

# MONOGRAPHIE DE PRODUIT

 DEXEDRINE®

Comprimés de sulfate de dexamphétamine, norme du fabricant  
Comprimés de 5 mg

 DEXEDRINE® SPANSULE®

Capsules à libération prolongée de sulfate de dexamphétamine  
Capsules de 10 mg et de 15 mg

Sympathomimétique

Laboratoires Paladin  
100 Blvd Alexis Nihon, Bureau 600  
St-Laurent, Québec  
H4M 2P2

Date de révision :  
29 octobre 2020

Version 10.0

Numéro de contrôle de la présentation : 239838

## **Table des matières**

<b>PARTIE I : RENSEIGNEMENTS POUR LE PROFESSIONNEL DE LA SANTÉ.....</b>	<b>3</b>
RENSEIGNEMENTS SOMMAIRES SUR LE PRODUIT .....	3
INDICATIONS ET UTILISATION CLINIQUE.....	3
CONTRE-INDICATIONS .....	5
MISES EN GARDE ET PRÉCAUTIONS .....	6
EFFETS INDÉSIRABLES.....	13
INTERACTIONS MÉDICAMENTEUSES .....	15
POSOLOGIE ET ADMINISTRATION.....	18
SURDOSAGE.....	20
MODE D’ACTION ET PHARMACOLOGIE CLINIQUE .....	22
ENTREPOSAGE ET STABILITÉ.....	23
FORMES POSOLOGIQUES, COMPOSITION ET CONDITIONNEMENT .....	23
<b>PARTIE II : RENSEIGNEMENTS SCIENTIFIQUES.....</b>	<b>24</b>
RENSEIGNEMENTS PHARMACEUTIQUES .....	24
ESSAIS CLINIQUES .....	24
TOXICOLOGIE .....	24
<b>PARTIE III : RENSEIGNEMENTS POUR LE CONSOMMATEUR .....</b>	<b>25</b>



DEXEDRINE®

Comprimés de sulfate de dexamphétamine



DEXEDRINE® SPANSULE®

Capsules à libération prolongée de sulfate de dexamphétamine

## PARTIE I : RENSEIGNEMENTS POUR LE PROFESSIONNEL DE LA SANTÉ

### RENSEIGNEMENTS SOMMAIRES SUR LE PRODUIT

Voie d'administration	Forme posologique et concentration	Ingrédients non médicamenteux
Orale	comprimé 5 mg	acide stéarique, amidon, gélatine, huile minérale, jaune soleil F.C.F., lactose, saccharose, sucre glace, sulfate de calcium, talc et tartrazine
Orale	capsule (libération prolongée) 10 mg, 15 mg	bleu brillant F.C.F., D&C jaune no 10, éthylcellulose, Opadry Clear YS-1-7006 (hydroxypropylméthylcellulose et polyéthylène glycol), jaune soleil F.C.F., povidone, rouge allura AC, sébacate de dibutyle, sphères de sucre et des capsules rigides de gélatine <i>Pour obtenir une liste complète, veuillez consulter la section «Formes posologiques, Composition et Conditionnement ».</i>

### INDICATIONS ET UTILISATION CLINIQUE

DEXEDRINE (sulfate de dexamphétamine) est indiqué pour :

- le traitement d'appoint de la narcolepsie
- le traitement du trouble déficitaire de l'attention avec ou sans hyperactivité (TDAH)

#### **Trouble déficitaire de l'attention avec ou sans hyperactivité (TDAH)**

Le diagnostic de TDAH (DSM-IV) présuppose la présence de symptômes d'hyperactivité-impulsivité ou d'inattention entraînant une gêne fonctionnelle et ayant fait leur apparition avant l'âge de 7 ans. Il faut que les symptômes soient persistants, plus sévères que ce qu'on observe

habituellement chez des sujets d'un niveau de développement similaire, et qu'ils nuisent de façon cliniquement significative au fonctionnement social, scolaire ou professionnel. Il faut qu'ils soient présents dans au moins deux types d'environnement, par exemple, à l'école (ou au travail) et à la maison. Il ne faut pas que les symptômes puissent être expliqués par un autre trouble mental. Pour le type inattention, il faut qu'au moins six des symptômes suivants aient persisté pendant au moins six mois : manque d'attention aux détails/erreurs d'inattention, manque d'attention soutenue, piètre capacité d'écoute, incapacité de mener une tâche à bien, difficulté à organiser ses activités ainsi que tendance à éviter les tâches exigeant un effort mental soutenu, égarer des objets, à se laisser distraire ou à oublier. Pour le type hyperactivité-impulsivité, il faut qu'au moins six des symptômes suivants aient persisté pendant au moins six mois : tendance à remuer/se tortiller, à se lever de son siège, à courir et à grimper lorsqu'un tel comportement est inapproprié, difficulté à s'adonner à des activités calmes, tendance à être constamment en mouvement, à parler de façon excessive et à couper la parole aux autres, incapacité d'attendre son tour et tendance à s'imposer. Pour le diagnostic du type mixte, il faut que le patient réponde aux critères de définition des symptômes à la fois de l'inattention et de l'hyperactivité-impulsivité.

### **Facteurs à considérer lors du diagnostic**

Les causes spécifiques du TDAH sont inconnues et il n'existe aucun examen permettant à lui seul de diagnostiquer ce trouble. Un diagnostic approprié nécessite non seulement l'utilisation de ressources médicales mais aussi de ressources psychologiques, pédagogiques et sociales spécifiques. L'apprentissage peut ou peut ne pas être perturbé. Le diagnostic doit obligatoirement se fonder sur l'anamnèse et sur une évaluation complète du patient plutôt que sur la seule présence du nombre requis de caractéristiques du DSM-IV.

### **Nécessité d'un programme thérapeutique complet**

DEXEDRINE est indiqué dans le cadre d'un programme thérapeutique global du TDAH qui peut également inclure d'autres mesures (d'ordre psychologique, éducatif ou social) pour les patients atteints de ce syndrome. Le traitement médicamenteux n'est pas indiqué chez tous les patients présentant ce syndrome. Le traitement médicamenteux ne convient pas aux patients qui présentent des symptômes consécutifs à certains facteurs environnementaux et/ou à d'autres troubles psychiatriques primaires, dont la psychose. Le placement en milieu éducatif spécialisé est essentiel pour les enfants et adolescents présentant ce diagnostic, et l'intervention psychosociale est souvent utile. Quand ces mesures se révèlent insuffisantes, la décision de prescrire des médicaments dépendra de l'évaluation du médecin quant au caractère chronique et à la gravité des symptômes du patient.

## **Emploi prolongé**

Les médecins qui choisissent d'utiliser DEXEDRINE durant une période prolongée devraient réévaluer périodiquement l'utilité à long terme de ce médicament chez chaque patient.

### **Gériatrie (> 65 ans) :**

L'innocuité et l'efficacité de DEXEDRINE dans cette population n'ont pas été établies.

### **Pédiatrie (< 18 ans) :**

Les amphétamines ne sont pas recommandées pour le traitement des troubles déficitaires de l'attention avec ou sans hyperactivité chez les enfants de moins de 6 ans, l'innocuité et l'efficacité de ces produits n'ayant pas été établies dans ce groupe d'âge. Les effets à long terme des amphétamines chez les enfants de plus de 6 ans ne sont pas encore bien établis.

## **CONTRE-INDICATIONS**

DEXEDRINE (sulfate de dexamphétamine) est contre-indiqué chez les patients présentant les conditions suivantes :

- Artériosclérose au stade avancé
- Maladie cardiovasculaire symptomatique
- Hypertension modérée à sévère
- Hyperthyroïdie
- Hypersensibilité ou idiosyncrasie aux amines sympathomimétiques
- État d'agitation
- Antécédents de toxicomanie
- Glaucome
- Anxiété
- Tension
- Hypersensibilité connue à DEXEDRINE® ou à l'un des ingrédients de la formulation de ce dernier ou des composants du récipient. Veuillez consulter la section **FORMES POSOLOGIQUES, COMPOSITION ET CONDITIONNEMENT** de cette monographie de produit.
- Présence de tics moteurs ou antécédents familiaux du syndrome de Gilles de la Tourette (tics verbaux)
- Traitement concomitant par des inhibiteurs de la monoamine-oxydase (IMAO) ou dans les 14 jours suivant l'arrêt du traitement par un IMAO (voir **INTERACTIONS MÉDICAMENTEUSES**).

