectués par des personnes ayant les qualifications nécessaires (p. ex., par des dermatologues).

7.1 Populations particulières

7.1.1 Grossesse

Bien que les effets de MINT-LEVOCARB sur la grossesse et l'allaitement ne soient pas connus chez la femme, on a observé que la lévodopa et les associations de carbidopa et de lévodopa provoquent des malformations viscérales et squelettiques chez le lapin (voir la section [16 Toxicologie non clinique, Toxicologie pour la reproduction et le développement](#)). C'est pourquoi, chez la femme en âge de procréer, l'utilisation de MINT-LEVOCARB exige que les avantages prévus du produit en regard des risques éventuels pour la mère et le fœtus soient évalués attentivement.

7.1.2 Allaitement

On ne sait pas si la carbidopa est sécrétée dans le lait maternel. Lors d'une étude menée chez une femme qui allaitait atteinte de la maladie de Parkinson, on a noté que la lévodopa était sécrétée dans le lait maternel. Par conséquent, MINT-LEVOCARB ne devrait pas être administré aux femmes qui allaitent, sauf si les avantages prévus pour la mère l'emportent sur les risques possibles pour le nourrisson.

7.1.3 Enfants et adolescents

Enfants (moins de 18 ans) : L'innocuité de l'association lévodopa-carbidopa en comprimés à libération contrôlée chez les patients de moins de 18 ans n'a pas été établie, par conséquent, l'indication d'utilisation chez ces patients n'est pas autorisée par Santé Canada.

7.1.4 Personnes âgées

Personnes âgées (≥ 65 ans) : Les données tirées des études cliniques et de l'expérience avec les associations de carbidopa et de lévodopa laissent entendre que l'utilisation de ces produits chez les personnes âgées n'entraîne aucune différence en matière d'innocuité ou d'efficacité (voir [4.2 Posologie recommandée et modification posologique, Personnes âgées](#)).

8 Effets indésirables

8.1 Aperçu des effets indésirables

Les effets indésirables qui se produisent souvent chez les patients traités avec la lévodopa et la carbidopa sont ceux qui résultent de l'activité neuropharmacologique centrale de la dopamine; une réduction de la dose permet habituellement de les atténuer. Les effets indésirables les plus fréquemment observés lors du traitement avec la lévodopa et la carbidopa sont des dyskinésies, incluant les mouvements choréiformes, dystoniques et autres mouvements involontaires, ainsi que des nausées. Les contractions musculaires et le blépharospasme peuvent être interprétés comme un signe précoce de surdosage; une réduction de la dose peut alors être envisagée.

8.2 Effets indésirables observés dans les essais cliniques

Les essais cliniques sont menés dans des conditions très particulières. Les taux d'effets indésirables qui y sont observés ne reflètent pas nécessairement les taux observés en pratique, et ces taux ne doivent pas être comparés aux taux observés dans le cadre d'essais cliniques portant sur un autre médicament. Les informations sur les effets indésirables provenant d'essais cliniques peuvent être utiles pour déterminer et estimer les taux de réactions indésirables aux médicaments lors d'une utilisation réelle.

Les effets indésirables graves le plus couramment observés chez les patients traités avec lévodopa et carbidopa sont des dyskinésies, incluant les mouvements choréiformes, dystoniques et autres mouvements involontaires, ainsi que des nausées. D'autres effets indésirables graves pouvant survenir incluent des modifications des facultés mentales telles que l'idéation paranoïde, des épisodes de psychose, la dépression avec ou sans tendance suicidaire et la démence.

Des cas de convulsions ont été signalés; cependant, une relation de cause à effet avec la lévodopa et la carbidopa n'a pu être établie.

8.3 Effets indésirables peu courantes observées au cours des essais cliniques

Les autres effets qui ont été rapportés lors des études cliniques ou après la commercialisation du produit sont les suivants (voir aussi [8.5 Effets indésirables observées après la mise en marché](#)) :

Système sanguin et lymphatique : Leucopénie, anémie hémolytique et non hémolytique, thrombocytopénie, agranulocytose.

Cardiaque : Irrégularités cardiaques et/ou palpitations, hypotension, effets orthostatiques incluant des épisodes hypotensifs, hypertension, phlébite, syncope, douleur thoracique.

Gastro-intestinal : Vomissements, saignements gastro-intestinaux, développement d'un ulcère duodénal, diarrhée, salive foncée, constipation, dyspepsie, sécheresse de la bouche, altération du goût.

Troubles généraux et anomalies au site d'administration : Asthénie.

Système immunitaire : œdème de Quincke, urticaire

Métabolisme et nutrition : Anorexie.

Tissu musculo-squelettique et conjonctif : Maux de dos, douleurs aux épaules, crampes musculaires.

Tumeurs bénignes, malignes et non précisées (y compris kystes et polypes) : Mélanome malin (voir [2 Contre-indications](#); [7 Mises en garde et précautions, Peau, Mélanome](#)).

Système nerveux : Syndrome neuroleptique malin (voir la section [7 Mises en garde et précautions](#)), épisodes de bradykinésie (phénomène « on-off »), vertiges, somnolence, y compris, dans de très rares cas, une somnolence diurne excessive et des épisodes de sommeil soudain, paresthésies, maux de tête, insomnie, démence, agitation, confusion.

Psychiatrique : Épisodes psychotiques incluant des délires, des hallucinations et des idées paranoïaques, anomalies des rêves incluant des cauchemars, dépression avec ou sans développement de tendances suicidaires.

Rénal et urinaire : Urine foncée, mictions fréquentes, infection des voies urinaires.

Respiratoire : Dyspnée, infection des voies respiratoires supérieures.

Peau et des tissus sous-cutanés : Alopécie, éruption cutanée, augmentation de la transpiration, sueur foncée, prurit, lésions bulleuses (y compris réactions de type pemphigus).

Vasculaires : Purpura d'Henoch-Schönlein

D'autres effets indésirables ont été signalés avec la lévodopa seule et avec diverses formulations de lévodopa-carbidopa, et peuvent survenir avec MINT-LEVOCARB :

Cardiaque : Infarctus du myocarde.

Œil : Diplopie, vision floue, pupilles dilatées, crise oculogyre.

Gastro-intestinal : Sialorrhée, dysphagie, bruxisme, hoquet, douleurs et troubles abdominaux, flatulences, sensation de brûlure de la langue, douleurs gastro-intestinales, brûlures d'estomac.

Troubles généraux et affections au site d'administration : Fatigue, malaise, bouffées de chaleur, sensation de stimulation.

Métabolisme et nutrition : Prise ou perte de poids, œdème.

Tissu musculo-squelettique et conjonctif : Douleurs aux jambes, contractions musculaires.

Système nerveux : Diminution de l'acuité mentale, désorientation, ataxie, engourdissement,

augmentation du tremblement des mains, blépharospasme (qui peut être considéré comme un signe précoce de surdosage, une réduction de la dose peut être envisagée à ce moment-là), trismus, activation du syndrome de Horner latent, chutes et anomalies de la démarche, trouble extrapyramidal, troubles de la mémoire, neuropathie périphérique, évanouissement, enrouement.

Psychiatrique : Anxiété, euphorie, nervosité.

Rénal et urinaire : Rétention urinaire, incontinence urinaire, priapisme.

Respiratoire : Douleur pharyngée, toux, schémas respiratoires bizarres.

Peau : Bouffées congestives.

8.4 Résultats de laboratoire anormaux : hématologique, chimie clinique et autres données quantitatives

Les résultats anormaux des épreuves de laboratoire qui ont été rapportés concernent la phosphatase alcaline, l'ASAT, l'ALAT, la lactate déshydrogénase, la bilirubine, l'azote uréique sanguin, la créatinine, l'acide urique et des résultats positifs au test de Coomb.

