

MONOGRAPHIE DE PRODUIT



DEXTROAMPHÉTAMINE

Comprimés de sulfate de dexamphétamine USP

5 mg

Sympathomimétique

AA Pharma Inc.
1165 Creditstone Road, Unit #1
Vaughan (Ontario)
L4K 4N7

Date de préparation :
17 avril 2019

Numéro de contrôle de la présentation : 213585

Table des matières

PARTIE I : RENSEIGNEMENTS POUR LE PROFESSIONNEL DE LA SANTÉ	3
RENSEIGNEMENTS SOMMAIRES SUR LE PRODUIT	3
INDICATIONS ET UTILISATION CLINIQUE.....	3
CONTRE-INDICATIONS	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
PARTIE II : RENSEIGNEMENTS SCIENTIFIQUES	24
RENSEIGNEMENTS PHARMACEUTIQUES	24
ESSAIS CLINIQUES	24
TOXICOLOGIE.....	25
REFERENCES.....	25
PARTIE III : RENSEIGNEMENTS POUR LE CONSOMMATEUR.....	26



DEXTROAMPHÉTAMINE

Comprimés de sulfate de dexamphétamine USP

PARTIE I : RENSEIGNEMENTS POUR LE PROFESSIONNEL DE LA SANTÉ

RENSEIGNEMENTS SOMMAIRES SUR LE PRODUIT

Voie d'administration	Forme posologique et concentration	Tout Ingrédients non médicinaux
Orale	comprimé 5 mg	Anhydre lactose, silice colloïdale, crospovidone, laque d'aluminium FD&C jaune 10 laque d'aluminium 14-18%, stéarate de magnésium, cellulose microcristalline, et laque d'aluminium jaune soleil 40%.

INDICATIONS ET UTILISATION CLINIQUE

DEXTROAMPHÉTAMINE (sulfate de dexamphétamine) est indiqué pour :

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

Trouble déficitaire de l'attention avec 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, à 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 de 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 particuliers 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

DEXTROAMPHÉTAMINE 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 pour les 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

Le médecin qui choisit d'utiliser DEXTROAMPHÉTAMINE durant une période prolongée devrait réévaluer périodiquement l'utilité à long terme de ce médicament chez chaque patient.

Gériatrie (> 65 ans) :

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

Pédiatrie (< 18 ans) :

Les amphétamines ne sont pas recommandées pour le traitement du trouble déficitaire de l'attention avec 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 âgés de plus de 6 ans ne sont pas encore bien établis.

CONTRE-INDICATIONS

DEXTROAMPHÉTAMINE (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 DEXTROAMPHÉTAMINE ou au sulfate de dexamphétamine, 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 pour voir la liste complète des ingrédients.

- Présence de tics moteurs ou antécédents familiaux de 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 **Dépendance/Tolérance** 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. DEXTROAMPHÉTAMINE 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 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 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 DEXTROAMPHÉTAMINE. 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 à 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 changements 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 des 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 d'accomplir des activités potentiellement dangereuses comme faire fonctionner des machines ou un véhicule; 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 DEXTROAMPHÉTAMINE et devrait être écarté si des troubles visuels se produisent (voir **CONTRE-INDICATIONS**).

Psychiatrique

Psychose préexistante

L'administration de stimulants peut exacerber les symptômes de troubles du comportement et de troubles de la pensée chez les patients ayant un trouble psychotique préexistant.

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, 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 habituelles. 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 3 482 patients exposés au méthylphénidate ou à une amphétamine pendant plusieurs semaines aux doses habituelles) comparativement à zéro patient ayant reçu un placebo.

Agressivité

Un comportement agressif (ou une hostilité) est souvent observé 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, Pharmacovigilance).

Vasculaire

Vasculopathie périphérique, incluant le phénomène de Raynaud

Les stimulants utilisés pour traiter le TDAH, comme DEXTROAMPHÉTAMINE, 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, les signes et les symptômes 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 toute modification des doigts. 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 bienfaits 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 DEXTROAMPHÉTAMINE 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 du trouble déficitaire de l'attention avec 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 DEXTROAMPHÉTAMINE 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/1,73 m²), une réduction de la dose doit être envisagée chez ces patients.

Puisque les d-amphétamines ne sont pas dialysables, une réduction de la dose peut 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 d'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 d'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, dyskinésies, céphalées, insomnie, aggravation des tics moteurs et vocaux, 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 du médicament déterminés à la suite de la surveillance après commercialisation :

Les événements indésirables inattendus graves suivants ont été rapportés chez les utilisateurs de DEXTROAMPHÉTAMINE pendant 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 DEXTROAMPHÉTAMINE.