## MISES EN GARDE ET PRÉCAUTIONS

### **Mises en garde et précautions importantes**

Les amphétamines peuvent entraîner un abus ou un détournement à des fins non thérapeutiques que les médecins doivent prendre en compte lorsqu'ils prescrivent ce médicament (voir la section **Potentiel de dépendance** ci-dessous).

### **Généralités**

La quantité d'amphétamines prescrite ou remise en une fois doit être aussi faible que possible afin de réduire au minimum les risques de surdosage. DEXEDRINE doit être employé avec prudence chez les patients qui prennent d'autres agents sympathomimétiques.

### **Cardiovasculaire**

#### **Usage inapproprié et effets indésirables cardiovasculaires graves**

L'usage inapproprié d'amphétamines peut entraîner des effets indésirables cardiovasculaires graves et une mort subite.

#### **Mort subite et anomalies cardiaques structurelles préexistantes**

##### **Enfants et adolescents**

Des cas de mort subite ont été signalés après l'administration de stimulants utilisés dans le traitement du TDAH aux doses habituelles à des enfants et à des adolescents présentant des anomalies cardiaques structurelles ou d'autres troubles cardiaques graves.

Bien que certains troubles cardiaques graves puissent à eux seuls accroître le risque de mort subite, on ne doit généralement pas administrer de produits stimulants à des enfants ou à des adolescents présentant des anomalies cardiaques structurelles graves, une cardiomyopathie, des anomalies graves du rythme cardiaque ou d'autres troubles cardiaques graves connus qui les rendent encore plus vulnérables aux effets sympathomimétiques d'un médicament stimulant.

##### **Adultes**

Des cas de mort subite, d'accident vasculaire cérébral (AVC) et d'infarctus du myocarde ont été signalés chez des adultes prenant des médicaments stimulants aux doses habituelles pour le TDAH. Bien que le rôle des stimulants chez ces patients adultes n'ait pas été établi, les adultes sont plus susceptibles que les enfants d'avoir des anomalies cardiaques structurelles graves, une cardiomyopathie, des anomalies graves du rythme cardiaque, une coronaropathie ou d'autres

troubles cardiaques graves. Les adultes présentant ce genre d'anomalies ne doivent généralement pas être traités par des médicaments stimulants (voir **CONTRE-INDICATIONS**).

### **Hypertension et autres maladies cardiovasculaires**

Les médicaments stimulants provoquent une hausse modeste de la tension artérielle moyenne (environ 2 à 4 mm Hg) et de la fréquence cardiaque moyenne (environ 3 à 6 battements par minute), et l'augmentation peut être plus importante selon les individus. Bien qu'il soit peu probable que les variations moyennes seules aient des conséquences à court terme, on doit surveiller tous les patients pour s'assurer qu'il n'y a pas de variations plus importantes de la fréquence cardiaque et de la tension artérielle. La prudence est de mise dans le traitement de patients qui présentent une affection médicale sous-jacente, par exemple hypertension préexistante, insuffisance cardiaque, infarctus du myocarde récent, arythmie ventriculaire, les rendant plus vulnérables à une augmentation de la tension artérielle ou de la fréquence cardiaque (voir **CONTRE-INDICATIONS**).

### **Évaluation cardiovasculaire des patients traités par des médicaments stimulants**

En théorie, tous les médicaments indiqués pour le traitement du TDAH sont susceptibles, du point de vue pharmacologique, d'accroître le risque de mort subite ou de décès relié à des troubles cardiaques. Bien que le risque cardiaque accru associé aux médicaments utilisés pour traiter le TDAH n'ait pas été prouvé, le prescripteur doit en tenir compte.

Tous les médicaments dotés d'effets sympathomimétiques qui sont prescrits dans le traitement du TDAH doivent être utilisés avec prudence chez les patients qui : a) pratiquent des activités demandant un effort intense; b) utilisent d'autres stimulants; ou c) ont des antécédents familiaux de mort subite ou de décès relié à des troubles cardiaques. Chez les enfants, les adolescents ou les adultes pour lesquels on envisage un traitement par des médicaments stimulants, une anamnèse détaillée (comprenant l'évaluation des antécédents familiaux de mort subite ou d'arythmie ventriculaire) et un examen physique doivent être réalisés pour dépister la présence d'une maladie cardiaque. S'il y a des raisons de croire à la présence d'une maladie cardiaque, une évaluation cardiaque plus poussée (p. ex., électrocardiogramme et échocardiogramme) doit être effectuée. Les patients qui présentent des symptômes comme une douleur thoracique à l'effort, une syncope inexplicée ou d'autres symptômes évocateurs d'une maladie cardiaque pendant le traitement stimulant doivent se soumettre à une évaluation cardiaque dans les plus brefs délais.

## **Dépendance/tolérance**

Les amphétamines ont fait l'objet d'un abus considérable. Elles produisent parfois une tolérance, une dépendance psychologique extrême et une dysfonction sociale sévère. On a signalé des cas où les patients ont pris des doses beaucoup plus élevées que la dose recommandée. On doit prescrire et délivrer la plus petite quantité possible de ce médicament à la fois.

Ne pas perdre de vue la possibilité d'accoutumance et de dépendance psychologique, en particulier en cas d'emploi abusif. On doit donc user de prudence dans le choix des candidats au traitement par DEXEDRINE. Cesser l'administration du médicament si une dépendance psychologique se manifeste. L'arrêt brusque du traitement après une administration prolongée à forte dose peut entraîner un état de grande fatigue et de dépression mentale. On a aussi observé des changements de l'EEG pendant le sommeil. Une supervision minutieuse est donc recommandée pendant le sevrage.

Les manifestations d'intoxication chronique par des amphétamines comprennent les suivantes : dermatoses sévères, insomnie prononcée, irritabilité, hyperactivité et troubles de la personnalité. La manifestation la plus sévère d'intoxication chronique est la psychose, souvent difficile à distinguer, en clinique, de la schizophrénie.

## **Endocrinien/métabolisme**

### **Ralentissement de la croissance à long terme**

Après avoir soigneusement évalué le poids et la taille d'enfants âgés de 7 à 10 ans, répartis aléatoirement dans des groupes sous méthylphénidate ou sans traitement médicamenteux pendant 14 mois, ainsi que dans des sous-groupes d'observation composés d'enfants nouvellement traités par le méthylphénidate ou ne recevant aucun traitement médicamenteux pendant 36 mois (jusqu'à l'âge de 10 à 13 ans), on a remarqué que les enfants sous médication constante (c.-à-d. traités 7 jours sur 7, à longueur d'année) présentaient un ralentissement temporaire de la croissance (en moyenne, un retard de croissance d'environ 2 cm pour la taille et de 2,7 kg pour le poids corporel sur une période de trois ans), et que rien n'indiquait un retour à la courbe de croissance normale pendant cette période du développement. Les données publiées ne permettent pas de déterminer si l'utilisation prolongée d'amphétamines peut causer un retard similaire de la croissance, mais il est probable qu'elles aient également cet effet. Par conséquent, on doit surveiller la croissance du patient durant le traitement par des stimulants, et, s'il y a lieu, interrompre le traitement lorsque le gain de poids ou la croissance est en deçà des attentes.

## **Neurologique**

### **Crises épileptiques**

Selon des données cliniques, les stimulants pourraient abaisser le seuil de convulsions chez des patients ayant des antécédents de crise épileptique, chez des patients ayant eu des anomalies à l'EEG en l'absence de crise épileptique et, dans de très rares cas, chez des patients sans antécédents de crise épileptique ni d'anomalie à l'EEG pouvant évoquer une crise épileptique. En cas de crise épileptique, le traitement doit être arrêté.

### **Effets sur la capacité de faire fonctionner des machines ou un véhicule**

Les amphétamines peuvent masquer la fatigue extrême, qui peut affecter la capacité de faire fonctionner des machines ou un véhicule pouvant être potentiellement dangereux; les patients devraient être avertis en conséquence.