On a rapporté une diminution du taux d'hémoglobine et de l'hématocrite, une augmentation de la glycémie ainsi que la présence de leucocytes, de bactéries et de sang dans l'urine.

Une diminution du nombre de leucocytes et du taux sérique de potassium ainsi que la présence de protéines et de glucose dans l'urine ont été rapportées lors de l'administration de lévodopa seule ou sous diverses formes d'associations avec la carbidopa. Ces manifestations pourraient survenir avec MINT-LEVOCARB.

8.5 Effets indésirables observés après la mise en marché

Voir aussi la section [8.3 Effets indésirables peu courantes observées au cours des essais cliniques](#).

Des cas de jeu pathologique (ou compulsif), d'augmentation de la libido, d'hypersexualité, d'achats compulsifs et de consommation immodérée ou compulsive d'aliments ont été rapportés après la commercialisation chez les patients traités avec des agonistes dopaminergiques et/ou d'autres agents dopaminergiques et, rarement, chez ceux traités avec la lévodopa, y compris l'association lévodopa-carbidopa (voir [7 Mises en garde et précautions, Psychiatrique, Modifications du comportement](#)).

9 Interactions médicamenteuses

9.1 Interactions médicamenteuses graves

Ne prenez pas MINT-LEVOCARB avec des inhibiteurs non sélectifs de la monoamine-oxydase (IMAO). Il faut cesser l'administration de ces inhibiteurs au moins deux semaines avant

l'instauration du traitement par MINT-LEVOCARB (voir [2 Contre-indications](#); [9.4 Interactions médicament-médicament](#)).

9.2 Aperçu des interactions médicamenteuses

Lorsque MINT-LEVOCARB est administré en concomitance avec d'autres médicaments, la prudence est de mise afin d'éviter les interactions médicamenteuses.

9.3 Interactions médicament-comportement

Voir la section [7 Mises en garde et précautions, Psychiatrique, Modifications du comportement](#).

9.4 Interactions médicament-médicament

Les médicaments apparaissant dans ce tableau sont fondés sur des rapports de cas ou des études sur les interactions médicamenteuses, ou encore sur les interactions potentielles en raison de l'ampleur ou de la gravité anticipée de l'interaction (ceux qui ont été recensés comme étant contre-indiqués).

Tableau 2 – Interactions médicament-médicament établies ou potentielles

Nom propre/ nom usuel	Source de preuve	Effet	Commentaire clinique
Antihypertenseurs	T	Une hypotension orthostatique symptomatique peut survenir lorsque MINT-LEVOCARB est ajouté au traitement de patients recevant des antihypertenseurs.	Il peut être nécessaire de régler la posologie des antihypertenseurs au début du traitement avec MINT-LEVOCARB.
Antagonistes des récepteurs D2 dopaminergiques (p. ex., phénothiazines, butyrophénones et rispéridone)	T	Peuvent réduire les effets thérapeutiques de la lévodopa. On a observé que la phénytoïne et la papavérine annulent les effets bénéfiques de la lévodopa chez les patients atteints de la maladie de Parkinson	Les patients qui prennent ces médicaments conjointement avec MINT-LEVOCARB doivent faire l'objet d'une surveillance attentive afin de déceler toute perte de l'effet antiparkinsonien.
Sélégiline	T	L'administration concomitante de sélégiline et de lévodopa-carbidopa peut être associée à une	MINT-LEVOCARB peut être administré en association avec un inhibiteur sélectif de la MAO de type B (p. ex., le chlorhydrate de sélégiline)

Nom propre/ nom usuel	Source de preuve	Effet	Commentaire clinique
		hypotension orthostatique grave, non imputable seulement à l'association lévodopa-carbidopa (voir la section 2 Contre-indications).	(voir 2 Contre-indications) à la dose recommandée par le fabricant, qui maintient la spécificité pour la MAO de type B.
Antidépresseurs tricycliques	T	De rares cas d'effets indésirables ont été signalés, y compris une hypertension et une dyskinésie, à la suite de l'utilisation d'antidépresseurs tricycliques en concomitance avec des préparations de lévodopa et de carbidopa.	Pour les patients recevant des inhibiteurs de la monoamine-oxydase, voir 2 Contre-indications ; 9.1 Interactions médicamenteuses graves .
Médicaments provoquant une déplétion de la dopamine (p. ex., la réserpine et la tétrabénazine)	T	Une diminution de la réponse du patient à la lévodopa est susceptible de se produire.	L'utilisation concomitante avec MINT-LEVOCARB n'est pas recommandée.
Isoniazide	T	L'isoniazide peut réduire les effets thérapeutiques de la lévodopa.	Une surveillance étroite est recommandée.
Anesthésiques	T		Quand une anesthésie générale est nécessaire, l'administration de MINT-LEVOCARB devrait être interrompue la veille au soir. Le traitement avec MINT-LEVOCARB peut toutefois être repris dès que le patient peut prendre des médicaments par voie orale.
Fer	EC	Des études ont démontré que le sulfate ferreux diminue la biodisponibilité de la carbidopa et/ou de la lévodopa. Étant donné que cette interaction peut être due à la	La pertinence clinique reste à établir.

Nom propre/ nom usuel	Source de preuve	Effet	Commentaire clinique
		formation de complexes médicament-fer, tout supplément de fer et toute multivitamine contenant du fer peuvent entraîner des effets similaires.	
Métoclopramide	T	Bien que le métoclopramide puisse accroître la biodisponibilité de la lévodopa en raison d'une augmentation de la vidange gastrique à laquelle il est associé, ce médicament peut également exercer un effet défavorable sur la maladie, en raison de ses effets antagonistes sur les récepteurs de la dopamine.	On recommande la prudence.

Légende : É = étude de cas; EC = essai clinique; T = théorique

9.5 Interactions médicament-aliment

Étant donné l'effet de compétition qui s'exerce entre la lévodopa et certains acides aminés, l'absorption de la lévodopa peut être entravée chez certains patients ayant un régime alimentaire riche en protéines.

9.6 Interactions médicament-plante médicinale

Aucune interaction avec des produits à base d'herbes médicinales n'a été établie.

9.7 Interactions médicament-tests de laboratoire

MINT-LEVOCARB peut entraîner un résultat faussement positif lors de l'utilisation de bandelettes réactives pour le dosage de la cétonurie. L'ébullition de l'échantillon urinaire ne modifie pas cette réaction. L'emploi d'une méthode à la glucose-oxydase peut donner des résultats faussement négatifs de la mesure de la glycosurie.

Des diagnostics erronés de phéochromocytome chez des patients recevant l'association lévodopa-carbidopa ont été rapportés dans de très rares cas. Il faudrait interpréter avec

prudence les taux plasmatiques et urinaires de catécholamines et de leurs métabolites chez les patients qui reçoivent la lévodopa ou l'association lévodopa-carbidopa.

10 Pharmacologie clinique

10.1 Mode d'action

Les symptômes de la maladie de Parkinson sont associés à une déplétion de dopamine dans le corps strié du cerveau. Or, l'administration de dopamine est inefficace dans le traitement de la maladie de Parkinson parce que cette substance ne franchit pas la barrière hémato-encéphalique. Par contre, la lévodopa, qui est le précurseur métabolique de la dopamine, franchit cette barrière et est transformée en dopamine au niveau des noyaux gris centraux. On croit que c'est le mécanisme par lequel la lévodopa soulage les symptômes de la maladie de Parkinson. La carbidopa, pour sa part, inhibe la décarboxylation de la lévodopa au niveau périphérique. Elle ne franchit pas la barrière hémato-encéphalique et n'affecte pas le métabolisme de la lévodopa dans le système nerveux central. Comme l'activité de la carbidopa sur la décarboxylase se limite à l'inhibition de cette enzyme dans les tissus périphériques, l'administration de la carbidopa avec la lévodopa augmente la quantité de lévodopa pouvant être transportée vers le cerveau. Le traitement au moyen d'une association de lévodopa et de carbidopa réduit d'environ 75 % à 80 % la quantité de lévodopa nécessaire pour obtenir un effet thérapeutique optimal, permet une réponse plus rapide au traitement et, enfin, diminue la fréquence des nausées, des vomissements et des arythmies cardiaques. L'association ne diminue pas toutefois les effets indésirables dus à l'action de la lévodopa sur le SNC.