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, AVC 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 : trouble 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 reliés 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.) peuvent augmenter 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 soude, 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 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 hyperpyrexie maligne peuvent survenir, dont l'issue est parfois mortelle (voir la rubrique **CONTRE-INDICATIONS**).

Antihistaminiques

Les amphétamines peuvent contrecarrer les effets sédatifs de certains antihistaminiques.

Antihypertenseurs

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

Chlorpromazine

La chlorpromazine bloque le recaptage 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 le recaptage de la dopamine et de la norépinéphrine, inhibant ainsi les effets stimulants centraux des amphétamines.

Insuline

Les amphétamines peuvent altérer les besoins en insuline dans le diabète sucré.

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, des 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.

DEXTROAMPHÉTAMINE doit aussi être utilisé avec prudence en association avec d'autres médicaments tels 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 vératre

Les amphétamines inhibent les effets hypotensifs des alcaloïdes du vératre.

Interactions médicament-aliment

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

Interactions médicament-herbe médicinale

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

Effets du 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 devrait commencer le traitement par DEXTROAMPHÉTAMINE 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 au sulfate de dexamphétamine varie beaucoup d'un patient à l'autre. L'horaire des prises doit faire l'objet d'une attention spéciale, en raison des risques d'insomnie. Il faut éviter d'administrer le médicament tard dans la soirée.

DEXTROAMPHÉTAMINE 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 DEXTROAMPHÉTAMINE (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/1,73 m²), 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 par 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 par 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. Administrer la première dose au réveil, puis les autres doses (1 ou 2) à intervalles de 4 à 6 heures.

Trouble déficitaire de l'attention avec 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.

- 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 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 oublié, 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 aigu comprennent : Pupilles dilatées et réactives, respiration rapide et superficielle, rhabdomyolyse, hyperpyrexie, 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, crampes 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 évitée 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.

Les benzodiazépines sont les agents de première intention 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 intention 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 coingestants, y compris d'autres stimulants (p.ex. la cocaïne) et le sevrage de l'éthanol. Les agonistes adrénergiques centraux alpha-2, tels 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 recommandé en raison de l'absence d'effets sur la toxicité des amphétamines et de compromis potentiels dans la prise en charge 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 appuyer la recommandation de la diurèse forcée, l'hémodialyse, la dialyse péritonéale ou l'hémoperfusion sur charbon en cas de surdosage.

En cas de surdosage soupçonné, il faut communiquer immédiatement avec le centre antipoison de la région.
--

MODE D'ACTION ET PHARMACOLOGIE CLINIQUE

Mode d'action

Le sulfate de dexamphétamine (dexamphétamine, d-amphétamine) est un sympathicomimétique. Comme les autres amphétamines, la dexamphétamine bloque substantiellement le recaptage 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 impliquée. 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 de DEXTROAMPHÉTAMINE entreposés à 15 à 30 °C dans un récipient bien fermé.

FORMES POSOLOGIQUES, COMPOSITION ET CONDITIONNEMENT

Comprimés de DEXTROAMPHÉTAMINE (sulfate de dexamphétamine) de 5 mg

Chaque comprimé orange, rond, plat et à bord biseauté, portant les inscriptions « D » et « 5 » séparées d'une rainure d'un côté et aucune inscription de l'autre, contient du sulfate de dextroamphétamine (5 mg) comme ingrédient médicinal, ainsi que les ingrédients non médicinaux suivants : anhydre lactose, silice colloïdale, crospovidone, laque d'aluminium FD&C jaune 10 laque d'aluminium 14-18%, stéarate de magnésium, cellulose microcristalline et laque d'aluminium jaune soleil 40%.

Offert en flacons de 100 ou 500 comprimés.

PARTIE II : RENSEIGNEMENTS SCIENTIFIQUES

RENSEIGNEMENTS PHARMACEUTIQUES

Substance pharmaceutique

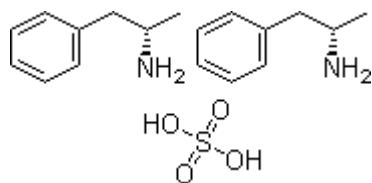
Nom propre : sulfate de dexamphétamine

Nom chimique : sel hémisulfate de (+)- α -méthylphénéthylamine

Formule moléculaire : $2(C_9H_{13}N) \cdot H_2SO_4$

Masse moléculaire : 368,49

Formule développée :



ESSAIS CLINIQUES

Études de biodisponibilité comparative

Une étude de biodisponibilité comparative à l'insu, croisée en deux phases, avec répartition aléatoire et à dose unique a été menée chez des volontaires masculins et féminins en bonne santé et à jeun. Les résultats observés chez les 24 volontaires ayant terminé l'étude sont résumés dans le tableau suivant. La vitesse et le degré d'absorption de la dexamphétamine ont été mesurés et comparés après l'administration d'une dose orale unique (1 comprimé à 5 mg) de dextroamphétamine (sulfate de dexamphétamine) à 5 mg (AA Pharma Inc.) et d'un comprimé de Dexedrine[®] (sulfate de dexamphétamine) à 5 mg (Laboratoires Paladin Inc.).