### **Tics**

Des rapports indiquent que les amphétamines exacerbent les tics moteurs et vocaux associés au syndrome de Gilles de la Tourette. Par conséquent, les stimulants ne doivent être utilisés qu'après une évaluation clinique minutieuse des tics dus à ce syndrome chez les patients touchés et leurs familles (voir **CONTRE-INDICATIONS**).

## **Ophtalmologique**

### **Troubles de la vue**

Des troubles de l'accommodation et une vision floue ont été signalés chez les patients traités par des stimulants. Le glaucome est une contre-indication de DEXEDRINE et ce dernier devrait être écarté si des troubles visuels se produisent (voir **CONTRE-INDICATIONS**).

## **Psychiatrique**

### **Psychose préexistante**

L'administration de stimulants peut exacerber les troubles du comportement et les troubles de la pensée chez les patients ayant une psychose préexistante.

## **Trouble bipolaire**

On doit redoubler de prudence lorsqu'on utilise des stimulants dans le traitement du TDAH chez des patients atteints d'un trouble bipolaire concomitant car ces médicaments pourraient favoriser la survenue d'un épisode mixte ou maniaque chez ces patients. Avant de prescrire un traitement par stimulants, on doit évaluer adéquatement les patients ayant des symptômes de dépression pour déterminer s'ils sont à risque de trouble bipolaire. Ce type d'évaluation doit comprendre un examen détaillé des antécédents psychiatriques, incluant les antécédents familiaux de suicide, de trouble bipolaire et de dépression.

## **Émergence de nouveaux symptômes psychotiques ou maniaques**

Des symptômes psychotiques ou maniaques, comme par exemple, des hallucinations, des idées délirantes ou la manie, observés lors du traitement chez des enfants et des adolescents n'ayant pas d'antécédents de maladie psychotique ou de manie peuvent être causés par des stimulants administrés aux doses usuelles. Si de tels symptômes surviennent, un lien causal possible avec le stimulant doit être envisagé, et il peut être indiqué d'interrompre le traitement. Dans une analyse portant sur de multiples études à court terme, contrôlées par placebo, ce type de symptômes est survenu chez environ 0,1 % des patients traités par des stimulants (quatre patients présentant des manifestations sur 3482 patients exposés au méthylphénidate ou à une amphétamine pendant plusieurs semaines aux doses usuelles) comparativement à zéro patient ayant reçu un placebo.

## **Agressivité**

Un comportement agressif (ou une hostilité) est souvent observée chez les enfants et les adolescents atteints de TDAH. Ce comportement a été signalé dans les essais cliniques de même qu'après la mise en marché de certains médicaments indiqués dans le traitement du TDAH. Bien que rien ne prouve de façon systématique que les stimulants provoquent un comportement agressif ou de l'hostilité, les patients commençant un traitement pour le TDAH doivent être surveillés afin de noter l'apparition ou l'aggravation d'un comportement agressif ou de sentiments hostiles.

## **Idées et comportements suicidaires**

Des rapports de pharmacovigilance font état d'événements reliés au suicide chez des patients traités par des médicaments pour le TDAH, notamment des cas d'idées suicidaires, de tentatives de suicide et, très rarement, de suicides. Le mécanisme qui sous-tend ce risque n'est pas connu. Le TDAH et les comorbidités qui lui sont associées pourraient être liés à un risque accru d'idées et/ou de comportements suicidaires.

Il est recommandé que les aidants et les médecins des patients qui reçoivent des médicaments

pour le TDAH surveillent l'apparition de signes de comportement suicidaire, notamment au moment de l'instauration du traitement, lors de l'optimisation de la dose et à l'arrêt du traitement. Les patients doivent être encouragés à discuter avec leur professionnel de la santé des pensées ou des sentiments angoissants qu'ils peuvent avoir, et ce en tout temps. Les patients qui ont des idées ou des comportements suicidaires doivent faire l'objet d'une évaluation immédiate. Le médecin doit entreprendre le traitement qui convient pour prendre en charge le trouble psychiatrique sous-jacent et envisager éventuellement de modifier le traitement pour le TDAH (voir **EFFETS INDÉSIRABLES**, Effets indésirables au médicament déterminés à la suite de la surveillance après commercialisation).

### **Sensibilité/résistance**

Les comprimés DEXEDRINE contiennent de la tartrazine (FD&C jaune n° 5) qui peut provoquer des réactions de type allergique (y compris l'asthme bronchique) chez les personnes prédisposées, notamment celles ayant des antécédents d'allergie à l'aspirine. Une hypersensibilité croisée entre les salicylates et la tartrazine est fréquente.

### **Vasculaire**

#### **Vasculopathie périphérique, incluant le phénomène de Raynaud**

Les stimulants utilisés pour traiter le TDAH, comme DEXEDRINE, sont associés à des vasculopathies périphériques, incluant le phénomène de Raynaud. Les signes et les symptômes d'une telle atteinte sont généralement légers et intermittents, mais on observe, quoique très rarement, des séquelles comme l'ulcération digitale (des extrémités) et/ou la dégradation des tissus mous. Les effets d'une vasculopathie périphérique, dont le phénomène de Raynaud, ont été observés dans les rapports post-commercialisation à différents moments et à des doses thérapeutiques dans tous les groupes d'âge et à tous les stades du traitement. Habituellement, ces effets s'atténuent après une réduction de la dose ou après l'arrêt du traitement. Chez les patients qui reçoivent des stimulants contre un TDAH, il faut demeurer à l'affût de tout signe ou symptôme témoignant d'un problème de circulation dans les extrémités. Une évaluation clinique plus poussée (p. ex. orientation en rhumatologie) pourrait être appropriée chez certains patients.

### **Populations particulières**

**Femmes enceintes :** L'innocuité du produit pendant la grossesse n'est pas établie. Quand la mère présente une dépendance aux amphétamines, son enfant risque davantage de naître prématurément ou d'avoir un faible poids à la naissance. Le nouveau-né risque aussi de présenter des symptômes de sevrage tels que la dysphorie, l'agitation et une lassitude considérable. Selon les études de reproduction chez les mammifères, les amphétamines auraient un pouvoir

embryotoxique et tératogène à des doses bien supérieures à celles recommandées chez l'humain. Avant de prescrire une amphétamine à une femme enceinte, surtout pendant le premier trimestre de la grossesse, ou à une femme en âge de procréer, on doit donc soupeser les avantages et les risques possibles pour la mère et l'enfant.

**Femmes qui allaitent :** Les amphétamines passent dans le lait maternel. On doit conseiller aux mères traitées par DEXEDRINE de s'abstenir d'allaiter leur enfant. Les effets à long terme de l'exposition aux amphétamines sur le développement neurologique du nourrisson demeurent inconnus. Étant donné le risque de réactions indésirables graves chez le nourrisson, une décision doit être prise quant à l'interruption de l'allaitement ou de l'administration du médicament, en tenant compte de l'importance du traitement pour la mère.

**Pédiatrie (< 18 ans) :** Les amphétamines ne sont pas recommandées pour le traitement des troubles déficitaires de l'attention avec ou sans hyperactivité chez les enfants de moins de 6 ans, l'innocuité et l'efficacité de ces produits n'ayant pas été établies dans ce groupe d'âge. Les effets à long terme des amphétamines chez les enfants de plus de 6 ans ne sont pas bien établis (voir aussi **MISES EN GARDE ET PRÉCAUTIONS**, Ralentissement de la croissance à long terme).

L'administration prolongée d'amphétamines peut être associée à un ralentissement de la croissance, qui est donc à surveiller pendant le traitement.

D'après l'expérience clinique, l'administration d'amphétamines à des enfants psychotiques risque d'exacerber leurs symptômes de perturbation du comportement et de trouble de la pensée.

Avant d'administrer des amphétamines à des enfants, on doit s'assurer de l'absence de tics ou du syndrome de Gilles de la Tourette (voir aussi **CONTRE-INDICATIONS**).

**Gériatrie (> 65 ans) :** L'innocuité et l'efficacité de DEXEDRINE dans cette population n'ont pas été établies.

**Patients atteints d'insuffisance rénale :** En raison d'une diminution de la clairance chez les patients atteints d'insuffisance rénale grave (DFG de 15 à <30 mL/min/1,73m<sup>2</sup>), une réduction de la dose doit être envisagée chez ces patients.