10.2 Pharmacodynamie

La lévodopa, administrée par voie orale, est rapidement transformée en dopamine par décarboxylation dans les tissus périphériques, de sorte qu'un faible pourcentage seulement de la dose administrée est transporté sous forme inchangée jusqu'au SNC. C'est pourquoi de fortes doses de lévodopa sont nécessaires pour obtenir un effet thérapeutique satisfaisant même si elles provoquent souvent des nausées et d'autres effets indésirables, dont certains sont attribuables à la dopamine formée dans les tissus périphériques.

Le chlorhydrate de pyridoxine (vitamine B6), administré en doses orales de 10 mg à 25 mg, peut renverser les effets de la lévodopa en augmentant le taux de décarboxylation des acides aminés aromatiques. La carbidopa prévient cet effet de la pyridoxine.

Lévodopa : Les expériences pharmacologiques menées chez diverses espèces animales ont montré que la lévodopa produit une augmentation de l'activité motrice, du comportement agressif et de la vigilance reflétée par l'électroencéphalogramme. Toutefois, à l'occasion, des cas de sédation et d'ataxie ont été rapportés chez certaines espèces. En outre, chez l'animal, la lévodopa contrecarre les effets pseudoparkinsoniens induits par la réserpine. Les études cardiovasculaires menées chez le chien et le chat ont montré que la lévodopa augmente les taux de catécholamines dans le cerveau, phénomène déjà mis en évidence par une augmentation initiale suivie d'une diminution secondaire de la tension artérielle. Les variations de la tension artérielle semblent être liées aux modifications de la fonction rénale.

Carbidopa : En l'absence d'un précurseur d'amines biogènes, la carbidopa est principalement inerte sur le plan pharmacologique. En effet, elle n'exerce aucun effet sur la tension artérielle chez le chien en bonne santé ou souffrant d'hypertension neurogène ou rénale. Elle n'affecte pas non plus la fréquence cardiaque ni ne présente d'activité ganglionnaire, adrénergique, ou de propriétés anticholinergiques périphériques, et ne modifie pas l'excrétion rénale des électrolytes chez cette espèce. Chez la souris et le rat, la carbidopa n'affecte pas de manière appréciable la sécrétion gastrique, pas plus que la motilité de l'estomac ou du côlon. Ce composé ne contrecarre pas les convulsions induites par les électrochocs ou par le pentaméthylène tétrazole chez la souris; il n'exerce pas non plus d'effet analgésique ni ne modifie le comportement de renforcement à intervalle constant et à proportion constante chez le rat. On n'a pas observé d'effets comportementaux manifestes avec la carbidopa chez le singe rhésus, le chien, le rat, la souris ou le pigeon. Les doses utilisées lors de ces dernières expériences étaient supérieures aux doses nécessaires pour inhiber les décarboxylases des acides aminés aromatiques ou pour entraver l'action de la lévodopa. Les résultats d'études laissent croire qu'en doses suffisantes pour inhiber ces décarboxylases, la carbidopa administrée seule n'a pas d'effets appréciables sur les appareils cardiovasculaire et gastro-intestinal, ni sur le rein ou le système nerveux central.

Lévodopa et carbidopa en association : La lévodopa accroît l'activité motrice et l'irritabilité, et exerce un effet antagoniste sur l'hypothermie, la motilité réduite et la ptose induites par la réserpine chez la souris. L'administration préalable de carbidopa accroît de deux à six fois l'intensité de ces effets. Elle accroît également l'activité motrice accrue induite par la lévodopa chez le rat. Par contre, le traitement préalable avec la carbidopa entraîne une réduction significative des vomissements induits par la lévodopa chez le chien et le pigeon.

10.3 Pharmacocinétique

Absorption

À l'état d'équilibre, la biodisponibilité de la carbidopa provenant des comprimés de la carbidopa et la lévodopa est d'environ 99 % par rapport à l'administration concomitante de carbidopa et de lévodopa. Étant donné l'effet de compétition qui s'exerce entre la lévodopa et certains acides aminés, l'absorption de la lévodopa peut être entravée chez certains patients ayant un régime alimentaire riche en protéines.

En l'absence de carbidopa, la demi-vie plasmatique de la lévodopa est d'environ 50 minutes. Lorsque la carbidopa et la lévodopa sont administrées ensemble, la demi-vie de la lévodopa s'élève à environ 1,5 heure.

Chez le singe, l'administration de lévodopa par voie orale, une heure après l'administration d'une dose de carbidopa radiomarquée, n'a pas eu d'effet significatif sur l'absorption ou l'excrétion de la carbidopa. Les concentrations plasmatiques maximales de radioactivité ont été atteintes en même temps et ont diminué à la même vitesse que lorsque la carbidopa était administrée seule.

Distribution

Après l'administration simultanée de carbidopa et de lévodopa chez l'homme, les concentrations et la demi-vie plasmatiques de la lévodopa augmentent toutes les deux de façon marquée, comparativement à celles observées lors de l'administration de doses identiques de lévodopa en monothérapie, tandis que les concentrations plasmatiques de dopamine et d'acide homovanillique baissent ou restent les mêmes. Toutefois, les concentrations plasmatiques varient énormément d'un patient à l'autre.

Lévodopa et carbidopa en association : Dans les organes périphériques ainsi que dans la paroi des capillaires cérébraux, la décarboxylation limite la proportion d'une dose de lévodopa administrée qui peut atteindre les structures les plus internes du système nerveux central. Par conséquent, l'inhibition des décarboxylases des acides aminés aromatiques extracérébrales augmente l'accumulation de lévodopa dans le sang et accroît la quantité disponible de cet acide aminé vers le cerveau. Si les décarboxylases cérébrales, quant à elles, ne sont pas inhibées, une accumulation importante de dopamine se produit dans le cerveau. Ce mécanisme explique l'augmentation marquée des taux de dopa et de dopamine dans le cerveau, produite par l'administration concomitante de lévodopa et de carbidopa, car cette dernière ne pénètre pas dans les structures du système nerveux central, même à fortes doses.

La mesure de la distribution tissulaire de la radioactivité chez des rats sacrifiés une heure après l'administration intraveineuse d'une dose de 20 mg/kg de carbidopa marquée au ^{14}C a indiqué que la plus grande partie du produit se concentre, par ordre décroissant, dans les reins, les poumons, l'intestin grêle et le foie. Aucune trace de radioactivité n'a été mesurée dans le cerveau. Après l'administration orale de carbidopa radiomarquée à des sujets en bonne santé et à des sujets atteints de la maladie de Parkinson, des concentrations plasmatiques maximales de radioactivité ont été atteintes après deux à quatre heures dans le premier groupe, et après une heure et demie à cinq heures dans le second groupe.

Métabolisme

Lévodopa : Des études biochimiques *in vivo* et *in vitro* ont démontré que la lévodopa subit une décarboxylation dans plusieurs tissus, ce qui la transforme en dopamine. La lévodopa traverse la barrière hémato-encéphalique et augmente les taux de dopamine dans le cerveau. La dopamine ainsi produite peut alors être décomposée en acides dihydroxyphénylacétique et homovanillique, les deux principaux métabolites retrouvés dans l'urine. La dopamine peut aussi être transformée en noradrénaline, dont les deux principaux métabolites sont les acides vanillylmandélique et dihydroxymandélique.