Dexamphétamine (1 x 5 mg) Données d'observation Moyenne géométrique Moyenne arithmétique (CV %)				
Paramètre	Substance à l'étude*	Substance de référence [†]	Rapport des moyennes géométriques (%)	Intervalle de confiance à 90 % (%)
ASC _{0-t} (pg•h/mL)	222150,70 226712,23 (20,93)	217572,78 221149,30 (18,05)	102,10	98,19 à 106,17
ASC _{0-inf} (pg•h/mL)	229194,10 234386,98 (22,09)	224203,31 228222,14 (18,94)	102,23	98,25 à 106,37
C _{max} (pg/mL)	13081,05 13259,09 (16,91)	13133,22 13338,64 (18,09)	99,60	95,66 à 103,70
T _{max} [§] (h)	1,97 (34,01)	2,54 (38,83)		
T _{1/2el} [§] (h)	11,36 (22,44)	11,21 (18,25)		
* Comprimés de dextroamphétamine (sulfate de dexamphétamine) à 5 mg (AA Pharma Inc.) [†] Les comprimés Dexedrine® (sulfate de dexamphétamine) à 5 mg (Laboratoires Paladin Inc.) ont été achetés au Canada. [§] Exprimé sous forme de moyenne arithmétique (CV en %) seulement.				

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.

REFERENCES

- 1 MONOGRAPHIE DE PRODUIT. DEXEDRINE® (Comprimés de sulfate de dexamphétamine, standard du manufacturier Comprimés à 5 mg); Sympathomimétique; Laboratoires Paladin Inc., Numéro de contrôle :183401. Révision : 21 Mars 2016.

PARTIE III : RENSEIGNEMENTS POUR LE CONSOMMATEUR



DEXTROAMPHÉTAMINE

Comprimés de sulfate de dexamphétamine USP

Le présent dépliant constitue la troisième et dernière partie d'une « monographie de produit » publiée à la suite de l'approbation de la vente au Canada de DEXTROAMPHÉTAMINE 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 DEXTROAMPHÉTAMINE. 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 :

DEXTROAMPHÉTAMINE (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 hyperactivité (TDAH) (un trouble caractérisé par une durée d'attention très courte, une impulsivité et une hyperactivité). DEXTROAMPHÉTAMINE 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 :

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

DEXTROAMPHÉTAMINE 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 DEXTROAMPHÉTAMINE si vous ou votre enfant :

- souffrez d'une maladie cardiovasculaire;
- faites de l'hypertension artérielle modérée ou sévère;
- souffrez d'artériosclérose à un stade avancé (durcissement des artères);
- avez une hyperthyroïdie (glande thyroïde hyperactive);
- êtes allergique à DEXTROAMPHÉTAMINE 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.

DEXTROAMPHÉTAMINE 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 :

DEXTROAMPHÉTAMINE contient du sulfate de dexamphétamine comme ingrédient médicamenteux.

Les ingrédients non médicamenteux sont :

Les comprimés de 5 mg de DEXTROAMPHÉTAMINE contiennent les ingrédients non médicamenteux suivants : anhydre lactose, silice colloïdale, crospovidone, laque d'aluminium FD&C jaune 10, laque d'aluminium 14-18%, stéarate de magnésium, cellulose microcristalline et laque d'aluminium jaune soleil 40%.

Les formes posologiques sont :

DEXTROAMPHÉTAMINE se présente sous forme de comprimés de 5 mg.

MISES EN GARDE ET PRÉCAUTIONS

Mises en garde et précautions importantes

• Dépendance

L'abus de toute amphétamine telle que DEXTROAMPHÉTAMINE 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 DEXTROAMPHÉTAMINE 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 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. DEXTROAMPHÉTAMINE 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 DEXTROAMPHÉTAMINE, 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 DEXTROAMPHÉTAMINE.

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 DEXTROAMPHÉTAMINE.