Puisque les *d*-amphétamines ne sont pas dialysables, une réduction de la dose doit être envisagée chez les patients sous dialyse.

## **Surveillance et essais de laboratoire**

Les amphétamines peuvent élever les concentrations plasmatiques de corticostéroïdes, surtout le soir, et risquent d'entraver le dosage des stéroïdes urinaires.

## **EFFETS INDÉSIRABLES**

### **Effets indésirables à un médicament déterminés au cours des essais cliniques**

*Puisque les essais cliniques sont menés dans des conditions très particulières, les taux des effets indésirables qui sont observés peuvent ne pas refléter les taux observés en pratique et ne doivent pas être comparés aux taux observés dans le cadre des essais cliniques portant sur un autre médicament. Les renseignements sur les effets indésirables à un médicament qui sont tirés d'essais cliniques s'avèrent utiles pour la détermination des événements indésirables liés aux médicaments et pour l'approximation des taux.*

**Appareil cardiovasculaire :** Palpitations, tachycardie, élévation de la tension artérielle. Il y a eu des cas isolés de myocardiopathie liée à l'emploi prolongé d'amphétamines.

**Système nerveux central :** Surexcitation, agitation, étourdissements, euphorie ou dysphorie, dyskinesies, céphalées, insomnie, aggravation des tics moteurs et phoniques, syndrome de Gilles de la Tourette, tremblements; rares épisodes psychotiques aux doses recommandées.

**Appareil digestif :** Sécheresse de la bouche, mauvais goût dans la bouche, perte d'appétit, diarrhée, constipation, autres troubles digestifs, anorexie et perte pondérale

**Réactions allergiques :** Urticaire

**Autres :** Impuissance, troubles de la libido

### **Effets indésirables au médicament déterminés à la suite de la surveillance après commercialisation**

Les événements indésirables inattendus graves suivants ont été rapportés chez les utilisateurs de DEXEDRINE dans la période de post-commercialisation. Ces événements indésirables sont compilés à partir de rapports spontanés et sont répertoriés indépendamment de la fréquence et de la relation causale établie avec DEXEDRINE.

**Appareil cardiovasculaire:** fibrillation auriculaire, pression sanguine anormale, rythme cardiaque irrégulier, hypotension, infarctus du myocarde, thrombose, mort subite/décès d'origine cardiaque

**Système nerveux central:** accident vasculaire cérébral, chute, accident vasculaire cérébral hémorragique, hématome sous-dural

**Troubles endocriniens:** fluctuation de la glycémie, augmentation de la glycémie, hypoglycémie

**Appareil digestif:** trouble dentaire

**Troubles généraux et anomalies au site d'administration:** état aggravé, douleur thoracique, médicament inefficace, sensation anormale, détérioration de la santé physique générale

**Trouble du système immunitaire:** réaction anaphylactique

**Investigation:** augmentation des antigènes prostatiques spécifiques, concentration de sperme nulle

**Tumeurs bénignes, malignes et non précisées:** néoplasme du pancréas, cancer de la prostate

**Neuromusculaire et squelettique:** spasme musculaire

**Psychiatrique:** hurlements

**Affections du rein et des voies urinaires:** troubles de la vessie, incontinence, incontinence urinaire

**Peau:** Livedo reticularis, décoloration de la peau

Idées et comportements suicidaires

Des rapports de pharmacovigilance font état d'événements liés au suicide chez des patients traités par des médicaments pour le TDAH, notamment des cas de suicide, de tentatives de suicide et d'idées suicidaires. Dans certains de ces rapports, des affections comorbides pourraient avoir contribué à l'événement (voir **MISES EN GARDE ET PRÉCAUTIONS**, Idées et comportements suicidaires).

## **INTERACTIONS MÉDICAMENTEUSES**

### **Interactions médicament-médicament**

La prudence s'impose dans la prescription d'autres médicaments avec des amphétamines, car des interactions cliniquement significatives avec plusieurs médicaments ont été signalées. La potentialisation des effets sur le système nerveux central et le cœur peut, dans certains cas, mettre la vie des sujets en danger. Les posologies doivent faire l'objet d'une étroite surveillance.

### **Les agents suivants ont des interactions connues avec les amphétamines**

#### **Agents acidifiants**

Les agents acidifiant le contenu gastro-intestinal (guanéthidine, réserpine, chlorhydrate d'acide glutamique, acide ascorbique, jus de fruits, etc.) peuvent réduire l'absorption des amphétamines. Les agents acidifiant l'urine (chlorure d'ammonium, phosphate monosodique, etc) augmentent la concentration d'espèces ionisées de la molécule d'amphétamine, accroissant ainsi l'excrétion urinaire. Les deux groupes d'agents peuvent réduire les concentrations sanguines et l'efficacité des amphétamines.

#### **Adrénolytiques**

Les adrénolytiques sont inhibés par les amphétamines.

#### **Agents alcalinisants**

Les agents alcalinisant le contenu gastro-intestinal (bicarbonate de sodium, IPP et autres antiacides) peuvent accroître l'absorption des amphétamines. Les alcalinisants urinaires (acétazolamide, certains thiazides) augmentent la concentration d'espèces non ionisées de la molécule d'amphétamine, diminuant ainsi l'excrétion urinaire. Les deux groupes d'agents font augmenter les concentrations sanguines des amphétamines et potentialisent donc leurs effets.

#### **Antidépresseurs tricycliques**

Les amphétamines peuvent accroître l'activité des antidépresseurs tricycliques ou des agents sympathomimétiques; l'administration simultanée de d-amphétamine et de désipramine ou de protriptyline, et probablement aussi d'autres antidépresseurs tricycliques, provoque des augmentations considérables et soutenues de la concentration de d-amphétamine dans le cerveau; les effets cardiovasculaires peuvent être potentialisés.

#### **Inhibiteurs de la MAO**

L'administration concomitante d'inhibiteurs de la MAO ou dans les 14 jours suivant l'arrêt des inhibiteurs de la MAO est contre-indiquée. Les antidépresseurs de la classe des inhibiteurs de la MAO, de même que l'un des métabolites de la furazolidone, ralentissent la biotransformation des

amphétamines. Ce ralentissement potentialise l'activité des amphétamines, accroissant ainsi leur effet sur la libération de la norépinéphrine et des autres monoamines, ce qui peut causer des maux de tête et d'autres signes de crises hypertensives. Divers effets toxiques neurologiques et une hyperthermie maligne peuvent survenir, dont l'issue est parfois mortelle (voir **CONTRE-INDICATIONS**)

### **Antihistaminiques**

Les amphétamines peuvent contrecarrer les effets sédatifs de certains antihistaminiques.

### **Antihypertenseurs**

Les amphétamines peuvent exercer une action antagoniste des effets hypotensifs des antihypertenseurs (p.ex. guanéthidine).

### **Chlorpromazine**

La chlorpromazine bloque la recapture de la dopamine et de la norépinéphrine, ce qui inhibe les effets stimulants centraux des amphétamines, et peut être utilisée pour traiter les intoxications par les amphétamines.

### **Éthosuximide**

Les amphétamines peuvent retarder l'absorption intestinale de l'éthosuximide.

### **Halopéridol**

L'halopéridol bloque la recapture de la dopamine et de la norépinéphrine, inhibant ainsi les effets stimulants centraux des amphétamines.

### **Insuline**

Les amphétamines peuvent altérer les besoins en insuline chez les patients diabétiques.

### **Carbonate de lithium**

Les effets stimulants des amphétamines peuvent être inhibés par le carbonate de lithium.

### **Mépidine**

Les amphétamines potentialisent les effets analgésiques de la mépidine.

### **Méthénamine**

L'excrétion urinaire des amphétamines est accrue et leur efficacité est réduite par les agents acidifiants utilisés lors d'un traitement par la méthénamine.

### **Norépinéphrine**

Les amphétamines renforcent les effets adrénergiques de la norépinéphrine.

### **Phénobarbital**

Les amphétamines peuvent retarder l'absorption intestinale du phénobarbital; leur administration concomitante avec le phénobarbital peut produire des effets anticonvulsivants synergiques.

### **Phénytoïne**

Les amphétamines peuvent retarder l'absorption intestinale de la phénytoïne; leur administration concomitante avec la phénytoïne peut produire des effets anticonvulsivants synergiques.