Élimination

Dans des études de pharmacologie clinique, l'administration simultanée de carbidopa et de lévodopa a entraîné une plus grande excrétion urinaire de lévodopa, proportionnellement à l'excrétion de la dopamine, que l'administration des deux médicaments à des moments distincts.

La carbidopa n'est pas complètement absorbée chez le rat, le chien et le singe rhésus. Après

l'administration par voie orale d'une dose marquée au ^{14}C , le pourcentage de carbone radioactif excrété dans l'urine et les fèces étaient respectivement de 16 % et 52 % pour le rat, 66 % et 11 % pour le chien, et 40 % et 32 % pour le singe. L'urine contenait à la fois du médicament sous forme inchangée et des métabolites.

Après l'administration orale de carbidopa radiomarquée à des sujets en bonne santé et à des sujets atteints de la maladie de Parkinson, la quantité excrétée était à peu près égale dans l'urine et dans les fèces. La comparaison des métabolites urinaires recueillis chez les deux groupes a révélé que le médicament est métabolisé à parts égales chez l'un comme chez l'autre. Représentant 35 % de la radioactivité urinaire totale, le médicament sous forme inchangée est complètement excrété après sept heures. Par la suite, seuls subsistent des métabolites.

11 Conservation, stabilité et mise au rebut

Les comprimés doivent être conservés à une température ambiante (15 °C à 30 °C) dans un contenant fermé hermétiquement. Protéger de la lumière et de l'humidité.

12 Instructions particulières de manipulation du produit

Sans objet.

Partie 2 : Renseignements scientifiques

13 Renseignements pharmaceutiques

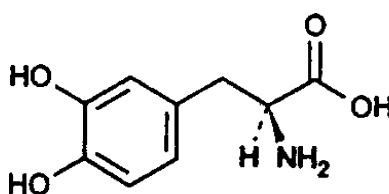
Substance pharmaceutique

Nom propre : Lévodopa

Nom chimique : (-)-3-(3,4-dihydroxyphényl)-L-alanine

Formule moléculaire et masse moléculaire : $C_9H_{11}NO_4$ et 197,2 g/mol

Formule de structure :



Propriétés physicochimiques : La lévodopa, un acide aminé aromatique, est un composé cristallin blanc, légèrement soluble dans l'eau.

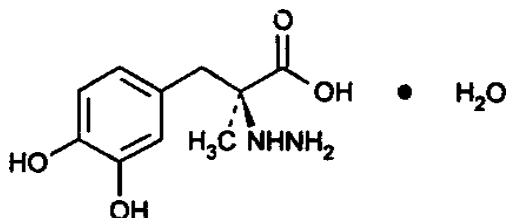
Nom propre : Carbidopa

Nom chimique : acide (-)-L- α -hydrazino-3,4-dihydroxy- α -méthylhydrocinnamique monohydraté

Formule moléculaire et masse moléculaire : $C_{10}H_{14}N_2O_4 \cdot H_2O$ et 244,3 g/mol

Le contenu du comprimé est exprimé en termes de carbidopa anhydre, qui présente un poids moléculaire de 226,3 g/mol.

Formule de structure :



Propriétés physicochimiques : La carbidopa, un inhibiteur de la décarboxylase des acides aminés aromatiques, est un composé cristallin blanc, légèrement soluble dans l'eau.

14 Essais cliniques

14.1 Essais cliniques par indication

Les données d'essais cliniques sur lesquelles on s'est appuyé pour l'autorisation de l'indication originale ne sont pas disponibles pour MINT-LEVOCARB (lévodopa et carbidopa en comprimés).

14.2 Études de biodisponibilité comparatives

Une étude de type croisée, à dose unique par voie orale et à répartition aléatoire, comportant deux traitements, deux périodes et deux séquences, a été menée à double insu auprès de volontaires adultes des deux sexes en bonne santé et à jeun pour comparer la bioéquivalence des comprimés MINT-LEVOCARB (lévodopa et carbidopa) à 250 mg/25 mg (Mint-Pharmaceuticals Inc.) et des comprimés ^{Pr}SINEMET^{MD} (lévodopa et carbidopa) à 250 mg/25 mg (Merck Canada Inc.). Les résultats provenant des 42 sujets inclus dans l'analyse statistique sont présentés dans les tableaux ci-dessous.

Pour la carbidopa :

Tableau 3 - Tableau résumant les données de biodisponibilité comparative

Carbidopa (1 x 250 mg lévodopa/25 mg carbidopa) Moyenne géométrique Moyenne arithmétique (CV%)				
Paramètre	À l'étude¹	Référence²	Rapport des moyennes géométriques (%)	Intervalle de confiance à 90 %
ASC _T (ng·h/mL)	148,42 162,58 (40,95)	166,02 183,46 (46,10)	89,4	81,34 - 98,3
ASC _I (ng·h/mL)	155,35 169,00 (39,25)	173,73 190,70 (44,64)	89,4	81,69 - 97,9
C _{max} (ng/mL)	38,56 41,83 (40,42)	41,91 46,01 (46,30)	92,0	84,23 - 100,5
T _{max} ³ (h)	2,50 (0,75 - 4,50)	2,00 (0,50 - 5,00)		
T _{1/2} ⁴ (h)	1,57 (22,30)	1,65 (30,98)		

¹ MINT-LEVOCARB (lévodopa et carbidopa) en comprimés à 250 mg/25 mg (Mint Pharmaceuticals Inc.).

² ^{Pr}SINEMET^{MD} (lévodopa et carbidopa) en comprimés à 250 mg/25 mg (Merck Canada Inc.).

³ Exprimé sous forme de médiane (intervalle) seulement.

⁴ Exprimée sous forme de moyenne arithmétique (CV %) seulement.

Pour la lévodopa :

Tableau 4 - Tableau résumant les données de biodisponibilité comparative

Lévodopa (1 x 250 mg lévodopa/25 mg carbidopa) Moyenne géométrique Moyenne arithmétique (CV%)				
Paramètre	À l'étude ¹	Référence ²	Rapport des moyennes géométriques (%)	Intervalle de confiance à 90 %
ASC _T (ng·h/mL)	5000,94 5130,03 (20,46)	5307,97 5388,31 (19,18)	94,3	91,3 - 97,6
ASC _I (ng·h/mL)	5076,31 5205,01 (20,28)	5372,31 5457,65 (18,93)	94,5	91,5 - 97,7
C _{max} (ng/mL)	2085,05 159,16 (27,66)	2062,59 2160,47 (31,61)	99,8	93,3 - 106,7
T _{max} ³ (h)	1,00 (0,25 - 4,00)	1,87 (0,25 - 4,50)		
T _{1/2} ⁴ (h)	1,57 (13,04)	1,59 (13,34)		

¹ MINT-LEVOCARB (lévodopa et carbidopa) en comprimés à 250 mg/25 mg (Mint Pharmaceuticals Inc.).

² PrSINEMET^{MD} (lévodopa et carbidopa) en comprimés à 250 mg/25 mg (Merck Canada Inc.).

³ Exprimé sous forme de médiane (intervalle) seulement.

⁴ Exprimée sous forme de moyenne arithmétique (CV %) seulement.

Une deuxième étude de type croisé, à dose unique par voie orale et à répartition aléatoire, comportant deux traitements, deux périodes et deux séquences, a été menée en double insu auprès de volontaires adultes des deux sexes en bonne santé et à jeun dans le but d'établir la bioéquivalence entre les comprimés MINT-LEVOCARB (lévodopa et carbidopa) dosés à 100 mg/25 mg (Mint Pharmaceuticals Inc.) et les comprimés PrSINEMET^{MD} (lévodopa et carbidopa) dosés à 100 mg/25 mg (Merck Canada Inc.). Les résultats provenant des 56 sujets inclus dans l'analyse statistique sont présentés dans les tableaux ci-dessous.