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 DEXTROAMPHÉTAMINE, 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 DEXTROAMPHÉTAMINE, 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 pour le TDAH;
- souffrez de diabète sucré;
- souffrez de troubles rénaux;
- êtes allergique 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 DEXTROAMPHÉTAMINE en suivant à la lettre les directives de votre 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 (MAO), 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, tels 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, tels que le fentanyl, le tramadol, le tapentadol, le mépéridine et la méthadone
- les médicaments utilisés pour abaisser la tension artérielle (tels que la guanéthidine et les alcaloïdes du vétrate)
- les médicaments utilisés dans le traitement des symptômes d'allergie (antihistaminiques)
- les antipsychotiques (tels 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 (tels que la mépéridine et le propoxyphène)
- Norépinéphrine
- le phénobarbital (un médicament utilisé pour vous aider à vous endormir ou pour le traitement de l'anxiété)
- antiacides tel que les inhibiteurs de pompes à protons
- les médicaments utilisés pour le traitement des convulsions (tels que l'éthosuzimide et la phénytoïne)

Pendant votre traitement par DEXTROAMPHÉTAMINE, 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 DEXTROAMPHÉTAMINE, 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 DEXTROAMPHÉTAMINE. On doit surveiller fréquemment le poids et la taille des enfants durant le traitement par DEXTROAMPHÉTAMINE. Le traitement par DEXTROAMPHÉTAMINE peut être interrompu si un problème particulier est découvert lors de ces examens.

Surdose :

En cas 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 votre médicament, prenez-le 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.

EFFETS SECONDAIRES ET MESURES À PRENDRE

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 le sulfate de dexamphétamine : 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, des battements de cœur irréguliers et de l'irritabilité.

EFFETS SECONDAIRES GRAVES : FRÉQUENCE ET MESURES À PRENDRE			
Symptôme/eff et	Consultez votre médecin, votre infirmière ou votre pharmacien		Consultez immédiatement un médecin
	Seulement dans les cas graves	Dans tous les cas	
Fréquent	Battements cardiaques irréguliers (palpitations)		√
	Ralentissement de la croissance (taille et poids) chez l'enfant		√
	Anxiété	√	
	Nouveaux tics		√
Peu fréquent	Réaction allergique : éruption cutanée, urticaire, enflure du visage, des lèvres, de la langue ou de la gorge, difficulté à avaler ou à respirer		
	Troubles visuels : modification de la vue ou vision brouillée		√
	Nouveaux symptômes psychotiques ou maniaques : <ul style="list-style-type: none"> • Paranoïa, idées délirantes • Hallucinations : voir, sentir ou entendre des choses qui n'existent pas • Manie : ressentir une exaltation inhabituelle, être hyperactif ou se sentir désinhibé 		√
	Comportement agressif ou hostilité		√
	Dépression : Sensation de		√

EFFETS SECONDAIRES GRAVES : FRÉQUENCE ET MESURES À PRENDRE

Symptôme/effet	Consultez votre médecin, votre infirmière ou votre pharmacien		Consultez immédiatement un médecin
	Seulement dans les cas graves	Dans tous les cas	
	tristesse, perte d'intérêt pour les activités habituelles, désespoir, insomnie ou le fait de trop dormir		
Fréquence inconnue	Crises d'épilepsie (convulsions)		
	Comportement suicidaire : Penser à se faire du mal ou à se tuer ou tenter de le faire		
	Cardiomyopathie : Essoufflement ou enflure des jambes (signes d'une maladie du muscle cardiaque)		√
	Phénomène de Raynaud : Décoloration des doigts et des orteils, douleur, sensations de froid et/ou d'engourdissements		√

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

Déclaration des effets indésirables soupçonnés

Vous pouvez déclarer les effets indésirables soupçonnés associés à l'utilisation des produits de santé à Santé Canada :

- Consultez la page Web Déclaration des effets indésirables ou des incidents liés aux matériels médicaux (<https://www.canada.ca/fr/sante-canada/services/medicaments-produits-sante/medeffet-canada/declaration-effets-indesirables.html>) pour obtenir de l'information sur la façon de déclarer les effets indésirables en ligne, par courrier ou par télécopieur; ou
- composez le numéro sans frais 1-866-234-2345.

√

REMARQUE : Pour obtenir des renseignements relatifs à la prise en charge des effets secondaires, veuillez communiquer avec votre professionnel de la santé. Le programme Canada Vigilance ne fournit pas de conseils médicaux.

√

RENSEIGNEMENTS SUPPLÉMENTAIRES

Pour obtenir de plus amples renseignements, veuillez communiquer avec votre médecin, votre pharmacien ou un autre professionnel de la santé.

On peut trouver le présent dépliant ainsi que la monographie complète du produit, rédigés à l'intention des professionnels de la santé, en communiquant avec le commanditaire, AA Pharma Inc., au :

1-877-998-9097

Le présent dépliant a été préparé par AA Pharma Inc.

Dernière révision : 17 avril 2019

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

COMMENT CONSERVER LE MÉDICAMENT

Les comprimés de DEXTROAMPHÉTAMINE doivent être conservés à température ambiante (entre 15 °C à 30 °C) dans un récipient bien fermé.

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