### **Propoxyphène**

En cas de surdosage de propoxyphène, la stimulation du SNC par les amphétamines est potentialisée et des convulsions mortelles peuvent se produire.

### **Agents sérotoninergiques**

En de rares occasions, un syndrome sérotoninergique est survenu en association avec l'utilisation d'amphétamines lorsque celles-ci étaient administrées en concomitance avec des agents sérotoninergiques, notamment des inhibiteurs sélectifs du recaptage de la sérotonine (ISRS) et des inhibiteurs du recaptage de la sérotonine et de la noradrénaline (IRSN).

Comme ce syndrome peut entraîner des troubles potentiellement mortels (caractérisés par des groupes de symptômes, notamment l'hyperthermie, la rigidité, la myoclonie, l'instabilité du système nerveux autonome avec risque de fluctuations rapides des signes vitaux, l'altérations de l'état mental telles que confusion, irritabilité, agitation extrême évoluant vers le délire et le coma), le traitement par les agents sérotoninergiques doit être arrêté dans l'éventualité où le patient manifeste ces symptômes et un traitement symptomatique de soutien doit être initié. DEXEDRINE doit être utilisé avec prudence en association avec d'autres médicaments tel que les triptans, certains antidépresseurs tricycliques, certains analgésiques opiacés, le lithium, le millepertuis, le tryptophane et les IMAO en raison du risque de syndrome sérotoninergique.

### **Alcaloïdes du vétrate**

Les amphétamines inhibent les effets hypotensifs des alcaloïdes du vétrate.

### **Interactions médicament-aliment**

Il n'y a pas d'interactions connues entre la nourriture et DEXEDRINE.

### **Interactions médicament-herbe médicinale**

L'interaction avec des produits médicinaux à base d'herbes n'a pas été établie.

## **Effets au médicament sur les essais de laboratoire**

Les amphétamines peuvent causer une élévation significative des concentrations plasmatiques de corticostéroïdes, en particulier en soirée, et peuvent donc modifier la détermination des concentrations de stéroïdes dans l'urine.

## **POSOLOGIE ET ADMINISTRATION**

### **Considérations posologiques**

On doit commencer le traitement par DEXEDRINE à la dose la plus faible possible. La dose doit ensuite être ajustée lentement jusqu'à ce que l'on établisse la plus faible dose efficace en fonction du patient, puisque la réponse à DEXEDRINE varie beaucoup d'un patient à l'autre. L'horaire des prises doit faire l'objet d'une attention spéciale, particulièrement pour les capsules Spansule, en raison des risques d'insomnie. Il faut éviter d'administrer le médicament tard dans la soirée.

DEXEDRINE ne doit pas être utilisé chez les patients présentant une maladie cardiovasculaire symptomatique et ne doit généralement pas être utilisé chez les patients présentant des anomalies cardiaques structurelles connues (voir **CONTRE-INDICATIONS** et **MISES EN GARDE ET PRÉCAUTIONS**).

Compte tenu de leurs propriétés pharmacologiques, tous les médicaments utilisés pour le TDAH pourraient théoriquement accroître le risque de mort subite/décès d'origine cardiaque. Même si l'on ne peut confirmer que le traitement par des médicaments contre le TDAH augmente le risque d'événements cardiaques, les médecins qui prescrivent ces médicaments doivent tenir compte de ce risque potentiel.

Tous les médicaments ayant des effets sympathomimétiques prescrits dans le traitement du TDAH doivent être utilisés avec prudence chez les patients qui : a) pratiquent des activités demandant un effort intense; b) utilisent des stimulants; ou c) ont des antécédents familiaux de mort subite/décès d'origine cardiaque. Avant l'instauration du traitement, on doit obtenir les antécédents personnels et familiaux du patient. Chez les patients présentant des facteurs de risque pertinents, une évaluation cardiovasculaire plus poussée peut être envisagée si le clinicien le juge nécessaire.

On doit procéder à une évaluation périodique de l'état cardiovasculaire chez les patients qui auraient besoin d'un traitement prolongé par DEXEDRINE (voir **MISES EN GARDE ET PRÉCAUTIONS**).

En raison d'une diminution de la clairance chez les patients atteints d'insuffisance rénale grave (DFG de 15 à <30 mL/min/1,73m<sup>2</sup>), une réduction de la dose doit être envisagée chez ces patients. Puisque les *d*-amphétamines ne sont pas dialysables, une réduction de la dose doit être envisagée chez les patients sous dialyse.

### **Posologie recommandée et modification posologique**

#### **Traitement d'appoint de la narcolepsie :**

La posologie peut varier de 5 à 60 mg par jour, selon la réponse du patient.

- Posologie initiale recommandée pour les enfants de 6 à 12 ans : commencer avec la dose de 5 mg par jour puis, s'il y a lieu, augmenter la dose quotidienne par paliers de 5 mg à intervalles hebdomadaires, jusqu'à l'obtention d'un effet optimal.
- Chez les patients de 12 ans ou plus : commencer avec une dose de 10 mg par jour puis, s'il y a lieu, augmenter la dose quotidienne par paliers de 10 mg à intervalles hebdomadaires, jusqu'à l'obtention d'un effet optimal.

Si des réactions indésirables gênantes se manifestent (p. ex. insomnie ou anorexie), on doit réduire la dose. Lorsqu'approprié, les capsules Spansule peuvent être utilisées en une seule prise quotidienne. Avec les comprimés, la première prise a lieu au réveil, puis les autres prises (1 ou 2) à intervalles de 4 à 6 heures.

#### **Trouble déficitaire de l'attention avec ou sans hyperactivité chez les enfants :**

La posologie peut varier de 2,5 mg à 40 mg par jour, bien que certains enfants plus âgés puissent nécessiter plus de 40 mg par jour pour obtenir un effet optimal. Si des réactions indésirables gênantes se manifestent (telles que l'insomnie ou l'anorexie), la dose doit être réduite. Lorsqu'approprié, les capsules Spansule peuvent être utilisées en une seule prise quotidienne. Avec les comprimés, la première prise a lieu au réveil, puis les autres prises (1 ou 2) à intervalles de 4 à 6 heures.

- Le produit n'est pas recommandé pour cette indication thérapeutique chez les enfants de moins de 6 ans.
- Chez les enfants de 6 ans ou plus, commencer par administrer 5 mg une ou deux fois par jour puis, s'il y a lieu, augmenter la dose quotidienne par paliers de 5 mg à intervalles hebdomadaires jusqu'à l'obtention d'un effet optimal. Seuls des cas exceptionnels nécessitent plus de 40 mg par jour.

La plupart des enfants atteints d'un trouble déficitaire de l'attention avec ou sans hyperactivité requièrent un traitement pendant plusieurs années, bien qu'on puisse, une fois les symptômes bien contrôlés, diminuer la posologie ou cesser l'administration du médicament pendant l'été et à d'autres moments au cours desquels l'enfant subit moins de stress. Pendant ces périodes d'interruption, on doit évaluer les symptômes comportementaux pour déterminer si leur réapparition justifie la reprise du traitement.

### **Dose oubliée**

Si oubliée, le médicament doit être pris dès que possible et l'administration doit continuer comme à l'habitude. Une double dose ne doit pas être prise pour compenser une dose individuelle oubliée.

### **SURDOSAGE**

La dose toxique d'amphétamines varie considérablement selon le degré d'accoutumance du patient. Les dosages sanguins sont par conséquent de peu d'utilité pour évaluer la gravité du surdosage ; une telle évaluation doit reposer presque entièrement sur les signes cliniques.

### **Signes et symptômes**

Les manifestations d'un surdosage aiguë incluent : pupilles dilatées et réactives, respiration rapide et superficielle, rhabdomyolyse, hyperthermie, fièvre, frissons, transpiration, réflexes hyperactifs des tendons.

Les autres manifestations sont :

*Effets possibles sur le système nerveux central* : agitation, tremblement, agressivité, anxiété, confusion, délire, hallucinations, crises de panique, voire tendances homicides ou suicidaires. L'effet stimulant est généralement suivi de dépression, de léthargie et d'épuisement.