Pour la carbidopa :

Table 5 - Tableau résumant les données de biodisponibilité comparative

Carbidopa (1 x 100 mg lévodopa/25 mg carbidopa) Moyenne géométrique Moyenne arithmétique (CV%)				
Paramètre	À l'étude¹	Référence²	Rapport des moyennes géométriques (%)	Intervalle de confiance à 90 %
ASC _T (ng·h/mL)	217,89 236,51 (43,09)	219,94 238,58 (39,25)	99,1	92,2 - 106,4
ASC _I (ng·h/mL)	225,24 243,36 (42,09)	228,74 246,72 (37,93)	98,5	91,7 - 105,7
C _{max} (ng/mL)	53,189 58,461 (45,23)	53,558 58,565 (42,14)	99,3	91,7 - 107,6
T _{max} ³ (h)	2,330 (0,75 - 4,50)	2,330 (1,00 - 5,00)		
T _{1/2} ⁴ (h)	1,60 (22,28)	1,71 (41,95)		

¹ MINT-LEVOCARB (lévodopa et carbidopa) en comprimés à 100 mg/25 mg (Mint Pharmaceuticals Inc.).

² PrSINEMET^{MD} (lévodopa et carbidopa) en comprimés à 100 mg/25 mg (Merck Canada Inc.).

³ Exprimé sous forme de médiane (intervalle) seulement.

⁴ Exprimée sous forme de moyenne arithmétique (CV %) seulement.

Pour la lévodopa :

Table 6 - Tableau résumant les données de biodisponibilité comparative

Lévodopa (1 x 100 mg lévodopa et carbidopa/25 mg) Moyenne géométrique Moyenne arithmétique (CV%)				
Paramètre	À l'étude ¹	Référence ²	Rapport des moyennes géométriques (%)	Intervalle de confiance à 90 %
ASC _T (ng·h/mL)	2142,50 2219,60 (26,78)	2154,85 2231,44 (26,63)	99,4	96,1 - 102,9
ASC _I (ng·h/mL)	2217,58 2292,42 (25,95)	2246,43 2329,65 (27,45)	98,7	94,8 - 102,8
C _{max} (ng/mL)	1149,36 1221,52 (34,58)	955,98 1020,60 (38,49)	120,2	112,0 – 129,0
T _{max} ³ (h)	0,750 (0,17 - 2,33)	1,250 (0,33 - 3,33)		
T _{1/2} ⁴ (h)	1,53 (13,15)	1,68 (79,25)		

¹ MINT-LEVOCARB (lévodopa et carbidopa) en comprimés à 100 mg/25 mg (Mint Pharmaceuticals Inc.).

² PrSINEMET^{MD} (lévodopa et carbidopa) en comprimés à 100 mg/25 mg (Merck Canada Inc.).

³ Exprimé sous forme de médiane (intervalle) seulement.

⁴ Exprimée sous forme de moyenne arithmétique (CV %) seulement.

15 Microbiologie

Aucune information microbiologique n'est requise pour ce produit pharmaceutique.

16 Toxicologie non clinique

Toxicologie générale :

Toxicité aiguë : Le tableau qui suit résume les données sur la toxicité aiguë de la carbidopa et de la lévodopa administrées seules et en association. Les animaux sont généralement morts en l'espace de 12 heures avec la carbidopa et en 30 minutes avec la lévodopa. Avec l'association carbidopa-lévodopa, les animaux sont morts entre 30 minutes et 24 heures après l'administration de doses élevées. Par ailleurs, avec des doses plus faibles, il s'est écoulé jusqu'à 12 jours jusqu'à leur mort. La toxicité n'a pas diminué davantage, lors de l'administration du médicament selon un rapport supérieur à 1:3.

Tableau 7 - Sommaire des données portant sur la toxicité aiguë après administration par voie orale

Espèce	Sexe	DL50 mg/kg	Signes de toxicité
Carbidopa			
Rat (A et S)	F	4 810	Ptose, ataxie, diminution de l'activité.
Rat (A et S)	M	5 610	
Rat (N)	M et F	2 251	
Souris (A)	F	1 750	Ptose, ataxie, diminution de l'activité, bradypnée.
Lévodopa			
Rat (A)	F	2 260	Vocalisation, irritabilité, excitabilité, augmentation, suivie d'une diminution de l'activité.
Rat (A)	M	1 780	
Souris	F	1 460	
Carbidopa-lévodopa (1:1)			
Souris	M et F	1 930 ^{xx}	Érection de la queue, piloérection, ataxie, larmolement, augmentation de l'activité et de l'irritabilité, convulsions cloniques.
Carbidopa-lévodopa (1:3)			
Souris	M et F	3 270 ^{xx}	Comme ci-dessus.

^{xx} Somme des doses individuelles de carbidopa-lévodopa

A = Adulte

S = Sevré

N = Nourrisson

Les études sur les interactions médicamenteuses aiguës menées chez la souris ont montré que le traitement préalable avec des doses pharmacologiques (1 mg/kg) de mésylate de benztropine ou de chlorhydrate de trihexyphénidyle par voie orale n'a pas modifié la toxicité aiguë de la carbidopa, de la lévodopa ou d'une association de ces deux agents dans un rapport de 1:3.

Des doses plus élevées (de 24 à 184 mg/kg) ont augmenté la toxicité aiguë de la carbidopa et de l'association lévodopa-carbidopa, mais non celle de la lévodopa seule. Le traitement préalable avec un inhibiteur de la MAO (phénelzine) a augmenté de cinq fois la toxicité aiguë de l'association et de quatre fois la toxicité de la lévodopa, mais n'a pas affecté celle de la carbidopa. Une augmentation de la toxicité chez la souris femelle proviendrait de l'effet synergique entre l'amantadine et l'association carbidopa-lévodopa dans un rapport de 1:10. Aucune synergie n'a cependant été observée entre l'amantadine aux doses thérapeutiques et la carbidopa, la lévodopa ou une association de ces deux agents dans un rapport de 1:10.

Toxicité subaiguë : Dans les études sur la toxicité subaiguë lors de l'administration par voie orale, la carbidopa s'est révélée plus toxique pour le chien que pour le singe ou le rat. Après avoir reçu des doses de 45 mg/kg/jour pendant six semaines, les chiens ont présenté de l'anorexie, des vomissements, des selles goudronneuses, de la diarrhée, une sécheresse du museau et/ou des gencives, des tremblements musculaires fins, une perte de poids, une prolongation des temps de prothrombine et de coagulation, une bilirubinurie et une diminution du nombre total de leucocytes, de l'albumine et des protéines totales ainsi que de

l'activité de l'ASAT. Il semble que l'augmentation de la toxicité chez le chien soit due à un déficit en pyridoxine, car l'administration concomitante de pyridoxine a diminué la toxicité de la carbidopa. L'administration de doses allant jusqu'à 135 mg/kg/jour n'a produit aucun effet lié au médicament chez le singe et a entraîné seulement de la flaccidité chez certains rats. Chez les animaux ayant reçu la dose la plus élevée, la formation de légères vacuoles centrolobulaires a été observée dans les hépatocytes de deux rats et la masse moyenne des reins était significativement plus élevée.