*Effets cardiovasculaires possibles* : angine de poitrine, extrasystoles et autres troubles du rythme, bouffées vasomotrices, céphalées, hypertension ou hypotension artérielle, pâleur, palpitations, tachycardie. Un collapsus circulatoire et une syncope peuvent aussi survenir.

*Effets digestifs* : nausées, vomissements, diarrhée, douleurs abdominales.

La mort par intoxication est généralement précédée de convulsions et de coma.

## Traitement

Le traitement est essentiellement symptomatique et de soutien. En plus des mesures habituelles incluant l'administration de charbon activé (l'utilisation de charbon activé doit être évité chez les patients ayant un risque significatif d'aspiration et n'ayant pas les voies respiratoires protégées), d'émétique, de cathartique et d'un lavage d'estomac, des sédatifs doivent être administrés, s'il y a lieu.

Il faut tenir compte de la durée d'action prolongée de DEXEDRINE Spansule (capsules à libération prolongée de dexamphétamine sulfate) lors du traitement des patients ayant pris une surdose. Les cathartiques salins sont utiles pour accélérer l'évacuation des granules n'ayant pas encore libéré le médicament.

Les benzodiazépines sont les agents de première ligne pour le traitement d'un surdosage aux amphétamines pour l'agitation, les troubles du mouvement, les convulsions, la tachycardie et l'hypertension.

Les thérapies de deuxième ligne peuvent inclure des antipsychotiques tels que la chlorpromazine, la ziprasidone ou l'halopéridol. Ces médicaments antagonisent les effets stimulants centraux des amphétamines et peuvent être utilisés pour traiter une intoxication aux amphétamines. Cependant, il faut être prudent lors de l'administration de ces produits, car ils peuvent aggraver les signes cliniques liés à la toxicité des co-ingrédients, y compris d'autres stimulants (p.ex. la cocaïne) et le sevrage de l'éthanol. Les agonistes adrénergiques centraux alpha-2, tel que le dexmédétomidine, sont parfois utilisés contre l'agitation réfractaire induite par les amphétamines car, additionnellement, ils peuvent atténuer la tachycardie et l'hypertension souvent observées dans ces situations.

Si l'hypertension aiguë sévère complique la surdose d'amphétamines, l'administration de phentolamine par voie intraveineuse a été suggérée. Cependant, une diminution progressive de la pression artérielle se produira généralement lorsqu'une sédation suffisante aura été atteinte. En présence d'hypotension sévère, les procédures habituelles utilisées pour le choc devraient être instituées.

Les convulsions résistantes aux benzodiazépines peuvent répondre aux barbituriques, ou peuvent exiger une progression des soins, y compris l'intubation endotrachéale et l'initiation d'une perfusion de propofol.

Bien que précédemment préconisé, l'accroissement de l'excrétion des amphétamines par l'acidification de l'urine n'est plus recommandée en raison de l'absence d'effets sur la toxicité des

amphétamines et de compromis potentiels dans la gestion globale du patient (acidose systémique, effets rénaux suite à de la rhabdomyolyse).

Les *d*-amphétamines ne sont pas dialysables. Il n'y a pas de donnée disponible pour supporter la recommandation de la diurèse forcée, l'hémodialyse, la dialyse péritonéale ou l'hémoperfusion en cas de surdosage avec DEXEDRINE.

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

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

### **Mode d'action**

Le sulfate de dexamphétamine (dexamphétamine, *d*-amphétamine) est un sympathomimétique. Comme les autres amphétamines, la dexamphétamine bloque substantiellement la recapture de la norépinephrine et de la dopamine dans le neurone présynaptique et augmente la libération de ces monoamines dans l'espace extraneuronal. Ses effets sont qualitativement analogues à ceux du sulfate d'amphétamine mais sont environ deux fois plus puissants. Il a un effet stimulant prononcé sur le système nerveux central, en particulier sur le cortex cérébral et les centres respiratoires et vasomoteurs.

Le sulfate de dexamphétamine atténue la fatigue, stimule l'activité mentale, relève l'humeur et donne une sensation générale de bien-être. Il n'est cependant pas bon de l'employer sans discernement pour accroître la capacité de travail ou surmonter la fatigue. À fortes doses, il provoque une euphorie qui, après une brusque privation, se transforme en dépression sévère et en léthargie.

Le mécanisme par lequel les amphétamines provoquent des effets mentaux et comportementaux chez les enfants n'est pas élucidé de façon concluante.

### **Métabolisme**

Bien que les enzymes intervenant dans le métabolisme de l'amphétamine n'aient pas été clairement définies, on sait que la CYP2D6 est impliqué. Comme la CYP2D6 est génétiquement polymorphe, des variations du métabolisme de l'amphétamine au sein de la population sont possibles.

## ENTREPOSAGE ET STABILITÉ

Garder hors de la portée et de la vue des enfants. Les comprimés et les capsules de DEXEDRINE doivent être entreposés à 15-30°C et conservés dans des récipients bien fermés.

## FORMES POSOLOGIQUES, COMPOSITION ET CONDITIONNEMENT

### Comprimés DEXEDRINE (sulfate de dexamphétamine) de 5 mg

Un comprimé orange sécable, ayant la forme d'un triangle équilatéral aux coins arrondis et portant l'empreinte du logo «bouclier» de Paladin, contient du sulfate de dexamphétamine (5 mg) comme ingrédient actif, ainsi que les ingrédients non médicinaux suivants : acide stéarique, amidon, gélatine, huile minérale, jaune soleil F.C.F., lactose, saccharose, sucre glace, sulfate de calcium, talc et tartrazine.

Flacons de HDPE de 100 comprimés.

### Spansule DEXEDRINE (sulfate de dexamphétamine) de 10 mg et de 15 mg

Une capsule à libération prolongée contient du sulfate de dexamphétamine (10 mg ou 15 mg) comme ingrédient actif. Elle libère une dose thérapeutique rapidement et maintient l'effet pendant 10 à 12 heures en libérant le reste du principe actif graduellement. La capsule conique à embout brun et au corps de couleur naturelle renferme des granules de deux tons orangés. Elle contient aussi les ingrédients non médicinaux suivants : bleu brillant F.C.F., D&C jaune no 10, éthylcellulose, gélatine, Opadry Clear YS-1-7006 (hydroxypropylméthylcellulose et polyéthylène glycol), jaune soleil F.C.F., povidone, rouge allura AC, sébacate de dibutyle, sphères de sucre. Les capsules de 10 mg (format n° 4) sont imprimées à l'encre blanche; le capuchon brun porte la marque «3513-10 mg-» et le corps translucide porte la marque «SB-10 mg-». Les capsules de 15 mg (format n° 3) sont imprimées à l'encre blanche; le capuchon brun porte les marques «3514» et «15 mg» et le corps translucide porte les marques «15 mg» et «SB». Une petite barre apparaît au-dessus et en dessous des marques 3514 et 15 mg.

Flacons de HDPE de 100 comprimés.

## PARTIE II : RENSEIGNEMENTS SCIENTIFIQUES

### RENSEIGNEMENTS PHARMACEUTIQUES

#### Substance pharmaceutique

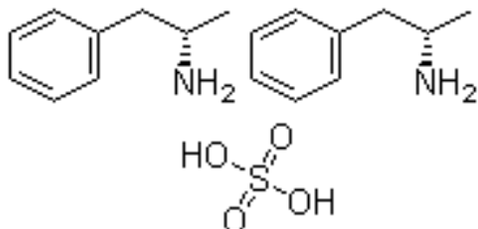
Nom propre : sulfate de dexamphétamine

Nom chimique : sel hémisulfate de (+)- $\alpha$ -méthylphénéthylamine

Formule moléculaire et masse moléculaire :

$2(C_9H_{13}N) \cdot H_2SO_4$  368.49

Formule développée :



#### ESSAIS CLINIQUES

Il n'y a pas de donnée disponible.

#### TOXICOLOGIE

Un certain nombre d'études menées chez des rongeurs indiquent que l'exposition avant ou peu après la naissance à des doses d'amphétamines (d- ou d, l-) semblables à celles qui sont utilisées en pratique clinique peut entraîner des perturbations neurochimiques et des troubles du comportement à long terme. Les effets comportementaux signalés sont notamment des troubles d'apprentissage et de la mémoire, une altération de l'activité locomotrice et des modifications de la fonction sexuelle.