Toxicité subchronique : Des études sur la toxicité lors de l'administration par voie orale de lévodopa à des doses allant jusqu'à 1 000 mg/kg/jour pendant 13 semaines à des singes n'ont révélé aucun effet toxique lié au traitement. Chez le rat, des modifications morphologiques associées au traitement ont été observées dans les glandes salivaires (hypertrophie des cellules acineuses) et surrénales (raréfaction cytoplasmique de la zone glomérulée) à toutes les doses, ainsi que dans le rein des rats ayant reçu des doses de 500 et de 1 000 mg/kg/jour (nécrose tubulaire avec régénération et nécrose, respectivement) et dans l'estomac (nécrose focale de l'épithélium de revêtement) de certains rats ayant reçu des doses élevées. On a observé une augmentation statistiquement significative des leucocytes dans le sang et de la masse du cœur et du rein chez les femelles de ce dernier groupe, et une augmentation importante de la masse du cœur et du foie ainsi qu'une diminution de la vitesse de croissance chez les mâles. Les signes cliniques de toxicité comprenaient l'hypersalivation, la piloérection, l'hyperventilation avec dyspnée intermittente et une diminution de l'activité.

La carbidopa et la lévodopa ont été administrées en association à des singes pendant 14 semaines et à des rats pendant 13 semaines, en doses orales respectives de 30/30, 30/60 et 30/120 mg/kg/jour. Chez le singe, des signes de toxicité ont été associés à la dose administrée, indiquant que l'administration concomitante de ces deux médicaments avait augmenté l'activité pharmacologique de la lévodopa. Chez le rat, il semble que le degré de potentialisation ait été moins élevé.

Toxicité chronique : Des singes et des rats ont reçu par voie orale, pendant 54 semaines, une association de lévodopa et de carbidopa en trois proportions différentes. L'administration de 10/20 mg/kg/jour n'a pas provoqué d'effets physiques apparents, mais de l'hyperactivité, qui s'est poursuivie pendant 32 semaines avec la dose la plus élevée, a été notée chez les singes avec les doses de 10/50 et 10/100 mg/kg/jour. Une incoordination et une faiblesse musculaires ont été observées jusqu'à la 22^e semaine, avec la dose de 10/100 mg/kg/jour. L'examen anatomopathologique n'a pas révélé de modifications morphologiques. Les rats ayant reçu les doses de 10/50 et de 10/100 mg/kg/jour ont présenté une diminution de l'activité normale et ont adopté des positions corporelles anormales. La dose la plus élevée a entraîné une salivation excessive. Une diminution du gain pondéral a été observée. Les modifications morphologiques qui se sont produites étaient les mêmes que lors de l'administration de la lévodopa seule.

Toxicologie pour la reproduction et le développement :

On a observé, chez les fœtus de lapines ayant reçu des doses de 75, 125 ou 250 mg/kg/jour de lévodopa par voie orale, une incidence des malformations du cœur et des gros vaisseaux dans 0/105, 1/94 et 6/81 cas, respectivement, ce qui indique une relation de dépendance entre la

tératogénicité et la dose. Les anomalies observées comprenaient les malformations septales, l'étranglement ou l'absence du canal artériel, l'élargissement de la crosse aortique, la fusion de la crosse de l'aorte et de l'artère pulmonaire et la transposition des vaisseaux.

L'administration de diverses combinaisons de carbidopa et de lévodopa à des lapines a entraîné le même type de malformations chez les fœtus, mais celles-ci n'ont pas été observées avec la carbidopa seule. Ces malformations, qui pourraient être liées au traitement, ont également été observées chez un fœtus de souris dont la mère avait reçu 500 mg/kg/jour de lévodopa. Aucune malformation attribuable au médicament n'a été observée chez les fœtus de souris ayant reçu diverses combinaisons des deux agents, ni chez les rejetons de rates ayant reçu de la carbidopa. Des malformations du cœur et des gros vaisseaux ont été observées chez un fœtus rachitique de souris dont la mère avait reçu la plus petite dose de carbidopa (30 mg/kg/jour) ainsi que chez un mort-né issu d'une rate ayant reçu une dose intermédiaire d'association carbidopa-lévodopa (10 mg/kg de carbidopa plus 50 mg/kg/jour de lévodopa). Or, la signification de ces malformations est discutable, car les deux rejetons présentaient d'autres malformations externes, intéressant le crâne et l'appareil musculosquelettique.

Les autres effets sur la reproduction, observés avec le traitement d'association chez le lapin, comprenaient une diminution du gain pondéral chez la mère et les fœtus, une augmentation de la résorption et la présence de diverses anomalies du squelette, en particulier du corps vertébral et des os du crâne. Chez les souris, la seule anomalie observée était une diminution du poids des fœtus. Aucun de ces effets n'a été noté chez le rat; la dose maximale administrée était de 10 mg/kg/jour de carbidopa plus 100 mg/kg/jour de lévodopa.

17 Monographies de référence

AURO-LEVOCARB (Comprimés, 100 mg/25 mg, et 250 mg/25 mg), numéro de contrôle de la présentation : 295334, monographie de produit, Auro Pharma Inc. (08 JUILLET 2025).

Renseignements destinés aux patient·e·s

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

Pr MINT-LEVOCARB

Comprimés de lévodopa et de carbidopa

Ces Renseignements destinés aux patient·e·s sont rédigés pour la personne qui prendra **MINT-LEVOCARB**. Il peut s'agir de vous ou d'une personne dont vous vous occupez. Lisez attentivement ces renseignements. Conservez-les, car vous devrez peut-être les relire.

Ces Renseignements destinés aux patient·e·s sont un résumé. Ils ne sont pas complets. Si vous avez des questions au sujet de ce médicament ou si vous souhaitez obtenir de plus amples renseignements au sujet de **MINT-LEVOCARB**, adressez-vous à un professionnel de la santé.

Mises en garde et précautions importantes

- Vous pouvez soudainement vous endormir sans avertissement pendant que vous prenez MINT-LEVOCARB. Vous ne devriez pas conduire, faire fonctionner des machines ou vous adonner à des activités exigeant d'être attentif tant que vous ne savez pas comment MINT-LEVOCARB agit sur vous. Vous pourriez vous exposer ou exposer les autres à un risque de blessure grave ou de mort.
- Cet endormissement soudain sans avertissement a aussi été signalé chez des patients prenant des médicaments similaires pour traiter la maladie de Parkinson.
- Si vous ressentez des épisodes de somnolence ou vous vous endormez sans avertissement :
 - ne vous adonnez à aucune activité exigeant d'être attentif (p. ex. conduite d'un véhicule, utilisation de machines); et
 - contactez **immédiatement** votre professionnel de la santé.

À quoi sert MINT-LEVOCARB?

MINT-LEVOCARB est utilisé afin de traiter les symptômes de la maladie de Parkinson chez les adultes.

Comment fonctionne MINT-LEVOCARB?

MINT-LEVOCARB contient deux ingrédients :

- Lévodopa : permet au cerveau de refaire le plein en dopamine
- Carbidopa : assure l'acheminement d'une quantité suffisante de lévodopa vers le cerveau, là où elle est nécessaire

On croit que les symptômes de la maladie de Parkinson sont causés par un déficit en dopamine. La dopamine est une substance naturelle produite par certaines cellules du cerveau. Elle a pour rôle de transmettre des messages dans certaines régions du cerveau qui régissent le mouvement des muscles. Des troubles du mouvement surgissent lorsque la production de dopamine est trop faible.

Chez de nombreux patients, MINT-LEVOCARB réduit les symptômes de la maladie de Parkinson.

Les ingrédients de MINT-LEVOCARB sont :

Ingrédients médicinaux : lévodopa et carbidopa

Ingrédients non médicinaux : cellulose microcristalline, crospovidone, stéarate de magnésium et amidon préagglutiné

Les comprimés à 100 mg/10 mg et à 250 mg/25 mg contiennent également de la laque carmin d'indigo E132. Les comprimés à 100 mg/25 mg contiennent de la laque jaune quinine E104.

MINT-LEVOCARB se présente sous la ou les formes pharmaceutiques suivantes :

Comprimés de lévodopa et de carbidopa à 100 mg/10 mg (bleu pâle), à 100 mg/25 mg (jaune) et à 250 mg/25 mg (bleu pâle).

Les comprimés MINT-LEVOCARB contiennent de la lévodopa et de la carbidopa selon un rapport de 4:1 (MINT-LEVOCARB à 100 mg/25 mg) ou de 10:1 (MINT-LEVOCARB à 100 mg/10 mg et à 250 mg/25 mg).

N'utilisez pas MINT-LEVOCARB dans les cas suivants :

- vous êtes allergique à la lévodopa, la carbidopa ou à tout autre ingrédient contenu dans MINT-LEVOCARB;
- vous prenez certains inhibiteurs de la monoamine oxydase (MAO), pour traiter la dépression par exemple; il faut interrompre l'administration d'inhibiteurs de la MAO au moins deux semaines avant d'entreprendre un traitement avec MINT-LEVOCARB;
- vous souffrez d'une maladie cardiaque, hépatique, rénale, pulmonaire, sanguine ou hormonale non traitée;
- vous présentez un glaucome à angle fermé;
- on vous a déjà dit de ne pas prendre de médicaments sympathomimétiques tels que :
 - l'isoprotérénol (utilisé pour traiter l'asthme et certaines affections cardiaques),
 - les amphétamines (utilisées pour traiter le trouble déficitaire de l'attention avec hyperactivité [TDAH] et la narcolepsie [envie incontrôlée de dormir]),
 - l'épinéphrine (utilisée pour traiter des réactions allergiques potentiellement mortelles);
- vous présentez une lésion cutanée suspecte (grain de beauté) qui n'a pas été examinée par votre professionnel de la santé ou vous avez déjà eu un cancer de la peau.

Consultez votre professionnel de la santé avant d'utiliser MINT-LEVOCARB, d'assurer l'utilisation adéquate du médicament et d'aider à éviter les effets secondaires. Informez votre professionnel de la santé de votre état actuel et de vos problèmes de santé, notamment :

- si vous prenez ou avez déjà pris de la lévodopa;
- si vous avez des antécédents de problèmes cardiaques (crise cardiaque, arythmie); votre professionnel de la santé vous surveillera de près, dans un établissement approprié, lorsque vous commencerez à prendre MINT-LEVOCARB;
- si vous avez ou avez déjà eu un ulcère de l'intestin (appelé « ulcère duodénal » ou « ulcère peptique »);
- si vous avez des antécédents de convulsions (crises d'épilepsie);
- si vous avez de graves mouvements involontaires soudains qui peuvent entraîner un tortillement, des contorsions, un vacillement, et qui sont appelés dyskinésie;
- si vous souffrez de certaines maladies affectant vos yeux ou votre vision (glaucome);
- si vous devez subir une intervention chirurgicale qui nécessite une anesthésie générale;
- si vous souffrez de psychose;
- si vous souffrez ou avez souffert d'un cancer de la peau (mélanome);
- si vous êtes enceinte, pensez l'être ou prévoyez de le devenir pendant votre traitement avec MINT-LEVOCARB; votre professionnel de la santé vous indiquera si vous devriez poursuivre le traitement par MINT-LEVOCARB en cas de grossesse;
- si vous allaitez ou souhaitez allaiter; votre professionnel de la santé vous indiquera si vous devriez poursuivre le traitement par MINT-LEVOCARB pendant l'allaitement;
- si vous souffrez d'allergies;
- si vous avez des problèmes affectant vos poumons, vos reins ou votre foie;
- si vous avez des problèmes affectant vos hormones.

Autres mises en garde à connaître :

Conduite et utilisation de machines : Ne conduisez pas et n'utilisez pas de machines tant que vous ne savez pas comment réagir à MINT-LEVOCARB. Certaines personnes se sont endormies subitement en vaquant à leurs activités quotidiennes sous MINT-LEVOCARB. En cas de somnolence ou de somnolence, abstenez-vous de conduire ou d'utiliser des machines et contactez immédiatement votre professionnel de santé.

Surveillance et tests de laboratoire : Si vous devez prendre MINT-LEVOCARB pour une longue période, votre professionnel de la santé pourrait vouloir :

- surveiller le fonctionnement de votre foie, de vos reins et de votre cœur;
- effectuer des analyses de sang.

Activités physiques : Au fur et à mesure que votre état de santé s'améliorera pendant le traitement avec MINT-LEVOCARB, vous pourrez augmenter graduellement votre pratique d'activités physiques, en tenant compte de tout autre problème de santé.

Mouvements incontrôlables : MINT-LEVOCARB peut provoquer des mouvements involontaires

ainsi qu'une alternance d'épisodes de dyskinésie et de bradykinésie (phénomène « on-off »). Ces effets peuvent survenir peu après le début de votre traitement.

Modifications des facultés mentales/perturbations : MINT-LEVOCARB peut modifier vos facultés mentales.

- Si vous vous sentez déprimé ou si vous avez des idées suicidaires, informez-en votre professionnel de la santé **sur-le-champ**.
- Vous pourriez voir ou entendre des choses qui n'existent pas (hallucinations) pendant que vous prenez MINT-LEVOCARB.

Syndrome neuroleptique malin : Il s'agit d'une affection pouvant comprendre une forte fièvre, de la confusion, une altération de la conscience et une rigidité musculaire. Le syndrome neuroleptique malin peut apparaître si, soudainement, vous :

- réduisez votre dose
- cessez de prendre MINT-LEVOCARB
- passez à un autre médicament

Votre professionnel de la santé vous suivra de près si votre dose de MINT-LEVOCARB doit être réduite ou si vous cessez d'utiliser ce médicament, particulièrement si vous prenez des neuroleptiques.

Troubles du contrôle des impulsions : MINT-LEVOCARB peut provoquer des pulsions/comportements inhabituels, comme :

- jeu compulsif
- pulsions sexuelles accrues
- consommation immodérée d'aliments
- achats excessifs

Vous ou votre soignant devez aviser votre professionnel de la santé si vous remarquez que vous adoptez de nouveaux comportements ou que vos comportements changent.

Peau : Les personnes souffrant de la maladie de Parkinson sont exposées à un risque accru de cancer de la peau (mélanome), par rapport à celles qui n'en sont pas atteintes. Votre professionnel de la santé doit vous suivre étroitement afin de déceler tout signe de ce type de cancer pendant votre traitement avec MINT-LEVOCARB. Si des signes ou des symptômes comme ceux énumérés ci-dessous surviennent, faites-en part à votre professionnel de la santé.

- Modifications suspectes et non diagnostiquées de la pigmentation de taches sur la peau
- Grains de beauté irrités ou irréguliers
- Grains de beauté dont l'apparence a changé

Mentionnez à votre professionnel de la santé toute la médication que vous prenez, y compris : médicaments, vitamines, minéraux, suppléments naturels ou produits de médecine parallèle.

Interactions médicamenteuses graves

Vous ne devez pas prendre MINT-LEVOCARB si vous prenez ou avez pris au cours des 14 derniers jours :

- certains inhibiteurs de la monoamine-oxydase (IMAO) comme le linérolide, le bleu de méthylène, le moclobémide, la phénelzine, la procabazine, et la tranlycypromine.

En cas de doute, consultez votre professionnel de la santé.