### PARTIE III : RENSEIGNEMENTS POUR LE CONSOMMATEUR

#### DEXEDRINE® Sulfate de dexamphétamine

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 DEXEDRINE® et s'adresse tout particulièrement aux consommateurs. Le présent dépliant n'est qu'un résumé et ne donne donc pas tous les renseignements pertinents au sujet de DEXEDRINE®. Pour toute question au sujet de ce médicament, communiquez avec votre médecin ou votre pharmacien.

#### AU SUJET DE CE MÉDICAMENT

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

DEXEDRINE® (sulfate de dexamphétamine), un médicament de la classe des amphétamines (stimulant du système nerveux central), est utilisé avec d'autres thérapies pour le traitement :

- de la narcolepsie (un trouble qui cause une somnolence excessive pendant la journée et des accès fréquents et incontrôlables de sommeil).
- du trouble déficitaire de l'attention avec ou sans hyperactivité (TDAH) (un trouble caractérisé par une durée d'attention très courte, une impulsivité et une hyperactivité). DEXEDRINE® devrait être utilisé dans le cadre d'un programme global de traitement du TDAH pouvant comprendre un soutien psychologique ou d'autres thérapies.

##### Les effets de ce médicament :

DEXEDRINE® réduit la fatigue, stimule l'activité mentale, améliore l'humeur et entraîne un sentiment général de bien-être.

DEXEDRINE® aide à accroître l'attention (et la capacité à suivre les consignes et à mener à bien ses tâches) et à réduire l'impulsivité et l'hyperactivité chez les patients atteints du TDAH.

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

Vous ou votre enfant NE devez PAS utiliser DEXEDRINE® si vous ou votre enfant :

- souffrez d'une maladie cardiovasculaire;
- faites de l'hypertension artérielle (haute pression) modérée ou sévère;
- souffrez d'artériosclérose à un stade avancé (durcissement des artères);
- avez une hyperthyroïdie (glande thyroïde hyperactive);
- êtes allergique à DEXEDRINE® ou à tout autre ingrédient du médicament ou à tout composant du contenant;
- avez une hypersensibilité, êtes allergique ou avez eu une réaction à d'autres médicaments stimulants ou à des amines sympathomimétiques;
- souffrez de glaucome, une maladie des yeux;
- avez tendance à être anxieux, tendu ou agité;
- avez des tics moteurs (mouvements répétitifs et difficiles à contrôler d'une partie du corps) ou des tics verbaux (répétition de sons ou de mots difficile à contrôler) ou le

syndrome de Gilles de la Tourette;

- avez des antécédents familiaux de tics moteurs ou de tics verbaux ou du syndrome de Gilles de la Tourette (c.-à-d. qu'un membre de votre famille en souffre);
- prenez des médicaments de la classe des inhibiteurs de la monoamine oxydase (IMAO) ou avez pris des IMAO dans les 14 derniers jours;
- avez déjà abusé de drogues.

DEXEDRINE® n'est pas recommandé chez les enfants de moins de 6 ans.

Parlez à votre médecin si l'un de ces points s'applique à vous ou à votre enfant.

##### L'ingrédient médicamenteux est :

DEXEDRINE® contient du sulfate de dexamphétamine comme ingrédient médicamenteux.

##### Les ingrédients non médicamenteux sont :

Les comprimés de 5 mg de DEXEDRINE® contiennent les ingrédients non médicamenteux suivants : acide stéarique, amidon, gélatine, huile minérale, jaune soleil F.C.F., lactose, saccharose, sucre glace, sulfate de calcium, talc et tartrazine.

Les spansules de 10 et de 15 mg de DEXEDRINE® contiennent les ingrédients non médicamenteux suivants : bleu brillant F.C.F., D&C jaune n° 10, éthylcellulose, gélatine, Opadry Clear YS-1-7006 (hydroxypropyl méthylcellulose et polyéthylène glycol), jaune soleil F.C.F., povidone, rouge allura AC, sébacate de dibutyle et sphères de sucre.

##### Les formes posologiques sont :

DEXEDRINE® se présente sous forme de comprimés de 5 mg et sous forme de capsules de 10 et de 15 mg.

#### MISES EN GARDE ET PRÉCAUTIONS

##### Mises en garde et précautions importantes

##### • Dépendance

L'abus de toute amphétamine tel que DEXEDRINE peut mener à la dépendance. Prévenez votre médecin si vous avez un historique d'abus ou de dépendance à l'alcool ou aux drogues, ou si, présentement, vous abusez ou êtes dépendant à l'alcool ou aux drogues.

Les troubles suivants ont été signalés avec l'utilisation de DEXEDRINE® et d'autres médicaments utilisés pour traiter le TDAH:

##### 1. Troubles cardiaques :

- **Mort subite chez des patients ayant des troubles cardiaques ou des anomalies cardiaques**
- **Accident vasculaire cérébral (AVC) et crise cardiaque chez les adultes**
- **Augmentation de la tension artérielle et de la fréquence cardiaque.**

Des cas de mort subite ont été signalés en association avec les

stimulants utilisés dans le traitement du TDAH chez des enfants ayant des anomalies cardiaques structurelles. DEXEDRINE® ne doit généralement pas être utilisé chez les enfants, les adolescents ou les adultes ayant des anomalies cardiaques structurelles connues.

Prévenez votre médecin si vous ou votre enfant avez des troubles cardiaques ou des anomalies cardiaques, une tension artérielle élevée (hypertension) ou si ces troubles existent dans votre famille.

Avant de commencer le traitement par DEXEDRINE®, il est possible que votre médecin vous examine attentivement, vous ou votre enfant, pour savoir si vous avez des troubles cardiaques.

Votre médecin pourrait vouloir vérifier régulièrement si vous ou votre enfant avez une tension artérielle et une fréquence cardiaque normales tout au long du traitement par DEXEDRINE®.

**Appelez immédiatement votre médecin si vous ou votre enfant avez des signes de problème cardiaque comme une douleur à la poitrine, un essoufflement ou une perte de connaissance durant le traitement par DEXEDRINE®.**

## 2. Troubles mentaux (psychiatriques)

### Tous les patients

- **Apparition ou aggravation de troubles du comportement ou de la pensée**
- **Apparition ou aggravation d'un trouble bipolaire**
- **Apparition ou aggravation d'un comportement agressif ou hostile**
- **Apparition de symptômes psychotiques (par exemple, entendre des voix, croire des choses qui ne sont pas vraies ou qui sont suspectes) ou apparition de symptômes de manie.**

Prévenez votre médecin si vous ou votre enfant avez des troubles mentaux ou s'il y a dans votre famille des cas de suicide, de trouble bipolaire ou de dépression.

**Appelez immédiatement votre médecin si vous ou votre enfant avez des symptômes ou des troubles mentaux que vous n'aviez pas avant le traitement ou qui existaient mais qui se sont aggravés avec le traitement par DEXEDRINE®, surtout si vous ou votre enfant voyez ou entendez des choses qui ne sont pas réelles ou croyez en des choses qui ne sont pas réelles ou qui sont suspectes.**

Les amphétamines peuvent nuire à la capacité d'exécuter des tâches potentiellement dangereuses comme conduire un véhicule ou manœuvrer une machine.

AVANT de prendre DEXEDRINE®, prévenez votre médecin ou votre pharmacien si vous ou votre enfant :

- souffrez d'hypertension même légère;
- avez des antécédents familiaux de mort subite ou de décès liés à des troubles cardiaques;
- avez une maladie du cœur ou des anomalies cardiaques structurelles;
- avez des troubles mentaux y compris une psychose, un

trouble maniaque, un trouble bipolaire, une dépression ou des antécédents familiaux de suicide;

- avez des tics ou le syndrome de Gilles de la Tourette;
- avez des problèmes de thyroïde;
- avez des crises épileptiques ou avez eu un résultat anormal à l'électroencéphalogramme (EEG);
- faites des exercices intenses;
- prenez d'autres médicaments contre le TDAH
- souffrez de diabète sucré;
- souffrez de troubles rénaux;
- êtes allergique à la tartrazine (FD&C jaune n° 5) ou à l'aspirine;
- êtes enceinte ou projetez d'avoir un enfant;
- allaitez ou avez l'intention d'allaiter;
- avez déjà fait un usage abusif ou avez été dépendant de l'alcool, de médicaments prescrits ou de drogues (ou vous avez des antécédents familiaux);
- avez une mauvaise circulation dans les doigts et les orteils incluant des engourdissements, des sensations de froid ou douleur (c'est ce qu'on appelle le phénomène de Raynaud).