Les produits suivants pourraient également interagir avec MINT-LEVOCARB :

- les antihypertenseurs (utilisés pour le traitement de la tension artérielle élevée);
- certains médicaments utilisés pour le traitement de certains troubles psychiatriques ou de la dépression (par exemple, phénothiazines, butyrophénones, rispéridone, sélégiline et antidépresseurs tricycliques);
- la phénytoïne (un antiépileptique);
- la papavérine (utilisée pour combattre les spasmes de l'intestin);
- la tétrabénazine (utilisée pour traiter des maladies caractérisées par des mouvements involontaires, comme la maladie de Huntington);
- l'isoniazide (utilisé pour le traitement de la tuberculose);
- les anesthésiques (utilisés pendant une chirurgie);
- les sels de fer (comme ceux que l'on trouve dans les comprimés de multivitamines);
- le métoclopramide (utilisé pour soulager les nausées et les vomissements);
- les aliments riches en protéines (y compris la viande, le poisson, les produits laitiers, les noix et les graines).

Comment utiliser MINT-LEVOCARB :

- Avalez les comprimés entiers avec un verre d'eau. Vous NE devez PAS mâcher, scinder ou écraser les comprimés.

VOUS NE DEVEZ PAS :

- Cesser de prendre MINT-LEVOCARB, ni diminuer ou modifier votre dose de MINT-LEVOCARB à moins que votre professionnel de la santé ne vous le demande. Si vous cessez le traitement ou réduisez la posologie de manière soudaine, vous pourriez ressentir les symptômes suivants : rigidité musculaire, fièvre et modifications des facultés mentales.
- Prendre tout autre médicament utilisé pour traiter la maladie de Parkinson sans consulter au préalable votre professionnel de la santé. Cela comprend d'autres médicaments contenant de la lévodopa et de la carbidopa.
- Donner MINT-LEVOCARB à d'autres personnes.
- Prendre MINT-LEVOCARB pour traiter d'autres maladies.

Dose habituelle :

- Votre professionnel de la santé vous indiquera précisément combien de comprimés MINT-LEVOCARB vous devrez prendre chaque jour et à quel moment de la journée. Prenez MINT-LEVOCARB exactement comme votre professionnel de la santé vous l'a indiqué.
- Informez votre professionnel de la santé **sur le champ** si vous remarquez un changement dans vos symptômes, notamment en cas de nausées ou de mouvements anormaux. Il se peut que votre professionnel de la santé doive ajuster votre dose de médicament.

Surdose :

Si vous pensez que vous ou une personne dont vous vous occupez avez pris trop de MINT-LEVOCARB, contactez immédiatement un professionnel de la santé, le service des urgences d'un hôpital ou votre centre antipoison régional, même en l'absence de symptômes.

Dose oubliée :

Si vous oubliez de prendre une dose, prenez-la dès que vous y pensez. S'il est presque temps de prendre votre prochaine dose, ne prenez pas la dose oubliée et prenez la dose suivante à l'heure prévue.

Effets secondaires possibles de l'utilisation MINT-LEVOCARB :

Voici certains des effets secondaires possibles que vous pourriez ressentir lorsque vous prenez MINT-LEVOCARB. Si vous ressentez des effets secondaires qui ne font pas partie de cette liste, avisez votre professionnel de la santé.

Les effets secondaires peuvent comprendre les suivants :

- Nausées ou vomissements
- Ralentissement des mouvements
- Somnolence, rêves bizarres, difficulté à s'endormir ou à rester endormi
- Mal de tête
- Étourdissements
- Modifications des facultés mentales, confusion, sentiment d'agitation
- Perte de cheveux
- Salive, urine et sueur plus foncées
- Douleur à la poitrine
- Faiblesse et fatigue
- Changements de la tension artérielle
- Sécheresse de la bouche, modification de la perception du goût, écoulement de salive (bave), sensation de brûlure de la langue, grincement ou serrement des dents
- Diarrhée, constipation, maux d'estomac, brûlures d'estomac, gaz
- Douleur au dos, aux épaules et aux jambes

- Crampes musculaires
- Infection de la vessie
- Hoquet
- Changements de poids, troubles de l'alimentation (anorexie)
- Vision floue ou vision double
- Spasme des muscles rotateurs des yeux, les fixant dans une position déterminée (crise oculogyre)

Effets secondaires graves et mesures à prendre

Fréquence/effet secondaire/symptôme	Consultez votre professionnel de la santé		Cessez d'utiliser le médicament et obtenez immédiatement de l'aide médicale
	Dans les cas sévères seulement	Dans tous les cas	
Très fréquent			
Dyskinésie : mouvements involontaires anormaux		√	
Courant			
Hallucinations : avoir des visions ou entendre des voix		√	
Rare			
Réactions allergiques : urticaire, démangeaisons, éruption cutanée, gonflement du visage, des lèvres, de la bouche, de la langue ou de la gorge; difficulté à respirer ou à avaler			√
Symptômes liés aux troubles du contrôle des impulsions : incapacité de résister à l’envie d’exécuter une action qui pourrait être nuisible, tels que jeu compulsif, pulsions ou activités sexuelles accrues, consommation immodérée d’aliments, achats incontrôlables ou répétition de gestes inutiles.		√	
Convulsions : crises convulsives, spasmes, tremblements ou crises d’épilepsie		√	
Dépression (tristesse persistante) : difficulté à trouver le sommeil ou sommeil excessif, changement d’appétit ou de poids, sentiments de dévalorisation, de culpabilité, de regret, d’impuissance, de désespoir, retrait social (éviter les rencontres avec des membres de sa famille et les activités sociales avec des amis), diminution de la libido (désir sexuel),		√	

Fréquence/effet secondaire/symptôme	Consultez votre professionnel de la santé		Cessez d'utiliser le médicament et obtenez immédiatement de l'aide médicale
	Dans les cas sévères seulement	Dans tous les cas	
pensées funestes ou suicidaires. Si vous avez des antécédents de dépression, vos symptômes dépressifs pourraient s'aggraver.			
Somnolence excessive, endormissement soudain sans signe avant-coureur lors d'activités habituelles.		✓	
Sensation de vertiges (par exemple, lors du passage rapide à la position debout).		✓	
Mélanome (cancer de la peau) : modifications de la pigmentation de taches sur la peau, y compris des grains de beauté irrités ou irréguliers, ou dont l'apparence a changé.		✓	
Syndrome neuroleptique malin : rigidité musculaire prononcée accompagnée d'une forte fièvre, de battements de cœur rapides ou irréguliers, de sudation, de confusion ou d'une altération de la conscience.		✓	
Priapisme : érection prolongée (durant plus de 4 heures) et douloureuse.		✓	
Battements cardiaques irréguliers ou palpitations, douleur ou malaise à la poitrine, douleur à la mâchoire, aux épaules, aux bras et/ou au dos, essoufflement, sudation, nausées ou vertiges.		✓	

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

Déclaration des effets secondaires

Vous pouvez déclarer des effets secondaires soupçonnés d'être associés à l'utilisation d'un produit à Santé Canada en

- Visitant le site Web des déclarations des effets indésirables ([Canada.ca/medicament-instrument-declaration](https://canada.ca/medicament-instrument-declaration)) pour vous informer sur comment faire une déclaration en ligne, par courriel ou par télécopieur; ou
- Téléphonant sans frais 1-866-234-2345.

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

Conservation :

- Conservez les comprimés à la température ambiante (15 °C à 30 °C) dans un contenant fermé hermétiquement, à l'abri de la lumière et de l'humidité.
- Gardez tous les médicaments hors de la portée et de la vue des enfants.
- N'utilisez pas le médicament après la date de péremption.

Pour en savoir plus sur MINT-LEVOCARB :

- 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 ces renseignements sur le médicament pour le patient. Ce document est disponible sur le site Web de Santé Canada ([Base de données sur les produits pharmaceutiques : Accéder à la base de données](#)). Vous pouvez obtenir les renseignements sur le médicament destinés aux patients en consultant le site Web du fabricant <https://www.mintpharma.com/>, ou en téléphonant au 1-877-398-9696.

Le présent dépliant a été rédigé par Mint Pharmaceuticals Inc.

Dernière révision : 23 JUIN 2026