Les amphétamines conduisent souvent à un usage abusif. La tolérance, une dépendance psychologique extrême et des troubles sociaux graves peuvent survenir. Il est important de prendre DEXEDRINE® en suivant à la lettre les directives du médecin.

## INTERACTIONS MÉDICAMENTEUSES

Il est important d'informer votre médecin ou votre pharmacien de tous les médicaments que vous ou votre enfant prenez, y compris les autres médicaments prescrits par un médecin, les médicaments que vous avez achetés sans ordonnance et tout remède à base de plantes médicinales, en particulier :

- les agents acidifiant l'urine ou le contenu gastro-intestinal (p. ex., guanéthidine, réserpine, acide ascorbique, chlorure d'ammonium, phosphate monosodique)
- les agents alcalinisant l'urine ou le contenu gastro-intestinal (p. ex., bicarbonate de sodium, acétazolamide, thiazides)
- les médicaments utilisés pour traiter la dépression, y compris les inhibiteurs de la monoamine-oxydase (IMAO), les inhibiteurs sélectifs du recaptage de la sérotonine (ISRS), les inhibiteurs du recaptage de la sérotonine et de la norépinéphrine (IRSN) et certains antidépresseurs tricycliques (ATCs)
- autres médicaments qui peuvent affecter la sérotonine, tel que le lithium, les médicaments contenant du tryptophan, le millepertuis, les triptans utilisés dans le traitement de migraines et certains médicaments utilisés dans le traitement de la douleur, tel que le fentanyl, le tramadol, le tapentadol, le mépéridine et la méthadone.
- les médicaments utilisés pour abaisser la tension artérielle (tel que la guanéthidine et les alcaloïdes du vérate)
- les médicaments utilisés dans le traitement des symptômes d'allergie (antihistaminiques)
- les antipsychotiques (tel que la chlorpromazine et

l'halopéridol)

- l'insuline (un médicament pour le traitement du diabète)
- le lithium carbonate (un médicament pour le traitement des troubles bipolaires)
- les médicaments pour le traitement de la douleur (tel que la mépéridine et le propoxyphène)
- la norépinéphrine
- le phénobarbital (un médicament utilisé pour vous aider à vous endormir ou pour le traitement de l'anxiété)
- les antiacides tel que les inhibiteurs de pompes à protons
- les médicaments utilisés pour le traitement des convulsions (tel que l'éthosuximide et la phénytoïne)

Pendant votre traitement par DEXEDRINE®, ne commencez pas à prendre un nouveau médicament ou un remède à base de plantes à moins d'avoir d'abord consulté votre médecin.

### UTILISATION APPROPRIÉE DE CE MÉDICAMENT

#### Dose habituelle :

Pour retirer le maximum de bienfaits de DEXEDRINE®, il est important de suivre à la lettre les directives de votre médecin. Il se pourrait que le médecin change la dose que vous ou votre enfant prenez jusqu'à ce qu'il trouve la dose appropriée. De temps en temps, le médecin pourrait interrompre le traitement pour vérifier les symptômes lorsque le médicament n'est pas utilisé.

Le médecin pourrait régulièrement demander des analyses de sang et vérifier le cœur et la tension artérielle pendant le traitement par DEXEDRINE®. On doit surveiller fréquemment le poids et la taille des enfants durant le traitement par DEXEDRINE®. Le traitement par DEXEDRINE® peut être interrompu si un problème particulier est découvert lors de ces examens.

#### Surdose :

En case de surdosage, communiquez immédiatement avec un professionnel de la santé, l'urgence d'un centre hospitalier ou le centre antipoison de votre région, même en l'absence de symptômes.

#### Dose oubliée :

Si vous oubliez de prendre une dose, prenez-la dès que vous vous en apercevez. Poursuivez ensuite votre traitement comme d'habitude. Ne prenez pas une dose double pour compenser une dose qui aurait été oubliée.

### PROCÉDURES À SUIVRE EN CE QUI CONCERNE LES EFFETS SECONDAIRES

Un médicament peut causer d'autres effets que les effets escomptés. Tous les effets secondaires mentionnés ci-dessous ne se produiront pas nécessairement, mais s'ils surviennent, parlez à votre médecin ou au médecin de votre enfant.

Voici quelques-uns des effets secondaires qui ont été observés pendant le traitement par des médicaments stimulants comme DEXEDRINE® : ralentissement de la croissance (taille et poids) chez les enfants, crises épileptiques (principalement chez les patients ayant déjà eu des crises épileptiques), des troubles de la

vue, des tremblements, des maux de tête, des étourdissements, une perte d'appétit, une sécheresse de la bouche, des maux d'estomac, de la difficulté à s'endormir, une hausse de la tension artérielle (haute pression), des battements de cœur irréguliers et de l'irritabilité.

EFFETS SECONDAIRES GRAVES ET MESURES À PRENDRE				
Symptôme/effet	Communiquez avec votre professionnel de la santé		Cessez de prendre le médicament et obtenez immédiatement des soins médicaux	
	Seulement dans les cas graves	Dans tous les cas		
Fréquents	<b>Battements cardiaques irréguliers (palpitations)</b>		✓	
	<b>Ralentissement de la croissance (taille et poids) chez l'enfant</b>		✓	
	<b>Anxiété</b>	✓		
	<b>Nouveaux tics</b>		✓	
Peu fréquent	<b>Réaction allergique :</b> éruption cutanée, urticaire, enflure du visage, des lèvres, de la langue ou de la gorge, difficulté à avaler ou à respirer			✓
	<b>Troubles visuels :</b> Modification de la vue ou vision brouillée		✓	
	<b>Nouveaux symptômes psychotiques ou maniaques :</b> – Paranoïa, délires – Hallucinations : voir, sentir ou entendre des choses qui n'existent pas. – Manie : ressentir une exaltation inhabituelle, être hyperactif ou se sentir désinhibé		✓	
	<b>Comportement agressif ou hostilité</b>		✓	
	<b>Dépression :</b> Sensation de		✓	

	tristesse, perte d'intérêt pour les activités habituelles, désespoir, insomnie ou le fait de trop dormir			
Fréquence inconnue	<b>Crises d'épilepsie (convulsions)</b>			✓
	<b>Comportement suicidaire :</b> Penser à se faire du mal ou à se tuer ou tenter de le faire			✓
	<b>Cardiomyopathie :</b> Essoufflement ou enflure des jambes (signes d'une maladie du muscle cardiaque)		✓	
	<b>Phénomène de Raynaud :</b> Décoloration des doigts et des orteils, douleur, sensations de froid et/ou d'engourdissements		✓	

Cette liste d'effets secondaires n'est pas exhaustive. Si DEXEDRINE® cause un effet inattendu, veuillez communiquer avec votre médecin ou votre pharmacien.

#### COMMENT CONSERVER LE MÉDICAMENT

Les comprimés et les spansules DEXEDRINE® doivent être conservés entre 15 et 30 °C et conservés dans un récipient bien fermé.

Ne prenez pas votre médicament après la date de péremption figurant sur le flacon.

Garder le médicament hors de la portée et de la vue des enfants.

#### Déclaration des effets secondaires

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

- Visitant le site Web des déclarations des effets indésirables (<http://www.hc-sc.gc.ca/dhp-mps/medeff/report-declaration/index-fra.php>) pour vous informer sur comment faire une déclaration en ligne, par courrier, ou par télécopieur ; ou
- Téléphonant sans frais au 1-866-234-2345.

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

#### POUR DE PLUS AMPLES RENSEIGNEMENTS

On peut trouver ce document et la monographie complète du produit, rédigés pour les professionnels de la santé, en communiquant avec le promoteur :  
 Laboratoires Paladin  
 100 Blvd Alexis Nihon, Bureau 600  
 St-Laurent, Québec  
 H4M 2P2  
 1-888-867-7426

Laboratoires Paladin a rédigé ce dépliant.

Dernière révision : 29 octobre 2020